



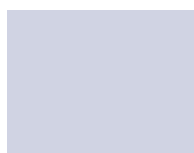
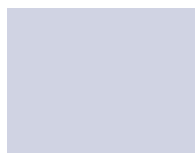
Propuesta de Actualización del  
**LISTADO BÁSICO DE MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO**  
del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social (IGSS)





## **PROYECTO AMEDIGSS**

**INFORME**  
**“PROPUESTA DE**  
**ACTUALIZACIÓN DE LA**  
**LISTA BÁSICA DE**  
**MATERIAL MÉDICO**  
**QUIRÚRGICO DEL**  
**INSTITUTO**  
**GUATEMALTECO DE**  
**SEGURIDAD SOCIAL (IGSS)”**  
**NOVIEMBRE 2019**



## Índice

<b>Índice .....</b>	<b>3</b>
<b>Lista de Tablas consecutivas.....</b>	<b>5</b>
<b>Lista de Diagramas.....</b>	<b>6</b>
<b>Abreviaturas.....</b>	<b>7</b>
<b>Unidades de Medidas.....</b>	<b>8</b>
<b>Glosario .....</b>	<b>10</b>
<b>Resumen ejecutivo.....</b>	<b>14</b>
<b>Introducción .....</b>	<b>16</b>
<b>Antecedentes .....</b>	<b>17</b>
<b>Justificación.....</b>	<b>18</b>
<b>Objetivos .....</b>	<b>19</b>
1.1    Objetivo General.....	19
1.2    Objetivo Específicos.....	19
<b>Alcances .....</b>	<b>20</b>
2. Etapas de Implementación .....	20
2.1    Etapa I: Elaboración y presentación de propuesta preliminar. ....	20
2.2    Etapa II: Reuniones de trabajo con representantes del Departamento de Dispositivos Médicos, Departamento Terapéutico Central y Comités de Material Médico Quirúrgico Preliminar. ....	21
2.3    Etapa III: Recopilación y análisis de la información obtenida. ....	22
3. Metodología Conceptual .....	22
3.1    Premisas adoptadas por el Equipo Técnico. ....	23
3.2    Relaciones y marco de referencia en el requerimiento/provisión de material médico quirúrgico basado en la atención del paciente .....	24
3.3    Criterios para la actualización de la Lista Básica de Material Médico Quirúrgico Menor.....	26
3.3.1 Criterios de Inclusión, Modificación y Exclusión de Dispositivos Médicos .....	27
3.3.2 Propuesta de modificación al Formulario SPS-932 para la Inclusión, Modificación y Exclusión de Dispositivos Médicos. ....	29
3.4    Conceptos básicos relacionados con los Dispositivos Médicos. ....	30
3.4.1    Biomateriales y biocompatibilidad en los dispositivos médicos.....	30
3.4.2    Polímeros utilizados en el diseño de dispositivos médicos.....	31
3.4.3    Aplicaciones médicas de los biomateriales. ....	33
3.4.4    Incorporación de materiales para dispositivos médicos más seguros. ....	33
3.4.5    Materiales hipoalergénicos para la fabricación de dispositivos médicos. ....	35
3.4.6    Toxicidad asociada a la esterilización de los Dispositivos Médicos.....	36
3.5    Clasificación de los dispositivos médicos.....	37
3.5.1 Clasificación de los dispositivos médicos con base a los niveles de riesgo. ....	37
3.5.2 Clasificación de dispositivos médicos con base a los niveles de atención de la salud. ....	38
3.5.3 Empaque y Etiquetado de Dispositivos Médicos. ....	39
3.5.4    Normativas y estándares internacionales para dispositivos médicos. ....	41

3.5.5	Regulación de los Dispositivos Médicos. ....	44
3.5.5.1	Registro o inscripción sanitaria de dispositivos médicos .....	44
3.5.6	Tecnovigilancia .....	46
3.5.7	Códigos PpR.....	47
4.	Metodología aplicada.....	49
4.1	Formulación de matrices de análisis. ....	49
5.	Resultado de la Revisión. ....	55
<b>Recomendaciones .....</b>		<b>57</b>
<b>Referencias Documentales.....</b>		<b>59</b>
<b>Anexos.....</b>		<b>62</b>

## Lista de Tablas consecutivas

<b>Tablas</b>	<b>Página</b>
Tabla 1: Detalle de la distribución por lista de los 3,540 insumos revisados.....	20
Tabla 2: Lista de biomateriales identificados en las descripciones de los dispositivos médicos incluidos en la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor.....	32
Tabla 3: Campos de la medicina-aplicaciones de biomateriales.....	32
Tabla 4: Clasificación de nivel de riesgo y ejemplo de dispositivos médicos.....	37
Tabla 5: Clasificación de los dispositivos médicos según niveles de atención de salud.....	38
Tabla 6: Resultado de códigos IGSS homologados con códigos PpR de los dispositivos médicos incluidos en la Lista de Material Médico Quirúrgico.....	49

## Lista de Diagramas

Diagramas	Página
Diagrama 1: Etapas de implementación del plan de trabajo para la actualización de las listas de Material Médico Quirúrgico Menor (MMQM).....	20
Diagrama 2: Premisas utilizadas por el equipo técnico para la actualización de lista de Material Médico Quirúrgico Menor (MMQM).....	23
Diagrama 3: Relaciones y marco de referencia en el requerimiento/provisión de material médico quirúrgico basado en la atención del paciente.....	26
Diagrama 4: Criterios de actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico.....	28
Diagrama 5: Clasificación de los dispositivos médicos según niveles de riesgo.....	38
Diagrama 6: Clasificación de los dispositivos médicos según niveles de atención de salud (Centros de atención del IGSS en Guatemala).....	39
Diagrama 7: Simbología de la etiqueta de Dispositivo Médico.....	40
Diagrama 8: Esquema de la metodología de revisión para la actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor.....	53
Diagrama 9: Integración de la información derivada de la investigación, normativas e investigación de mercado en la Lista de Material Médico Quirúrgico.....	54
Diagrama 10: Fases etapa de revisión de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor.....	55

## Abreviaturas

ABREVIATURA	SIGNIFICADO
AMEDIGSS	Proyecto “Adquisición de medicamentos e insumos médicos y el fortalecimiento de las capacidades del IGSS”. Ejecutado por UNOPS.
ANSI	American National Standard Institute.
ASTM	American Society for Testing and Materials.
CDP	Comité de Dirección de Proyecto.
CPAP	Presión positiva continua en la vía aérea (por sus siglas en inglés).
DTC	Dirección Terapéutica Central.
Guatecompras	Sistema de Información de Contrataciones y Adquisiciones del Estado de Guatemala.
IEC	Comisión Electrotécnica Internacional
IEEE	Institute of Electrical and Electronics Engineers.
IGSS	Instituto Guatemalteco de Seguridad Social.
Instituto	Instituto Guatemalteco de Seguridad Social.
ISO	Organización Internacional de Normalización (originalmente en inglés: International Organization for Standardization, conocida por la abreviación ISO).
ITB	Invitación a cotizar (Invitation To Bid).
JD	Junta Directiva.
MBE	Medicina Basada en Evidencia.
MMQM	Material Médico Quirúrgico Menor.
MSPAS	Ministerio de Salud Pública y Asistencia Social
No.	Número.
NPT	Nutrición Parenteral Total.
OMS	Organización Mundial de la Salud.
OMS/OPS	Organización Mundial de la Salud / Organización Panamericana de la Salud.
OPS	Organización Panamericana de la Salud.
OSHA	Occupational Safety and Health Administration
PEEK	Polieteretercetona
PEEP	Presión positiva al final de la espiración
PLLA	Ácido poli-L-láctico.
UNOPS	Oficina de las Naciones Unidas de Servicios para Proyectos.
WHA	World Health Assembly

## Unidades de Medidas

SÍMBOLO	SIGNIFICADO
%	Por ciento.
+/-	Más/Menos.
'	Pie.
"	Pulgada.
°C	Grados Celsius.
caj	Caja o cajón.
cc	Centímetro cúbico (= ml).
cm	Centímetro.
cm <sup>3</sup>	Centímetro cúbico.
CO <sup>2</sup>	Bióxido de carbono.
cód	Código.
c/u	Cada uno.
ej	Ejemplo    Ejemplar
etc.	etcétera
°F	Grados Fahrenheit.
fig.	Figura.
Fr	French, unidad de medida que se usa para especificar el calibre de diferentes dispositivos médicos tubulares, incluyendo sondas y catéteres.
G	Gauge, unidad de medida del diámetro del orificio de las agujas.
g	Gramo.
gal	Galón.
Hz	Hertz
Kg	Kilogramo.
L	Litro.
Lbs.	Libra.
m	Metro.
máx.	Máximo.
mg	Miligramo.
mín.	Mínimo.
ml	Mililitro (= cc).
mm	Milímetro.
mmHg	Milímetros de mercurio.
p. ej.	Por ejemplo.
Pa	Pascal
pág.	Página.
Psi	Libras por pulgada cuadrada.



SÍMBOLO	SIGNIFICADO
sig.	Siguiente.
oz	Onza.
UI	Unidad internacional.
V	Voltio
w	Watts
yd	Yarda

### Equivalencias:

<i>Longitud</i>	
<b>1 mm</b>	0.001 m = 0.0394 "
<b>1 cm</b>	0.01 m = 10 mm = 0.394 "
<b>1 m</b>	1,000,000 $\mu$ m = 1,000 mm = 100 cm = 0.001 km = 39.4" = 3.28' = 1.093 yd
<b>1"</b>	25.38 mm = 2.54 cm
<b>1'</b>	12 " = 0.305 m
<b>1 yd</b>	3 ft = 0.914 m
<i>Peso</i>	
<b>1 mg</b>	0.001 g
<b>1 g</b>	1,000 mg = 0.001 kg = 0.0353 oz
<b>1 kg</b>	1,000 g = 2,205 lb
<b>1 oz</b>	28.349 g
<b>1 lb</b>	16 oz = 453.59 g
<i>Volumen</i>	
<b>1 ml</b>	0.001 l = 1 cm <sup>3</sup>
<b>1 l</b>	1,000 ml = 0.264 galones
<i>Temperatura</i>	
<b>°F</b>	$(9 \div 5 \times ^\circ\text{C}) + 32$
<b>°C</b>	$(^\circ\text{F} - 32) \times 5 \div 9$
<i>Concentraciones - disolución de sólidos en líquidos:</i>	
<b>1 %</b>	1 g en 100 ml
<i>Concentraciones - dilución de líquidos en líquidos:</i>	
<b>1 %</b>	1 ml en 100 ml

## Glosario

**60ª Asamblea Mundial de la Salud:** La primera resolución sobre tecnologías de la salud aprobada por la Asamblea Mundial de la Salud se aprobó en mayo de 2007 (WHA60.29)<sup>1</sup>. Mediante la aprobación de esta resolución, las delegaciones de los Estados Miembros reconocieron la importancia de las tecnologías sanitarias para el logro de los objetivos de desarrollo relacionados con la salud, instaron a ampliar la experiencia en el campo de las tecnologías sanitarias, en particular los dispositivos médicos, y pidió a la OMS que tomará medidas específicas para apoyar a los Estados Miembros.

**Acero inoxidable:** Aleación de hierro y carbono que un mínimo de 10.5% de cromo. Algunos contienen además níquel y molibdeno.

**Accesorio:** Elemento auxiliar cuyo objetivo es apoyar o incrementar las funciones, productividad o seguridad de un dispositivo médico.

**Biomaterial:** Material diseñado para interactuar con sistemas biológicos.

**Bioseguridad:** Conjunto normas, protocolos, medidas y acciones orientadas a la protección del paciente, personal de los equipos médicos, comunidad y medio ambiente para el manejo de agentes que representan un riesgo a la salud.

**Biotenodesis:** Técnica para reconstrucción o reparación de ligamentos y tendones.

**Buenas prácticas de fabricación:** Conjunto de lineamientos y actividades relacionadas entre sí, destinadas a garantizar que los dispositivos médicos elaborados tengan y mantengan los requisitos identidad, de calidad, pureza, seguridad, eficacia, efectividad y funcionalidad requeridas para su uso.

**Calidad:** El conjunto de especificaciones y características de un producto o servicio referidas a su capacidad de satisfacer las necesidades que se conocen o presuponen siendo aptas para garantizar su uso.

**Consumible de equipo médico:** se refiere al producto o material necesario para el adecuado funcionamiento de un equipo médico, reusable o descartable, de uso frecuente, repetitivo y que no puede funcionar por sí mismo. Los consumibles no son accesorios de equipo médico.

**Control de calidad:** Es definido como el conjunto de normas, protocolos, actividades y técnicas cuyo propósito es asegurar que todos los requerimientos de calidad se están cumpliendo. Con el fin de lograr este objetivo, los procesos son monitoreados y los problemas de rendimiento son resueltos.

**Desarrollo de capacidades:** Proceso por medio del cual las personas, organizaciones y sociedades obtienen, fortalecen y mantienen las competencias necesarias para establecer y alcanzar sus propios objetivos de desarrollo a lo largo del tiempo (PNUD, 2009)<sup>2</sup>.

---

<sup>1</sup> 60ª Asamblea Mundial de la Salud, Organización Mundial de la Salud (OMS), [https://www.who.int/medical\\_devices/es\\_wha60\\_29.pdf?ua=1](https://www.who.int/medical_devices/es_wha60_29.pdf?ua=1);

<sup>2</sup> Desarrollo de Capacidades: Texto básico del PNUD, [https://www.undp.org/content/dam/undp/library/capacity-development/spanish/Capacity\\_Development\\_A\\_UNDP\\_Primer\\_Spanish.pdf](https://www.undp.org/content/dam/undp/library/capacity-development/spanish/Capacity_Development_A_UNDP_Primer_Spanish.pdf).

**Dispositivo médico:** Producto, instrumento, aparato o máquina que se usa para la prevención, el diagnóstico o el tratamiento de enfermedades y dolencias, o para detectar, medir, restaurar, corregir o modificar la anatomía o función del organismo con un fin sanitario. Habitualmente, el objetivo que se persigue con un dispositivo médico no se alcanza por medios farmacológicos, inmunológicos ni metabólicos.<sup>3</sup>

**Eficacia:** Es la medida o evaluación del nivel de logro alcanzado en relación con el objetivo pretendido, en condiciones ideales, experimentales o de laboratorio.

**Estándares:** Documento que provee requerimientos, especificaciones, guías o características que pueden ser usadas consistentemente para asegurar que materiales, productos, procesos y servicios cumplan su propósito.

**Empaque:** Es la presentación comercial del producto, contribuye a la seguridad de éste durante el desplazamiento, y logra su venta; le otorga una buena imagen y lo distingue de la competencia<sup>4</sup>.

**Empaque primario:** Es un envoltorio que tiene contacto directo con el contenido de un producto, tiene la función de ofrecer una adecuada rotulación, facilitando su manejo, transporte, almacenaje, manipulación y distribución.

**Empaque secundario:** Es donde se encuentran dos o más productos iguales dentro del mismo envase.

**Equipo médico:** Dispositivo médico que exige calibración, mantenimiento, reparación, capacitación del usuario y desmantelamiento, actividades que por lo general están a cargo de ingenieros clínicos. Los equipos médicos se usan con un fin determinado de diagnóstico y tratamiento de enfermedades o de rehabilitación después de una enfermedad o lesión; se los puede usar individualmente, con cualquier accesorio o consumible o con otro equipo médico. El término “equipo médico” excluye los implantes y los dispositivos médicos desechables o de un solo uso.<sup>5</sup>

**Evento adverso:** Daño no intencionado al paciente, operador o medio ambiente que ocurre como consecuencia de la utilización de un dispositivo médico.

**Galinstano (galinstan):** Es una aleación eutéctica de galio, indio y estaño, líquida a temperatura ambiente, cuyo punto de fusión se encuentra en los  $-19\text{ }^{\circ}\text{C}$ . Debido a la baja toxicidad de los metales que la componen, se utiliza como reemplazo no tóxico para muchas de las aplicaciones que anteriormente recibían el mercurio o las aleaciones de sodio-potasio (NaK). Composición: 68,5% Ga, 21,5% In, 10% Sn. Su nombre (galinstan) es una contracción de galio, indio y stannum (estaño en español).

**Gestión por Resultados (GpR):** Es un enfoque de la administración pública que orienta sus esfuerzos a dirigir todos los recursos -humanos, financieros y tecnológicos -sean estos internos o externos, hacia

---

<sup>3</sup> Documento informativo sobre la definición del término “Dispositivo médico”. Definiciones de dispositivos médicos, OPS [https://www.who.int/medical\\_devices/definitions/es/](https://www.who.int/medical_devices/definitions/es/)

<sup>4</sup> ABC de Dispositivos Médicos, Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA de Colombia, [https://www.invima.gov.co/documents/20143/442916/abc\\_dispositivos-medicos.pdf/d32f6922-0c50-bcaa-6b53-066edfb98274](https://www.invima.gov.co/documents/20143/442916/abc_dispositivos-medicos.pdf/d32f6922-0c50-bcaa-6b53-066edfb98274)

<sup>5</sup> Documento informativo sobre la definición del término “Equipo médico”. Definiciones de dispositivos médicos, OPS [https://www.who.int/medical\\_devices/definitions/es/](https://www.who.int/medical_devices/definitions/es/)

la consecución de resultados de desarrollo, incorporando un uso articulado de políticas, estrategias, recursos y procesos para mejorar la toma de decisiones, la transparencia y la rendición de cuentas.

**Implante:** Dispositivo médico fabricado con una o más biomateriales, que se introducen en el organismo cubiertos por una capa de epitelio.

**Instrumental quirúrgico:** Utensilios diseñados para proporcionar a los médicos y enfermeras, u otro personal de salud diestro en su manejo, una herramienta que permita realizar una maniobra quirúrgica básica o de especialidades, fabricados con estándares de calidad y seguridad, generalmente en diversos materiales metálicos, cuya aleación debe tener propiedades específicas para hacerlos resistentes a la corrosión, a soluciones de limpieza, esterilización o a la atmósfera. La mayoría se fabrica en acero inoxidable, pero pueden ser también de titanio, vitalio u otros metales.

**Insumo:** Sustancia, artículo o material empleado para el diagnóstico, tratamiento o prevención de enfermedades que para su uso no requieren de fuentes de energía.

**Investigación de mercado:** Verificación de la existencia de bienes, arrendamientos o servicios, de proveedores a nivel nacional o internacional y del precio estimado basado en la información que se obtenga en la propia dependencia o entidad, de organismos públicos o privados, de fabricantes de bienes o prestadores del servicio, o una combinación de dichas fuentes de información.

**Látex:** Se obtiene de los cortes hechos en el tronco de algunos árboles y de ciertas materias primas, como el caucho y la laca.

**Licitación<sup>6</sup>:** La licitación es un procedimiento formal y competitivo de adquisiciones, mediante el cual se solicitan, reciben y evalúan ofertas para la adquisición de bienes, obras o servicios y se adjudica el contrato correspondiente al licitador que ofrezca la propuesta más ventajosa.

**Material médico quirúrgico:** Todos aquellos elementos o materiales que intervienen en la realización de una intervención quirúrgica u otro procedimiento médico.

**Obsolescencia:** Es la contribución a la pérdida del valor que tiene un bien o propiedad, por motivos intrínsecos (tecnológicos o funcionales), o externos (económicos), distintos al uso y deterioro físico. Se define por los siguientes criterios: a) la pérdida de su desempeño inicial, b) desarrollo de técnicas médicas que requieren una gama más amplia de desempeño y c) la presencia de nuevos dispositivos con valores mejorados.

**Registro sanitario:** Acto administrativo que confiere la autorización sanitaria con la cual deberán contar dispositivos y equipos médicos para su comercialización con propósitos de atención a la salud, en los términos dispuestos por el Código de Salud y el Departamento de Regulación y Control de Medicamentos y Afines, Ministerio de Salud Pública y Asistencia Social, Guatemala.

---

<sup>6</sup> Manual de licitaciones públicas. CEPAL - Correa, Isabel - Santiago de Chile, Diciembre de 2002, [https://repositorio.cepal.org/bitstream/handle/11362/5583/1/S2002616\\_es.pdf](https://repositorio.cepal.org/bitstream/handle/11362/5583/1/S2002616_es.pdf).

**Seguridad:** Es la medida o evaluación del nivel de daños inducido por la aplicación de la tecnología en cuestión.

**Tecnología sanitaria<sup>7</sup>:** Aplicación de conocimientos teóricos y prácticos estructurados, en forma de dispositivos, medicamentos, vacunas, procedimientos y sistemas elaborados para resolver problemas sanitarios y mejorar la calidad de vida. Este término y “tecnología para la atención sanitaria” se usan indistintamente.

**Tecnovigilancia<sup>8</sup>:** Es el conjunto de actividades que tienen por objeto la identificación y la cualificación de efectos adversos serios e indeseados producidos por los dispositivos médicos, así como la identificación de los factores de riesgo asociados a estos efectos o características, con base en la notificación, registro y evaluación sistemática de los efectos adversos de los dispositivos médicos, con el fin de determinar la frecuencia, gravedad e incidencia de los mismos para prevenir su aparición.

---

<sup>7</sup> Resoluciones y decisiones, WHA60.29 Tecnologías sanitarias, [http://www.who.int/medical\\_devices/policies/resolution\\_wha60\\_r29-sp.pdf](http://www.who.int/medical_devices/policies/resolution_wha60_r29-sp.pdf)

<sup>8</sup> ABC de Dispositivos Médicos, [https://www.invima.gov.co/documents/20143/442916/abc\\_dispositivos-medicos.pdf/d32f6922-0c50-bcaa-6b53-066edfb98274](https://www.invima.gov.co/documents/20143/442916/abc_dispositivos-medicos.pdf/d32f6922-0c50-bcaa-6b53-066edfb98274)

## Resumen ejecutivo

La lista actual de Material Médico Quirúrgico Menor fue sometida a revisión en el año 2016, por instrucción de la Junta Directiva (JD) en funciones del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social (IGSS), dada las inconformidades presentadas por varias dependencias médicas; esto dió como resultado una lista modificada en la cual, se superaron algunos aspectos de forma con los que se aprobó en el mes de febrero de 2018.

Según consta en el Acuerdo No. 02/2011, es la Dirección Terapéutica Central quien está a cargo de revisar cada dos (2) años y presentar a consideración de la Gerencia en el mes de diciembre, la propuesta para modificar o ratificar la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor (MMQM) vigente, por intermedio de la Subgerencia de Prestaciones en Salud.

La revisión de la Lista fue desarrollada en medio de la conformación de un nuevo Comité Central dado que la vigencia de los nombramientos de los profesionales que lo conformaban habían caducado. La Dirección Terapéutica Central (DTC) presentó su propuesta para el nuevo Comité a la espera de su aprobación por parte de la unidad competente, y mientras se nombraba el nuevo Comité, el Comité saliente seguiría ejerciendo durante el tiempo de transición.

En el año 2017, a solicitud de las autoridades del IGSS, se realizó el evento de licitación UNOPS/GUA/ITB-17/2018 “Adquisición de insumos médico-quirúrgicos para el Instituto Guatemalteco de Seguridad Social (IGSS)”, en los que se pretendía la adquisición de 533 lotes. El evento no logró alcanzar los resultados esperados, identificándose como uno de los causales las deficiencias en las descripciones técnicas de los insumos incluidos en la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor (MMQM).

Ante ese resultado, con Oficio del IGSS número 8632 del 29 de mayo del 2019, el señor Gerente Dr. Vidal Herrera, solicita la Asesoría Técnica de UNOPS para la convalidación de la “Lista Básica de Material Médico Quirúrgico”, como una respuesta a la dificultad de adquisición de insumos en el proceso de licitación realizado a través del Proyecto de Adquisición de Medicamentos e Insumos Médicos y Fortalecimiento de las Capacidades del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social (AMEDIGSS).

UNOPS presenta una propuesta de ajuste y actualización, la cual se basó en el análisis de la Lista Básica de Material Médico Quirúrgico que permitió aclarar, ampliar y establecer especificaciones técnicas que incluyan características básicas, descritas en forma sencilla, clara y unívoca pero práctica, la estandarización de las mismas y en los insumos que aplique, la inclusión de rangos de tolerancia y unidades de medición utilizados a nivel internacional, que permita la libre competencia entre distintos oferentes y por ende favorezca la adquisición a menor costo y su utilización efectiva.

Todo lo anterior a través de la revisión y consulta bibliográfica (catálogos, fichas técnicas, prospectos de diversos fabricantes, entre otros), evidencia científica (estudios de práctica clínica, abstractos, monografías, entre otros), lo que constituyó las bases principales para establecer la propuesta de actualización ante las autoridades del IGSS.

El presente documento contiene la propuesta de la actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor del Instituto Guatemalteco del Seguro Social (IGSS) vigente así como la descripción de cada una de las diferentes etapas realizadas y describe el proceso seguido por el equipo técnico para la evaluación, revisión, actualización y validación así como la presentación de resultados y la entrega del producto final. Finalmente se han actualizado un total de 3,540 códigos de dispositivos médicos de dicha Lista.

La propuesta de la “Actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor, se somete a consideración del Comité Central de Material Médico Quirúrgico a cargo de la Dirección Terapéutica Central (DTC), para su respectiva validación.

## Introducción

La Lista de Material Médico Quirúrgico Menor del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social aprobada mediante el Acuerdo de Gerencia 02/2018 (emitido el 19 de febrero de 2018), está a su vez conformada por un total de 3,540 dispositivos médicos, cantidad que evidencia que son esenciales para cumplir con el objetivo de brindar adecuados y oportunos servicios de salud a los derechohabientes del Instituto los cuales están distribuidos como sigue:

- Lista de Material Médico Quirúrgico Menor;
- Lista de Material de Soporte para Rehabilitación;
- Lista de Accesorios y Consumibles;
- Lista de Oftalmología;
- Lista de Instrumental y Equipo;
- Lista de Material de Ortopedia.

Por su parte, la Organización Mundial de la Salud (OMS), como autoridad rectora y coordinadora en el ámbito de la salud dentro del Sistema de Naciones Unidas, ha reconocido durante las Asambleas Mundiales de la Salud, especialmente durante la Asamblea Mundial de la Salud WHA 60ª, la importancia de las tecnologías sanitarias, entre ellas los dispositivos médicos que son necesarios y se “requieren efectivos, seguros y de alta calidad para prevenir, diagnosticar y tratar enfermedades y su rehabilitación”<sup>9</sup>.

Como quedó señalado en la Resolución 60.29 de la Asamblea Mundial de la Salud (WHA), la OMS estableció durante dicha asamblea un mandato "para alentar a los Estados miembros a elaborar directrices nacionales o regionales sobre buenas prácticas de fabricación y reglamentación, establecer sistemas de vigilancia y otras medidas para garantizar la calidad, seguridad y eficacia de los dispositivos médicos y, en su caso, participar en la armonización internacional”.

El número elevado de equipamiento, dispositivos médicos, consumibles e insumos, algunos con múltiples usos y los diferentes ámbitos de la atención médica en donde son aplicados, hace necesario mantener actualizado de forma permanente la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor del Instituto, conscientes de los avances tecnológicos, reglamentaciones y los requerimientos de las diferentes unidades médicas para el cumplimiento de sus objetivos, por lo que el presente informe hace referencia a la “Propuesta de Actualización de la Lista Básica de Material Médico Quirúrgico Menor del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social llevada a cabo por UNOPS .

---

<sup>9</sup> 60ª Asamblea Mundial de la Salud, Organización Mundial de la Salud (OMS), [https://www.who.int/medical\\_devices/es\\_wha60\\_29.pdf?ua=1](https://www.who.int/medical_devices/es_wha60_29.pdf?ua=1);



## Antecedentes

En el marco del Proyecto AMEDIGSS, se realizó un proceso de adquisición de Material Médico Quirúrgico Menor mediante la Licitación Pública Internacional UNOPS/GUA/ITB-17/2018 “Adquisición de insumos médico-quirúrgicos para el Instituto Guatemalteco de Seguridad Social (IGSS)”, realizado por UNOPS durante el segundo semestre del año 2018. En el proceso se evidenció la necesidad de la actualización de la lista oficial de Material Médico Quirúrgico Menor del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social debido principalmente a las dificultades en la toma de decisión respecto a la recomendación de adjudicación de ofertas recibidas, por no ser conformes a las especificaciones técnicas. Las principales dificultades encontradas durante la evaluación de la licitación fueron las siguientes:

- Especificaciones técnicas incompletas en un buen porcentaje de los insumos evaluados;
- Incongruencia en las descripciones técnicas y especificaciones de los insumos no teniendo una forma uniforme de describir las características de los mismos en la lista oficial;
- Códigos diferentes para el mismo insumo;
- Códigos iguales para diferentes insumos;
- Registros duplicados o hasta triplicados de un mismo insumo en diferente clasificación;
- Registros duplicados o hasta triplicados de un mismo insumo en la misma clasificación, entre otros.

Por lo anteriormente expuesto y como parte del Componente de Fortalecimiento Institucional se acordó la actualización de la lista de Material Médico Quirúrgico Menor, misma que fue proporcionada por el Asociado y que consta de 3,540 dispositivos médicos<sup>10</sup>.

---

<sup>10</sup> Definiciones de dispositivos médicos, OMS [https://www.who.int/medical\\_devices/definitions/es/](https://www.who.int/medical_devices/definitions/es/)

## Justificación

Por los antecedentes ya descritos, el Comité de Dirección de Proyecto (CDP), durante reunión sostenida el 8 de febrero del presente año, analizó la propuesta de consultoría para el estudio que permitiera la actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor, acordándose que “la consultoría es determinar la metodología a aplicar y hacer la revisión exhaustiva de la lista, deberá incluirse en los términos de referencia: objeto, alcance, presupuesto y cronograma de actividades. Cabe señalar que el estudio es necesario debido a las conclusiones expuestas en la revisión técnica por parte de los evaluadores del proceso UNOPS/GUA/ITB-17/2018”. Durante la misma reunión, según minuta AMEDIGSS-E2: No.001-2019, con base a lo expuesto, el CDP aprobó: “ Realizar el estudio para la actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor y el proceso de contratación de la consultoría”.

## Objetivos

El Proyecto AMEDIGSS, tiene el propósito de fortalecer las capacidades instaladas del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social (IGSS) en el área de adquisiciones públicas, especialmente con relación a medicamentos e insumos médicos. Para la propuesta de Actualización de la Lista Básica de Material Médico Quirúrgico del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social se definieron los siguientes objetivos.

### 1.1 Objetivo General

Actualizar la Lista Básica de Material Médico Quirúrgico del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social, de forma que permita la prestación de servicios de salud con eficiencia, efectividad y calidad.

### 1.2 Objetivo Específicos

- Modificar las especificaciones técnicas de los dispositivos médicos de acuerdo a su utilidad, especialidad médica, disponibilidad en el mercado local e internacional, entre otras.
- Clasificar el material médico quirúrgico por niveles de atención y nivel de riesgo.
- Propuestas de inclusión, modificación y exclusión de la lista proporcionada.
- Propuesta de mejora del Formulario SPS-932 “Actualización de la Lista de Dispositivos Médicos”.
- Facilitar la transferencia de conocimiento a personal técnico del Instituto Guatemalteco del Seguro Social, relacionado con la metodología aplicada en la actualización de la lista.
- Validar la Propuesta de Actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social con el Comité Central de Material Médico Quirúrgico Menor y con los expertos asignados, a través del Departamento de Dispositivos Médicos y el Departamento Terapéutico Central.

## Alcances

El Instituto Guatemalteco de Seguridad Social, entregó a UNOPS para la actualización respectiva, las siguientes listas:

NOMBRE DE LA LISTA	NO. DE DISPOSITIVOS INCLUIDOS
Lista de Material Médico Quirúrgico Menor	1,338
Lista de Material de Soporte para Rehabilitación	710
Lista de Accesorios y Consumibles	364
Lista de Oftalmología	123
Lista de Instrumental y Equipo	338
Lista de Material de Ortopedia	667
<b>Total</b>	<b>3,540</b>

Tabla 1: Detalle de la distribución por lista de los 3,540 insumos revisados.

### 2. Etapas de Implementación

Para la actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor se contemplaron tres etapas de implementación a fin de realizar las acciones (actividades y operaciones), destinadas a cumplir las metas previstas.



Diagrama 1: Etapas de implementación del plan de trabajo para la actualización de las listas de Material Médico Quirúrgico Menor (MMQM).

#### 2.1 Etapa I: Elaboración y presentación de propuesta preliminar.

Se conformó el Equipo Técnico de UNOPS integrado por médicos e ingenieros biomédicos para la revisión de la actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social (IGSS). Este funcionó como un órgano decisorio que definió las políticas y las estrategias operativas para garantizar la efectividad del grupo de trabajo. Pero más que ello fue la instancia encargada de impulsar, promover y dinamizar el trabajo del grupo. Como consecuencia, las responsabilidades principales que tuvo a su cargo este comité fueron las siguientes:

- Coordinar la formulación y dar seguimiento al plan de trabajo del Comité.
- Promover y dar seguimiento a la conformación y desarrollo de las mesas temáticas.

- Gestionar alianzas con la entidad para generar sinergias dirigidas al cumplimiento del plan de trabajo.
- Gestionar recursos para el fortalecimiento y la implementación de los productos definidos en el plan de acción.
- Se definieron los roles del equipo consultor, el cual consistió en el acompañamiento de las distintas actividades a desarrollar por parte de la organización para que de esa forma pudieran dar su máximo esfuerzo y lograr de esa manera que los objetivos definidos al inicio del proceso se cumplieran, haciendo uso de herramientas, técnicas y metodologías sumadas a su experiencia, habilidades y competencias. Durante el proceso, se llevaron a cabo, varias reuniones de trabajo con el equipo consultor de UNOPS.
- Se elaboró un formato en soporte informático para registrar los datos obtenidos y las propuestas a las descripciones de todos los dispositivos médicos incluidos en las listas.

Definición de roles de equipo consultor: Acompañamiento a las distintas actividades a desarrollar por parte de la organización, de tal manera, que pudieran dar su máximo esfuerzo para que los objetivos definidos al inicio del proceso se cumplieran.

## 2.2 Etapa II: Reuniones de trabajo con representantes del Departamento de Dispositivos Médicos, Departamento Terapéutico Central y Comités de Material Médico Quirúrgico Preliminar.

Durante reunión llevada a cabo el 14 de febrero de 2019 con integrantes del Departamento Terapéutico Central, integrantes del Comité de Coordinación de UNOPS realizaron la presentación de las etapas de trabajo que se llevarían a cabo durante el proceso de actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social, Componente 2. Enmienda 2. AMEDIGSS.

Durante dicha reunión se dio a conocer que UNOPS asumiría la Asesoría Técnica, por lo que como parte de las actividades a realizar era necesario visitar algunas unidades médicas del IGSS, para conocer la metodología implementada con respecto a la actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor y a partir de allí realizar un diagnóstico y preparar las propuestas de mejora.

a. La Dirección Terapéutica Central (DTC), consideró conveniente realizar las visitas a diferentes Unidades Médicas, al Hospital General de Enfermedades, Zona 9, Hospital General de Accidentes “El Ceibal”, Zona 7-19, Hospital General “Dr. Juan José Arévalo Bermejo”, Zona 6, Hospital de Rehabilitación Pamplona, Zona 12 y Hospital de Gineco Obstetricia Zona 12. Durante las visitas llevadas a cabo de forma conjunta DTC-UNOPS, se dio a conocer a los Comités de Material Médico Quirúrgico Locales, que a través de UNOPS se estaba realizando la actualización y convalidación de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor 2018, asimismo se les solicitó revisar las listas y proponer modificaciones, exclusiones e inclusiones de dispositivos médicos.

b. Durante el proceso se llevaron a cabo dos reuniones con el Comité Central de Material Médico Quirúrgico y dos reuniones de acompañamiento al Departamento Terapéutico Central en las oficinas

del Departamento de Regulación y Control de Medicamentos y Afines, Ministerio de Salud Pública y Asistencia Social de Guatemala.

### 2.3 Etapa III: Recopilación y análisis de la información obtenida.

a. Terminada la revisión y actualización de las listas por el equipo de consultores de UNOPS, se procedió a consolidar y organizar toda la información obtenida de las descripciones para todos y cada uno de los 3,540 dispositivos médicos.

b. Se conformaron las diferentes listas agrupando los dispositivos de iguales características para facilitar su búsqueda e identificación.

c. Se homologó la redacción y el formato en que fue redactada cada descripción.

d. Se estableció la clasificación de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor en los siguientes grupos:

- Material Médico Quirúrgico Menor (MMQ);
- Material de Soporte para Rehabilitación;
- Accesorios y Consumibles;
- Instrumental y Equipo;
- Rehabilitación;
- Oftalmología;
- Material de Ortopedia.

e. Se verificó si el dispositivo médico ya estaba homologado con respecto a los códigos Presupuesto por Resultados<sup>11</sup> (PPR) del Ministerio de Finanzas Públicas de Guatemala y el renglón presupuestario correspondiente con el que se encuentra identificado.

f. Se analizó la información obtenida para definir los resultados obtenidos de la actualización y poder presentar la propuesta de las listas actualizadas, las conclusiones y recomendaciones a la Junta Directiva, como autoridad máxima del Instituto para su aprobación.

## 3. Metodología Conceptual

La Organización Mundial de la Salud ha definido que el término “dispositivo médico” se refiere a cualquier instrumento, aparato, implemento, máquina, implante, reactivo para uso in vitro, sistema informático, material u otro artículo similar o relacionado, esenciales para la prevención, el diagnóstico, el tratamiento y la rehabilitación de enfermedades.

---

<sup>11</sup> Presupuesto por Resultados, Ministerio de Finanzas Públicas, Guatemala. <https://www.minfin.gob.gt/index.php/preguntas-frecuentes/18-tramites-y-servicios/592-presentaciones-presupuesto-por-resultados>;

Dado que la atención médica es dinámica, es importante correlacionar la vigencia de los contenidos en las listas de Material Médico Quirúrgico Menor con las actualizaciones en los procesos asistenciales, tomando como base el avance del conocimiento y el desarrollo de la tecnología. Por tanto, la actualización es un proceso permanente que permite la optimización de recursos para la detección, prevención y atención de las necesidades de los derechohabientes.

Para el caso, la actualización de la Lista se ha desarrollado considerando además la naturaleza misma del código del IGSS, que es la de permitir el abastecimiento de todos y cada uno de los códigos necesarios, en un sistema estandarizado, reglamentado desde el punto de vista financiero, el cual requiere incluso trazabilidad. Por tal motivo, se ha procurado además evitar la definición de especificaciones técnicas de dispositivos médicos dirigidas hacia una marca específica, permitiendo que los procesos para su adquisición permitan una competencia abierta y efectiva, sean íntegros y transparentes garantizando la eficiencia del gasto.

### 3.1 Premisas adoptadas por el Equipo Técnico.

Como se ha mencionado existen aspectos que se deben tomar en cuenta al momento de revisar, verificar, analizar y redactar la descripción de los dispositivos médicos y otros insumos incluidos en la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor, siendo el principal objetivo mejorar las descripciones de forma que se garantice la atención médica segura y de calidad al paciente, mediante la garantía del abastecimiento de insumos médicos a través de facilitar los procesos de las adquisiciones.

Los principales aspectos a considerar y que fueron las premisas que adoptó el equipo técnico durante la revisión y actualización de la lista son las siguientes:

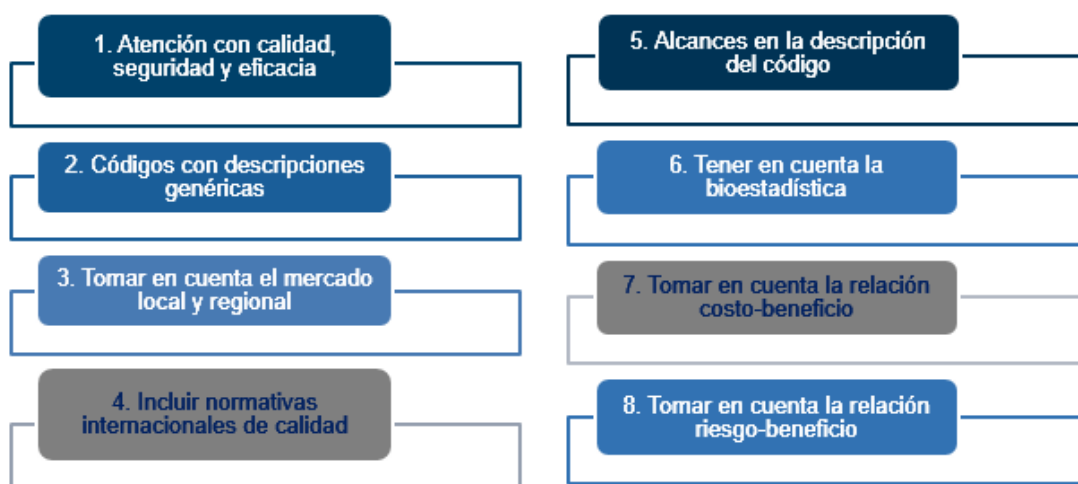


Diagrama 2: Premisas utilizadas por el equipo técnico para la actualización de listas de Material Médico Quirúrgico Menor (MMQM).

**1. Atención con calidad, seguridad y eficacia:** Este es el primero de los aspectos a ser tomado en cuenta porque relaciona directamente las necesidades de atención médica de los pacientes con base en los aspectos clínicos, de diagnóstico, intervención terapéutica y otros.

2. **Códigos con descripciones genéricas:** Permiten que todos los involucrados en el proceso de abastecimiento de los bienes, tengan claro lo que se está requiriendo, facilitando los procesos y haciéndolos abiertos y transparentes.

3. **El mercado local y regional:** Las descripciones deben permitir la competencia abierta a la participación de múltiples oferentes. Una descripción bien elaborada, permitirá tener mayor opción para seleccionar los dispositivos y al mismo tiempo obtener un ahorro en la compra.

4. **Normativas de Calidad:** Las descripciones también debe incluir normativas internacionales, ya definidas y aceptadas cuyo fin es garantizar los buenos procesos de manufactura y de aseguramiento de la calidad. Ejemplo: ISO 13485 Sistema de Gestión de la Calidad<sup>12</sup>.

5. **Alcance de la descripción del código:** Aspectos a ser tomados en cuenta al momento de revisar, verificar, analizar y redactar la descripción de los dispositivos médicos incluidos en las listas de Material Médico Quirúrgico Menor.

6. **Bioestadística:** Permite proyectar a corto y mediano plazo los dispositivos médicos necesarios para brindar la atención médica con base a la morbilidad predominante y las variables de la población derechohabiente que las padece.

7. **Relación costo-beneficio:** Permite tomar en consideración los beneficios en relación con la adecuada atención médica y los costos de los dispositivos médicos, especialmente en relación con su eficacia, con la seguridad y los beneficios susceptibles de cuantificar o medir.

8. **Relación riesgo-beneficio:** Permite tomar en cuenta los riesgos que para el paciente representa la utilización de determinados dispositivos médicos y los beneficios clínicos que pueda obtener. Permite seleccionar los dispositivos que cumpliendo la misma función representan menor riesgo su utilización.

### 3.2 Relaciones y marco de referencia en el requerimiento/provisión de material médico quirúrgico basado en la atención del paciente

La función principal del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social (IGSS) en lo relacionado a la atención médica bajo el Programa de Enfermedad, Maternidad y Accidentes (EMA), es la prestación de los servicios médico-hospitalarios para conservar, prevenir o restablecer la salud de los afiliados, por medio de una valoración profesional, que comprende desde el diagnóstico del paciente hasta la aplicación del tratamiento requerido para su restablecimiento<sup>13</sup>. Queda clara la orientación de los esfuerzos del Instituto, teniendo como centro de los mismos una misma figura, el paciente, derechohabiente o sujeto de derechos, que requiere atención médica.

En el proceso de garantizar lo anterior, es imprescindible el abastecimiento de dispositivos médicos necesarios y acordes a la acción diagnóstica y terapéutica desarrollada por el personal asistencial; dentro de un contexto armonizado que permita la correcta comunicación entre todos los involucrados en este proceso: Paciente, Profesionales de la salud, Adquisiciones y Proveedores. Todos y cada uno

---

<sup>12</sup> Popular Standards, ISO 13485 MEDICAL DEVICES, <https://www.iso.org/iso-13485-medical-devices.html>

<sup>13</sup> Funciones Esenciales. Instituto Guatemalteco de Seguridad Social (IGSS), <https://www.igssgt.org/nosotros/funciones-esenciales/>



de ellos deben identificar claramente el bien requerido, usando un lenguaje sistematizado y estandarizado que para el caso es el código del bien asignado por el Instituto Guatemalteco de Seguridad Social.

El Código asignado a cada producto del Listado del IGSS debe permitirle principalmente al Profesional de la salud definir su requerimiento, requerimiento que estará orientado a suplir una necesidad para la atención del Paciente. Este requerimiento debe estar definido de manera tal de asegurar que el resto de actores involucrados en la cadena de suministros, identifiquen correctamente lo requerido y provean al Profesional de la salud de lo pertinente para lograr la acción requerida en el Paciente. El Código del IGSS debe permitir que las instancias encargadas de las Adquisiciones, identifiquen el requerimiento y desarrollen procesos de adquisición que permitan identificar al mercado de Proveedores, definir la estrategia de adquisición y establecer los recursos necesarios para poder adquirirlos. Una vez el proceso de adquisición es publicado, el mercado de Proveedores debe entender con claridad lo que el Profesional de la salud ha requerido a través de las instancias correspondientes de adquisición, para poder atender adecuadamente al Paciente. Es por tanto también, un lenguaje común que armoniza la relación de los actores en el proceso de abastecimiento.

Tal armonización está además contenida en marcos de referencia, de obligatorio cumplimiento, nacionales o internacionales, que coadyuvan a hacer viables los requerimientos: Legislaciones, Regulaciones, Normalización, Bioética entre otros. Estos marcos de referencia no necesariamente tienen que ser propios de la actividad médica, de hecho, muchos de ellos deberán ser considerados desde ámbitos tales como las finanzas o desde la sostenibilidad medio ambiental. Para el caso de los códigos del IGSS, un ejemplo puntual es el Presupuesto por Resultados (PpR), el cual es un instrumento desarrollado como parte de la Gestión por Resultados (GpR)<sup>14</sup>, impulsado por el Gobierno de Guatemala a través del Ministerio de Finanzas Públicas (MINFIN) Secretaría de Planificación y Programación de la Presidencia (SEGEPLAN). Este instrumento obliga a la homologación de los Códigos del IGSS a un Código PpR, con el objeto de garantizar la incorporación del presupuesto destinado a tales adquisiciones a los análisis de la Gestión por Resultados.

Por tal motivo mandatorio el cumplimiento, sin embargo, debe gestionarse adecuadamente para garantizar el uso previsto en la atención al paciente y al mismo tiempo cumplir con el requisito regulatorio. En este punto es pertinente hacer notar que, dependiendo de la naturaleza de la regulación, la práctica médico-asistencial del Profesional en la salud debe prevalecer sobre los aspectos regulatorios, en el sentido de que no debe ser un proceso administrativo-financiero, que obligue la adopción de una medida de índole asistencial.

Las relaciones detalladas previamente, se sintetizan en el siguiente diagrama:

---

<sup>14</sup> Gestión por Resultados (GpR), es un enfoque diseñado para lograr la consistencia y coherencia buscadas entre los resultados de desarrollo de país y el quehacer de cada una de sus instituciones. Ministerio de Finanzas Públicas (MINFIN) Secretaría de Planificación y Programación de la Presidencia (SEGEPLAN), Enero 2013. Guía conceptual de planificación y presupuesto por resultados para el sector público de Guatemala. [https://www.minfin.gob.gt/images/downloads/leyes\\_manuales/manuales\\_dtp/guia\\_conceptual\\_gestion\\_resultados.pdf](https://www.minfin.gob.gt/images/downloads/leyes_manuales/manuales_dtp/guia_conceptual_gestion_resultados.pdf).

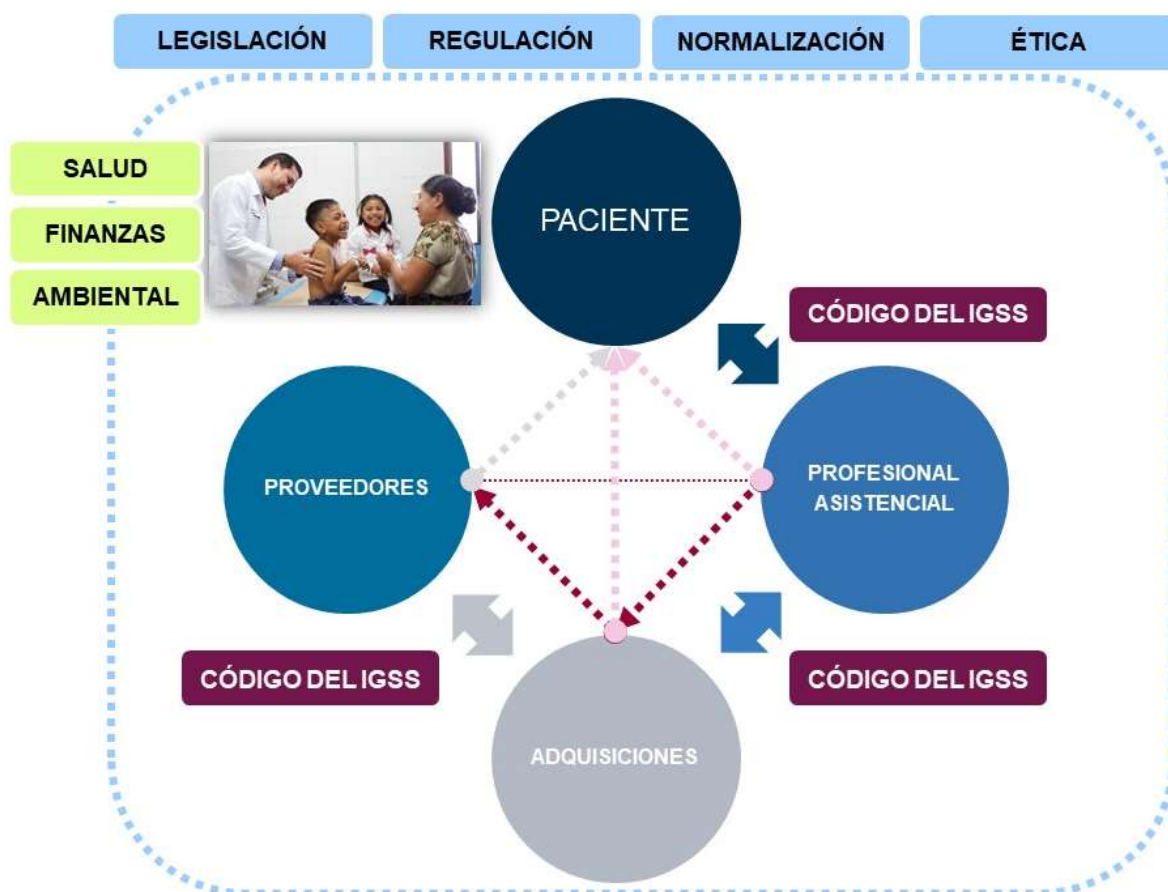


Diagrama 3: Relaciones y marco de referencia en el requerimiento/provisión de material médico quirúrgico basado en la atención del paciente<sup>15</sup>.

Teniendo en consideración las múltiples variantes, opciones, configuraciones que algunos dispositivos médico pueden tener, debe hacerse notar que, si bien el Código de IGSS es un sistema estandarizado que define con claridad lo requerido, es necesario definir especificaciones técnicas detalladas que le permitan al profesional en la salud, definir aspectos específicos de su requerimiento, los cuales deberían estar orientados a la atención de condiciones específicas de los pacientes. [Ver Anexo 1. Ejemplo de Implante Coclear].

### 3.3 Criterios para la actualización de la Lista Básica de Material Médico Quirúrgico Menor.

El proceso propuesta de actualización se fundamenta en la revisión de la información entregada y consignada en la lista oficial de Material Médico Quirúrgico Menor del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social (IGSS) y debe ser un proceso sustentado en criterios de transparencia, de eficiencia, e incorporando la evidencia de los avances de la ciencia y la tecnología en medicina para fomentar la calidad y una política del uso racional de los insumos en la institución.

<sup>15</sup> Fuente: Fotografía <https://www.igssgt.org/amedigss/>

La metodología utilizada para la revisión y definición de mejoras a la lista se ha fundamentado en:

- Revisión de las especificaciones técnicas de los dispositivos incluidos en la Lista Básica de Material Médico Quirúrgico Menor.
- Análisis y Evaluación de la viabilidad para realizar los cambios o ajustes a las especificaciones técnicas, conforme a su uso y condiciones de mercado.
- Dictamen o validación a la propuesta de actualización de los dispositivos, proceso a ser desarrollado por el Asociado a fin de determinar la viabilidad de las modificaciones planteadas.

Para la definición de la revisión se ha propuesto una matriz de recolección de la información en la cual se plantearon una serie de parámetros usados con la finalidad de brindar una reclasificación de la lista, observaciones que sustentan la inclusión, modificación o exclusión del dispositivo médico.

A continuación, se describen los parámetros:

- a) Código: Definición numérica empleada por el instituto para identificar cada dispositivo.
- b) Descripción.
- c) Unidad de Despacho.
- d) Clasificación.
- e) Análisis y observaciones del dispositivo.
- f) Acción propuesta (aplicación de criterios de Inclusión, Modificación o Exclusión).
- g) Justificación a la Acción Propuesta (Medicina basada en evidencia, Soporte bibliográfico, experiencia de su uso en la región, entre otras).
- h) Propuesta de Especificaciones Técnicas.
- i) Especialidad médica en la que se utiliza.
- j) Clasificación del dispositivo médico, según Nivel de Riesgo (OMS-OPS): Clase I, II y III.
- k) Nivel de Atención donde se utiliza el dispositivo médico (Niveles de Resolución Médica), determina qué tipo de establecimientos se encuentran facultados para solicitar y utilizar determinados insumos médico-quirúrgicos, según la complejidad, demanda de servicios y población atendida, en Guatemala en los niveles: 1,2,3.

### 3.3.1 Criterios de Inclusión, Modificación y Exclusión de Dispositivos Médicos

Para la actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor se deben tener en consideración los siguientes criterios: Inclusión, Modificación y Exclusión.

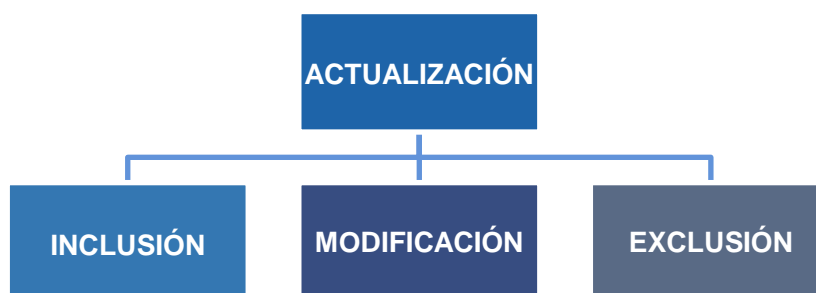


Diagrama 4: Criterios de actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico<sup>16</sup>.

Para la aplicación de cada uno de estos criterios se debe considerar la valoración de procedimientos que lo implican:

**a) Inclusión:** Incorporación de dispositivos médicos distintos en cuanto al nombre y según sea el caso, en cuanto a concentración, descripción técnica, principio de funcionamiento, con respecto a aquellos ya incluidos en la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor<sup>17</sup>.

Algunos de los aspectos a evaluar son:

- Conocimiento e identificación del dispositivo médico, complementarios hacia otros insumo o equipos.
- Contexto clínico y epidemiológico.
- Evaluación de la información técnica/científica.
- Evaluación de la evidencia clínica.
- Información de seguridad del dispositivo médico.
- Valoración del costo del dispositivo.

**b) Modificación:** Acción de transformar o cambiar determinadas condiciones o características técnicas de un dispositivo médico, misma que se puede identificar en dos tipos, pero que en nuestra actualización y para fines prácticos llamaremos: **Modificación**.

1. *Modificación Mayor*, los cambios realizados a la descripción de un dispositivo médico contenido en la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor, en cuanto a indicaciones terapéuticas, aplicaciones, especificaciones o accesorios.

2. *Modificación Menor*, los cambios realizados a la descripción de un dispositivo médico contenido en la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor, en cuanto a forma y/o presentación, redacción,

<sup>16</sup> "Revisión del proceso de Sometimientos al Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud", [http://www.csg.gob.mx/descargas/pdf/priorizacion/cuadro-basico/material\\_apoyo/taller-capacitacion/2016/Taller\\_Capacitacioxn\\_CSG\\_MAYO.pdf](http://www.csg.gob.mx/descargas/pdf/priorizacion/cuadro-basico/material_apoyo/taller-capacitacion/2016/Taller_Capacitacioxn_CSG_MAYO.pdf).

<sup>17</sup> Reglamento Interior de la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud, México, <http://www.csg.gob.mx/descargas/pdf/priorizacion/cuadro-basico/normatividad/ARReglCICByCISS.pdf>.

ortografía u otras, sin que se produzcan diferencias sustantivas que repercutan en la indicación, calidad, eficacia y seguridad.

Las modificaciones realizadas se basan generalmente en los aspectos:

- Análisis de la descripción actual, que identifiquen la dificultad de adquirir el producto ya sea por una descripción deficitaria o por la falta de disponibilidad del mismo.
- Mejora basada en la evidencia científica, cambio de material, ampliación de rango de las medidas del dispositivo médico.

**c) Exclusión:** Es la desincorporación fundamentada de un dispositivo médico en alguna o todas sus presentaciones y especificaciones de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor.

En este criterio se analizan los aspectos siguientes:

1. Obsolescencia del dispositivo.
2. Sustitución del dispositivo por otro de mejor rendimiento y seguridad.
3. Reportes de Tecnovigilancia. Reportes, alertas o recomendaciones de retirar productos del mercado por parte del ente regulador.

### 3.3.2 Propuesta de modificación al Formulario SPS-932 para la Inclusión, Modificación y Exclusión de Dispositivos Médicos.

La actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor se encuentra normada a través del Acuerdo de Gerencia del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social 02/2011 y en su Segundo Considerando afirma:

*“Que el Comité Central y Comités Locales, son los encargados de revisar, actualizar y proponer las modificaciones que consideren pertinentes a la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor vigente, manteniendo la vigilancia de la calidad a través de los reportes que estos generan, para la efectiva asistencia médica a los afiliados, beneficiarios, pensionados y jubilados protegidos por el Régimen de Seguridad Social”.*

El formulario SPS-932 está diseñado para registrar la información de mayor importancia que permita dar soporte a las diferentes propuestas de actualización de la lista de acuerdo a los criterios de Inclusión, Modificación o Exclusión de los dispositivos médicos destinados a brindar la atención a los derechohabientes del Instituto.

Como parte del trabajo realizado se identificó la necesidad de aportar al formulario ciertas modificaciones, realizadas con la finalidad de poder validar más información que respalde la acción a realizar basada en los criterios de Inclusión, Modificación o Exclusión. Ver Anexo 2: Formulario SPS-932 “Actualización de Lista de Material Médico Quirúrgico Menor” y sus instrucciones de llenado.

### 3.4 Conceptos básicos relacionados con los Dispositivos Médicos.

Los dispositivos médicos se definen como cualquier producto, instrumento, aparato o máquina que se usa para la prevención, el diagnóstico o el tratamiento de enfermedades y dolencias, o para detectar, medir, restaurar, corregir o modificar la anatomía o función del organismo con un fin sanitario. Habitualmente, el objetivo que se persigue con un dispositivo médico no se alcanza por medios farmacológicos, inmunológicos ni metabólicos. Se utiliza en los siguientes casos: Diagnóstico, prevención, supervisión o alivio de una enfermedad, tratamiento, compensación de una lesión o de una deficiencia, investigación, sustitución, modificación o soporte de la estructura anatómica o de un proceso fisiológico, diagnóstico del embarazo y control de la concepción, cuidado durante el embarazo, nacimiento o después del mismo, incluyendo el cuidado del recién nacido y productos para la desinfección y/o esterilización de dispositivos.

#### 3.4.1 Biomateriales y biocompatibilidad en los dispositivos médicos.

Para el término biomateriales, se han propuesto muchas definiciones diferentes, sin embargo, los siguientes enunciados dan una idea general de su importancia:

- a) Material utilizado en un dispositivo médico, pensado para interactuar mutuamente con sistemas biológicos.
- b) Cualquier sustancia o combinación de sustancias de origen natural o artificial que puede ser usada durante cierto tiempo como un todo o como parte de un sistema que permite tratar, aumentar o reemplazar algún tejido, órgano o función del cuerpo humano.
- c) Material sintético empleado para reemplazar parte de un sistema vivo o que está en íntimo contacto con fluidos biológicos. Obviamente, que no cualquier material puede ser empleado como biomaterial, para ello debe tener una característica muy especial ser biocompatible.

Los biomateriales son materiales farmacológicamente inertes, están diseñados para utilizarse, incorporarse o implantarse en seres vivos, manteniéndose en contacto con fluidos corporales, por lo que deben ser químicamente estables. A su vez, éstos deben garantizar seguridad de uso y reducir costos para que sean alcanzables para la mayoría de la población. La forma multidisciplinaria del tema, exige la participación de profesionales de diferentes áreas, los biomateriales deben responder a 4 premisas principales: durabilidad, seguridad, efectividad y costo.

Por otra parte, el término biocompatibilidad se refiere a la interacción entre los tejidos y los sistemas fisiológicos del paciente que está siendo tratado con un dispositivo médico. Para ser biocompatible, un material o dispositivo no debe producir ninguna reacción adversa en el cuerpo humano.

La evaluación de biocompatibilidad de un dispositivo médico se realiza realmente para garantizar la seguridad del paciente. Las compañías que diseñan dispositivos médicos están tratando de maximizar los beneficios que brindan a los pacientes mientras minimizan los riesgos. La norma aceptada a nivel mundial, es la de la Organización Internacional de Normalización (ISO) 10993,

"Evaluación biológica de dispositivos médicos— Parte 1: Evaluación dentro de un proceso de gestión de riesgos"<sup>18</sup>.

El principal objetivo de la norma ISO 10993 es verificar que el dispositivo sea adecuado para el uso previsto. En este proceso, las pruebas biológicas son el paso más crítico en la evaluación de la biocompatibilidad. La norma clasifica los dispositivos según el tipo de contacto corporal y la duración. También proporciona una lista de posibles efectos biológicos.

La razón más importante para el estudio de biocompatibilidad es que existen numerosas reacciones adversas que pueden ser consecuencia del uso de biomateriales, entre ellos pueden considerarse, inflamación, toxicidad sistémica, sensibilización, mutagenicidad y carcinogenicidad, entre otras; lo cual determina la necesidad de investigar y de utilizar los avances científicos para entender los mecanismos que las originan y fabricar nuevos biomateriales que minimicen las reacciones adversas y posean ventajas sobre los ya existentes.

#### 3.4.2 Polímeros utilizados en el diseño de dispositivos médicos.

Diferentes tipos de polímeros han sido usados por muchos años en dispositivos médicos. El polímero más utilizado, ha sido el PVC, debido a sus propiedades como la versatilidad, la disponibilidad, la claridad, la resistencia al doblamiento y su bajo precio. Para mejorar las propiedades tales como la resistencia a la abrasión y resistencia química, se desarrollaron las aleaciones de PVC (por ejemplo, con poliuretano, etil-vinil-acetato [EVA]).

Los compuestos de elastómero termoplástico (TPE) han sido desarrollados como una alternativa al PVC. Los TPE's son flexibles sin que contengan plastificantes y se utilizan para las exigentes aplicaciones médicas que requieren que no contengan ftalatos, sean suaves al tacto y tengan alta elasticidad.

Los plásticos, más específicamente compuestos poliméricos especialmente formulados, hacen posible una amplia gama de componentes utilizados en el diseño de dispositivos médicos, desde jeringas de succión y esfigmomanómetros hasta catéteres y bolsas para fluidos intravenosos. Los tubos para uso médico incluyen tubos peristálticos utilizados para bombear fluidos y catéteres de acceso de múltiples lúmenes que pueden ser utilizados, por ejemplo, para administrar varias soluciones intravenosas o drogas a la vez. Los compuestos médicos son materiales esenciales utilizados en cirugías, incluyendo herramientas de succión cánulas Yankauer, máscaras de oxígeno, y cámaras de goteo. Estos compuestos plásticos son necesarios para empaques, almohadillas, aislamiento, bolsas surtidoras, tapaderas, adaptadores y conectores luers.

ABREVIATURAS	TIPO DE POLIMEROS
<b>ABS</b>	Acrilonitrilo-butadieno-estireno
<b>EVA</b>	Etileno acetato de vinilo

<sup>18</sup> ISO 10993-1:2018, Biological evaluation of medical devices — Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, <https://www.iso.org/standard/68936.html>;



ABREVIATURAS	TIPO DE POLIMEROS
<b>HDPE</b>	High Density Polyethylene, por sus siglas en inglés
<b>PC</b>	Policarbonato
<b>PE</b>	Polietileno
<b>PEAD</b>	Polietileno de alta densidad
<b>PEBD</b>	Polietileno de baja densidad
<b>PP</b>	Polipropileno
<b>PS</b>	Poliestireno
<b>PSI</b>	Elastómero de metil silicona
<b>PSU</b>	Polisulfona
<b>PTFE</b>	Politetrafluoroetileno
<b>PU</b>	Poliuretano
<b>PUR</b>	Poliuretano
<b>PVC</b>	Policloruro de vinilo
<b>SI</b>	Siliconas
<b>UHMWPE</b>	Polietileno de ultra alto peso molecular

Tabla 2: Lista de biomateriales identificados en las descripciones de los dispositivos médicos incluidos en la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor.

La razón primaria del empleo de biomateriales se encuentra en que reemplazan físicamente a un tejido blando o duro que ha sido dañado o destruido a través de un proceso patológico (enfermedad) o accidental. Aunque los tejidos y las estructuras del cuerpo humano llevan a cabo correctamente su función durante un largo periodo de tiempo, pueden sufrir una amplia variedad de procesos degradativos que incluyen fracturas, infecciones, cáncer, etc., y que causan desfiguraciones y/o pérdidas de la función. Bajo tales circunstancias, puede ser posible remover el tejido dañado y reemplazarlo o corregirlo por medio de un adecuado biomaterial.

APLICACIÓN		MATERIAL FRECUENTEMENTE EMPLEADO
SISTEMA ÓSEO	Reemplazo de articulaciones Placas para la fijación de fracturas Cemento para huesos Reparación de defectos óseos Ligamentos y tendones artificiales Implantes dentales	Aleaciones de titanio, acero inoxidable, polietileno Acero inoxidable, aleación cobalto-cromo Polimetilmetacrilato Hidroxiapatita Teflón®, Dacrón® Titanio, alúmina, fosfato de calcio
SISTEMA CARDIOVASCULAR	Prótesis vasculares Válvulas de corazón Catéter	Dacrón®, Teflón®, poliuretano Tejido reprocesado, acero inoxidable, Dacrón® Goma de silicona, Teflón, poliuretano
ÓRGANOS	Corazón artificial Placas para reparación de la piel Riñón artificial (hemodiálisis) Respiradores artificiales	Poliuretano Materiales compuestos de silicona-colágeno Celulosa, poliacrilonitrilo Goma de silicona
SENTIDOS	Lentes intraoculares Lentes de contacto	Polimetilmetacrilato, goma de siliconas Silicona-acrilato, hidrogeles

Tabla 3: Campos de la medicina-aplicaciones de biomateriales<sup>19</sup>.

<sup>19</sup> Capítulo 8: Biomateriales, Materiales y materias primas, Ministerio de Educación. Instituto Nacional de Educación Tecnológica, Argentina. <http://www.inet.edu.ar/wp-content/uploads/2012/11/biometales.pdf>.



### 3.4.3 Aplicaciones médicas de los biomateriales.

Para la elaboración de dispositivos médicos como jeringas, bolsas para suero o sangre, mangueras o tubos flexibles, adhesivos, cintas elásticas, hilos de sutura, etc. los materiales más usados son aquellos de origen sintético y que no son biodegradables, como polietileno, polipropileno, policloruro de vinilo, polimetil metacrilato y policarbonato.

Los materiales utilizados dentro del organismo deben ser materiales diseñados para mantener sus propiedades en largos períodos de tiempo, por lo que se necesita que sean inertes, biocompatibles y atóxicos para disminuir el posible rechazo.

En el Anexo 3: Polímeros-Aplicación Clínica, se presenta la clasificación de los biomateriales de acuerdo a sus propiedades y su utilidad.

### 3.4.4 Incorporación de materiales para dispositivos médicos más seguros.

En la actualidad se va tomando más conciencia de la adquisición de dispositivos médicos fabricados con materiales que sean más seguros tanto para el paciente como para la salud de los trabajadores y de la comunidad; ya que algunos de estos compuestos se han relacionado como los responsables de causar enfermedades tales como cáncer, malformaciones congénitas y asma, entre otras.

A continuación, presentamos una lista de algunas de las sustancias químicas que se utilizan en el cuidado de la salud y de acciones que se pueden implementar para eliminarlas o minimizar su uso. En la actualización de la lista, se identificaron dispositivos médicos que poseen en su composición materiales que pueden ocasionar un incidente adverso previsto<sup>20</sup> que afecta la salud del paciente.

- **Látex**

Es el material más elástico conocido. El látex es una sustancia con una composición de gran complejidad, puesto que entre sus elementos constituyentes se encuentran gomas, aceites, azúcares, sales minerales, ácidos nucleicos, proteínas, alcaloides, terpenos, ceras, hidrocarburos, almidón, resinas, taninos y bálsamos.

Algunas personas pueden ser muy alérgicas a las proteínas que se encuentran en el látex natural. Por lo anterior, existen compuestos médicos que no contienen látex y que no se procesan en líneas de compuestos que tengan cualquier rastro de materiales de látex.

Algunos insumos que contienen látex: Biberones, cintas adhesivas, preservativos y materiales médicos (guantes, sondas, etc), entre otros.

---

<sup>20</sup> Norma oficial Mexicana 240-2012, Instalación y operación de la Tecnovigilancia, [http://dof.gob.mx/nota\\_detalle.php?codigo=5275834&fecha=30/10/2012](http://dof.gob.mx/nota_detalle.php?codigo=5275834&fecha=30/10/2012);

- **Ftalatos<sup>21</sup>**

Los ftalatos o ésteres de ácido ftálico son un grupo de compuestos químicos principalmente empleados como plastificadores (sustancias añadidas a los plásticos para incrementar su flexibilidad). Uno de sus usos más comunes es la conversión del policloruro de vinilo (PVC) de un plástico duro a otro flexible.

Debido a algunas preocupaciones potenciales de salud y seguridad, algunos plastificantes a base de ortoftalatos, han sido eliminados o se ha restringido su uso en algunos países.

Los elastómero termoplástico (TPE´s) son una alternativa al PVC que no utilizan plastificantes en absoluto en numerosas aplicaciones.

Algunos de los productos médicos que contienen PVC y DEHP son: Bolsas de alimentación enteral, bolsas de sangre, bolsas de drenaje, bolsas colectoras de orina, diálisis peritoneal: bolsas de drenaje, tubuladuras, sondas nasogástricas, sistema de drenaje de heridas: tubos y bolsas, tubuladuras de las bombas de extracción de leche materna, cánulas nasales, tubos endotraqueales y de traqueotomía, tubuladuras del humidificador, mascarillas para oxígeno, entre otros.

- **Subproductos animales**

En el pasado hubo cierta preocupación de que los ingredientes a base de subproductos animales (por ejemplo, grasa, glicerol, caseína) pudieran tener el riesgo de contener una proteína de príon infecciosa que causa EET (Encefalopatías Espongiformes Transmisibles). Aunque se ha confirmado que la grasa de origen animal es segura contra la propagación del EET cuando se procesa correctamente, algunos fabricantes deseaban eliminar todos los subproductos animales. Los ingredientes de origen animal a menudo pueden ser sustituidos con productos de origen vegetal o productos a base de petróleo para hacer compuestos sin subproductos animales.

- **Mercurio**

Los ftalatos o ésteres de ácido ftálico son un grupo de compuestos químicos principalmente empleados como plastificadores (sustancias añadidas a los plásticos para incrementar su flexibilidad). Uno de sus usos más comunes es la conversión del policloruro de vinilo (PVC) de un plástico duro a otro flexible.

Debido a algunas preocupaciones potenciales de salud y seguridad, algunos plastificantes a base de ortoftalatos, han sido eliminados o se ha restringido su uso en algunos países.

Los elastómero termoplástico (TPE´s) son una alternativa al PVC que no utilizan plastificantes en absoluto en numerosas aplicaciones.

Algunos de los productos médicos que contienen PVC y DEHP son: Bolsas de alimentación enteral, bolsas de sangre, bolsas de drenaje, bolsas colectoras de orina, diálisis peritoneal: bolsas de drenaje,

---

21 Sustancias Químicas, Pequeños cuidados, en hospitales y centros de salud, <https://pequenos cuidados.org/sustancias-quimicas/>

tubuladuras, sondas nasogástricas, sistema de drenaje de heridas: tubos y bolsas, tubuladuras de las bombas de extracción de leche materna, cánulas nasales, tubos endotraqueales y de traqueotomía, tubuladuras del humidificador, mascarillas para oxígeno, entre otros.

- **Bisfenol A**

El bisfenol A (BPA) se utiliza para fabricar ciertos plásticos, como policarbonatos y resinas epoxi. La principal forma de exposición a esta sustancia es a través de los alimentos, puesto que el BPA se utiliza para su envasado. El BPA también se emplea en la producción de polímeros para dispositivos médicos como catéteres e implantes, y en algunos productos odontológicos.

El BPA es un componente clave de ciertos plásticos y sus derivados utilizados en numerosas aplicaciones médicas, como los adhesivos y selladores odontológicos, las incubadoras de cuidados neonatales, los hemodializadores y las máquinas de bypass cardiopulmonar. El riesgo de exposición al BPA a través de dispositivos médicos está vinculado a la liberación de BPA por parte de estos. Se ha investigado el nivel real de exposición para las distintas aplicaciones.

La máxima exposición estimada al BPA se produce durante la atención médica continuada especialmente en las unidades de cuidados intensivos neonatales, en los recién nacidos durante la atención médica continuada y en los pacientes de diálisis.

Algunos de los productos médicos identificados y que poseen BPA:

- Policarbonato: Lentes de contacto, tubuladuras, dializadores, set de administración endovenosa, jeringas, catéteres.
- Polisulfona: Nebulizadores, humidificadores, membranas de hemodiálisis.
- Poliacrilatos: Resinas dentales (composites), selladores dentales, revestimientos para dispositivos médicos.
- Polieterimida: Bandejas de esterilización, insumos dentales, pipetas.
- Aditivo para PVC (como estabilizador): bolsas de líquido endovenoso, sondas nasogástricas y tubos de infusión enteral, máscaras para oxígeno, tubos endotraqueales, catéteres umbilicales.

La posibilidad de encontrar alternativas a los materiales que contienen BPA debe evaluarse en función de la eficacia del tratamiento y la posible toxicidad de dichas alternativas. Esto todavía no es viable, ya que no se dispone de suficiente información sobre los posibles materiales alternativos.

#### 3.4.5 Materiales hipoalergénicos para la fabricación de dispositivos médicos.

Hipoalergénico, o hipoalérgico, es aquella característica dada por algún material que nos ayuda a disminuir el riesgo de provocar un síntoma alérgico o una reacción alérgica al producto adquirido.

Hoy en día se fabrican muchos artículos que dependen de la capacidad de no producir alergias, como son las almohadas hipoalergénicas, los cintas hipoalergénicos, las vendas hipoalergénicas,

medicamentos, etc., debido a que una gran parte de la población sufre ya sea de problemas asmáticos o de síntomas alérgicos.

En esta era tecnológica existen muchísimos avances, principalmente en el área de la medicina y es por ello que muchas empresas se han dedicado a estudiar esta área y con buenos resultados de igual forma existen otras innovaciones, que además de ser hipoalergénicas contienen otras características importantes que mejoran su implementación, como son el desarrollo de tecnología de micro partículas dentro del producto, las cuales modifican la estructura del material.

#### 3.4.6 Toxicidad asociada a la esterilización de los Dispositivos Médicos.

Los dispositivos médicos normalmente son esterilizados después de ser fabricados para asegurar que no haya microorganismos patógenos en la superficie. En la mayoría de los casos, los compuestos que se utilizan en estos dispositivos médicos deben ser esterilizables. En otras palabras, deben ser estables bajo condiciones de esterilización y el material no debe romperse, degradarse o sufrir pérdidas mayores de propiedades físicas y/o estéticas.

Los métodos de esterilización comúnmente utilizados son:

- Esterilización por vapor saturado (es decir, la esterilización por calor húmedo).
- Esterilización con óxido de Etileno (EtO).
- Esterilización con plasma de baja temperatura generado por peróxido de hidrógeno
- Esterilización por irradiación con alta energía (por ejemplo, haz electrónico o rayos gamma)

##### • Óxido de Etileno

A temperatura ambiente, el óxido de etileno es un gas incoloro, inflamable y de olor dulce. El poder del óxido de etileno para dañar el ADN lo convierte en un eficaz agente para esterilización, pero esa capacidad da cuenta de su actividad como causante de cáncer, linfoma y leucemia son los cánceres que con mayor frecuencia se relacionan con la exposición ocupacional al óxido de etileno.

El gas provoca principalmente irritación de la nariz, garganta y tracto respiratorio; también provoca efectos en el sistema nervioso central como jaquecas, náusea y vómitos. Con altas exposiciones, somnolencia, jaqueca, debilidad, forma de caminar irregular y pérdida de conciencia pueden ocurrir. El óxido de etileno es considerado mutagénico y cancerígeno por la FDA y la OSCHA, por lo tanto ninguna operaria que asuma la tarea de esterilización con este producto debe contratarse en estado de embarazo.

La Administración de Salud y Seguridad Ocupacional de EE. UU. (U.S. Occupational Safety and Health Administration) tiene información sobre los límites de la exposición ocupacional al óxido de etileno<sup>22</sup>.

---

<sup>22</sup> Ethylene Oxide Osha Fact Sheet, [https://www.osha.gov/OshDoc/data\\_General\\_Facts/ethylene-oxide-factsheet.pdf](https://www.osha.gov/OshDoc/data_General_Facts/ethylene-oxide-factsheet.pdf).

- **Radiación Gamma**

Los rayos gamma son ondas electromagnéticas (igual que los rayos de luz, infrarrojos o ultravioletas). Sin embargo, los rayos gamma tienen una menor longitud de onda, lo que les hace tener más energía. La potencia de los rayos gamma los hace útiles para esterilización de equipo médico. Una de las principales ventajas es la buena capacidad de penetración que permite esterilizar los productos dentro del envase definitivo. Además de simplificar el proceso de producción, esto también elimina el riesgo de que los productos puedan volver a contaminar, tal como sucedería si el proceso de empaquetado se realizara posteriormente. Sin embargo, por su condición de radiación ionizante, si se afecta el ADN conlleva habilidad de provocar cambios moleculares que pueden repercutir en efectos cancerígenos. El material previamente esterilizado en rayos gamma, no debe esterilizarse con óxido de etileno porque el proceso con rayos gamma permite que se liberen moléculas de cloro que, al combinarse con el óxido de etileno se convierten en etilen condrina, compuesto de gran toxicidad.

### 3.5 Clasificación de los dispositivos médicos<sup>23</sup>

#### 3.5.1 Clasificación de los dispositivos médicos con base a los niveles de riesgo.

Los controles reglamentarios están destinados a salvaguardar la salud y la seguridad de los pacientes y de otras personas asegurando que los fabricantes de dispositivos médicos sigan los procedimientos especificados durante el diseño, fabricación y comercialización; por ese motivo el Grupo de Trabajo para la Armonización Global (GHTF: Global Harmonization Task Force) propuso la clasificación con base a los niveles de riesgo y se fundamenta en los riesgos potenciales relacionados con el uso y el posible fracaso de los dispositivos en la combinación de varios criterios tales como, duración del contacto con el cuerpo, grado de invasión y efecto local contra efecto sistémico.

CLASE	NIVEL DE RIESGO	EJEMPLO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS
I (A)	Riesgo Bajo	Instrumental quirúrgico / Gasa
IIa (B)	Riesgo Moderado	Agujas hipodérmicas / Equipo de succión.
IIb (C)	Riesgo Alto	Ventilador pulmonar / Implantes ortopédicos
III (D)	Riesgo Muy Alto	Válvulas cardíacas / Marcapasos

Tabla 4: Clasificación de nivel de riesgo y ejemplo de dispositivos médicos.

<sup>23</sup> Séptima conferencia de la red Panamericana de la armonización de la Reglamentación Farmacéutica (Red PARF, Canadá 2003, [https://www.paho.org/hq/index.php?option=com\\_docman&view=list&format=html&layout=default&slug=red-parf-red-panamericana-armonizacion-d-6&Itemid=270&lang=es&limit=20&limitstart=260](https://www.paho.org/hq/index.php?option=com_docman&view=list&format=html&layout=default&slug=red-parf-red-panamericana-armonizacion-d-6&Itemid=270&lang=es&limit=20&limitstart=260)).

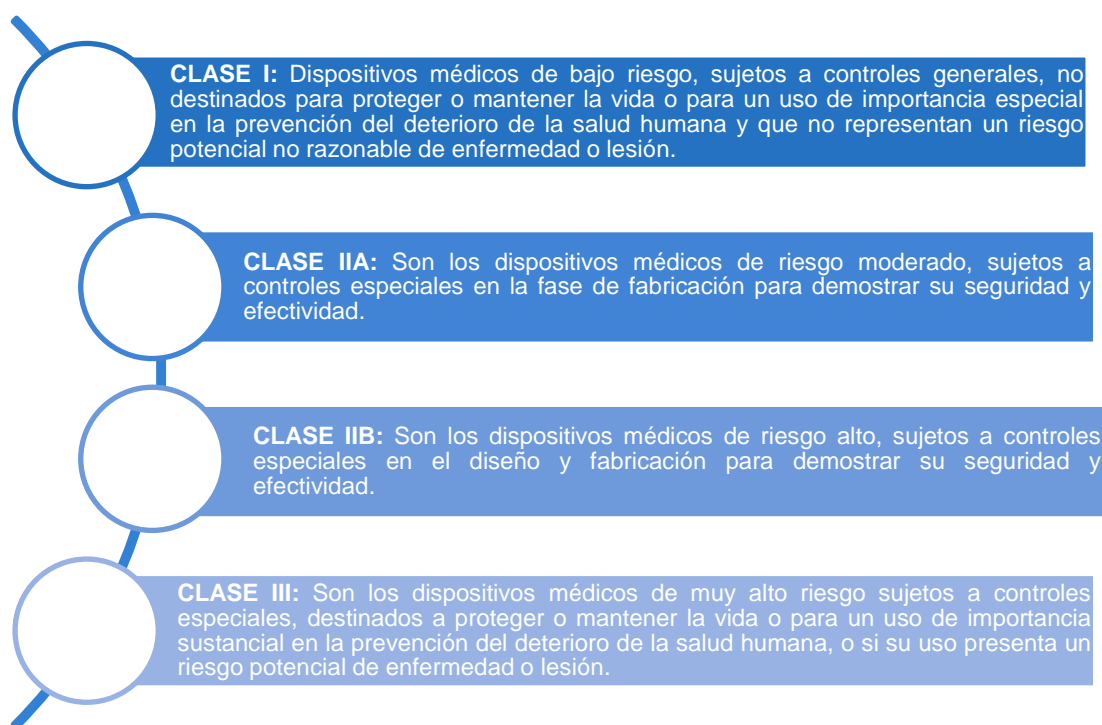


Diagrama 5: Clasificación de los dispositivos médicos según niveles de riesgo.

### 3.5.2 Clasificación de dispositivos médicos con base a los niveles de atención de la salud.

Los niveles de atención son importantes desde el punto de vista de la clasificación de los dispositivos médicos, porque con base a la capacidad instalada se debe determinar la necesidad y las características de los dispositivos de tal forma que garanticen la atención adecuada. La Organización Mundial de la Salud ha clasificado e identificado cuatro niveles que se detallan a continuación:

NIVEL DE ATENCIÓN	DESCRIPCIÓN
<b>1</b>	Insumos Médicos Quirúrgicos para uso de Equipo Comunitario de Salud (Médico, Enfermera, Auxiliar de Enfermería, Promotor de Salud, etc), que se desempeñan en unidades médicas y para uso de hospitales Departamentales, Básico, Regionales y Especializados.
<b>2</b>	Insumos Médicos Quirúrgicos para uso de Médicos, Enfermeras y Auxiliares de Enfermería en Unidades Comunitarias de Salud Familiar Hospitales Departamentales, Básico, Regionales y Especializados.
<b>3</b>	Insumos Médicos Quirúrgicos para uso en Hospitales Departamentales, Básicos, Regionales y Especializados.
<b>4</b>	Insumos Médico Quirúrgicos para uso en Hospitales Nacionales, Regionales y Especializados.

Tabla 5: Clasificación de los dispositivos médicos según niveles de atención de salud.

En el Instituto Guatemalteco de Seguridad Social (IGSS), las unidades médicas según sus niveles de atención se pueden ejemplificar de la siguiente forma:

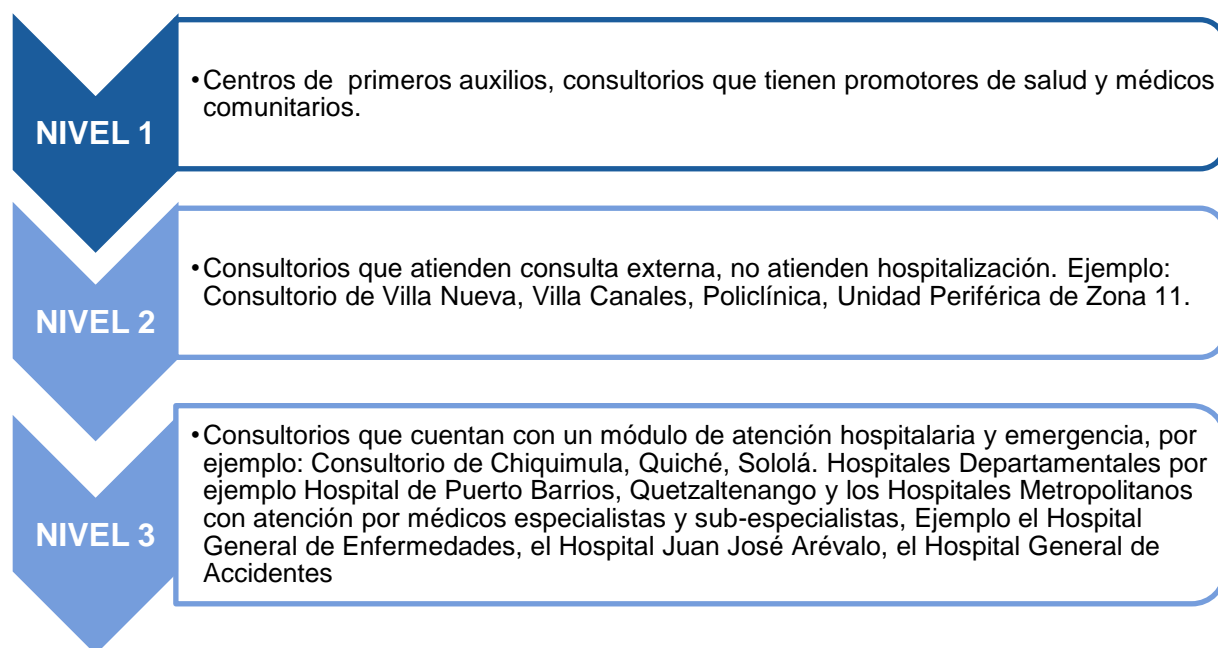


Diagrama 6: Clasificación de los dispositivos médicos según niveles de atención de salud (Centros de atención del IGSS en Guatemala).

### 3.5.3 Empaque y Etiquetado de Dispositivos Médicos.

Los empaques pueden cumplir una función tan simple como la de separar productos en unidades individuales o múltiples y tan compleja como la de brindar medios especializados para artículos sumamente perecederos.<sup>24</sup>

El mejor empaque y embalaje es el que más se adapta a las especificaciones del producto, y lo protege hasta llegar en excelentes condiciones al consumidor final.

Las normas del Comité D10 sobre embalajes y F02 sobre embalajes de barrera flexible de la ASTM International, cubren materiales tales como los envases de cartón y las cajas de envío de cartón corrugado que contienen el dispositivo principal y su entorno.

Los profesionales de la salud deben estar familiarizados con las características relativas al empaque y a su etiquetado en las acciones siguientes:

a. Consultar sistemáticamente las indicaciones que figuran en el etiquetado y en las instrucciones de uso y se familiaricen con las leyendas y símbolos que pueden encontrar en ellos, al objeto de que la utilización de los mismos se ajuste a las finalidades y condiciones señaladas en dichas indicaciones puesto que son aquellas en las cuales el fabricante ha demostrado la seguridad y las prestaciones que ofrece el producto.

<sup>24</sup> Normas del Comité D10 sobre embalajes y F02 sobre embalajes de barrera flexible de la ASTM International. [https://www.astm.org/SNEWS/SPANISH/SPSO09/enright2\\_sps009.html](https://www.astm.org/SNEWS/SPANISH/SPSO09/enright2_sps009.html);

b. La utilización de los productos por profesionales de la salud cualificados y debidamente capacitados, dependiendo del producto de que se trate.

c. La utilización de los productos en las condiciones y según las finalidades previstas por el fabricante de los mismos, teniendo en cuenta que, entre las condiciones de uso previstas, se encuentra la calificación del producto como de un solo uso o no reutilizable que eventualmente figure en su etiquetado y/o instrucciones.

d. El mantenimiento de los productos de forma que se garantice que durante su periodo de utilización conservan la seguridad y prestaciones previstas por su fabricante.

La información del empaque está constituida por las indicaciones que figuran en la etiqueta y en las instrucciones de utilización, que deben estar redactadas, al menos, en la lengua oficial del país. Los datos necesarios para la utilización del producto con plena seguridad deberán figurar, siempre que sea factible y adecuado, en el propio producto y/o en un envase unitario o, cuando proceda, en el envase comercial. Si no es factible envasar individualmente cada unidad, estos datos deberán figurar en unas instrucciones de utilización que acompañen a uno o varios productos. Todos los productos deberán incluir en su envase las instrucciones de utilización. Excepcionalmente, estas instrucciones no serán necesarias en el caso de productos sencillos de bajo riesgo, cuando pueda garantizarse su utilización con completa seguridad sin la ayuda de tales instrucciones.



Diagrama 7: Simbología de la etiqueta de Dispositivo Médico<sup>25</sup>.

Por lo antes descrito y por la importancia que conllevan la información contenida en la simbología que poseen las etiquetas de los empaques de los diferentes dispositivos médicos. Se reproducen a continuación los símbolos que figuran en la Norma Oficial Mexicana NOM-137-SSA1-2008, Etiquetado de dispositivos médicos<sup>26</sup> adoptada con este fin, que, por su antigüedad de uso, se consideran suficientemente conocidos, de forma que pueden sustituir a las leyendas correspondientes sin necesidad de explicación adicional. La misma Norma incluye otros símbolos de reciente introducción

<sup>25</sup> Imagen de: Dispositivos Médicos, Biomedical.

<sup>26</sup> NORMA Oficial Mexicana NOM-137-SSA1-2008, Etiquetado de dispositivos médicos, [http://www.dof.gob.mx/normasOficiales/3570/SALUD13\\_C/SALUD13\\_C.htm](http://www.dof.gob.mx/normasOficiales/3570/SALUD13_C/SALUD13_C.htm)



por lo que su significado viene explicado en la información que acompaña al producto. (Ver ANEXO 4: Simbología en el etiquetado de dispositivos médicos).

Los símbolos son importantes tanto para el personal que almacenan los dispositivos como los que lo utilizan, la etiqueta de los empaques es de mucha ayuda ya que a través de ella se logra identificar características propias de la fabricación del insumo tal como la fecha de fabricación, vencimiento, número de usos, entre otros.

Por ejemplo, cuando un producto se presenta estéril, esta condición está expresada en la etiqueta mediante la mención estéril. En las instrucciones de uso deberán figurar las instrucciones necesarias en caso de rotura del envase protector de la esterilidad y en su caso, la indicación de los métodos adecuados de reesterilización del producto no utilizado.

Cuando un producto está destinado a ser utilizado una sola vez, figurará esta indicación de forma expresa en su etiqueta. De la misma manera, si un producto está destinado a reutilizarse, en las instrucciones de utilización figurarán los procedimientos apropiados para la reutilización, incluida la limpieza, la desinfección, el acondicionamiento y en su caso, el método de esterilización si el producto debe ser reesterilizado antes de su uso, así como cualquier limitación respecto al número posible de reutilizaciones. En este caso, las instrucciones de limpieza y esterilización deberán estar formuladas de forma que se asegure que, si se siguen correctamente, el producto sigue cumpliendo con los requisitos de seguridad y alcance de prestaciones que constituyen las garantías esenciales para su comercialización y puesta en servicio.

#### 3.5.4 Normativas y estándares internacionales para dispositivos médicos.

La 67ª Asamblea Mundial de la Salud aprobó la resolución titulada "Fortalecimiento del sistema de reglamentación de los productos médicos". En ella se señala la importancia de la reglamentación de los productos médicos, para mejorar los resultados de salud y aumentar el acceso a productos médicos seguros, eficaces y de calidad.

Por lo anterior, un criterio no menos importante que se incorporó en esta actualización fueron los estándares y normativas relacionadas a la calidad de los dispositivos médicos. Los estándares como el ISO 9001:2008, son ampliamente aceptados en todas las áreas del conocimiento desde la ingeniería hasta las ciencias de la salud. Sin embargo, existen estándares específicos que abordan un área concreta del conocimiento, como es el caso del ISO 13485:2003 para dispositivos médicos. En este último se mencionan los aspectos más relevantes para construir un sistema de gestión de calidad para la fabricación y el diseño de dispositivos médicos. También se hizo uso de estándares contemporáneos como los de la serie IEC 60601, que aplica para dispositivos médicos que involucran el manejo de corrientes eléctricas.

Además, los estándares permiten afinar conceptos en sus normatividades, como ocurre con el Título 21 del Código de Regulaciones Federales (CFR) de la Food and Drug Administration (FDA) y la Directiva 93/42/EEC de la Unión Europea (UE). ambas contienen directrices de buenas prácticas de

manufactura que describen el sistema de gestión de riesgos asociados a dispositivos médicos en los Estados Unidos y Europa respectivamente. Las mencionadas normativas enumeran requisitos de necesario cumplimiento en el trabajo directo con dispositivos médicos.

La FDA ubica a los dispositivos médicos dentro de una de tres categorías basadas en el riesgo: Clase I, Clase II y Clase III. Dispositivos Clase III son los de más alto riesgo y son los únicos dispositivos que requieren de una aprobación previa a la comercialización de la FDA. Fabricantes de dispositivos Clase III deben demostrar a FDA que el dispositivo ofrece garantía razonable de seguridad y efectividad. Para que un dispositivo médico reciban la aprobación de la FDA, el fabricante debe demostrarle a la FDA que el producto es seguro y eficaz. Aunque no hay dispositivo médico libre de riesgos, los estudios de investigación y las pruebas deben demostrar que los beneficios del dispositivo superan los riesgos que puede correr el paciente al hacer uso del producto.

En otras palabras, la aprobación de la FDA significa que la FDA ha decidido que los beneficios del producto aprobado superan sus riesgos potenciales. Si un equipo posee dicha certificación es porque ha pasado un proceso y eso nos puede dar la certeza que estamos comprando un dispositivo seguro.

Por su parte el marcado CE (o marca CE): Proviene del francés y significa "*Conformité Européenne*" o de Conformidad Europea y es una marca europea para ciertos grupos o productos industriales. Se apoya en la Directiva 93/68/CEE.

La utilización del marcado CE aporta ventajas tanto a los fabricantes como a los consumidores:

- Por un lado, los fabricantes se benefician de que, usando dicho marcado, pueden comercializar sus productos en todos los países de la UE. Del mismo modo, para obtener el marcado se fijan unos requisitos estandarizados y aplicables a los fabricantes de todos los países sin distinción, por lo que se asegura la igualdad de trato y se evita que haya discriminación por país de origen.
- Por otro lado, para los consumidores el marcado CE aporta una la ventaja clara: el poder confiar en los productos que adquieren en el mercado, ya que tener dicho marcado es un indicativo de que el producto cumple con los requisitos legales, entre ellos los relativos a la seguridad de uso.

Los estándares contienen recomendaciones para asegurar la integridad de los dispositivos médicos, mediante protocolos que describen actividades generales para asegurar la compatibilidad del dispositivo médico con el paciente, y su calidad. Entre estos cabe mencionar los siguientes:

- **ISO 9001:** Para los fabricantes de dispositivos médicos, la ISO 9001 involucra a la administración en el proceso de control de calidad, ayuda a realizar cambios para mantener costos bajos, mejora la responsabilidad, facilita el crecimiento de una manera más responsable y simplifica el cumplimiento normativo.

- **ISO 13485:** Es el sistema de gestión de calidad diseñado específicamente para fabricantes de dispositivos médicos. Dicha norma amplía y perfecciona el marco establecido por ISO 9001 con el objetivo de armonizar los requisitos reglamentarios. El cumplimiento con ISO 13485 ayuda con el control de calidad general, la trazabilidad, la validación de procesos y la gestión de riesgos.

Los fabricantes que cumplan con la norma ISO 13485 tendrán más facilidad para llevar sus productos al mercado internacional. El cumplimiento también puede agilizar sus procesos y ayudarle a ejecutar una operación más eficiente, rentable y a prueba de riesgos.

- **ISO 14001:** La sostenibilidad es una preocupación importante para todos los fabricantes que intentan administrar un negocio más eficiente. Implementar un sistema de gestión ambiental que cumpla con la norma ISO 14001 puede ayudar a los fabricantes de dispositivos médicos a reducir la producción de residuos, ahorrar energía y reducir la huella de carbono, todos ellos beneficios importantes cuando se trabaja con cadenas de suministro globales y complejas.

- **ISO 50001:** Complementa a la ISO 14001 al ofrecer un sistema estandarizado específico para la gestión energética. Dicha norma ofrece a los fabricantes de dispositivos médicos la posibilidad de reducir sus gastos operativos y mejorar la eficiencia energética general, beneficios importantes que pueden mejorar su reputación y facilitar el cumplimiento normativo.

- **OHSAS 18001 / ISO 45001:** La fabricación de dispositivos médicos a menudo presenta riesgos laborales específicos, particularmente cuando se trabaja con tecnología avanzada presente en equipos de imágenes y otros productos. Si bien es esencial garantizar la seguridad de estos equipos, no puede ser a expensas de la productividad. La OHSAS 18001 / ISO 45001 describe los requisitos para los sistemas de gestión de salud y seguridad laboral en la industria de los dispositivos médicos para reducir el riesgo y mejorar la contabilidad, al tiempo que posiciona a su organización para un crecimiento sostenible. Saque provecho de esta norma para reducir la tasa de accidentes y los problemas de responsabilidad.

- **ISO 27001:** A medida que los dispositivos médicos se vuelven más sofisticados, la ciberseguridad se convierte en una preocupación creciente. El creciente mercado de aplicaciones de vigilancia de salud a través de teléfonos inteligentes, así como de dispositivos conectados en la sala de diagnóstico y quirófano, requieren normas proactivas de seguridad de la información. A esto se suma el riesgo de que la propiedad intelectual se vea comprometida en una fuga de información, razón por la cual la ISO 27001 se ha convertido en una norma vital para los fabricantes de dispositivos médicos y de atención médica.

La ISO 27001 contiene herramientas que pueden ayudarle a evaluar y gestionar los riesgos de ciberseguridad en su organización. Se basa en un conjunto de buenas prácticas reconocidas internacionalmente que no son específicas para ninguna plataforma o paquete de software

- **ISO 10993:1999** - evaluación biológica de dispositivos médicos<sup>27</sup>
- **ISO 11607** - validación de empaques estériles para dispositivos médicos.
- **ASTM D1585** - porosidad en empaques médicos.
- **F2097** - empaques flexibles primarios para dispositivos médicos.

Vale la pena mencionar que adicionalmente a lo descrito existen estándares de calidad basado en la especialidad de cada tipo de dispositivos médicos, tal es el caso que existen estándares específicos para Implantes cocleares, jeringas, ropa quirúrgica descartable, instrumental quirúrgico entre otros.

### 3.5.5 Regulación de los Dispositivos Médicos.

#### 3.5.5.1 Registro o inscripción sanitaria de dispositivos médicos

En el documento “Situación de la regulación de los dispositivos médicos en la Región de las Américas” se define lo siguiente: “La regulación de los dispositivos médicos es el mecanismo que se ocupa de permitir el acceso de los pacientes a dispositivos médicos de alta calidad, seguros y eficaces, así como de restringir el acceso a aquellos productos inseguros o que no presentan una relación riesgo-beneficio aceptable. Implementada adecuadamente, la regulación asegura el beneficio público de la salud y la seguridad de los pacientes, del personal y de la comunidad.”<sup>28</sup>

La anterior definición expresa la importancia que la regulación de los dispositivos médicos tiene y por lo tanto es conveniente resaltar los hechos que marcaron la historia reciente de la regulación de Dispositivos Médicos, los cuales se citan a continuación:

- a. En 1976, la Administración de Alimentos y Medicamentos, FDA (Food and Drug Administration) comenzó a aplicar controles para garantizar la seguridad y eficacia de equipos médicos.
- b. En los años noventa, se organizó el Global Harmonization Task Force, GHTF (Grupo de Trabajo de Armonización Global), cuyo trabajo vinculó al del Comité Técnico 210 de la International Organization for Standardization (ISO).
- c. También en los años noventa se aprueban las Directrices Europeas para equipos médicos.
- d. En 1994, “la Organización Panamericana de la salud (OPS), recomendó establecer y fortalecer los sistemas de regulación en la Región con el objetivo de garantizar la seguridad, eficacia y calidad de los dispositivos médicos.”

<sup>27</sup> Validación del desempeño de dispositivos médicos, una mirada desde la ingeniería biomédica, <http://www.elhospital.com/temas/Validacion-del-desempeno-de-dispositivos-medicos-una-mirada-desde-la-ingenieria-biomedica+98928?pagina=2>

<sup>28</sup> Enríquez N, Álvarez Y, Martínez DM, Pérez A, Lemgruber A. Situación de la regulación de los dispositivos médicos en la Región de las Américas. Rev Panam Salud Publica. 2016;39(5):238–44.  
[http://iris.paho.org/xmlui/bitstream/handle/123456789/28529/v39n5a6\\_238-244.pdf?sequence=1&isAllowed=y](http://iris.paho.org/xmlui/bitstream/handle/123456789/28529/v39n5a6_238-244.pdf?sequence=1&isAllowed=y)

e. En el año 2,000, durante la 42 ° Reunión del Consejo Directivo de la Organización Panamericana de la Salud (OPS), mediante la Resolución CD42.R10 se exhorta a los Estados Miembros a crear sistemas para la regulación de dispositivos médicos.

f. En el año 2007, durante la 60a Asamblea Mundial de la Salud, se aprobó la Resolución WHA 60.29 sobre Tecnologías Sanitarias, a través de la cual se insta a los Estados Miembros a “elaborar directrices sobre prácticas adecuadas de fabricación y reglamentación, instituir sistemas de vigilancia para garantizar la calidad, seguridad y eficacia de los dispositivos médicos y cuando corresponda, participen en la armonización internacional.”

g. En el año 2014, durante la 67 Asamblea Mundial de la Salud, se aprobó la Resolución WHA 67.20 sobre el Fortalecimiento del sistema de reglamentación de los dispositivos médicos.

El Código de Salud de la República de Guatemala, Decreto Número 90-97, en el que literalmente dice "El Congreso de la República de Guatemala, Libro I, Disposiciones Generales, Título Único, Capítulo II, El Sector Salud, Del derecho a la salud. ARTICULO 9. Funciones y responsabilidades del sector. Las instituciones que conforman el sector tienen las funciones y responsabilidades siguientes: a) El Ministerio de Salud Pública y Asistencia Social, que en lo sucesivo y para propósitos de este Código se denominará el "Ministerio de Salud" tiene a su cargo la rectoría del Sector Salud, entendida esta rectoría como la conducción, regulación, vigilancia, coordinación y evaluación de las acciones e instituciones de salud a nivel nacional. El Ministerio de Salud tendrá, asimismo, la función de formular, organizar, dirigir la ejecución de las políticas, planes, programas y proyectos para la entrega de servicios de salud a la población. Para cumplir con las funciones anteriores, el Ministerio de Salud tendrá las más amplias facultades para ejercer todos los actos y dictar todas las medidas que conforme a las leyes, reglamentos y demás disposiciones del servicio, competen al ejercicio de su función".<sup>29</sup>

Los países de la región han fortalecido sus sistemas regulatorios siguiendo las directrices de las resoluciones de la Organización Mundial de la Salud (OMS) y la Organización Panamericana de la Salud (OPS) por medio del trabajo en grupo, por tal motivo Guatemala por las facultades que le confiere el Código de Salud al Ministerio de Salud Pública, emitió la Norma Técnica número 37-2003 que empezó a regir en marzo de 2005 y que en uno de sus considerando establece “Que es función del Departamento de Regulación y Control de Productos Farmacéuticos y Afines la emisión de la Norma Técnica que establece los requisitos para la inscripción sanitaria de los dispositivos médicos”<sup>30</sup>.

La Norma Técnica número 37-2003 del Ministerio de Salud Pública y Asistencia Social de la República de Guatemala, fue actualizada en los últimos años mediante la Norma Técnica 37 versión 4-2015 que fue derogada para dar vigencia a la Norma Técnica 37 versión 5-2016 que empezó a regir a partir de febrero de 2016, dando continuidad al otorgamiento del registro o inscripción sanitaria con base a nuevos requerimientos, siendo que en su artículo 1 expresa “Que el objeto de la presente norma

---

<sup>29</sup> Decreto No. 90-97, Código de Salud de la República de Guatemala, [http://www.cicad.oas.org/fortalecimiento\\_institucional/legislations/PDF/GT/decreto\\_congresional\\_90-97.pdf](http://www.cicad.oas.org/fortalecimiento_institucional/legislations/PDF/GT/decreto_congresional_90-97.pdf)

<sup>30</sup> Norma Técnica Número 37 -2003, [https://www.who.int/medical\\_devices/survey\\_resources/medical\\_devices\\_by\\_procedure\\_guatemala.pdf](https://www.who.int/medical_devices/survey_resources/medical_devices_by_procedure_guatemala.pdf).

técnica es regular la autorización, requisitos, procedimientos y controles para la inscripción sanitaria de los dispositivos médicos<sup>31</sup>”.

Todo lo anterior, confirma que los sistemas reguladores en materia de dispositivos médicos deben estar atentos a la dinámica constante de las nuevas tecnologías, los avances de las ciencias de la salud, los avances en los materiales y sistemas de fabricación, los nuevos mercados, las normativas establecidas para el control de la calidad, la efectividad y la seguridad de los dispositivos médicos en medio de una población cada vez más informada que necesita y demanda servicios de salud oportunos y adecuados.

### 3.5.6 Tecnovigilancia

Es a través de la regulación de los dispositivos médicos que se autoriza la fabricación, importación, exportación y comercialización de los mismos, garantizando que los pacientes tengan la oportunidad de utilizar dispositivos médicos de alta calidad, seguros y eficaces tal y como ha quedado plasmado en las resoluciones de las Asambleas Mundiales de la Salud, especialmente durante la Asamblea Mundial de la Salud WHA 60.29<sup>32</sup> y es a través de la Tecnovigilancia y de un monitoreo y evaluación constante de los dispositivos médicos que se utilizan en los servicios de salud, que se deben identificar los que han provocado directa o indirectamente eventos adversos, que no son seguros y de esa forma prohibir el acceso y su comercialización.

En ese sentido la Norma Oficial Mexicana NOM-240-SSAI-2012<sup>33</sup>, Instalación y operación de la Tecnovigilancia la han referido como sinónimo de la vigilancia de la seguridad de los dispositivos médicos y la define de la siguiente forma: “conjunto de actividades que tienen por objeto la identificación y evaluación de incidentes adversos producidos por los dispositivos médicos en uso así como la identificación de los factores de riesgo asociados a éstos, con base en la notificación, registro y evaluación sistemática de las notificaciones de incidentes adversos, con el fin de determinar la frecuencia, gravedad e incidencia de los mismos para prevenir su aparición y minimizar sus riesgos. Idealmente, la información del sistema de tecnovigilancia se comparte entre autoridades competentes y fabricantes/distribuidores, a modo de facilitar las actividades en materia de tecnovigilancia, así como las acciones preventivas y correctivas de cada caso a nivel nacional e internacional que impacten en el territorio nacional”.

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT)<sup>34</sup> de la República Argentina, Agencia Regulatoria Fase IV, ha definido que Tecnovigilancia “es el conjunto de procedimientos que permiten reunir información acerca de los eventos adversos y fallas de calidad

---

<sup>31</sup> Norma Técnica 37 Versión 5-2016, <https://medicamentos.mspas.gob.gt/index.php/legislacion-vigente/normas-tecnicas?download=262%3Ainscripcion-sanitaria-de-dispositivos-medicos&start=40>

<sup>32</sup> Resolución WHA60.29 de la Asamblea Mundial de la Salud, mayo de 2007, [http://www.who.int/medical\\_devices/policies/resolution\\_wha60\\_r29-sp.pdf](http://www.who.int/medical_devices/policies/resolution_wha60_r29-sp.pdf)

<sup>33</sup> Norma Oficial Mexicana NOM-240-SSA1-2012, Instalación y operación de la tecnovigilancia, [http://dof.gob.mx/nota\\_detalle.php?codigo=5275834&fecha=30/10/2012](http://dof.gob.mx/nota_detalle.php?codigo=5275834&fecha=30/10/2012);

<sup>34</sup> Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica de la República de Argentina, <https://www.argentina.gob.ar/anmat/tecnovigilancia>

relacionados con los productos médicos, no previstos en las evaluaciones de seguridad y eficacia previas a la autorización, con el fin de desplegar las acciones correctivas pertinentes”.

En Guatemala, el sistema de Tecnovigilancia de los Dispositivos Médicos se encuentra normado a través del Acuerdo Ministerial 418-2014 del Ministerio de Salud Pública y Asistencia Social<sup>35</sup> emitido el 1 de abril de 2014, que en el considerando menciona que se “establece el procedimiento de notificación por sospecha de incumplimiento de la calidad, fallo terapéutico o reacciones adversas de los medicamentos e incidentes adversos<sup>36</sup> en los dispositivos médicos, generados en la red de servicios de salud y las demás entidades que conforman el sector salud, así también personas jurídicas e individuales, razón por la cual se considera de interés nacional y de observancia general”. En el acuerdo ministerial ya mencionado se detalla el proceso a seguir a través del Departamento de Regulación y Control de Productos Farmacéuticos y Afines. Es a través de dicho departamento y en coordinación con el mismo, que las entidades que forman parte del sector salud, siendo el Instituto Guatemalteco de Seguridad Social una de las más representativas, deben llevar a cabo sus propios sistemas de Tecnovigilancia.

### 3.5.7 Códigos PpR

El Presupuesto por Resultados (PpR) es una metodología complementaria a la técnica del Presupuesto por Programas, que facilita la integración del ciclo presupuestario en función de los bienes y servicios entregados y los resultados generados en el ciudadano, bajo los criterios de eficiencia, eficacia y equidad.<sup>37</sup>

De acuerdo con el Decreto 50-2016 del Congreso de la República, se estableció que las entidades descentralizadas y autónomas debían contar con un plan institucional de implementación para los módulos de PpR, el cual deberá ser efectivo para el ejercicio fiscal 2018.

Como parte de los objetivos específicos en la implementación del PpR, el IGSS ha establecido la creación de un catálogo específico de insumos para el Instituto partiendo de las diferentes listas que actualmente maneja la institución, homologado con el catálogo de insumos que establece el Reglamento de la Ley Orgánica del Presupuesto, publicado en el Sistema Informático de Gestión SIGES, como uno de los elementos principales, para la implementación del PpR.

Por tal motivo, parte de la revisión de la Lista de Material Médico Quirúrgico ha sido verificar si todos y cada uno de los Códigos del IGSS se encuentran homologados y si se encuentran homologados, verificar que el renglón presupuestario se corresponde con el renglón 295, Útiles menores médico-quirúrgicos y de laboratorio, siendo el resultado el siguiente:

---

<sup>35</sup> Acuerdo Ministerial No. 418-2014, <https://medicamentos.mspas.gob.gt/index.php/legislacion-vigente/acuerdos?download=247%3Aag-418-2014>;

<sup>36</sup> ABC de Dispositivos Médicos, [https://www.invima.gov.co/documents/20143/442916/abc\\_dispositivos-medicos.pdf/d32f6922-0c50-bcaa-6b53-066edfb98274](https://www.invima.gov.co/documents/20143/442916/abc_dispositivos-medicos.pdf/d32f6922-0c50-bcaa-6b53-066edfb98274)

<sup>37</sup> Instituto Guatemalteco de Seguridad Social (IGSS), 2017. Plan de trabajo – Implementación PpR.



REGLÓN (CÓDIGO)	REGLÓN (DESCRIPCIÓN)	CANTIDAD
295	Útiles menores médico-quirúrgicos y de laboratorio	2,853
298	Accesorios y repuestos en general	145
266	Productos medicinales y farmacéuticos	55
323	Equipo médico-sanitario y de laboratorio	41
292	Útiles de limpieza y productos sanitarios	37
268	Productos plásticos, nylon, vinil y P.V.C.	36
283	Productos de metal	36
261	Elementos y compuestos químicos	36
286	Herramientas menores	31
299	Otros materiales y suministros	30
239	Otros textiles y vestuario	28
269	Otros productos químicos y conexos	27
254	Artículos de caucho	22
232	Acabados textiles	15
294	Útiles deportivos y recreativos	14
231	Hilados y telas	11
297	Útiles, accesorios y materiales eléctricos	10
251	Cueros y pieles	8
268, 295	Productos plásticos, nylon, vinil y P.V.C. Útiles menores médico-quirúrgicos y de laboratorio	6
329	Otras maquinarias y equipos	5
233	Prendas de vestir	4
289	Otros productos metálicos	4
214	Productos agroforestales, madera, corcho y sus manufacturas	3
243	Productos de papel o cartón	3
252	Artículos de cuero	3
262	Combustibles y lubricantes	3
282	Productos metalúrgicos no férricos	3
296	Útiles de cocina y comedor	3
272	Productos de vidrio	2
272, 295	Productos de vidrio Útiles menores médico-quirúrgicos y de laboratorio	2
224	Pómez, cal y yeso	1
241	Papel de escritorio	1
242	Papeles comerciales, cartones y otros	1
249	Otros productos de papel, cartón e impresos	1
253	Llantas y neumáticos	1
267	Tintes, pinturas y colorantes	1



RENLÓN (CÓDIGO)	RENLÓN (DESCRIPCIÓN)	CANTIDAD
279	Otros productos de minerales no metálicos	1
284	Estructuras metálicas acabadas	1
291	Útiles de oficina	2
293	Útiles educativos y culturales	1
324	Equipo educativo, cultural y recreativo	1
266, 295	Productos medicinales y farmacéuticos Útiles menores médico-quirúrgicos y de laboratorio	1
269, 295	Otros productos químicos y conexos Útiles menores médico-quirúrgicos y de laboratorio	1
Insumo pendiente de homologar		54
Sin evidencia de homologación		6

Tabla 6: Resultado de códigos IGSS homologados con códigos PpR de los dispositivos médicos incluidos en la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor.

#### 4. Metodología aplicada.

##### 4.1 Formulación de matrices de análisis.

###### a) Formulación de matrices de análisis.

El primer paso en el desarrollo de la revisión Lista de Material Médico Quirúrgico Menor, fue la elaboración de un instrumento que permitiera estandarizar el trabajo de revisión a desarrollar por los consultores a cargo del mismo. Tal instrumento permitió la recolección de los aportes individuales de los revisores, quienes siguiendo criterios y pautas comunes trabajaron sobre asignaciones de áreas de especialización específicas de la Lista. De esta manera se lograron desarrollar matrices individuales en formato *Excel* para cada una de las clasificaciones: Oftalmología, Rehabilitación, Ortopedia, Instrumental, Consumibles y Material médico quirúrgico. (Ver Anexo 5: Matrices individuales según la clasificación de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor).

La Lista original que fue sometida a análisis, estaba conformada por datos Generales que acompañaban la comunicación remitida por el Instituto, entre estos los campos siguientes:

- Número de renglón: Número correlativo que permitió establecer un orden correlativo.
- Código institucional: Definición numérica empleada por el Instituto para identificar a cada dispositivo médico.
- Descripción del código institucional: Descripción incluida para cada código, orientada a definir el mismo.
- Unidad de Despacho: Unidad de despacho requerida para conformar la descripción básica del código.

Sobre estos datos Generales, procedía la primera etapa de revisión en la cual, con la información proporcionada en la Descripción del Código Institucional, se debían responder preguntas básicas tales como ¿qué es lo que describe?, ¿para qué se utiliza?, ¿cuál es la medida?, ¿cuál es el material de fabricación?, ¿es claro el requerimiento?.

Adicionalmente a ello, cada evaluador debía hacer una revisión comparativa de cada código en aras de garantizar la universalidad del mismo, verificando que tanto en la clasificación que le correspondía como en el resto de clasificaciones, existiera un único código para una única descripción, y la combinación de ambas debía ser igualmente procedente para las unidades de despacho.

Es así como se conforma el primer momento de la revisión, debiendo indicar si había alguna observación y clasificándose en las opciones definidas:

- Descripción duplicada;
- Error de clasificación;
- Error en la unidad de despacho;
- Número de código duplicado;
- Orientación a marca específica;
- Requerimiento confuso;
- Requerimiento en desuso;
- Sistema de unidades no homogenizado;
- Registro duplicado en diferente clasificación;
- Registro triplicado en diferente clasificación;
- Registro duplicado en la misma clasificación;
- Registro triplicado en la misma clasificación;
- Requerimiento con sobre especificación;
- Descripción de especificaciones técnicas incompletas.

Con lo desarrollado, se requería de cada uno de los evaluadores que propusieran una acción en aras de superar tal observación, o en el caso de no existir observación alguna, confirmar que no era necesaria ninguna acción. De igual manera las opciones estaban previamente establecidas y estandarizadas, para garantizar con ello que las acciones a desarrollar estuvieran enmarcadas dentro de los procedimientos permitidos y regulados:

- Ninguna;
- Inclusión del Código;
- Modificación del Código;

- Modificación de la Descripción del Código;
- Modificación de la Unidad de Despacho;
- Modificación de la Clasificación;
- Exclusión del Código.

En consecuencia, la acción propuesta debía fundamentarse, a efecto de brindar toda la información necesaria que permitirá en un proceso posterior de validación, decidir con los argumentos presentados si lo recomendado es procedente o improcedente. Para ello se requirió de cada consultor una propuesta de Especificación Técnica, en la que se incluyera un detalle específico de medidas, materiales de fabricación, características que lo identifican, condiciones especiales de esterilidad y empaque, etc.

Como un valor adicional, se incluyó para cada código, un detalle que permitiría la reorganización de la Lista respecto aspectos que son pertinentes y que se relacionan con características de otra índole. Esta reorganización incluía:

- Clasificación de nivel de riesgo según la OPS.
- Clasificación de dispositivos médicos con base a los niveles de atención de la salud: Identificados como niveles 1, 2, 3 y 4 y determinar el tipo de establecimiento facultados para solicitar y utilizar determinados insumos médicos-quirúrgicos.
- Clasificación del Dispositivo Médico de acuerdo a la especialidad en que es más utilizado, etc.
 

- Anestesiología;	- Odontología / Maxilofacial;
- Cardiología y Angiología;	- Oftalmología;
- Cirugía general;	- Otorrinolaringología;
- Cirugía plástica;	- Ortopedia y Traumatología;
- Cuidados Intensivos;	- Patología;
- Dermatología;	- Pediatría y Neonatología;
- Gastroenterología;	- Rehabilitación;
- Ginecología y Obstetricia;	- Urología;
- Nefrología;	- Uso General.
- Neurología y Neurocirugía;	
- Clasificación de acuerdo al PpR.
  - Homologado
  - Presupuestario.

La metodología en resumen, se presenta en el siguiente diagrama:

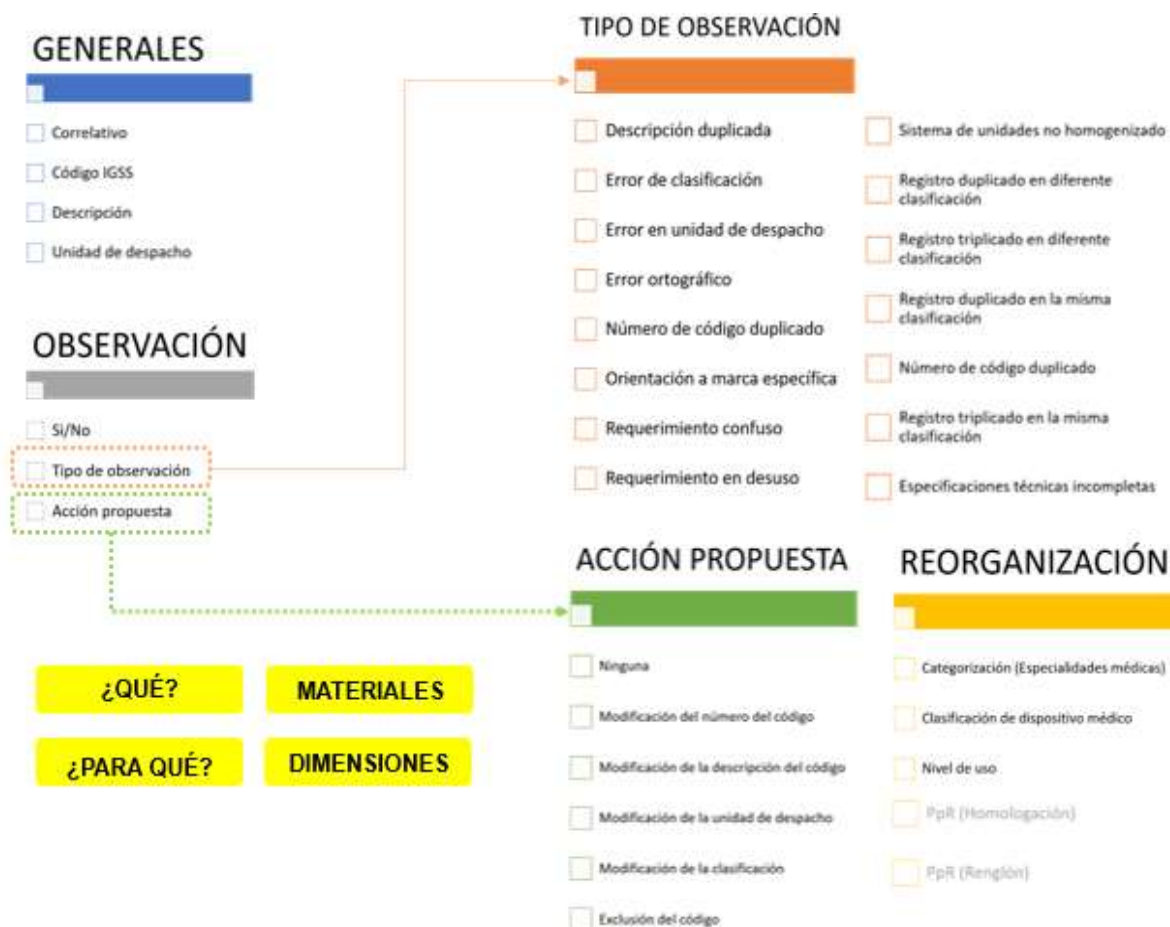


Diagrama 8: Esquema de la metodología de revisión para la actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor.

**b) El equipo de consultores realizó búsqueda de información técnica científica relacionada con todos los dispositivos que están incluidos en las listas proporcionadas.**

La metodología empleada se basó en la investigación cualitativa de los dispositivos médicos mediante las siguientes acciones:

- Lectura crítica y análisis de la descripción del dispositivo médico incluido en las listas con el objetivo de caracterizarlo.
- Identificación de la finalidad de uso.
- Realizar investigación del dispositivo médico a través de diferentes fuentes, guías de medicina basada en evidencia, bibliografía médica reciente, consultas al portal de Guatecompras, protocolos y normativas de instituciones que brindan atención médica en la región, catálogos e información brindada por fabricantes, Fe de erratas proporcionadas por el Instituto, entre otros.

d) Identificar los distintos fabricantes, denominaciones o términos descriptivos del insumo utilizados y que identifican al dispositivo médico.

e) Comparación de especificaciones técnicas de un dispositivo médico entre las diferentes marcas identificadas y registradas en el mercado.

f) Registro de características similares, coincidencias o equivalencias, verificando el fin para el cual se han fabricado, materiales de elaboración, concentración en caso que aplique, medidas, formas, cantidades, cumplimiento de normativas y estándares de calidad, condiciones especiales de esterilidad, de esterilización, empaque, entre otras condiciones, con la finalidad de establecer diferencias fundamentales del dispositivo médico entre varios fabricantes, para poder conocer la disponibilidad en el mercado y para proponer la actualización y mejoras a las especificaciones técnicas de tal forma que se abarque todas las posibles presentaciones.



Diagrama 9: Integración de la información derivada de la investigación, normativas e investigación de mercado en la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor.

## 5. Resultado de la Revisión.

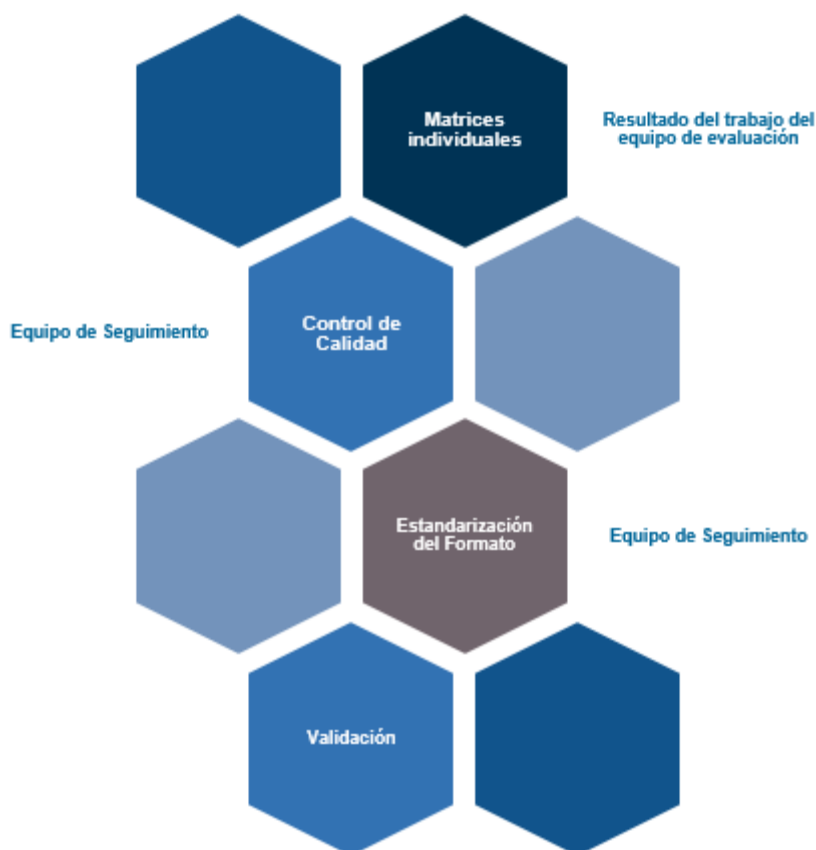


Diagrama 10: Fases de la etapa de revisión de las listas de Material Médico Quirúrgico Menor (MMQM).

En la revisión de la universalidad del Código del IGSS, se obtuvieron resultados no esperados pero que ameritan ser descritos. La revisión permitió identificar los siguientes casos:

- Códigos numéricos del IGSS identificados como repetidos.
- Descripciones y códigos (numéricos) repetidos en una misma clasificación.
- Descripciones y códigos (numéricos) repetidos en diferentes clasificaciones.
- Códigos (numéricos) diferentes para descripciones repetidas en una misma clasificación.
- Descripciones repetidas para diferentes códigos (numéricos) en listas de diferentes clasificaciones.

Tal y como se mencionó previamente, uno de los primeros procedimientos desarrollados fue la verificación de la duplicidad en el código (numérico) del IGSS. La condición verificada era que cada código debía aparecer únicamente una (1) vez en toda la lista, independiente de la descripción, unidad de despacho y la clasificación. Así se pudieron identificar códigos repetidos en listas correspondientes a una misma clasificación, o en listas correspondientes a diferentes clasificaciones.

En la segunda, se desarrolló una identificación de la duplicidad en la descripción de códigos numéricos del IGSS. Para ello se realizó una comparación segmentada y escalonada de tales descripciones. La primera comparación fue considerando el 100% de la descripción del código, verificando que tal descripción únicamente apareciera una única vez en toda la Lista, en todas las clasificaciones.

Considerando que, muchos de los códigos tenían márgenes de coincidencia igual o superiores al 90%, se realizó una comparación que considerara únicamente el 50% de la cadena inicial de caracteres en la descripción del código. Con aquellas descripciones que cumplieran con este grado de coincidencia se procedió a hacer una segunda comparación y era con el 75% de la cadena de caracteres inicial en la descripción del código en los códigos ya coincidentes, lo cual indicaría que se habían cumplido con dos niveles de coincidencia. La tercera comparación incluía la verificación del 50% de la cadena de caracteres finales en la descripción del código en los códigos ya coincidentes, lo cual indicaría que se habían cumplido con tres niveles de coincidencia. Al final, con estas coincidencias se identificaron aquellas descripciones que efectivamente se encontraban duplicadas en las mismas clasificaciones o en clasificaciones diferentes. El resultado de estas verificaciones puede encontrarse en el Anexo 6: Matrices de dispositivos médicos con códigos o descripciones duplicadas.

## Recomendaciones

- Considerando que la práctica médica se actualiza constantemente y las mismas se ven reflejadas en los protocolos de atención del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social (IGSS), los Códigos del IGSS relacionados a Material Médico Quirúrgico Menor igualmente se actualizan, por lo que se recomienda que la revisión de estos códigos sea de forma sistematizada, periódica y permanente. El trabajo de revisión y actualización debe tener como objetivo y como fin brindar atención médica con calidad, seguridad y eficacia.
- Se recomienda que durante los futuros procesos de revisión y actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor que incluyen dispositivos médicos, se tomen en cuenta los siguientes aspectos:
  - Atención con calidad, seguridad y eficacia;
  - Códigos con descripciones genéricas;
  - Tomar en cuenta el mercado local y regional;
  - Incluir normativas internacionales de calidad;
  - Alcances en la descripción del código;
  - Tener en cuenta la bioestadística;
  - Tomar en cuenta la relación costo-beneficio;
  - Tomar en cuenta la relación riesgo-beneficio;
- Se recomienda incorporar a la revisión de las listas de códigos de dispositivos médicos, consulta bibliográfica (catálogos de fabricantes, fichas técnicas, prospectos de diversos fabricantes, entre otros), evidencia científica (estudios de práctica clínica, abstractos, monografías, entre otros) y la tecnovigilancia.
- En la revisión, se recomienda poner especial énfasis en el aseguramiento de la calidad de los materiales utilizados en la fabricación de los dispositivos médicos.
- Estar pendiente de recomendaciones que emanan de entidades globales tales como la Organización Mundial de la Salud (OMS) / Organización Panamericana de la Salud (OPS), respecto a los peligros que supone el uso de determinados materiales, no solo de cara al paciente o al profesional de la salud, sino también en el logro de la correcta promoción de la salud siendo a la vez responsables con el medio ambiente. Como ejemplo pueden citarse:
  - Eliminar el uso de dispositivos médicos que contienen PVC- DEHP, especialmente para aquellos que son de uso en Servicios de Neonatología;
  - Eliminar el uso de dispositivos médicos que contienen mercurio;
  - Eliminar el uso de dispositivos médicos que contengan BPA para los servicios de Neonatología;
  - Incorporar alternativas seguras y disponibles para cada uno de los materiales restringidos;
- Se recomienda el fortalecimiento de la normatividad y operatividad de la tecnovigilancia, para que los resultados de la misma conformen parte de los insumos fundamentales para el análisis de inclusiones, modificaciones o exclusiones a los códigos de dispositivos médicos.
- Conformar comisiones o comités tanto desde el nivel local como el central, quienes deberán por medio del marco administrativo pertinente definir la forma de aplicación de los criterios y procedimientos de actualización que se deberán cumplir al proponer una inclusión modificación o exclusión de dispositivos médicos de la lista institucional.



- Como parte de la validación de la funcionalidad de un dispositivo médico se recomienda incorporar el requerimiento de cumplimiento con estándares que permitan la verificación del sistema de gestión de calidad del fabricante de los dispositivos médicos, como por ejemplo el estándar ISO 13485 en su versión más reciente. De igual manera se recomienda incorporar aquellos que sean específicos a la naturaleza de cada uno de los dispositivos médicos.
- Se recomienda considerar la estandarización de los Códigos utilizando sistemas de codificación internacional, para aquellos insumos que pudieran estar incluidos en las mismas, lo cual permitiría no solo contar con un sistema validado globalmente, sino también un sistema que armonice y estandarice la codificación en pos de una mejor relación Paciente-Profesional de la Salud-Adquisiciones/Abastecimiento-Proveedores no solo a nivel nacional; coadyuvando a la trazabilidad de los dispositivos médicos y apoyando uno de los procesos indispensables en garantizar la seguridad del paciente. Entre los sistemas que podrían ser considerados se encuentran:
  - Global Medical Device Nomenclature (GMDN);
  - United Nations Standard Products and Services Code (UNSPSC);
  - Universal Medical Device Nomenclature System (UMDNS).
- En el caso que el IGSS decida mantener su codificación, se recomienda se replanteen para que cada código sea conforme a una estructura estandarizada, que permita que el código en sí mismo, contenga información relacionada de clasificación del dispositivo médico.
- Se sugiere incluir en agenda la Evaluación de Tecnología Sanitaria para las futuras revisiones y por ende se revisen desde el punto de vista técnico y económico.

## Referencias Documentales

1. Página Web del Portal de Guatecompras.
2. Página Web del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social.
3. ABC de Dispositivos Médicos, Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA de Colombia.  
[https://www.invima.gov.co/documents/20143/442916/abc\\_dispositivos-medicos.pdf/d32f6922-0c50-bcaa-6b53-066edfb98274](https://www.invima.gov.co/documents/20143/442916/abc_dispositivos-medicos.pdf/d32f6922-0c50-bcaa-6b53-066edfb98274);
4. Abreviaturas, Real Academia Española.  
<https://www.rae.es/diccionario-panhispanico-de-dudas/apendices/abreviaturas>;
5. Abreviaturas, siglas y equivalencias.  
<http://www.fao.org/3/y5720s/y5720s03.htm>;
6. Acuerdo Ministerial No. 418-2014.  
<https://medicamentos.mspas.gob.gt/index.php/legislacion-vigente/acuerdos?download=247%3Aag-418-2014>;
7. Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica de la República de Argentina.  
<https://www.argentina.gob.ar/anmat/tecnovigilancia>
8. Asamblea 60<sup>a</sup>.  
[https://www.who.int/medical\\_devices/es\\_who60\\_29.pdf?ua=1](https://www.who.int/medical_devices/es_who60_29.pdf?ua=1);
9. Resolución WHA60.29 de la Asamblea Mundial de la Salud, mayo de 2007.  
[http://www.who.int/medical\\_devices/policies/resolution\\_who60\\_r29-sp.pdf](http://www.who.int/medical_devices/policies/resolution_who60_r29-sp.pdf); consultada en julio de 2011;
10. Asamblea 67<sup>a</sup>.  
[http://apps.who.int/gb/ebwha/pdf\\_files/WHA67/A67\\_R20-sp.pdf?ua=1](http://apps.who.int/gb/ebwha/pdf_files/WHA67/A67_R20-sp.pdf?ua=1);
11. Resoluciones y decisiones, WHA60.29 Tecnologías sanitarias.  
[https://www.who.int/medical\\_devices/policies/resolution\\_who60\\_r29-sp.pdf](https://www.who.int/medical_devices/policies/resolution_who60_r29-sp.pdf);
12. Capítulo 8: Biomateriales, Materiales y materias primas, Ministerio de Educación. Instituto Nacional de Educación Tecnológica, Argentina.  
<http://www.inet.edu.ar/wp-content/uploads/2012/11/biometales.pdf>;
13. Decreto No. 90-97, Código de Salud de la República de Guatemala.  
[http://www.cicad.oas.org/fortalecimiento\\_institucional/legislations/PDF/GT/decreto\\_congresional\\_90-97.pdf](http://www.cicad.oas.org/fortalecimiento_institucional/legislations/PDF/GT/decreto_congresional_90-97.pdf);
14. Definiciones de dispositivos médicos, OMS.  
[https://www.who.int/medical\\_devices/definitions/es/](https://www.who.int/medical_devices/definitions/es/);
15. Desarrollo de Capacidades: Texto básico del PNUD.  
[https://www.undp.org/content/dam/undp/library/capacity-development/spanish/Capacity\\_Development\\_A\\_UNDP\\_Primer\\_Spanish.pdf](https://www.undp.org/content/dam/undp/library/capacity-development/spanish/Capacity_Development_A_UNDP_Primer_Spanish.pdf);

16. Documento informativo sobre la definición del término “Dispositivo médico”. Definiciones de dispositivos médicos, OPS.  
[https://www.who.int/medical\\_devices/definitions/es/](https://www.who.int/medical_devices/definitions/es/);
17. Ethylene Oxide Osha Fact Sheet.  
[https://www.osha.gov/OshDoc/data\\_General\\_Facts/ethylene-oxide-factsheet.pdf](https://www.osha.gov/OshDoc/data_General_Facts/ethylene-oxide-factsheet.pdf);
18. Fuente: Fotografía.  
<https://www.igssgt.org/amedigss/>;
19. Funciones Esenciales Instituto Guatemalteco de Seguridad Social (IGSS).  
<https://www.igssgt.org/nosotros/funciones-esenciales/>;
20. Gestión por Resultados (GpR), es un enfoque diseñado para lograr la consistencia y coherencia buscadas entre los resultados de desarrollo de país y el quehacer de cada una de sus instituciones. Ministerio de Finanzas Públicas (MINFIN) Secretaría de Planificación y Programación de la Presidencia (SEGEPLAN), Enero 2013. Guía conceptual de planificación y presupuesto por resultados para el sector público de Guatemala.  
[https://www.minfin.gob.gt/images/downloads/leyes\\_manuales/manuales\\_dtp/guia\\_conceptual\\_gestion\\_resultados.pdf](https://www.minfin.gob.gt/images/downloads/leyes_manuales/manuales_dtp/guia_conceptual_gestion_resultados.pdf);
21. ISO Standards  
<https://www.iso.org/standards.html>;
22. ISO 10993-1:2018, Biological evaluation of medical devices — Part 1: Evaluation and testing within a risk management process.  
<https://www.iso.org/standard/68936.html>;
23. Manual de licitaciones públicas. CEPAL - Correa, Isabel - Santiago de Chile, Diciembre de 2002.  
[https://repositorio.cepal.org/bitstream/handle/11362/5583/1/S2002616\\_es.pdf](https://repositorio.cepal.org/bitstream/handle/11362/5583/1/S2002616_es.pdf).
24. Norma oficial Mexicana 240-2012, Instalación y operación de la Tecnovigilancia.  
[http://dof.gob.mx/nota\\_detalle.php?codigo=5275834&fecha=30/10/2012](http://dof.gob.mx/nota_detalle.php?codigo=5275834&fecha=30/10/2012);
25. Norma Oficial Mexicana NOM-240-SSA1-2012, Instalación y operación de la tecnovigilancia.  
[http://dof.gob.mx/nota\\_detalle.php?codigo=5275834&fecha=30/10/2012](http://dof.gob.mx/nota_detalle.php?codigo=5275834&fecha=30/10/2012);
26. Norma Técnica 37 Versión 5-2016.  
<https://medicamentos.mspas.gob.gt/index.php/legislacion-vigente/normas-tecnicas?download=262%3Ainscripcion-sanitaria-de-dispositivos-medicos&start=40>;
27. Revisión del proceso de Sometimientos al Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud”.  
[http://www.csg.gob.mx/descargas/pdf/priorizacion/cuadro-basico/material\\_apoyo/taller-capacitacion/2016/Taller\\_Capacitacionn\\_CSG\\_MAYO.pdf](http://www.csg.gob.mx/descargas/pdf/priorizacion/cuadro-basico/material_apoyo/taller-capacitacion/2016/Taller_Capacitacionn_CSG_MAYO.pdf);
28. Popular Standards, ISO 13485 MEDICAL DEVICES.  
<https://www.iso.org/iso-13485-medical-devices.html>;
29. Presupuesto por Resultados, Ministerio de Finanzas Públicas, Guatemala.  
<https://www.minfin.gob.gt/index.php/preguntas-frecuentes/18-tramites-y-servicios/592-presentaciones-presupuesto-por-resultados>;

30. Reglamento Interior de la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud, México.  
<http://www.csg.gob.mx/descargas/pdf/priorizacion/cuadro-basico/normatividad/ARRegICICByCISS.pdf>;
31. Regulaciones de dispositivos médicos, Organización Mundial de la Salud (OMS).  
[https://www.who.int/medical\\_devices/safety/es/](https://www.who.int/medical_devices/safety/es/);
32. Resolución WHA60.29 de la Asamblea Mundial de la Salud, mayo de 2007.  
[http://www.who.int/medical\\_devices/policies/resolution\\_wha60\\_r29-sp.pdf](http://www.who.int/medical_devices/policies/resolution_wha60_r29-sp.pdf);
33. Situación de la regulación de los dispositivos médicos en la Región de las Américas. Rev Panam Salud Publica. 2016;39(5):238–44.  
[http://iris.paho.org/xmlui/bitstream/handle/123456789/28529/v39n5a6\\_238-244.pdf?sequence=1&isAllowed=y](http://iris.paho.org/xmlui/bitstream/handle/123456789/28529/v39n5a6_238-244.pdf?sequence=1&isAllowed=y);
34. Sustancias Químicas, Pequeños cuidados, en hospitales y centros de salud.  
<https://pequenos cuidados.org/sustancias-quimicas/>
35. Validación del desempeño de dispositivos médicos, una mirada desde la ingeniería biomédica.  
[http://www.elhospital.com/temas/Validacion-del-desempeno-de-dispositivos-medicos,-una-mirada-desde-la-ingenieria-biomedica+98928?pagina=2\\_](http://www.elhospital.com/temas/Validacion-del-desempeno-de-dispositivos-medicos,-una-mirada-desde-la-ingenieria-biomedica+98928?pagina=2_)

## Anexos

Anexos		Página
Anexo 1:	Alcances en la Descripción de un Código. Ejemplo de Implante Coclear	64
Anexo 2:	Formulario SPS-932 “Actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor”.	73
Anexo 3:	Polímeros-Aplicación Médica.	80
Anexo 4:	Simbología en el etiquetado de los dispositivos médicos	82
Anexo 5:	Matrices individuales según clasificación de Material Médico Quirúrgico Menor en formato digital.	84
Anexo 6:	Matrices de dispositivos médicos con códigos o descripciones duplicadas.	85

## ANEXO 1: Alcances en la Descripción de un código.



Imagen 1: Implante Coclear <sup>38</sup>.

La codificación de los dispositivos médicos, o en el caso del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social (IGSS), de Material Médico Quirúrgico Menor, es un sistema adecuado institucionalmente para identificar de manera genérica el universo de dispositivos, insumos, materiales relacionados a la atención en salud que son utilizados cotidianamente en sus procedimientos. Esta identificación genérica sirve para la gestión y por ende su regulación, siendo de utilidad relativa en los procesos de definición de requerimientos técnicos para proceder con la adquisición de los mismos.

Un caso que ejemplifica lo anterior es el del Implante Coclear el cual se identifica mediante el código 94987 y cuya descripción genérica es como se muestra en la tabla:

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO
94987	IMPLANTE COCLEAR: CARCASA DE COMPONENTE INTERNO DE TITANIO, CON UN MÍNIMO DE 16 ELECTRODOS, RESISTENCIA MÍNIMA A IMPACTO DE 1 JOULE, BOBINA RECEPTORA E IMÁN DESMONTABLE, MÍNIMO DE 30,000 PULSACIONES POR SEGUNDO, PROFUNDIDAD PARA ADAPTACIÓN AL LECHO ÓSEO.	UNIDAD

**Tabla 1.** Descripción actual del código del IGSS de acuerdo a la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor 2018, para el Implante Coclear.<sup>39</sup>

Sin embargo, esta descripción genérica queda corta o limita la competencia al restringir parámetros que pueden describirse como rangos o estándares mínimos o máximos, cuando se desea adquirir el

<sup>38</sup> Imagen tomada de <https://escucharahoraysiempre.com/blog2/como-es-una-cirugia-de-implante-coclear/>

<sup>39</sup> Fuente: Acuerdo de Gerencia 35/2018, Instituto Guatemalteco de Seguridad Social.

bien, por tanto, debe acompañarse de un detalle que incluya lo descrito en la lista del IGSS adicionando aspectos complementarios que garanticen un bien de calidad, funcional, acorde a aspectos médicos. En el marco del proyecto de "Adquisición de medicamentos e insumos médicos y el fortalecimiento de las capacidades del Instituto Guatemalteco de Seguridad Social (IGSS)", UNOPS desarrolló el proceso de Licitación UNOPS/2018/5953 "Servicios de Tratamiento para la Hipoacusia congénita profunda bilateral a través de Implante Coclear". En este proceso, se requirió no solo el Sistema de implante coclear, por su naturaleza también se definieron aspectos tales como asistencia técnica especializada durante el procedimiento quirúrgico, el servicio de rehabilitación auditivo verbal post implante, así como la calibración y mantenimiento preventivo del implante coclear, por dos (2) años después de la implantación.

Los requerimientos técnicos incluyeron especificaciones funcionales, especificaciones de desempeño, especificaciones de conformidad que establecieron un marco de referencia integral, equitativo y transparente no solo a los posibles oferentes, también a los evaluadores de las ofertas y a los validadores de la recomendación de adjudicación. Para lograr esto, en el caso en particular de la Licitación UNOPS/2018/5953 fue necesario gestionar la modificación de la descripción del código ya que lo previamente descrito orientaba el requerimiento a una marca específica:

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO
94987	IMPLANTE COCLEAR, 90,000 MUESTRAS POR SEGUNDO; CIRCUITO DE SALIDA INDEPENDIENTES: 16; CONTIENE: CAJA DE TITANIO, CUBIERTA DE SILICONA FLEXIBLE, BOBINA RECEPTORA E IMÁN DESMONTABLE; MEMORIA: INTERNA; PROFUNDIDAD DE CAMA ÓSEA: 3 MILÍMETRO (S); PROTECCIÓN: CONTRA LA ENTRADA DE AGUA.	UNIDAD

**Tabla 2.** Descripción previa del código del IGSS de acuerdo a la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor 2018, para el Implante Coclear<sup>40</sup>

En el detalle del Sistema de Implante Coclear se tuvieron en consideración documentos relacionados a aspectos de calidad que difícilmente pudieran haber sido incluidos en su totalidad en la descripción del código del IGSS. Para el caso del Implante Coclear los documentos de esta índole requeridos fueron:

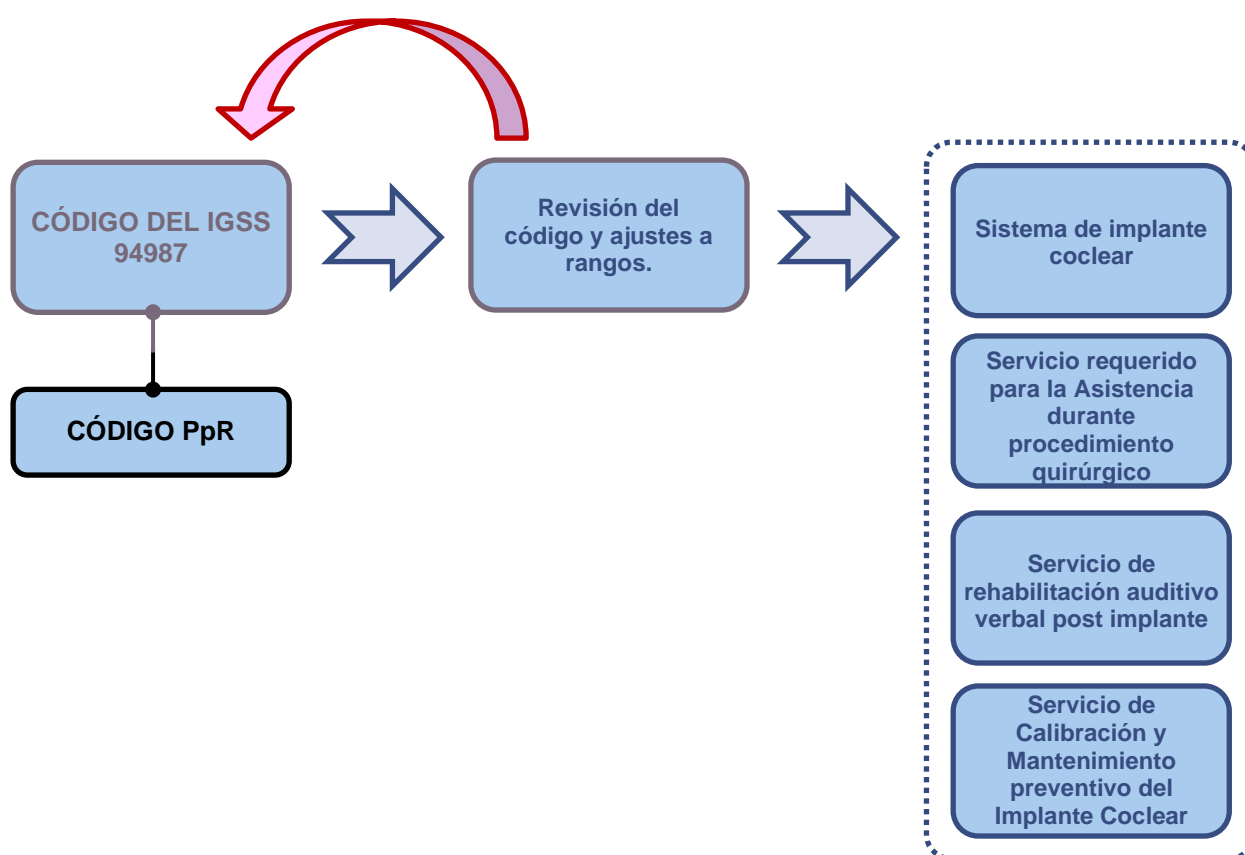
- EN 45502-2. Productos sanitarios implantables activos. Parte 2-3: Requisitos generales para los sistemas de implante coclear y los sistemas de implante auditivo del tronco cerebral.
- ANSI/AAMI CI86:2017. Sistemas de implantes cocleares: Requerimientos de seguridad, verificación funcional, etiquetado y reporte de fiabilidad.
- Contar con la Aprobación de Premercado [Premarket Approval (PMA)] de la FDA.

<sup>40</sup> Fuente: Acuerdo de Gerencia 25/2018, Instituto Guatemalteco de Seguridad Social.

- Debe estar registrado en la Lista de Establecimientos y Listado de Dispositivos [Establishment Registration & Device Listing] de la FDA.
- Informe de Fiabilidad de acuerdo a ISO 5841-2

Adicionalmente, para el caso de los electrodos requeridos como parte del suministro, a pesar que lo detallado en el código del IGSS puede ser cumplido por diferentes marcas fabricantes, también es posible que tal descripción se mantenga para diferentes diseños de electrodos orientados al uso con patología específicas, por tal motivo, es necesario tener esta apertura en el detalle de requerimientos que permitan la adecuación de los mismos a requerimientos médicos específicos.

Todo lo anterior se establece bajo la premisa de la homologación del Código del IGSS con el Código PpR.



**Figura 1.** Esquema del proceso de conformación de detalle para adquisición de Implante Coclear.

La descripción del Implante Coclear se detalló de la siguiente manera:

#### 1. Sistema de implante coclear

Ítem	Requerimientos técnicos mínimos
<b>COMPONENTES INTERNOS</b>	
<b>Implante</b>	
1	Material de la carcasa: Titanio.
2	Profundidad para adaptación al lecho óseo.
3	Tasa máxima de estimulación [pps]: Al menos 30,000 o superior.



Ítem	Requerimientos técnicos mínimos
4	Resistencia al impacto: 1 Joules o superior.
5	Asegurar que los implantes tengan una identificación única.
6	Canales virtuales: Al menos 120.
7	Compatibilidad MRI: 1.5T con imán in situ.
8	Posibilidad de remoción del magneto (imán) para MRI (Imagenología por Resonancia Magnética).
9	Sistema de verificación intraquirúrgica del funcionamiento adecuado del implante.
10	Vencimiento de empaque estéril del implante: mínimo de un año.
<b>Electrodos</b>	
11	Número mínimo de contactos: 16, o superior con al menos uno (1) de tierra o referencia.
12	Número de canales de procesamiento de información: 12 canales o superior.
13	Longitud activa y espaciado de contactos en un rango que permita diferentes usos y configuraciones.
14	Que permita utilizarlo en diferentes configuraciones.
15	Con aislamientos intercalados para la prevención de interacción innecesaria entre los electrodos.
16	De inserción a-traumática con herramientas para inserción.
17	Con mecanismo que permita más de un intento de inserción.
<b>COMPONENTES EXTERNOS</b>	
<b>Procesador de sonido/audio</b>	
18	Micrófono: Sistema de micrófonos, dual.
19	Rango de frecuencia [Hertz]: 100 a 8,000 o superior
20	Rango Dinámico de Entrada (IDR) [dB]: 40dB o superior
21	Longitud de cables de procesador de sonido a bobina (antena): Longitudes en un rango que permita diferentes usos y configuraciones.
22	Opciones de sujeción: Que tenga opción de utilizarse retroauricular (BTE) y corporal. Sujeción del procesador de sonido/audio que permita mantenerlo en posición, especialmente en pacientes activos.
23	Indicadores luminosos: a.- Baterías descargadas b.- Estado del dispositivo c.- Mal funcionamiento del sistema
24	Señales audibles de alarma del dispositivo
25	Con sistema para bloquear y desbloquear el sistema de configuración del dispositivo.
26	Capacidad de almacenamiento de programas para audición optimizada de al menos 4 programas.
27	Registro de información (Data logging).
28	Compatibilidad FM
29	Para uso con teléfono
30	Controles: a.- Encendido/apagado b.- Volumen c.- Sensibilidad d.- Programación
31	Algoritmo de cancelación de ruido
32	Conectividad a dispositivos de audición asistida
33	Grado/índice de protección acorde a DIN EN IEC60529: IP54 o superior

Ítem	Requerimientos técnicos mínimos
34	Temperatura de operación: Permita trabajar en ambientes con temperaturas de 40 °C o superior.
35	Rango de humedad de operación: Permita trabajar en ambientes con humedades relativas de hasta 95% (sin condensado).
<b>Bobina (antena)</b>	
36	Cable de oro trenzado, con cubierta flexible.
37	Bobina receptora e imán desmontable
<b>Fuente de poder</b>	
38	Tipo de baterías: Recargables, eventualmente debe permitir el trabajo con baterías desechables.
39	Autonomía de las baterías: 18 horas o superior cuando nuevas.
40	Con cargador interno o externo de baterías.
<b>Control remoto (opcional). En caso de no contar con este accesorio estas funciones deberán poder realizarse en la parte externa del implante</b>	
41	Con al menos las siguientes funciones: a.- Pantalla o display, con luces de estado, indicadores y señales de alerta. b.- Monitoreo del estado del procesador. c.- Control de volumen / Control de sensibilidad del micrófono. d.- Cambio de programas.
<b>Accesorios</b>	
42	Deshumidificador eléctrico para el procesador de sonido/audio.
	En caso que requiera algún consumible para su funcionamiento, incluir la cantidad que permita el uso del deshumidificador por un (1) año como mínimo y garantizar el suministro de éstos en Guatemala por un período de tres (3) años o superior.
43	Cargador de baterías, con cable y fuente de alimentación.
44	Maletín o estuche para resguardo de los componentes, accesorios o consumibles de los componentes externos del implante.
<b>Software</b>	
45	Programa informático de ajuste y programación de características de funcionamiento de los implantes cocleares de la marca representada. Que permita las siguientes tareas: a.- Mediciones de impedancia. b.- Respuesta neural. c.- Respuesta estapedial. d.- Audiogramas. e.- Programación remota. f.- Chequeo de acople. g.- Tareas de ajuste: - Bilaterales. - Herramientas útiles para la configuración. - Reportes. - Bandas de frecuencia.
46	Modos de funcionamiento: a.- Intraoperativo. b.- Entrenamiento.
<b>Normativa que debe cumplir</b>	
47	EN 45502-2. Productos sanitarios implantables activos. Parte 2-3: Requisitos generales para los sistemas de implante coclear y los sistemas de implante auditivo del tronco cerebral.
48	ANSI/AAMI CI86:2017. Sistemas de implantes cocleares: Requerimientos de seguridad, verificación funcional, etiquetado y reporte de fiabilidad. (no obligatorio)
49	Contar con la Aprobación de Premarket [Premarket Approval (PMA)] de la FDA.

Ítem	Requerimientos técnicos mínimos
50	Debe estar registrado en la Lista de Establecimientos y Listado de Dispositivos [Establishment Registration & Device Listing] de la FDA.
51	Informe de Fiabilidad de acuerdo a ISO 5841-2
52	El licitante deberá poseer registro sanitario del implante y procesador de sonido ofertados.  El licitante podrá presentar la constancia de inicio de trámite para obtención de dicho registro. En caso de que el licitante no pueda presentar el Registro Sanitario en el plazo indicado anteriormente, la oferta será rechazada.
<b>Garantías</b>	
53	Procesador de sonido: Cinco (5) años o superior, a partir de la fecha de encendido.
54	Implante: Diez (10) años o superior, a partir de la fecha de cirugía.
55	Antena o bobina: Tres (3) años o superior, a partir de la fecha de encendido.
56	Batería recargable: Tres (3) años o superior, a partir de la fecha de encendido
57	Control remoto: Un (1) año o superior, a partir de la fecha de entrega.
58	Deshumificador: Un (1) año o superior, a partir de la fecha de entrega.
59	Cargador de baterías: Un (1) año o superior a partir de la fecha de entrega.
60	Garantizar que el sistema de implante coclear ofertado debe ser totalmente nuevo, con tecnología no mayor a cinco (5) años de la marca ofertada, no reconstruido, que no haya sufrido alteración y no haya sido utilizado en demostraciones.
61	Garantizar que todos los elementos sean compatibles entre sí y reemplazables, de acuerdo a marca y modelo.
<b>Documentos a entregar con el bien</b>	
62	Manuales de operación y mantenimiento preventivo por parte del usuario en español, impreso y digital, según la fecha y hora que haya sido programada la cirugía en original a los padres del paciente implantado y una copia digital al Hospital General de Enfermedades.
63	Documento de constancia de entrega de las partes externas y accesorios del implante incluyendo el número de identificación del mismo

**Tabla 3.** Detalle de requerimientos técnicos para la descripción del Implante Coclear.

Tal y como se apuntó previamente, se requirió además del bien, servicios conexos que debieron ser evaluados previamente, como condición *"sine qua non"* para la adquisición del Implante Coclear. Para el caso de la asistencia durante el procedimiento quirúrgico, lo requerido se resume en la siguiente tabla:

Ítem	Requerimientos técnicos mínimos
1	<p>Técnico Especialista para asistencia al procedimiento quirúrgico:</p> <p>El proveedor deberá demostrar que posee dentro de su plantilla de personal al menos 2 técnicos especialistas con experiencia y conocimientos en mediciones, reprogramaciones de software y cualquier otra actividad que se requiera como asistencia durante el procedimiento quirúrgico de implantación; en consecuencia, el licitante deberá entregar / presentar:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Curriculum vitae de los especialistas donde se demuestra una experiencia de 5 años o superior en asistencia de procedimientos quirúrgicos de implantes cocleares incluyendo la realización de pruebas telemétricas.</li> <li>▪ Fotocopia simple del título o diploma del especialista.</li> <li>▪ - Certificaciones emitidas por el fabricante del Sistema de Implante Coclear, que certifique al técnico propuesto para asistir el procedimiento quirúrgico y realizar las pruebas telemétricas.</li> </ul>
2	Compromiso escrito de que tendrá disponibilidad de un segundo implante de respaldo para el momento del procedimiento quirúrgico.

Ítem	Requerimientos técnicos mínimos
3	Presentar listado del instrumental, plantillas y kit quirúrgico que dispondrá al momento de realizar el procedimiento quirúrgico.
4	Presentar detalle y ficha técnica de Estimulador de nervio facial que se utilizará para el procedimiento quirúrgico.
5	Presentar detalle y ficha técnica de motor de fresado y juego de fresas que se utilizará para el procedimiento quirúrgico.
6	Presentar detalle y ficha técnica del equipo para la realización de mediciones de impedancia y Respuesta neural transoperatoria;
7	Presentar protocolo para la realización de pruebas de impedancia y Respuesta Neural transoperatoria.

**Tabla 4.** Detalle de elementos requeridos y a evaluar relacionados al servicio para la Asistencia durante procedimiento quirúrgico.

La rehabilitación es un factor determinante para el éxito del implante, por lo que para la etapa posterior a realizar el procedimiento quirúrgico al paciente, a través de un especialista foniatra o fonoaudiólogo, se requirió que se prestara el servicio de Rehabilitación de acuerdo con lo siguiente resumen:

Ítem	Requerimientos técnicos mínimos
1	<p>Especialista para servicio de Rehabilitación post- implante:</p> <p>El proveedor deberá demostrar que posee dentro de su plantilla de personal al menos 2 especialistas para brindar el servicio de rehabilitación post - implante, en consecuencia, el licitante deberá entregar / presentar:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Curriculum vitae de los especialistas donde se demuestra una experiencia de 5 años o superior en rehabilitación auditivo verbal post- implante coclear.</li> <li>▪ Certificado de estudios relacionados con terapia del lenguaje, audiólogo, logopeda o similar.</li> <li>▪ Fotocopia simple del título o diploma del especialista.</li> <li>▪ Certificados de la marca u otros cursos relacionados con la terapia post-implante coclear.</li> </ul> <p>Adicionalmente estos profesionales deberán contar con el respaldo y supervisión de un foniatra o fonoaudiólogo, ésta podrá ser a distancia con revisión y aprobación de los planes de rehabilitación y disponibilidad para cualquier consulta, en consecuencia, el licitante deberá entregar / presentar:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Curriculum vitae del especialista donde se demuestra una experiencia de 5 años o superior en rehabilitación auditivo verbal post- implante coclear.</li> <li>▪ Fotocopia simple del título o diploma del especialista.</li> <li>▪ Certificaciones que lo acrediten como foniatra o fonoaudiólogo.</li> </ul>
2	<p>Poseer instalaciones que cuenten con ambientes e instrumentos adecuados para prestar el servicio de rehabilitación, en el área metropolitana de la Ciudad de Guatemala.</p> <p>Adjuntar a la oferta una presentación de las instalaciones y listado de instrumentos.</p> <p>La UNOPS podrá realizar una visita al sitio para corroborar las instalaciones, así como los instrumentos para llevar a cabo las terapias de forma adecuada.</p>
3	Presentar el programa y material didáctico a utilizar para brindar la información a los padres de la charla descrita en la presente sección, numeral 3, literal e) sub literal i).
4	Presentar programa estructurado de Rehabilitación que incluya las diversas fases y niveles descritos en las actividades de rehabilitación.
5	Control biométrico de asistencia de los pacientes. El contratista deberá poseer o instalar, <b>si resulta adjudicado</b> , un control biométrico para llevar el registro de

Ítem	Requerimientos técnicos mínimos
	hora de entrada y salida de los pacientes. El sistema debe permitir la generación de reportes, los cuales acompañarán las solicitudes de pago.

**Tabla 5.** Detalle de elementos requeridos y a evaluar relacionados al servicio de rehabilitación auditivo verbal post implante.

Debido a que luego de realizar el implante el paciente deber ser sometido a una serie mediciones de impedancias para verificar la integridad del dispositivo y la medición de telemetría de respuesta neural para la verificación de respuesta del paciente ante el estímulo del implante; por lo que igualmente se requirió el servicio de Calibración y Mantenimiento preventivo del mismo, lo que se resume en la siguiente tabla:

Ítem	Requerimientos técnicos mínimos
1	<p>Técnico especialista para mantenimiento preventivo y calibración:</p> <p>El proveedor deberá demostrar que posee dentro de su plantilla de personal al menos 2 especialistas para brindar el servicio de calibración y mantenimiento preventivo, en consecuencia, el licitante deberá entregar / presentar:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Curriculum vitae de los especialistas donde se demuestra experiencia de 5 años o superior en servicios de calibración y mantenimiento de implantes cocleares.</li> <li>▪ Fotocopia simple del título o diploma del especialista.</li> <li>▪ Certificaciones que lo acrediten como técnico especializado en el área.</li> </ul>
2	<p>Poseer instalaciones, software e instrumentos para prestar el servicio de calibración y mantenimiento preventivo, en el área metropolitana de la Ciudad de Guatemala.</p> <p>Adjuntar a la oferta una presentación de las instalaciones, detalle de software y listado de instrumentos.</p> <p>La UNOPS podrá realizar una visita al sitio para corroborar las instalaciones, así como los instrumentos o equipos para llevar a cabo los servicios.</p>
3	Presentar el programa estructurado y protocolos de calibración.
4	Presentar plan de mantenimiento preventivo.
5	Presentar carta de compromiso de que cumplirá con lo descrito en la presente sección, respecto al mantenimiento preventivo del implante.

**Tabla 6.** Detalle de elementos requeridos y a evaluar relacionados al servicio de Calibración y Mantenimiento preventivo del Implante Coclear.

En conclusión, el Código del IGSS definió con claridad el Bien a ser adquirido. Esta definición debió complementarse con información técnica adicional a la cual se le incluyeron los servicios conexos requeridos para la atención y rehabilitación de los pacientes. Todo esto no es posible dejarlo contenido en el Código del IGSS, ni tampoco es recomendable que por cada variación específica en las definiciones de los Requerimientos se defina un nuevo Código, cuando el Bien (Implante Coclear) sigue estando definido en un Código ya establecido.

Anexo 2: Formulario SPS-932 “Actualización de la Lista de Material Médico Quirúrgico”.

FORM-SPS-932

**PROPUESTA PARA LA ACTUALIZACION DE LA LISTA DE DISPOSITIVOS MÉDICOS  
INSTITUTO GUATEMALTECO DE SEGURIDAD SOCIAL**

**INSTRUCCIONES:** MARCAR CON UNA " X " LA CASILLA SELECCIONADA Y LLENAR LOS ESPACIOS EN BLANCO CON LETRA CLARA O POR MEDIO MECÁNICO O ELECTRÓNICO

FECHA: 

DD	/	MM	/	AAAA
----	---	----	---	------

1 SELECCIONE EL TIPO DE ACTUALIZACIÓN QUE SOLICITA:

INCLUSIÓN

☐

MODIFICACIÓN

☐

EXCLUSIÓN

☐

2 DEPENDENCIA MÉDICA SOLICITANTE:

3 SERVICIO SOLICITANTE:

**INCLUSIÓN**

4 INDICAR LOS MOTIVOS PARA SOLICITAR LA INCLUSIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO:


5 INDICAR LOS INFORMES DE MEDICINA BASADA EN LA EVIDENCIA, BIBLIOGRAFÍA CIENTÍFICA Y DOCUMENTACIÓN TÉCNICA QUE SUSTENTA LA SOLICITUD DE INCLUSIÓN:


6 INDICAR PATOLOGÍAS CUYO TRATAMIENTO REQUIEREN DEL DISPOSITIVO MÉDICO SOLICITADO PARA LA INCLUSIÓN:


7 INCLUYA LA DESCRIPCIÓN TÉCNICA DEL DISPOSITIVO SOLICITADO PARA INCLUSIÓN EN EL ORDEN DEFINIDO:


8 SELECCIONE EL NIVEL DE ATENCIÓN DE SALUD EN LA QUE SERÁ UTILIZADO EL DISPOSITIVO:

☐

PRIMER NIVEL

☐

SEGUNDO NIVEL

☐

TERCER NIVEL

9 CLASIFIQUE EL DISPOSITIVO SOLICITADO PARA INCLUSIÓN EN BASE AL RIESGO SEGÚN OPS/OMS:

☐

CLASE I

☐

CLASE II

☐

CLASE III

10 INDIQUE SI EL DISPOSITIVO MÉDICO QUE SE SOLICITA PARA INCLUSIÓN PUEDE REEMPLAZAR A OTROS DISPOSITIVOS INCLUIDOS EN LA LISTA VIGENTE: ☐ SI ☐ NO

11 SI LA RESPUESTA ANTERIOR ES AFIRMATIVA, INCLUYA DESCRIPCIÓN TÉCNICA DEL DISPOSITIVO QUE PUEDE EXCLUIRSE SI LA INCLUSIÓN APLICA: \_\_\_\_\_

CÓDIGO ACTUAL:

12 INDIQUE SI EL DISPOSITIVO PARA INCLUSIÓN REQUIERE COMPATIBILIDAD O COMPLEMENTARIDAD CON UN DETERMINADO EQUIPO O DISPOSITIVO MÉDICO: ☐ SI ☐ NO

13 SI LA RESPUESTA ANTERIOR ES AFIRMATIVA, DESCRIBA EL EQUIPO O DISPOSITIVO MÉDICO CON EL QUE REQUIERE COMPATIBILIDAD O COMPLEMENTARIEDAD: \_\_\_\_\_

14 INDIQUE SI TIENE IDENTIFICADA LA DISPONIBILIDAD LOCAL DEL DISPOSITIVO: ☐ SI ☐ NO ☐ NO SABE

15 CON BASE EN EL NUMERAL 6 Y A INFORMES ESTADÍSTICOS, INCLUYA LA PROYECCIÓN DE CONSUMO CUATRIMESTRAL QUE EL DISPOSITIVO SOLICITADO PARA INCLUSIÓN REQUIERE:

UNIDADES ESTIMADAS POR CUATRIMESTRE :

16 INFORME EL COSTO UNITARIO QUE EL DISPOSITIVO PARA INCLUSIÓN TIENE EN EL MERCADO LOCAL:

COSTO UNITARIO [GTQ] :

### MODIFICACIÓN

17 INCLUYA DESCRIPCIÓN TÉCNICA ACTUAL DEL DISPOSITIVO PARA EL QUE SE SOLICITA MODIFICACIÓN: \_\_\_\_\_

CÓDIGO ACTUAL:

18 INDICAR LOS MOTIVOS PARA SOLICITAR LA MODIFICACIÓN: \_\_\_\_\_

19 INDICAR LOS INFORMES DE MEDICINA BASADA EN LA EVIDENCIA, BIBLIOGRAFÍA CIENTÍFICA Y DOCUMENTACIÓN TÉCNICA QUE SUSTENTA LA SOLICITUD DE MODIFICACIÓN: \_\_\_\_\_

20 INCLUYA LA DESCRIPCIÓN TÉCNICA DEL DISPOSITIVO SOLICITADO PARA MODIFICACIÓN EN EL ORDEN DEFINIDO: \_\_\_\_\_



## EXCLUSIÓN

21 INCLUYA DESCRIPCIÓN TÉCNICA ACTUAL DEL DISPOSITIVO PARA EL QUE SE SOLICITA EXCLUSIÓN: \_\_\_\_\_

CÓDIGO ACTUAL:

22 INDICAR LOS MOTIVOS PARA SOLICITAR LA EXCLUSIÓN: \_\_\_\_\_

23 INDICAR LOS INFORMES DE MEDICINA BASADA EN LA EVIDENCIA, BIBLIOGRAFÍA CIENTÍFICA Y DOCUMENTACIÓN TÉCNICA QUE SUSTENTA LA SOLICITUD DE EXCLUSIÓN: \_\_\_\_\_

24 INDICAR SI LA SOLICITUD DE EXCLUSIÓN SE BASA EN ALERTAS O REPORTES DE TECNOVIGILANCIA NACIONALES E INTERNACIONALES:

☐ SI  
☐ NO

25 SI LA RESPUESTA AL NUMERAL 24 ES AFIRMATIVA, DESCRIBA LOS HALLAZGOS, LA FUENTE DE LA INFORMACIÓN Y LAS ACCIONES TOMADAS AL RESPECTO: \_\_\_\_\_

26 INDICAR SI AL EXCLUIR EL DISPOSITIVO SOLICITADO SE REQUIERE DE OTRO PARA REEMPLAZARLO Y DE ESA FORMA GARANTIZAR LA ATENCIÓN MÉDICA:

☐ SI  
☐ NO

27 INFORME SI EN LA LISTA INSTITUCIONAL VIGENTE ESTÁ INCLUIDO EL DISPOSITIVO MÉDICO QUE PUEDE REEMPLAZAR AL DISPOSITIVO SOLICITADO PARA EXCLUSIÓN:

☐ SI  
☐ NO

28 SI LA RESPUESTA AL NUMERAL 27 ES AFIRMATIVA, INCLUYA LA DESCRIPCIÓN TÉCNICA DEL DISPOSITIVO QUE PUEDE REEMPLAZAR AL DISPOSITIVO SOLICITADO PARA EXCLUSIÓN: \_\_\_\_\_

CÓDIGO ACTUAL:

29 SI LA RESPUESTA AL NUMERAL 27 ES NEGATIVA, INCLUYA LA INFORMACIÓN DE LAS ACCIONES TOMADAS PARA REEMPLAZARLO EN LA LISTA: \_\_\_\_\_



30 DATOS DE LA PERSONA QUE PRESENTA LA SOLICITUD:

NOMBRES Y APELLIDOS COMPLETOS

No. COLEGIADO(SI APLICA)

FIRMA Y SELLO

31 VISTO BUENO DEL JEFE DEL SERVICIO:

NOMBRES Y APELLIDOS COMPLETOS

No. COLEGIADO(SI APLICA)

FIRMA Y SELLO

32 VISTO BUENO DEL COORDINADOR DEL COMITÉ LOCAL DE MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO:

NOMBRES Y APELLIDOS COMPLETOS

No. COLEGIADO(SI APLICA)

FIRMA Y SELLO

## INSTITUTO GUATEMALTECO DE SEGURIDAD SOCIAL

### Instrucciones para llenado del Formulario para la “Actualización de Dispositivos Médicos SPS-932”

El presente instructivo tiene la finalidad de estandarizar la forma en que se obtiene y registra la información, a fin de facilitar a los integrantes de los comités la toma de decisiones.

1. El formato está diseñado para ser llenado por medio de una computadora. Para ser llenado por otro medio, será necesario imprimirlo previamente, en todo caso se recomienda llenarlo con máquina de escribir mecánica para que sea legible.
2. Para sustentar la referencia a documentos y libros de medicina basada en la evidencia, libros científicos o documentación técnica actualizada, es conveniente que se adjunte la cita bibliográfica consultada que incluya los números de página consultadas, asimismo es conveniente adjuntar los enlaces electrónicos que direccionen hacia la referencia indicada.
3. Es conveniente hacer referencia a diferentes oficios, reportes, notificaciones y alertas, indicando con claridad su procedencia, la fecha y el número con que se identifican. También es conveniente verificar si la fuente de información es oficial, si tiene la identificación de las personas o la autoridad que se hace responsable de la información. Conviene adjuntar una copia por medio digital o impresa en su defecto.
4. Cuando se mencionen reportes de tecnovigilancia, en referencia a algún incidente adverso a consecuencia de la utilización de un dispositivo médico, es necesario utilizar la información registrada en el formato diseñado especialmente para ese fin y adjuntar los documentos u otros medios de prueba si existen.
5. Se propone estandarizar la descripción de los dispositivos para los cuales se solicita inclusión o modificación, siguiendo los lineamientos siguientes y que incluyan características básicas descritas de forma sencilla y práctica:

<b>NOMBRE:</b>	Describa en letra mayúscula y con negrita el nombre con que se puede identificar al dispositivo, en pocas palabras, que incluya medidas generales.
<b>USO:</b>	Describa en forma resumida, la utilidad principal para la cual fue diseñado el dispositivo.
<b>DIMENSIONES:</b>	Indique dimensiones específicas con rangos de tolerancia permitidos <sup>41</sup> . Ejemplo: Ancho (2 pulgadas) x Largo (4 yardas). - Desviación permitida en dimensiones $\pm 2$ %.
<b>MATERIALES DE FABRICACIÓN:</b>	Indique materiales de fabricación. Ejemplo: Fibra de vidrio o plástico, PVC, madera, etc.

<sup>41</sup> Los rangos de tolerancia no son datos antojadizos antes de colocarlos se debe hacer una investigación de las dimensiones existentes del insumo en varias marcas.

<b>TIPO DE MATERIAL:</b>	Indique si se requiere material radiopaco en la totalidad o solo una parte específica, por ejemplo: línea radiopaca.
<b>FORMAS:</b>	Indique las formas del insumo y características particulares: dureza, textura, flexibilidad, bordes redondeados, según aplique.
<b>CARACTERÍSTICAS:</b>	Indique otras características que ayuden a definir mejor el requerimiento: Composición de aleaciones.
<b>CONECTIVIDAD:</b>	Indique los detalles de conectividad o de adaptación, por ejemplo: conexión Luer-Lock (Para el caso de material médico quirúrgico).
<b>CARACTERÍSTICAS ADICIONALES:</b>	Detalle las características adicionales que aporten información sustancial de uso y funcionamiento del insumo.
<b>CARACTERÍSTICAS DE PRESENTACIÓN:</b>	<p>Características de presentación del dispositivo:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Detallar los materiales o compuestos tóxicos que no debe incluir. Por ejemplo: látex, DEHP, plomo, mercurio y otros.</li> <li>✓ Detallar si debe estar en condición estéril.</li> <li>✓ Detallar si es para un solo uso (descartable) o reutilizable.</li> </ul>
<b>TIPO DE EMPACADO:</b>	Empaque individual o múltiple.
<b>COMPATIBILIDAD:</b>	Detallar si el dispositivo debe ser complementario o debe ser compatible con un equipo existente en la unidad.
<b>CERTIFICADOS DE CALIDAD:</b>	<p>Detallar las normativas internacionales de calidad. Por ejemplo:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Certificados de calidad aplicables al insumo.</li> <li>✓ Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable<sup>42</sup>.</li> </ul>
<b>CLASIFICACIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS: NIVELES DE RIESGO</b>	<p>Incluir la clasificación del dispositivos médicos con base a los niveles de riesgo, tal y como se detalla a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ <b>CLASE I:</b> Dispositivos médicos de bajo riesgo, sujetos a controles generales, no destinados para proteger o mantener la vida o para un uso de importancia especial en la prevención del deterioro de la salud humana y que no representan un riesgo potencial no razonable de enfermedad o lesión.</li> <li>✓ <b>CLASE IIA:</b> Son los dispositivos médicos de riesgo moderado, sujetos a controles especiales en la fase de fabricación para demostrar su seguridad y efectividad.</li> <li>✓ <b>CLASE IIB:</b> Son los dispositivos médicos de riesgo alto, sujetos a controles especiales en el diseño y fabricación para demostrar su seguridad y efectividad.</li> <li>✓ <b>CLASE III:</b> Son los dispositivos médicos de muy alto riesgo sujetos a controles especiales, destinados a proteger o mantener la vida o para un uso de importancia sustancial en la prevención del deterioro de la salud humana, o si su uso presenta un riesgo potencial de enfermedad o lesión.</li> </ul>

<sup>42</sup> Para su solicitud se debe tener el conocimiento de que son y qué dispositivos los cumplen.

<b>CLASIFICACIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS: NIVELES DE ATENCIÓN</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ <b>NIVEL 1:</b> Insumos Médicos Quirúrgicos para uso de Equipo Comunitario de Salud (Médico, Enfermera, Auxiliar de Enfermería, Promotor de Salud, etc), que se desempeñan en unidades médicas y para uso de hospitales Departamentales, Básico, Regionales y Especializados.</li> <li>✓ <b>NIVEL 2:</b> Insumos Médicos Quirúrgicos para uso de Médicos, Enfermeras y Auxiliares de Enfermería en Unidades Comunitarias de Salud Familiar Hospitales Departamentales, Básico, Regionales y Especializados.</li> <li>✓ <b>NIVEL 3:</b> Insumos Médicos Quirúrgicos para uso en Hospitales Departamentales, Básicos, Regionales y Especializados.</li> <li>✓ <b>NIVEL 4:</b> Insumos Médico Quirúrgicos para uso en Hospitales Nacionales, Regionales y Especializados.</li> </ul>
---	--


### Anexo 3: Polímeros-Aplicación Clínica

POLÍMEROS	APLICACIONES
<b>POLÍMEROS SINTÉTICOS NO DEGRADABLES</b>	
<b>Polimetacrilato de metilo (PMMA).</b>	Cemento óseo, dientes artificiales, lentes intraoculares.
<b>Polimetacrilato de hidroxietilo (PHEMA).</b>	Lentes de contacto blandas.
<b>Epoxis.</b>	Materiales protectores, composites de fibra.
<b>Fluorocarbonados.</b>	Injertos vasculares, catéteres y parches periodontales y abdominales.
<b>Hidrogeles.</b>	Catéteres y antiadhesivos.
<b>Poliacetales.</b>	Válvulas cardíacas, partes estructurales.
<b>Poliámidas.</b>	Suturas.
<b>Elastómeros de Poliamida.</b>	Catéteres y para tapar heridas.
<b>Policarbonatos.</b>	Membranas de oxigenación y hemodiálisis, conectores.
<b>Poliésteres.</b>	Injertos vasculares, globos para angioplastia, suturas y reparaciones para hernias.
<b>Elastómeros de poliéster.</b>	Catéteres.
<b>Poli (étercetonas).</b>	Componentes estructurales y ortopedia.
<b>Poli (imidas).</b>	Componentes estructurales, catéteres.
<b>Poli (metilpenteno).</b>	Materiales protectores para dispositivos extracorporales.
<b>Poli (olefinas).</b>	Suturas, globos de angioplastia, catéteres, jeringas.
<b>Elastómeros de poli (olefinas).</b>	Tubos, corazones artificiales, catéteres.
<b>Películas de poliolefinas de alta cristalinidad.</b>	Globos de angioplastia.
<b>Poli (sulfonas).</b>	Componentes estructurales y ortopedia.
<b>Poli (uretanos).</b>	Catéteres, corazón artificial, prótesis vasculares, recubrimientos para heridas y revestimiento compatible con la sangre.
<b>Poli (cloruro de vinilo).</b>	Tubos y bolsas de sangre.
<b>Siliconas.</b>	Implantes de cirugía plástica, catéteres, válvulas de corazón, membranas permeables al oxígeno, prótesis faciales y de la oreja.
<b>Poliétileno de ultra alto peso molecular.</b>	Tejidos de alta resistencia.
<b>Copolímero de estireno y acrilonitrilo (SAN).</b>	Prótesis mamarias.
<b>Poliestireno.</b>	Kit de diagnóstico, material monouso del laboratorio.
<b>Poliacrilonitrilo.</b>	Membranas para diálisis.
<b>BIOABSORBIBLES</b>	
<b>Poli (aminoácidos).</b>	Liberación controlada, péptidos de adhesión celular.
<b>Poli (anhídridos).</b>	Liberación controlada.
<b>Poli (caprolactonas).</b>	Suturas y liberación controlada.
<b>Copolímeros de ácido láctico y glicólico.</b>	Suturas, liberación controlada, discos óseos.
<b>Poli (hidroxibutiratos).</b>	Liberación controlada, discos óseos.
<b>Poli (ortoésteres).</b>	Liberación controlada.
<b>Colágeno.</b>	Recubrimientos y reconstrucción tisular.
<b>Poli (aminoácidos).</b>	Liberación controlada, peptidos de adhesión celular.
<b>Poli (anhídridos).</b>	Liberación controlada.
<b>Poli (caprolactonas).</b>	Suturas y liberación controlada.
<b>Copolímeros de ácido láctico y glicólico.</b>	Suturas, liberación controlada, discos óseos.
<b>Poli (hidroxibutiratos).</b>	Liberación controlada, discos óseos.

<b>Poli (ortoésteres).</b>	Liberación controlada.
<b>Colágeno.</b>	Recubrimientos y reconstrucción tisular.
<b>MACROMOLÉCULAS BIODERIVADAS</b>	
<b>Albúmina entrecruzada.</b>	Recubrimientos de injertos vasculares y agente para contraste de ultrasonidos.
<b>Acetatos de celulosa.</b>	Membranas de hemodiálisis.
<b>Celulosa cuproamónica.</b>	Membranas de hemodiálisis.
<b>Citosina.</b>	Recubrimientos y liberación controlada.
<b>Colágeno.</b>	Recubrimientos y órganos híbridos.
<b>Elastina.</b>	Recubrimientos.
<b>Gelatina entrecruzada.</b>	Recubrimiento para corazón artificial.
<b>Ácido hialurónico.</b>	Recubrimientos, antiadhesivo, antiinflamatorio ocular y articular.
<b>Fosfolípidos.</b>	Liposomas.
<b>Seda.</b>	Suturas, recubrimientos experimentales de proteínas tipo seda.
<b>RECUBRIMIENTOS PASIVOS</b>	
<b>Albúmina.</b>	Tromboresistencia.
<b>Cadenas alquílicas.</b>	Adsorbe albúmina para la tromboresistencia.
<b>Fluorocarbonados.</b>	Reduce el rozamiento en catéteres.
<b>Hidrogeles.</b>	Reduce el rozamiento en catéteres.
<b>Siliconas libres de sílice.</b>	Tromboresistencia.
<b>Aceites de silicona.</b>	Lubricación para agujas y catéteres.
<b>RECUBRIMIENTOS BIOACTIVOS</b>	
<b>Anticoagulantes (ej: heparina).</b>	Tromboresistencia.
<b>Antimicrobianos.</b>	Resistencia a la infección.
<b>Péptidos de adhesión celular.</b>	Mejora adhesión celular.
<b>Proteínas de adhesión celular.</b>	Mejora adhesión celular.
<b>ADHESIVOS TISULARES</b>	
<b>Cianoacrilatos.</b>	Microcirugía.
<b>Pegamento de fibrina.</b>	Recubrimiento para injertos vasculares y microcirugía.

#### Anexo 4: Simbología del etiquetado de dispositivos médicos.

SÍMBOLO	EXPRESA
	Fecha de Caducidad
	Número de lote
	Número de serie
	Instrucciones de uso del dispositivo médico
	Advertencias o precauciones
	Producto estéril
	Esterilizado con óxido de etileno
	Esterilizado con radiación gamma

SÍMBOLO	EXPRESA
	Esterilizado con calor seco o húmedo
	Dispositivos médicos procesados usando técnicas asépticos.
	Productos para ser usados una sola vez
	Temperatura mínima
	Intervalo de temperatura
	Temperatura máxima
	Agentes de diagnóstico para uso in vitro
	Identificación del catálogo, cuando aplique

SÍMBOLO	EXPRESA
	Esterilizado con calor seco o húmedo
	Dispositivos médicos procesados usando técnicos asépticos.
	Productos para ser usados una sola vez
	No estéril
	Libre de DEHP
	Contiene DEHP

SÍMBOLO	EXPRESA
	Radioactivo
	Libre de látex
	Contiene látex natural
	Libre de BPA
	No usar si el empaque está dañado.
	Cantidad de unidades dentro del empaque.



## **Anexo 5: Matrices individuales según la clasificación de la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor.**

- Contenido en formato digital en CD.

## Anexo 6: Matrices de dispositivos médicos con códigos o descripciones duplicadas

### REPETICIÓN DE CÓDIGO Y DESCRIPCIÓN EN LISTA CORRESPONDIENTE A UNA CLASIFICACIÓN DIFERENTE.

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN (Enunciado original del IGSS)	UNIDAD DE DESPACHO	CLASIFICACIÓN
6028	BASTÓN ORTOPÉDICO DE MADERA TRATADA, BARNIZADO MANUBRIO ANATÓMICAMENTE DISEÑADO CON FORRO ACOJINADO. DE UN PUNTO, ABSORBENTE DE GOLPE ( CON TACO DE HULE VULCANIZADO, INTERCAMBIABLE). PARA PESO DE PACIENTE DE 250 LB	BASTÓN	ORTOPEDIA
6028	BASTÓN ORTOPÉDICO DE MADERA, TRATADA, BARNIZADO. MANUBRIO ANATÓMICAMENTE DISEÑADO, CON FORRO ACOJINADO. DE UN PUNTO, ABSORBENTE DE GOLPE (CON TACO DE HULE VULCANIZADO, INTERCAMBIABLE). PARA PESO DE PACIENTE DE 250 LBS.	BASTÓN	REHABILITACIÓN
6057	BASTÓN ORTOPÉDICO DE METAL, DE ALTA RESISTENCIA , CON PESO DE 01 LB Y DIAMETRO DE 7/8 PULGADAS TELESCÓPICO ( ALTURA GRADUABLE) . DE UN PUNTO, ABSORBENTE DE GOLPE ( CON TACO DE HULE VULCANIZADO, INTERCAMBIABLE), MANUBRIO ANATÓMICAMENTE DISEÑADO Y FORRO ACOJINADO ( INTERCAMBIABLE) CON RESISTENCIA PARA PESO DE PACIENTE DE 300 LB	BASTÓN	ORTOPEDIA
6057	BASTÓN ORTOPÉDICO DE METAL DE ALTA RESISTENCIA, CON PESO DE 01 LB Y DIÁMETRO DE 7/8 PULGADAS TELESCÓPICO (ALTURA GRADUABLE). DE UN PUNTO, ABSORBENTE DE GOLPE (CON TACO DE HULE VULCANIZADO, INTERCAMBIABLE). MANUBRIO ANATÓMICAMENTE DISEÑADO Y FORRO ACOJINADO (INTERCAMBIABLE). CON RESISTENCIA PARA PESO DE PACIENTE DE 300 LB.	BASTÓN	REHABILITACIÓN
6179	MULETAS EXTENSIBLES DE MADERA TRATADA, RESISTENTE AL AGUA, BARNIZADAS. TELESCÓPICAS (AJUSTABLES) CON EXTENSIONES DE MATERIAL INOXIDABLE. CON TACOS DE HULE VULCANIZADO, PARA ABSORCIÓN DEL GOLPE ( INTERCAMBIABLES) CON FORRO ACOJINADO EN LAS ÁREAS DE AXILA. CON RESISTENCIA PARA PESO DE 250 LBS	PAR	ORTOPEDIA
6179	MULETAS EXTENSIBLES DE MADERA TRATADA, RESISTENTE AL AGUA, BARNIZADAS. TELESCÓPICAS (AJUSTABLES) CON EXTENSIONES DE MATERIAL INOXIDABLE. CON TACOS DE HULE VULCANIZADO, PARA ABSORCIÓN DEL GOLPE (INTERCAMBIABLES). CON FORRO ACOJINADO EN LAS ÁREAS DE AXILA. CON RESISTENCIA PARA PESO DE 250 LBS.	PAR	REHABILITACIÓN
6280	TACO DE HULE ANTIDESLIZANTE Y DE ALTA RESISTENCIA ( DISEÑADO PARA USO EN MULETAS, BASTONES Y ANDADORES.) COLOR NEGRO DE DIAMETRO DE 7/8 PULGADA	TACO	CONSUMIBLES
6280	TACO DE HULE ANTIDESLIZANTE Y DE ALTA RESISTENCIA (DISEÑADO PARA USO EN MULETAS, BASTONES Y ANDADORES). COLOR NEGRO DE DIÁMETRO DE 7/8 DE PULGADA.	TACO	REHABILITACIÓN
6313	VENDA DE YESO DE 2" X 3 YD, DE FRAGUADO RÁPIDO. VENDAS CUBIERTAS UNIFORMEMENTE POR CAPAS POROSAS DE YESO CALCINADO.(CASO 4 1/2 H2O) EMPAQUE INDIVIDUAL, HERMÉTICO.	ROLLO	LMMQM

<b>CÓDIGO</b>	<b>DESCRIPCIÓN (Enunciado original del IGSS)</b>	<b>UNIDAD DE DESPACHO</b>	<b>CLASIFICACIÓN</b>
<b>6313</b>	VENDA DE YESO DE 2" X 3 YD, DE FRAGUADO RÁPIDO. VENDAS CUBIERTAS UNIFORMEMENTE POR CAPAS POROSAS DE YESO CALCINADO.(CASO4 1/2 H20) EMPAQUE INDIVIDUAL, HERMÉTICO.	VENDA	<b>ORTOPEDIA</b>
<b>6317</b>	TACO DE HULE VULCANIZADO PARA ANDADOR	TACO	<b>CONSUMIBLES</b>
<b>6317</b>	TACO DE HULE VULCANIZADO PARA ANDADOR.	TACO	<b>REHABILITACIÓN</b>
<b>6735</b>	VENDA DE YESO DE 2" X DE 4 A 5 YD, DE FRAGUADO RÁPIDO. VENDAS CUBIERTAS UNIFORMEMENTE POR CAPAS POROSAS DE YESO CALCINADO (CASO4 1/2 H20). EMPAQUE INDIVIDUAL, HERMÉTICO.	ROLLO	<b>LMMQM</b>
<b>6735</b>	VENDA DE YESO DE 2" X 4 A 5 YD, DE FRAGUADO RÁPIDO. VENDAS CUBIERTAS UNIFORMEMENTE POR CAPAS POROSAS DE YESO CALCINADO (CASO4 1/2 H20). EMPAQUE INDIVIDUAL, HERMÉTICO.	ROLLO	<b>ORTOPEDIA</b>
<b>6978</b>	CÁMARA CEFÁLICA PARA NEONATO	UNIDAD	<b>CONSUMIBLES</b>
<b>6978</b>	CÁMARA CEFÁLICA PARA NEONATO	UNIDAD	<b>INSTRUMENTAL</b>
<b>7897</b>	BRAZALETE DE PARED SUAVE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO DE 23 A 33 CM. DESCARTABLE.	BRAZALETE	<b>LMMQM</b>
<b>7897</b>	BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO EXTRAGRANDE (XG) PEDIÁTRICO DESCARTABLE.	BRAZALETE	<b>CONSUMIBLES</b>
<b>7974</b>	JUEGO DE RESUCITADOR PEDIÁTRICO QUE CONTENGA: BOLSA DE 500 CC, MASCARILLA ANATÓMICA, VÁLVULA DE LIBERACIÓN, VÁLVULA UNIDIRECCIONAL (PICO DE PATO), VÁLVULA DE PEEP, VÁLVULA POSTERIOR, BOLSA DE RESERVORIO, CONECCIÓN PARA OXÍGENO Y ADAPTADOR UNIVERSAL PARA OXÍGENO.	U NIDAD	<b>CONSUMIBLES</b>
<b>7974</b>	RESUCITADOR MANUAL PEDIÁTRICO, CON BOLSA DE 500CC CON VÁLVULA DE PICO DE PATO, DE PEEP, DE ALIVIO, BOLSA DE RESERVORIO Y TUBO PARA CONEXIÓN DE OXÍGENO REUSABLE, DESARMABLE PARA ADULTOS	UNIDAD	<b>INSTRUMENTAL</b>
<b>7976</b>	JUEGO DE RESUCITADOR NEONATAL QUE CONTENGA: BOLSA DE 250 CC, MASCARILLA ANATÓMICA, VÁLVULA DE LIBERACIÓN, VÁLVULA UNIDIRECCIONAL (PICO DE PATO), VÁLVULA DE PEEP, VÁLVULA POSTERIOR, BOLSA DE RESERVORIO, CONECCIÓN PARA OXÍGENO Y ADAPTADOR UNIVERSAL PARA OXÍGENO.	UNIDAD	<b>CONSUMIBLES</b>
<b>7976</b>	RESUCITADOR MANUAL NEONATAL,CON BOLSA DE 250 CC CON VÁLVULA DE PICO DE PATO, DE PEEP, DE ALIVIO, BOLSA DE RESERVORIO Y TUBO PARA CONEXIÓN DE OXÍGENO REUSABLE, DESARMABLE PARA ADULTOS	UNIDAD	<b>INSTRUMENTAL</b>
<b>7979</b>	CALENTADOR CONTÍNUO DE AEROSOL PARA MACRONEBULIZADOR, CON TEMPERATURA AJUSTABLE Y BOTÓN DE ENCENDIDO.	UNIDAD	<b>CONSUMIBLES</b>
<b>7979</b>	CALENTADOR CONTINUO DE AEREOSOL PARA MACRONEBULIZADOR CON TEMPERATURA AJUSTABLE Y BOTÓN DE ENCENDIDO.	UNIDAD	<b>INSTRUMENTAL</b>

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN (Enunciado original del IGSS)	UNIDAD DE DESPACHO	CLASIFICACIÓN
8016	BRAZALETE DE PARED SUAVE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO DE 17 A 25 CM. DESCARTABLE.	BRAZALETE	LMMQM
8016	BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO GRANDE (G) PEDIÁTRICO DESCARTABLE.	BRAZALETE	CONSUMIBLES
8451	BRAZALETE DE PARED SUAVE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO DE 15 A 23 CM. DESCARTABLE.	BRAZALETE	LMMQM
8451	BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO MEDIANO (M) PEDIÁTRICO DESCARTABLE.	BRAZALETE	CONSUMIBLES
8528	BRAZALETE DE PARED SUAVE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE MUSLO DE 37 A 48 CM. DESCARTABLE.	BRAZALETE	LMMQM
8528	BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO GRANDE ADULTO DESCARTABLE.	BRAZALETE	CONSUMIBLES
8767	ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA LÁPIZ DE UNIDAD DE ELECTROCIRUGÍA, CON PUNTA DE ESPÁTULA. LONGITUD DE 16.5 CM. COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ELECTRODO	LMMQM
8767	ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA LÁPIZ DE UNIDAD DE ELECTROCIRUGÍA, CON PUNTA DE ESPÁTULA, (PUNTA DE LÁPIZ DE ELECTROCAUTERIO), LONGITUD DE 16.5 CM, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ELECTRODO	CONSUMIBLES
8774	BRAZALETE DE PARED SUAVE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO DE 11 A 17 CM. DESCARTABLE.	BRAZALETE	LMMQM
8774	BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO PEQUEÑO (S) PEDIÁTRICO DESCARTABLE.	BRAZALETE	CONSUMIBLES
8885	CABESTRILLO DOBLE DE MANTA	CABESTRILLO	ORTOPEDIA
8885	CABESTRILLO DOBLE DE MANTA	CABESTRILLO	ORTOPEDIA
8892	SILLA PARA PARAPLÉJICO TIPO ESTÁNDAR, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR LAS RUEDAS. LLANTAS DELANTERAS PEQUEÑAS INFLABLES DE 8 PULGADAS DE DIÁMETRO, GIRATORIAS CON AROS Y RAYOS DE PLÁSTICO RESISTENTE. COJINETES MECÁNICOS, SISTEMA DE FRENOS	SILLA	REHABILITACIÓN

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN (Enunciado original del IGSS)	UNIDAD DE DESPACHO	CLASIFICACIÓN
	BILATERAL DE METAL CROMADO, ACCIONADO A MANO POR PALANCA QUE INTERRUMPE RODAMIENTO POR PRESIÓN A LA RUEDA TRASERA (CON FORRO ACOJINADO). APOYA BRAZOS DESMONTABLES 13 A 15 PULGADAS DE LARGO CON FORRO ACOJINADO. PIECERAS TELESCÓPICAS, ABATIBLES Y DESMONTABLES DE 5 A 6 PULGADAS DE LARGO X 6 A 7 PULGADAS DE ANCHO; CON APOYA PIERNA (CON FORRO ACOJINADO) DE 8 A 10 PULGADAS DE ALTO X 7 A 9 PULGADAS DE ANCHO, QUE PIECERA Y APOYA PIERNA SEAN ELEVABLES DE 45 A 90°. CON ASIENTO Y RESPALDO DE MATERIAL IMPERMEABLE, ALTAMENTE RESISTENTE, ENGUATADO Y REFORZADO CON CUERINA. ASIENTO DE 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO X 17 A 20 PULGADAS DE PROFUNDIDAD. Y RESPALDO DE 17 A 20 PULGADAS DE ALTO X 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO CON BOLSA EN LA PARTE POSTERIOR. DESLIZADORES DE ASIENTO DE METAL. SILLA PLEGABLE INCLUYENDO RESPALDO Y DISPONER DE MANUBRIO PARA EL OPERADOR EN LA PARTE POSTERIOR DEL RESPALDO.		
8892	SILLA PARA PARAPLÉJICO TIPO ESTÁNDAR, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR LAS RUEDAS. LLANTAS DELANTERAS PEQUEÑAS INFLABLES DE 8 PULGADAS DE DIÁMETRO, GIRATORIAS CON AROS Y RAYOS DE PLÁSTICO RESISTENTE. COJINETES MECÁNICOS, SISTEMA DE FRENOS BILATERAL DE METAL CROMADO, ACCIONADO A MANO POR PALANCA QUE INTERRUMPE RODAMIENTO POR PRESIÓN A LA RUEDA TRASERA (CON FORRO ACOJINADO). APOYA BRAZOS DESMONTABLES 13 A 15 PULGADAS DE LARGO CON FORRO ACOJINADO. PIECERAS TELESCÓPICAS, ABATIBLES Y DESMONTABLES DE 5 A 6 PULGADAS DE LARGO X 6 A 7 PULGADAS DE ANCHO; CON APOYA PIERNA (CON FORRO ACOJINADO) DE 8 A 10 PULGADAS DE ALTO X 7 A 9 PULGADAS DE ANCHO, QUE PIECERA Y APOYA PIERNA SEAN ELEVABLES DE 45 A 90°. CON ASIENTO Y RESPALDO DE MATERIAL IMPERMEABLE, ALTAMENTE RESISTENTE, ENGUATADO Y REFORZADO CON CUERINA. ASIENTO DE 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO X 17 A 20 PULGADAS DE PROFUNDIDAD. Y RESPALDO DE 17 A 20 PULGADAS DE ALTO X 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO CON BOLSA EN LA PARTE POSTERIOR. DESLIZADORES DE ASIENTO DE METAL. SILLA PLEGABLE INCLUYENDO RESPALDO Y DISPONER DE MANUBRIO PARA EL OPERADOR EN LA PARTE POSTERIOR DEL RESPALDO.	SILLA	REHABILITACIÓN
8893	SILLA DE RUEDAS PARA CUADRIPLÉJICA, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR LAS RUEDAS. LLANTAS	SILLA	REHABILITACIÓN

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN (Enunciado original del IGSS)	UNIDAD DE DESPACHO	CLASIFICACIÓN
	DELANTERAS PEQUEÑAS INFLABLES DE 8 PULGADAS DE DIÁMETRO, GIRATORIAS CON AROS Y RAYOS DE PLÁSTICO RESISTENTE. SISTEMA DE FRENOS BILATERAL, ACCIONADO A MANO POR PALANCA (CON FORRO ACOJINADO) QUE INTERRUMPE RODAMIENTO POR PRESIÓN A LA RUEDA TRASERA. APOYA BRAZOS DESMONTABLES 13 A 15 PULGADAS DE LARGO CON FORRO ACOJINADO. PIECERAS TELESCÓPICAS, ABATIBLES Y DESMONTABLES DE 5 A 6 PULGADAS DE LARGO X 6 A 7 PULGADAS DE ANCHO; CON APOYA PIERNA (CON FORRO ACOJINADO) DE 8 A 10 PULGADAS DE ALTO X 7 A 9 PULGADAS DE ANCHO, QUE PIECERA Y APOYA PIERNA SEAN ELEVABLES DE 45 A 90°. APOYO PARA LA CABEZA ABATIBLE, Y QUE JUNTO CON RESPALDO SEAN RECLINABLES, RESPALDO DINÁMICO CON RANGO DE MOVIMIENTO DE 90 -180 GRADOS. RESPALDO, ASIENTO Y APOYO DE CABEZA EN MATERIAL IMPERMEABLE, ALTAMENTE RESISTENTE, ENGUATADO Y REFORZADO CON CUERINA. ASIENTO DE 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO X 17 A 20 PULGADAS DE PROFUNDIDAD. Y RESPALDO DE 17 A 20 PULGADAS DE ALTO X 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO CON BOLSA EN LA PARTE POSTERIOR. SILLA PLEGABLE INCLUYENDO RESPALDO Y DISPONER DE MANUBRIO ANATÓMICAMENTE DISEÑADO, EN LA PARTE DEL RESPALDO (PARA EL OPERARIO).		
8893	SILLA DE RUEDAS PARA CUADRIPLÉJIA, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR LAS RUEDAS. LLANTAS DELANTERAS PEQUEÑAS INFLABLES DE 8 PULGADAS DE DIÁMETRO, GIRATORIAS CON AROS Y RAYOS DE PLÁSTICO RESISTENTE. SISTEMA DE FRENOS BILATERAL, ACCIONADO A MANO POR PALANCA (CON FORRO ACOJINADO) QUE INTERRUMPE RODAMIENTO POR PRESIÓN A LA RUEDA TRASERA. APOYA BRAZOS DESMONTABLES 13 A 15 PULGADAS DE LARGO CON FORRO ACOJINADO. PIECERAS TELESCÓPICAS, ABATIBLES Y DESMONTABLES DE 5 A 6 PULGADAS DE LARGO X 6 A 7 PULGADAS DE ANCHO; CON APOYA PIERNA (CON FORRO ACOJINADO) DE 8 A 10 PULGADAS DE ALTO X 7 A 9 PULGADAS DE ANCHO, QUE PIECERA Y APOYA PIERNA SEAN ELEVABLES DE 45 A 90°. APOYO PARA LA CABEZA ABATIBLE, Y QUE JUNTO CON RESPALDO SEAN RECLINABLES, RESPALDO DINÁMICO CON RANGO DE MOVIMIENTO DE 90 -180 GRADOS. RESPALDO, ASIENTO Y APOYO DE CABEZA EN MATERIAL IMPERMEABLE, ALTAMENTE RESISTENTE, ENGUATADO Y REFORZADO CON CUERINA. ASIENTO DE 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO X 17 A 20 PULGADAS DE PROFUNDIDAD. Y RESPALDO DE 17 A 20 PULGADAS DE ALTO X 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO CON BOLSA EN LA PARTE POSTERIOR. SILLA PLEGABLE INCLUYENDO RESPALDO Y DISPONER DE MANUBRIO	SILLA	REHABILITACIÓN

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN (Enunciado original del IGSS)	UNIDAD DE DESPACHO	CLASIFICACIÓN
	ANATOMICAMENTE DISEÑADO, EN LA PARTE DEL RESPALDO (PARA EL OPERARIO).		
8894	SILLA DE RUEDAS PARA HEMIPLEJÍA, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: COMANDO DERECHO. CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADO (INCLUYENDO: BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS INFLABLES (CON RAYOS DE METAL CROMADO RESISTENTE) LAS LLANTAS TRASERAS DE 24 X 13/8 PULGADAS CON PRESENCIA DE DOBLE ARO AUXILIAR DE METAL CROMADO, EN LA LLANTA DEL LADO IZQUIERDO PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR AMBAS RUEDAS. RUEDAS DELANTERAS DE 8 PULGADAS, GIRATORIAS, INFLABLES CON AROS Y RAYOS DE PLÁSTICO RESISTENTE. SISTEMA DE FRENOS BILATERAL DE METAL CROMADO, ACCIONADO A MANO POR PALANCA (CON FORRO ACOJINADO) QUE INTERRUMPE RODAMIENTO POR PRESIÓN A LA RUEDA TRASERA. APOYA BRAZOS DESMONTABLES 13 A 15 PULGADAS DE LARGO CON FORRO ACOJINADO. PIECERAS TELESCÓPICAS, ABATIBLES Y DESMONTABLES DE 5 A 6 PULGADAS DE LARGO X 6 A 7 PULGADAS DE ANCHO; CON APOYA PIERNA (CON FORRO ACOJINADO) DE 8 A 10 PULGADAS DE ALTO X 7 A 9 PULGADAS DE ANCHO, QUE PIECERA Y APOYA PIERNA SEAN ELEVABLES DE 45 A 90°. RESPALDO, ASIENTO Y APOYO DE CABEZA EN MATERIAL IMPERMEABLE, ALTAMENTE RESISTENTE, ENGUATADO Y REFORZADO CON CUERINA. ASIENTO DE 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO X 17 A 20 PULGADAS DE PROFUNDIDAD. Y RESPALDO DE 17 A 20 PULGADAS DE ALTO X 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO CON BOLSA EN LA PARTE POSTERIOR. SILLA PLEGABLE INCLUYENDO RESPALDO Y DISPONER DE MANUBRIO ANATÓMICAMENTE DISEÑADO, EN LA PARTE DEL RESPALDO (PARA EL OPERARIO).	SILLA	REHABILITACIÓN
8894	SILLA DE RUEDAS PARA HEMIPLEJÍA, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: COMANDO DERECHO. CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADO (INCLUYENDO: BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS INFLABLES (CON RAYOS DE METAL CROMADO RESISTENTE) LAS LLANTAS TRASERAS DE 24 X 13/8 PULGADAS CON PRESENCIA DE DOBLE ARO AUXILIAR DE METAL CROMADO, EN LA LLANTA DEL LADO IZQUIERDO PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR AMBAS RUEDAS. RUEDAS DELANTERAS DE 8 PULGADAS, GIRATORIAS, INFLABLES CON AROS Y RAYOS DE PLÁSTICO RESISTENTE. SISTEMA DE FRENOS BILATERAL DE METAL CROMADO, ACCIONADO A MANO POR PALANCA (CON FORRO ACOJINADO) QUE INTERRUMPE RODAMIENTO POR PRESIÓN A LA RUEDA TRASERA. APOYA BRAZOS DESMONTABLES 13 A 15 PULGADAS DE LARGO CON FORRO ACOJINADO. PIECERAS TELESCÓPICAS, ABATIBLES Y DESMONTABLES DE 5 A 6 PULGADAS DE LARGO X 6 A 7 PULGADAS DE ANCHO; CON APOYA PIERNA (CON FORRO ACOJINADO) DE 8 A 10 PULGADAS DE ALTO X 7 A 9 PULGADAS DE ANCHO, QUE PIECERA Y APOYA PIERNA SEAN ELEVABLES DE 45 A 90°. RESPALDO, ASIENTO Y APOYO DE CABEZA EN MATERIAL IMPERMEABLE, ALTAMENTE RESISTENTE, ENGUATADO Y	SILLA	REHABILITACIÓN

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN (Enunciado original del IGSS)	UNIDAD DE DESPACHO	CLASIFICACIÓN
	REFORZADO CON CUERINA. ASIENTO DE 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO X 17 A 20 PULGADAS DE PROFUNDIDAD. Y RESPALDO DE 17 A 20 PULGADAS DE ALTO X 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO CON BOLSA EN LA PARTE POSTERIOR. SILLA PLEGABLE INCLUYENDO RESPALDO Y DISPONER DE MANUBRIO ANATÓMICAMENTE DISEÑADO, EN LA PARTE DEL RESPALDO (PARA EL OPERARIO).		
8895	SILLA PARA PACIENTE CON AMPUTACIÓN DE MIEMBROS INFERIORES BILATERAL, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR LAS RUEDAS. CON EJE POSTERIOR DESPLAZADO. RUEDAS DELANTERAS PEQUEÑAS INFLABLES DE 8 PULGADAS DE DIÁMETRO, GIRATORIAS CON AROS Y RAYOS DE PLÁSTICO RESISTENTE. COJINETES MECÁNICOS, SISTEMA DE FRENOS BILATERAL DE METAL CROMADO, ACCIONADO A MANO POR PALANCA QUE INTERRUMPE RODAMIENTO POR PRESIÓN A LA RUEDA TRASERA (CON FORRO ACOJINADO). APOYA BRAZOS DESMONTABLES 13 A 15 PULGADAS DE LARGO CON FORRO ACOJINADO. PIECERAS TELESCÓPICAS, ABATIBLES Y DESMONTABLES DE 5 A 6 PULGADAS DE LARGO X 6 A 7 PULGADAS DE ANCHO; CON APOYA PIERNA (CON FORRO ACOJINADO) DE 8 A 10 PULGADAS DE ALTO X 7 A 9 PULGADAS DE ANCHO, QUE PIECERA Y APOYA PIERNA SEAN ELEVABLES DE 45 A 90°. CON ASIENTO Y RESPALDO DE MATERIAL IMPERMEABLE, ALTAMENTE RESISTENTE, ENGUATADO Y REFORZADO CON CUERINA. ASIENTO DE 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO X 17 A 20 PULGADAS DE PROFUNDIDAD. Y RESPALDO DE 17 A 20 PULGADAS DE ALTO X 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO CON BOLSA EN LA PARTE POSTERIOR. DESLIZADORES DE ASIENTO DE METAL. SILLA PLEGABLE INCLUYENDO RESPALDO Y DISPONER DE MANUBRIO PARA EL OPERADOR EN LA PARTE POSTERIOR DEL RESPALDO	SILLA	REHABILITACIÓN
8895	SILLA PARA PACIENTE CON AMPUTACIÓN DE MIEMBROS INFERIORES BILATERAL, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR LAS RUEDAS. CON EJE POSTERIOR DESPLAZADO. RUEDAS DELANTERAS PEQUEÑAS INFLABLES DE 8 PULGADAS DE DIÁMETRO, GIRATORIAS CON AROS Y RAYOS DE PLÁSTICO RESISTENTE. COJINETES MECÁNICOS, SISTEMA DE FRENOS BILATERAL DE METAL CROMADO, ACCIONADO A MANO POR PALANCA QUE INTERRUMPE RODAMIENTO POR PRESIÓN A LA RUEDA TRASERA (CON FORRO ACOJINADO). APOYA BRAZOS DESMONTABLES 13 A 15 PULGADAS DE LARGO CON FORRO ACOJINADO. PIECERAS	SILLA	REHABILITACIÓN



CÓDIGO	DESCRIPCIÓN (Enunciado original del IGSS)	UNIDAD DE DESPACHO	CLASIFICACIÓN
	TELESCÓPICAS, ABATIBLES Y DESMONTABLES DE 5 A 6 PULGADAS DE LARGO X 6 A 7 PULGADAS DE ANCHO; CON APOYA PIERNA (CON FORRO ACOJINADO) DE 8 A 10 PULGADAS DE ALTO X 7 A 9 PULGADAS DE ANCHO, QUE PIECERA Y APOYA PIERNA SEAN ELEVABLES DE 45 A 90°. CON ASIENTO Y RESPALDO DE MATERIAL IMPERMEABLE, ALTAMENTE RESISTENTE, ENGUATADO Y REFORZADO CON CUERINA. ASIENTO DE 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO X 17 A 20 PULGADAS DE PROFUNDIDAD. Y RESPALDO DE 17 A 20 PULGADAS DE ALTO X 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO CON BOLSA EN LA PARTE POSTERIOR. DESLIZADORES DE ASIENTO DE METAL. SILLA PLEGABLE INCLUYENDO RESPALDO Y DISPONER DE MANUBRIO PARA EL OPERADOR EN LA PARTE POSTERIOR DEL RESPALDO		
10638	ESPACIADOR DE SILASTIC DE 4 MM.DE DIÁMETRO, OVAL O REDONDO, PARA SUSTITUCIÓN DE TENDONES. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ESPACIADOR	LMMQM
10638	ESPACIADOR DE SILASTIC DE 4 MM.DE DIÁMETRO, OVAL O REDONDO, PARA SUSTITUCIÓN DE TENDONES. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ESPACIADOR	ORTOPEDIA
10644	SET DE VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL DE PRESIÓN BAJA DE ELASTÓMERO DE SILICÓN, CON CATÉTER VENTRICULAR, RESERVORIO ULTRAPEQUEÑO Y CATÉTER DISTAL, TAMAÑO PEDIÁTRICO, TIPO DIAFRAGMA, EMPAQUE DOBLE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	LMMQM
10644	SISTEMA DE DRENAJE QUIRÚRGICO POST OPERATORIO CERRADO TIPO JACKSON PRATT, NO. 7FR, DE 100 A 200 ML. DE CAPACIDAD, COMPUESTO POR: TUBO DE SILICONA, LONGITUD DE 100 A 115 CM., CON SEGMENTO MULTIRANURADO DE SECCIÓN PLANA DE 15 A 20 CM. PARA FACILITAR DRENAJE, RESISTENTE A LA OCLUSIÓN POR COÁGULOS; CON RESERVORIO ACOPLADO QUE POSEE VACÍO ACCIONADO MANUALMENTE; CON TRÓCAR EN ACERO INOXIDABLE GRADO MÉDICO CON PUNTA PERFORANTE BISELADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SISTEMA	LMMQM
10656	BANDEJA PARA PREPARACIÓN QUIRÚRGICA DE PIEL CON SOLUCIONES EMBOTELLADAS DE YODOPOVIDONA, PARA LIMPIEZA Y TINCIÓN, SET QUE INCLUYA COMO MÍNIMO: 1 BANDEJA DE TRES COMPARTIMIENTOS, 1 BANDEJA CON DOS DIVISIONES, 1 PAR DE GUANTES DESECHABLES, 2 APLICADORES CON PUNTA DE ALGODÓN, 2 COMPRESAS ABSORBENTES, 2 COMPRESAS SECANTES, 6 ESPONJAS PEQUEÑAS, 3 BASTONCILLOS CON ESPONJA, 1 BOTELLA DE SOLUCIÓN DE YODOPOVIDONA AL 0.75%(110ML), 1 BOTELLA DE TINTURA DE POVIDONA AL 1% (89ML). EMPAQUE ESTÉRIL DOBLE.	SET	LMMQM
10656	APLICADOR CON ESPONJA CON YODOFORT 7.5 %, ALCOHOL ISOPROPÍLICO AL 74%, DE 26 ML. EMPAQUE INDIVIDUAL. ESTÉRIL	APLICADOR	LMMQM
10677	INMOVILIZADOR BLANDO DE CUELLO, TIPO SHANDS. ESPUMA DENSIDAD 45 SUAVE, POROSA, DE ALGODÓN. TAMAÑO GRANDE. CON CIERRE VELCRO.	CUELLO	ORTOPEDIA

<b>CÓDIGO</b>	<b>DESCRIPCIÓN (Enunciado original del IGSS)</b>	<b>UNIDAD DE DESPACHO</b>	<b>CLASIFICACIÓN</b>
<b>10677</b>	INMOVILIZADOR BLANDO DE CUELLO, TIPO SHANDS. ESPUMA DENSIDAD 45 SUAVE, POROSA, DE ALGODÓN. TAMAÑO GRANDE. CON CIERRE VELCRO.	CUELLO	REHABILITACIÓN
<b>10771</b>	MAMÓN DE HULE PARA BIBERÓN, ESPECIAL PARA PREMATURO, DE LÁTEX, RESISTENTE A ALTA TEMPERATURA.	MAMÓN	LMMQM
<b>10771</b>	MAMON DE SILICON PARA BIBERON ESPECIAL PARA PREMATURO, RESISTENTE A ALTA TEMPERATURA	MAMÓN	CONSUMIBLES
<b>10772</b>	MAMÓN DE HULE PARA BIBERÓN, DE FLUJO RÁPIDO, DE LÁTEX, RESISTENTE A ALTA TEMPERATURA.	MAMÓN	LMMQM
<b>10772</b>	MAMÓN DE SILICON, PARA BIBERÓN, DE FLUJO RÁPIDO, RESISTENTE A ALTA TEMPERATURA.	MAMÓN	CONSUMIBLES
<b>10851</b>	CABESTRILLO DE TELA CON MOTIVOS INFANTILES, PEDIÁTRICO PARA MIEMBROS SUPERIORES CON CINTAS AJUSTABLE PARA EDADES DE 2 A 5 AÑOS, TAMAÑO GRANDE DE 37CM.	CABESTRILLO	ORTOPEDIA
<b>10851</b>	MICROESPONJA DE WECK. PAQUETE DE 100 UNIDADES.	PAQUETE	OFTALMOLOGÍA
<b>14747</b>	BOLSA DE PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO (MIXTA), DE 18-20 X 40-42 X 4-6 CM. CON PALETÓN, SIN ADHESIVO PARA CIERRE E INDICADOR QUÍMICO, PARA ESTERILIZAR EN VAPOR Y GAS	BOLSA	CONSUMIBLES
<b>14747</b>	MARCADOR O CRAYÓN SIN CONTENIDO DE ALCOHOL, PARA EMPAQUE DE ESTERILIZACIÓN	MARCADOR O CRAYÓN	CONSUMIBLES
<b>14995</b>	VENDAJE SINTÉTICO DE FIBRA DE VIDRIO O PLÁSTICO DE 2" DE ANCHO X 4 YD. DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL HERMÉTICO	ROLLO	LMMQM
<b>14995</b>	VENDAJE SINTÉTICO DE FIBRA DE VIDRIO O PLÁSTICO DE 2" DE ANCHO X 4 YD. DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL HERMÉTICO	ROLLO	ORTOPEDIA
<b>14996</b>	VENDAJE SINTÉTICO DE FIBRA DE VIDRIO O PLÁSTICO DE 3" DE ANCHO X 4 YD. DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL HERMÉTICO	ROLLO	LMMQM
<b>14996</b>	VENDAJE SINTÉTICO DE FIBRA DE VIDRIO O PLÁSTICO DE 3" DE ANCHO X 4 YD. DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL HERMÉTICO	ROLLO	ORTOPEDIA
<b>15025</b>	BRAZALETE DE PARED SUAVE, PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE DE VELCRO PARA AJUSTE, LIBRE DE LÁTEX, PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO DE 4-8CM, DESCARTABLE.	BRAZALETE	LMMQM
<b>15025</b>	BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO MEDIANO ADULTO DESCARTABLE.	BRAZALETE	CONSUMIBLES
<b>15026</b>	BRAZALETE DE PARED SUAVE, PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE DE VELCRO PARA AJUSTE, LIBRE DE LÁTEX, PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO DE 6-10CM, DESCARTABLE.	BRAZALETE	LMMQM
<b>15026</b>	BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO PEQUEÑO ADULTO DESCARTABLE.	BRAZALETE	CONSUMIBLES

<b>CÓDIGO</b>	<b>DESCRIPCIÓN (Enunciado original del IGSS)</b>	<b>UNIDAD DE DESPACHO</b>	<b>CLASIFICACIÓN</b>
<b>15034</b>	CABESTRILLO DE USO PEDIÁTRICO ELABORADO EN TELA ESTAMPADA DE COLORES CON MOTIVOS INFANTILES TAMAÑO MEDIANO DE 32 CM DE LARGO	CABESTRILLO	<b>LMMQM</b>
<b>15034</b>	CABESTRILLO ELABORADO EN TELA ESTAMPADA DE COLORES CON MOTIVOS INFANTILES DE USO PEDIÁTRICO TAMAÑO MEDIANO DE 32 CM DE LARGO	CABESTRILLO	<b>ORTOPEDIA</b>
<b>15035</b>	CABESTRILLO DE USO PEDIÁTRICO ELABORADO EN TELA ESTAMPADA DE COLORES CON MOTIVOS INFANTILES TAMAÑO PEQUEÑO DE 28 CM DE LARGO	CABESTRILLO	<b>LMMQM</b>
<b>15035</b>	CABESTRILLO ELABORADO EN TELA ESTAMPADA DE COLORES CON MOTIVOS INFANTILES DE USO PEDIÁTRICO TAMAÑO PEQUEÑO DE 28 CM DE LARGO	CABESTRILLO	<b>ORTOPEDIA</b>
<b>15075</b>	CLIP QUIRÚRGICO DE METAL TITANIO O PLATA, PARA ANEURISMA CEREBRAL CON CARACTERÍSTICAS DE TAMAÑO Y FORMA ADECUADOS A LA NECESIDAD DEL PACIENTE, EMPAQUE, ESTÉRIL DESCARTABLE.	CLIP	<b>LMMQM</b>
<b>15075</b>	COLCHÓN NEUMÁTICO ANTIESCARAS , CON COMPRESOR PARA MEDICIÓN, COMPATIBLE CON CAMAS EXISTENTES EN LA UNIDAD.	COLCHÓN	<b>CONSUMIBLES</b>
<b>18776</b>	BALLENA DE ACERO DE 1/32X1/2X8.1/2	BALLENA	<b>REHABILITACIÓN</b>
<b>18776</b>	BALLENA DE ACERO DE 1/32X1/2X8.1/2	BALLENA	<b>REHABILITACIÓN</b>
<b>18901</b>	SET DE CÁNULA Y GORRO TALLA PEQUEÑO, PARA VENTILADOR NO INVASIVO SIPAP.	SET	<b>LMMQM</b>
<b>18901</b>	SET DE VÁLVULAS DE EXHALACIÓN PARA CIRCUITO DE VENTILADOR DE ALTA FRECUENCIA, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL.	SET	<b>LMMQM</b>
<b>18959</b>	TAPONES PARA OIDO DE 12 MM. EMPAQUE DE DOS UNIDADES.	PAR	<b>LMMQM</b>
<b>18959</b>	TAPONES PARA OIDO DE 14 MM. EMPAQUE DE DOS UNIDADES.	PAR	<b>LMMQM</b>
<b>19078</b>	SET DE TAPONES DE PUNTO LAGRIMAL CONSISTENTE EN : 2 TAPONES DE SILICÓN DE 0.8MM CADA UNO. EMPAQUE DE 2 TAPONES, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	<b>OFTALMOLOGÍA</b>
<b>19078</b>	SET DE TAPONES DE PUNTO LAGRIMAL CONSISTENTE EN : 2 TAPONES DE SILICÓN DE 0.5MM CADA UNO. EMPAQUE DE 2 TAPONES, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	<b>OFTALMOLOGÍA</b>
<b>19167</b>	BROCA PARA NEUROCIRUGÍA TIPO CUSHING DE ACERO INOXIDABLE	BROCA	<b>INSTRUMENTAL</b>
<b>19167</b>	EXOLFALMÓMETRO, PARA ALINEACIÓN CON PRISMA DOBLE, TARJETA DE ALINEACIÓN VERTICAL	UNIDAD	<b>INSTRUMENTAL</b>
<b>19353</b>	INMOVILIZADOR PARA CUELLO RÍGIDO TIPO PHILADELFA, ADULTO.	INMOVILIZADOR	<b>ORTOPEDIA</b>
<b>19353</b>	INMOVILIZADOR PARA CUELLO, RÍGIDO, TIPO PHILADELFA, ADULTO.	INMOVILIZADOR	<b>REHABILITACIÓN</b>
<b>19491</b>	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA CONDÍLEA PARA FÉMUR DISTAL DERECHA O IZQUIERDA DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	<b>ORTOPEDIA</b>
<b>19491</b>	PLACA EN BISAGRA PARA NIÑO PARA CRECIMIENTO GUIADO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	<b>ORTOPEDIA</b>
<b>19691</b>	SISTEMA DE FIJACIÓN CRÁNEOCERVICAL CON SUS RESPECTIVOS TORNILLOS PARA OCCIPUCIO Y MASAS	PLACA	<b>ORTOPEDIA</b>

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN (Enunciado original del IGSS)	UNIDAD DE DESPACHO	CLASIFICACIÓN
	LATERALES ADAPTABLE SEGUN NECESIDADES DEL PACEINTE.		
19691	SISTEMA DE RADIO FRECUENCIA PERCUTÁNEO PARA TERMODISCOPLASTÍA CON SISTEMA MINIMA INVASION ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	ORTOPEDIA
20175	CORRECTOR PARA HALLUX VALGUS DE GEL TAMAÑO PEQUEÑO	UNO	REHABILITACIÓN
20175	CORRECTOR PARA HALLUX VALGUS DE GEL TAMAÑO PEQUEÑO	UNO	REHABILITACIÓN

**Tabla 1.** Detalle de códigos (numéricos) del IGSS identificados como repetidos en la Lista de Material Médico Quirúrgico Menor 2018.

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	CLASIFICACIÓN	COINCIDENCIA				
				100%	50% INICIO	75% INICIO	50 % FINAL	90% INICIO
14995	VENDAJE SINTÉTICO DE FIBRA DE VIDRIO O PLÁSTICO DE 2" DE ANCHO X 4 yd. DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL HERMÉTICO	ROLLO	ORTOPEDIA	1	2	2	2	2
14996	VENDAJE SINTÉTICO DE FIBRA DE VIDRIO O PLÁSTICO DE 3" DE ANCHO X 4 yd. DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL HERMÉTICO	ROLLO	ORTOPEDIA	1	2	2	2	2
CONCLUSIÓN				CÓDIGO ÚNICO				

**Tabla 2.** Ejemplo de código con descripciones coincidentes sin duplicidad.

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	CLASIFICACIÓN	COINCIDENCIA				
				100%	50% INICIO	75% INICIO	50 % FINAL	90% INICIO
20175	CORRECTOR PARA HALLUX VALGUS DE GEL TAMAÑO PEQUEÑO	UNO	REHABILITACION	2	3	3	2	2
20175	CORRECTOR PARA HALLUX VALGUS DE GEL TAMAÑO PEQUEÑO	UNO	REHABILITACION	2	3	3	2	2
CONCLUSIÓN				CÓDIGO REPETIDO				

**Tabla 3.** Ejemplo de código con descripciones coincidentes con duplicidad.

Los resultados obtenidos se han agrupado de acuerdo las condiciones particulares encontradas:

### REPETICIÓN DE CÓDIGO Y DESCRIPCIÓN EN LISTA CORRESPONDIENTE A UNA MISMA CLASIFICACIÓN

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN (Enunciado original del IGSS)	UNIDAD DE DESPACHO	CLASIFICACIÓN
8885	CABESTRILLO DOBLE DE MANTA	CABESTRILLO	ORTOPEDIA
8892	SILLA PARA PARAPLÉJICO TIPO ESTÁNDAR, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR LAS RUEDAS. LLANTAS DELANTERAS PEQUEÑAS INFLABLES DE 8 PULGADAS DE DIÁMETRO, GIRATORIAS CON AROS Y RAYOS DE PLÁSTICO RESISTENTE. COJINETES MECÁNICOS, SISTEMA DE FRENOS BILATERAL DE METAL CROMADO, ACCIONADO A MANO POR PALANCA QUE INTERRUMPE RODAMIENTO POR PRESIÓN A LA RUEDA TRASERA (CON FORRO ACOJINADO). APOYA BRAZOS DESMONTABLES 13 A 15 PULGADAS DE LARGO CON FORRO ACOJINADO. PIECERAS TELESCÓPICAS, ABATIBLES Y DESMONTABLES DE 5 A 6 PULGADAS DE LARGO X 6 A 7 PULGADAS DE ANCHO; CON APOYA PIERNA (CON FORRO ACOJINADO) DE 8 A 10 PULGADAS DE ALTO X 7 A 9 PULGADAS DE ANCHO, QUE PIECERA Y APOYA PIERNA SEAN ELEVABLES DE 45 A 90°. CON ASIENTO Y RESPALDO DE MATERIAL IMPERMEABLE, ALTAMENTE RESISTENTE, ENGUATADO Y REFORZADO CON CUERINA. ASIENTO DE 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO X 17 A 20 PULGADAS DE PROFUNDIDAD. Y RESPALDO DE 17 A 20 PULGADAS DE ALTO X 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO CON BOLSA EN LA PARTE POSTERIOR. DESLIZADORES DE ASIENTO DE METAL. SILLA PLEGABLE INCLUYENDO RESPALDO Y DISPONER DE MANUBRIO PARA EL OPERADOR EN LA PARTE POSTERIOR DEL RESPALDO.	SILLA	REHABILITACIÓN
8893	SILLA DE RUEDAS PARA CUADRIPLÉJICA, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR LAS RUEDAS. LLANTAS DELANTERAS PEQUEÑAS INFLABLES DE 8 PULGADAS DE DIÁMETRO, GIRATORIAS CON AROS Y RAYOS DE PLÁSTICO RESISTENTE. SISTEMA DE FRENOS BILATERAL, ACCIONADO A MANO POR PALANCA (CON FORRO ACOJINADO) QUE INTERRUMPE RODAMIENTO POR PRESIÓN A LA RUEDA TRASERA. APOYA BRAZOS DESMONTABLES 13 A 15 PULGADAS DE LARGO CON FORRO ACOJINADO. PIECERAS TELESCÓPICAS, ABATIBLES Y DESMONTABLES DE 5 A 6 PULGADAS DE LARGO X 6 A 7 PULGADAS DE ANCHO; CON APOYA PIERNA (CON FORRO ACOJINADO) DE 8 A 10 PULGADAS DE ALTO X 7 A 9 PULGADAS DE ANCHO, QUE PIECERA Y APOYA	SILLA	REHABILITACIÓN

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN (Enunciado original del IGSS)	UNIDAD DE DESPACHO	CLASIFICACIÓN
	PIERNA SEAN ELEVABLES DE 45 A 90°. APOYO PARA LA CABEZA ABATIBLE, Y QUE JUNTO CON RESPALDO SEAN RECLINABLES, RESPALDO DINÁMICO CON RANGO DE MOVIMIENTO DE 90 -180 GRADOS. RESPALDO, ASIENTO Y APOYO DE CABEZA EN MATERIAL IMPERMEABLE, ALTAMENTE RESISTENTE, ENGUATADO Y REFORZADO CON CUERINA. ASIENTO DE 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO X 17 A 20 PULGADAS DE PROFUNDIDAD. Y RESPALDO DE 17 A 20 PULGADAS DE ALTO X 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO CON BOLSA EN LA PARTE POSTERIOR. SILLA PLEGABLE INCLUYENDO RESPALDO Y DISPONER DE MANUBRIO ANATÓMICAMENTE DISEÑADO, EN LA PARTE DEL RESPALDO (PARA EL OPERARIO).		
8894	SILLA DE RUEDAS PARA HEMIPLEJÍA, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: COMANDO DERECHO. CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADO (INCLUYENDO: BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS INFLABLES (CON RAYOS DE METAL CROMADO RESISTENTE) LAS LLANTAS TRASERAS DE 24 X 13/8 PULGADAS CON PRESENCIA DE DOBLE ARO AUXILIAR DE METAL CROMADO, EN LA LLANTA DEL LADO IZQUIERDO PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR AMBAS RUEDAS. RUEDAS DELANTERAS DE 8 PULGADAS, GIRATORIAS, INFLABLES CON AROS Y RAYOS DE PLÁSTICO RESISTENTE. SISTEMA DE FRENOS BILATERAL DE METAL CROMADO, ACCIONADO A MANO POR PALANCA (CON FORRO ACOJINADO) QUE INTERRUMPE RODAMIENTO POR PRESIÓN A LA RUEDA TRASERA. APOYA BRAZOS DESMONTABLES 13 A 15 PULGADAS DE LARGO CON FORRO ACOJINADO. PIECERAS TELESCÓPICAS, ABATIBLES Y DESMONTABLES DE 5 A 6 PULGADAS DE LARGO X 6 A 7 PULGADAS DE ANCHO; CON APOYA PIERNA (CON FORRO ACOJINADO) DE 8 A 10 PULGADAS DE ALTO X 7 A 9 PULGADAS DE ANCHO, QUE PIECERA Y APOYA PIERNA SEAN ELEVABLES DE 45 A 90°. RESPALDO, ASIENTO Y APOYO DE CABEZA EN MATERIAL IMPERMEABLE, ALTAMENTE RESISTENTE, ENGUATADO Y REFORZADO CON CUERINA. ASIENTO DE 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO X 17 A 20 PULGADAS DE PROFUNDIDAD. Y RESPALDO DE 17 A 20 PULGADAS DE ALTO X 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO CON BOLSA EN LA PARTE POSTERIOR. SILLA PLEGABLE INCLUYENDO RESPALDO Y DISPONER DE MANUBRIO ANATÓMICAMENTE DISEÑADO, EN LA PARTE DEL RESPALDO (PARA EL OPERARIO).	SILLA	REHABILITACIÓN

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN (Enunciado original del IGSS)	UNIDAD DE DESPACHO	CLASIFICACIÓN
8895	SILLA PARA PACIENTE CON AMPUTACION DE MIEMBROS INFERIORES BILATERAL, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR LAS RUEDAS. CON EJE POSTERIOR DESPLAZADO. RUEDAS DELANTERAS PEQUEÑAS INFLABLES DE 8 PULGADAS DE DIÁMETRO, GIRATORIAS CON AROS Y RAYOS DE PLÁSTICO RESISTENTE. COJINETES MECÁNICOS, SISTEMA DE FRENOS BILATERAL DE METAL CROMADO, ACCIONADO A MANO POR PALANCA QUE INTERRUMPE RODAMIENTO POR PRESIÓN A LA RUEDA TRASERA (CON FORRO ACOJINADO). APOYA BRAZOS DESMONTABLES 13 A 15 PULGADAS DE LARGO CON FORRO ACOJINADO. PIECERAS TELESCÓPICAS, ABATIBLES Y DESMONTABLES DE 5 A 6 PULGADAS DE LARGO X 6 A 7 PULGADAS DE ANCHO; CON APOYA PIERNA (CON FORRO ACOJINADO) DE 8 A 10 PULGADAS DE ALTO X 7 A 9 PULGADAS DE ANCHO, QUE PIECERA Y APOYA PIERNA SEAN ELEVABLES DE 45 A 90°. CON ASIENTO Y RESPALDO DE MATERIAL IMPERMEABLE, ALTAMENTE RESISTENTE, ENGUATADO Y REFORZADO CON CUERINA. ASIENTO DE 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO X 17 A 20 PULGADAS DE PROFUNDIDAD. Y RESPALDO DE 17 A 20 PULGADAS DE ALTO X 17 A 20 PULGADAS DE ANCHO CON BOLSA EN LA PARTE POSTERIOR. DESLIZADORES DE ASIENTO DE METAL. SILLA PLEGABLE INCLUYENDO RESPALDO Y DISPONER DE MANUBRIO PARA EL OPERADOR EN LA PARTE POSTERIOR DEL RESPALDO	SILLA	REHABILITACION
18776	BALLENA DE ACERO DE 1/32X1/2X8.1/2	BALLENA	REHABILITACIÓN
20175	CORRECTOR PARA HALLUX VALGUS DE GEL TAMAÑO PEQUEÑO	UNO	REHABILITACIÓN

**Tabla 4.** Lista descripciones y códigos (numéricos) duplicados en una misma clasificación.

**REPETICIÓN DE CÓDIGO Y DESCRIPCIÓN EN LISTAS CORRESPONDIENTES A DIFERENTES CLASIFICACIONES**

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	CLASIFICACIÓN
6313	VENDA DE YESO DE 2" X 3 YD, DE FRAGUADO RÁPIDO. VENDAS CUBIERTAS UNIFORMEMENTE POR CAPAS POROSAS DE YESO CALCINADO.(CASO4 1/2 H20) EMPAQUE INDIVIDUAL, HERMÉTICO.	ROLLO	LMMQM
		VENDA	ORTOPEDIA
6978	CÁMARA CEFÁLICA PARA NEONATO	UNIDAD	CONSUMIBLES
			INSTRUMENTAL
10638	ESPACIADOR DE SILASTIC DE 4 MM.DE DIÁMETRO, OVAL O REDONDO, PARA SUSTITUCIÓN DE TENDONES. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ESPACIADOR	LMMQM
			ORTOPEDIA
10677	INMOVILIZADOR BLANDO DE CUELLO, TIPO SHANDS. ESPUMA DENSIDAD 45 SUAVE, POROSA, DE ALGODÓN. TAMAÑO GRANDE. CON CIERRE VELCRO.	CUELLO	ORTOPEDIA
			REHABILITACIÓN
14995	VENDAJE SINTÉTICO DE FIBRA DE VIDRIO O PLÁSTICO DE 2" DE ANCHO X 4 YD. DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL HERMÉTICO	ROLLO	LMMQM
			ORTOPEDIA
14996	VENDAJE SINTÉTICO DE FIBRA DE VIDRIO O PLÁSTICO DE 3" DE ANCHO X 4 YD.DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL HERMÉTICO	ROLLO	LMMQM
			ORTOPEDIA

**Tabla 5.** Lista de códigos (numéricos) y descripciones repetidas en diferentes clasificaciones.



**REPETICIÓN DE DESCRIPCIÓN PARA DIFERENTES CÓDIGOS EN LISTAS  
CORRESPONDIENTES A LA MISMA CLASIFICACIÓN.**

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	CLASIFICACIÓN
7520	MASCARILLA PARA VENTILACIÓN CON MODALIDAD BIPAP. MATERIAL POLIVINIL CON BORDES DE GEL TERMOLABIL, AJUSTABLES. USO PEDIÁTRICO. EMPAQUE INDIVIDUAL	MASCARILLA	LMMQM
8033			
8233	PLACA EN TRÉBOL DE PEQUEÑOS FRAGMENTOS	PLACA	ORTOPEDIA
8234			
8978	PIE DINÁMICO DERECHO DE 24 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE.	UNIDAD	REHABILITACIÓN
18832			
8980	PIE DINÁMICO IZQUIERDO DE 24 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE.	UNIDAD	REHABILITACIÓN
18833			
10814	CINTA DE 1 PULGADA. PARA CABESTRILLO, YARDA.	YARDA	REHABILITACIÓN
10816			
18538	BALLENA DE ACERO DE 1/32 X 1/2 X 9.1/2 PULGADAS.	UNIDAD	REHABILITACIÓN
18777			
14782	TIJERA LITTAUER PARA RETIRO DE PUNTOS, 6" DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE	TIJERA	INSTRUMENTAL
19261			
19276	ANCLA METÁLICA CON 2 SUTURAS DE 5.0 MM, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ANCLA	ORTOPEDIA
19278			
19507	PLACA LEFORT 1 DERECHA DE 7MM DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	ORTOPEDIA
19508			
19517	PLACA MICROFRAGMENTOS CONDÍLEA DE 2.3 MM BLOQUEADA DE TITANIO , ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	ORTOPEDIA
19518			
19554	PLACA RECTA PARA MAXILAR INFERIOR SISTEMA 2.7MM ANGULADA LADO DERECHO DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	ORTOPEDIA
19555			
19604	TORNILLOS TRANSPEDICULARES MONOAXIALES DE TITANIO DE 7.5MM ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	ORTOPEDIA
19610			
19652	TORNILLO CANULADO DE 2 CABEZAS ROSCADAS Y NUCLEO LISO DE 3.0MM DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	ORTOPEDIA
19653			

**Tabla 6.** Lista de códigos (numéricos) diferentes para descripciones repetidas en una misma clasificación.

**REPETICIÓN DE DESCRIPCIÓN PARA DIFERENTES CÓDIGOS EN LISTAS  
CORRESPONDIENTES A DIFERENTES CLASIFICACIONES**

<b>CÓDIGO</b>	<b>DESCRIPCIÓN</b>	<b>UNIDAD DE DESPACHO</b>	<b>CLASIFICACIÓN</b>
<b>15539</b>	TINTURA DE YODO AL 2% DE 30 ML	FRASCO	<b>LMMQM</b>
<b>21177</b>	TINTURA DE YODO AL 2% DE 30 ML	FRASCO	<b>CONSUMIBLES</b>

**Tabla 7.** Lista de descripciones repetidas para diferentes códigos (numéricos) en listas de diferentes clasificaciones.

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
1	21003	ACEITE LUBRICANTE EN SPRAY PARA MOTORES QUIRÚRGICOS DE ALTA VELOCIDAD, BOTE DE 300 cc	BOTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ACEITE LUBRICANTE EN SPRAY PARA MOTORES QUIRÚRGICOS DE ALTA VELOCIDAD</b> a. Aceite sintético, derivado de hidrocarburos modificados químicamente, para piezas de mano, micromotores, contra ángulos y cualquier otro instrumento de uso neumático que requiera lubricación. b. Aceite completamente sintético y de alta pureza. c. Biodegradable. d. Esterilizable. e. Presentación individual, envase en spray de 300 - 400 ml. f. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Lubricantes		262	Insumo homologado
2	6912	ACEITE MINERAL, 500 ml	FRASCO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ACEITE MINERAL</b> a. Para uso de excipiente y lubricante. b. Incoloro. c. Frasco de polipropileno 500 ml. d. Cumplimiento de estándares ASTM relacionados con la viscosidad y densidad de los aceites. e. Certificado de Calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Lubricantes		261	Insumo homologado
3	14776	ACEITE PARA LUBRICACIÓN DE INSTRUMENTAL. ENVASE DE 300 - 310 g, CON APLICADOR.	FRASCO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ACEITE LUBRICANTE DE EQUIPO E INSTRUMENTAL MÉDICO, CON APLICADOR</b> a. Para la lubricación manual de instrumentos quirúrgicos, especialmente para instrumentos articulados. b. A base de aceite mineral. c. No tóxico d. Hidrosoluble e. No grasoso ni pegajoso f. Libre de silicón. g. Compatible con acero inoxidable, plata, cobre, cromo y níquel. h. Uso seguro en autoclave. i. Envase 200 a 300 ml con aplicador . j. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Lubricantes		262	Insumo homologado
4	21001	AGUA DESMINERALIZADA, GARRAFÓN	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUA DESMINERALIZADA, GARRAFÓN</b> a. En envase de 20 litros (garrafón) fabricado de policarbonato o PVC. b. Con o sin agarrador. c. Con tapadera hermética. d. Libre de patógenos. e. Envase individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO u otro estándar.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización		261	Insumo homologado
5	21000	AGUA ESTÉRIL, BOLSA O FRASCO DE 1000 ml	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>AGUA ESTÉRIL, 1000 ML</b> a. Bolsa o frasco de 1,000 ml. b. Empaque individual o múltiple. c. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general		266	Insumo homologado
6	21002	ALMOHADILLA DE POLÍMERO SECO, PARA CODO Y TALÓN, DE 7-10" X 20-25", EMPAQUE INDIVIDUAL	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>ALMOHADILLA PARA CODO Y TALÓN</b> a. Material: De gel de polímero viscoelástico. b. Medidas aproximadas: 7-10" X 20-25" . c. Libre de látex. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Inmovilizadores y afines		295	Insumo homologado
7	6930	AMPOLLA O VIAL DE ÓXIDO DE ETILENO, COMPATIBLE CON ESTERILIZADOR DE CADA UNIDAD.	AMPOLLA / VIAL	NO		Ninguna	<b>AMPOLLA O O VIAL DE DE ÓXIDO DE ETILENO, 5-20 Grs</b> a. En ampollas o viales de 5 - 20 Grs. b. Empaque múltiple. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización		261	Insumo homologado
8	21004	APARATO AUXILIAR AUDITIVO SEGÚN NECESIDADES DE PACIENTE.	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>APARATO AUXILIAR AUDITIVO EXTERNO.</b> a. Dispositivo médico que integra componentes electrónicos (microfono, amplificador y receptor), utilizado para el tratamiento y rehabilitación de la discapacidad auditiva. b. Según necesidades del paciente. c. Empaque individual. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Otorrinolaringología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Prótesis			295	Insumo homologado
9	21006	AZUL DE METILENO AL 2%, FRASCO DE 500 cc	FRASCO	NO		Ninguna	<b>AZUL DE METILENO al 2% frasco de 500 cc</b> a. Empaque individual. b. Frasco: 1 Galón. c. Contenido: 500 cc. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		261	Insumo homologado
10	21005	AZUL PATENTE EN SOLUCIÓN, AMPOLLA DE 2 cc	AMPOLLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AZUL PATENTE V, EN SOLUCIÓN</b> a. Sal sódica de azul patente al 2.5%. b. Solo para uso en diagnóstico. c. Para administrarse por vía subcutánea (SC) o intradérmica (ID). d. Ampollas de 2 ml. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Medicina Interna	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		266	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICOS QUIRÚRGICOS	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES DE CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
11	21007	BABERO DE PAPEL ABSORBENTE, DESECHABLE, CON PELÍCULA DE POLIETILENO, TAMAÑO ADULTO	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BABERO DE PAPEL ABSORBENTE, TAMAÑO ADULTO</b> a. Con película de polietileno. b. Medidas aproximadas: 54 cm ancho x 60 - 65 cm de largo c. Resistente al agua y desgarrar. d. Con ajuste-sosten al cuello, de tiras o banda con velcro. e. Desechables. f. Empaque múltiple. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	299	Insumo homologado
12	21008	BANDAS DE HULE DE 128 g. ( 4 1/2 oz.) Y 44 m 2/16", BOLSA DE 100 UNIDADES	BOLSA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>BANDAS DE HULE PARA USO ODONTOLÓGICO</b> a. Para uso odontológico. b. De 128 g (4 1/2 oz). c. De 44 mm 2/16". d. Bolsa de 100 unidades. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	odontología / Maxilofac	Clase II	2° Nivel	Se propone incluirlo en listado de insumos para Odontología y excluirlo del Listado básico de MMQM. Se solicita verificar medidas porque no fue posible identificarlas en catálogos	Consumibles		Insumos para odontología	295	Insumo homologado
13	9737	BASIN DE PLÁSTICO DE 2 LTS. DE CAPACIDAD, DE POLIETILENO DE ALTA DENSIDAD O POLIPROPILENO.	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>BACIN DE PLÁSTICO, 2 LTS. DE CAPACIDAD</b> a. De polietileno de alta densidad o polipropileno. b. Capacidad: 2 lts. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	295	Insumo homologado
14	21009	BATA CON PELÍCULA PLÁSTICA, TALLA UNIVERSAL, CON ENGANCHE PARA EL PULGAR.	BATA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>BATA HOSPITALARIA, TALLA UNIVERSAL O ESTÁNDAR</b> a. Fabricada con polipropileno. b. Manga larga, con puños elásticos de algodón. c. Con enganche para el dedo pulgar. d. Resistente a los fluidos. e. Desechable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado
15	21010	BATERIA DE LITIO 3.6 V PARA VIDEO LARINGOSCOPIO COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	BATERIA	NO		Ninguna	<b>BATERÍA DE LITIO PARA VIDEO LARINGOSCOPIO.</b> a. De 3.6 v b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Otorrinolaringología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	298	Insumo homologado
16	14987	BATERIA PARA OTORRINO, RECARGABLE, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	BATERIA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	BATERIA PARA OTORRINO, RECARGABLE, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD				Duplicado con código 21014				297	Insumo homologado
17	21015	BATERÍA PEQUEÑA TIPO PASTILLA GR2032 COMPATIBLE CON TERMÓMETRO ÓTICO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	BATERIA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BATERÍA PEQUEÑA.</b> a. Tipo pastilla tipo CR2032. b. Empaque individual. c. Compatible con termómetro ótico existente en la unidad. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	298	Insumo homologado
18	21012	BATERÍA RECARGABLE PARA LÁMPARA DE HENDIDURA PORTÁTIL, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	BATERIA	NO		Ninguna	<b>BATERÍA PARA LÁMPARA CON HENDIDURA, PORTÁTIL.</b> a. Recargable. b. Empaque individual. c. Compatible con el equipo existente en la unidad. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	298	Insumo homologado
19	21014	BATERÍA RECARGABLE PARA OTORRINOLARINGOSCOPIO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	BATERÍA	NO		Ninguna	<b>BATERÍA RECARGABLE PARA OTORRINOLARINGOSCOPIO</b> a. Recargable. b. Empaque individual. c. Compatible para equipo existente en la unidad. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Otorrinolaringología	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	298	Insumo homologado
20	21013	BATERÍA RECARGABLE PARA OTOSCOPIO COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	BATERIA	NO		Ninguna	<b>BATERÍA PARA OTOSCOPIO</b> a. Recargable. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Otorrinolaringología	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	298	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
21	21011	BATERÍA ULTRA LITHIUM CR17345, 03 V, COMPATIBLE CON EQUIPOS EXISTENTES EN LA UNIDAD	BATERIA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>BATERÍA DE LITIO</b> a. De 3 V. b. Tipo CR17345. c. Empaque individual o múltiple. d. Compatible con equipos existentes en la unidad. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel	Se dejará en nombre genérico ya que la especificación inicial está dirigida a una marca.	Consumibles		Insumos no médicos de uso general	297	Insumo homologado
22	6382	BICARBONATO DE SODIO, LIBRA	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>BICARBONATO DE SODIO, 1 LIBRA</b> a. En polvo. b. Sin aluminio. c. Empaque individual. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	266	Insumo homologado
23	14777	BIOINDICADOR DE CICLO DE ESTERILIZACIÓN POR ÓXIDO DE ETILENO, VIAL O AMPOLLA	INDICADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BIOINDICADOR DE CICLO DE ESTERILIZACIÓN POR ÓXIDO DE ETILENO, VIAL O AMPOLLA</b> a. Consiste en una tira de papel inoculado con esporas de <i>Geobacillus stearothermophilus</i> para esterilización por vapor o de <i>Bacillus atrophaeus</i> para esterilización por gas. b. Una ampolla de cristal o plástico con un medio de cultivo contenido un indicador de pH. c. Vial o ampolla. d. Empaque múltiple. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	Sin evidencia de homologación	Sin evidencia de homologación
24	8699	BOLSA RECEPTORA CON CAPACIDAD DE 1,000 ml, ACCESORIO DESCARTABLE DE APARATO DE ASPIRACIÓN.	BOLSA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA DE POLIETILENO TRANSPARENTE PARA USO EN SISTEMA DE ASPIRACIÓN, 1,000 ML</b> a. De polietileno. b. Con tapa. c. Tapa y bolsa adosadas desde fábrica. d. Válvula antirreflujo en puerto de paciente. e. Filtro bacteriano y de gel f. Descartable. g. Empaque individual. h. Compatible con equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
25	6034	BOLSA DE HULE PARA AGUA CALIENTE CON CAPACIDAD DE 0.5 A 2.5 L CIERRE HERMÉTICO	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA DE HULE PARA AGUA CALIENTE, 0.5 - 2.5 LT</b> a. Con capacidad de 0.5 a 2.5 litros. b. Con cierre hermético. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	295	Insumo homologado
26	14747	BOLSA DE PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO (MIXTA), DE 18-20 X 40-42 X 4-6 cm. CON PALETÓN, SIN ADHESIVO PARA CIERRE E INDICADOR QUÍMICO, PARA ESTERILIZAR EN VAPOR Y GAS	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA COMBINADA PAPEL-PLÁSTICO (MIXTA) CON PALETÓN (18-20 x 40-42 x 4-6 cm)</b> a. Para esterilizar con vapor y gas. b. Medidas: 18-20 X 40-42. c. Grado médico. d. Con paletón, sin adhesivo para cierre. e. Con indicador químico de esterilización. f. Con paletón de 4-6 cm. g. Empaque múltiple. h. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para esterilización		295	Insumo homologado
27	8784	BOLSA DE PAPEL Y PLÁSTICO DE 9-11 X 13-15 cm, GRADO MÉDICO (MIXTA), CON ADHESIVO PARA CIERRE E INDICADOR QUÍMICO DE ESTERILIZACIÓN, PARA ESTERILIZAR EN VAPOR Y GAS	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA COMBINADA PAPEL-PLÁSTICO (MIXTA) SIN PALETÓN (9-11 x 13-15 cm)</b> a. Para esterilizar con vapor y gas. b. Medidas: 9-11 cm de ancho x 13-15 cm de largo. c. Grado Médico. d. Sin paletón, con adhesivo para cierre. e. Con indicador químico de esterilización. f. Empaque múltiple. g. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para esterilización		295	Insumo homologado
28	8113	BOLSA DE PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO (MIXTA), SIN PALETÓN, CON ADHESIVO PARA CIERRE E INDICADOR QUÍMICO DE ESTERILIZACIÓN, PARA ESTERILIZAR EN VAPOR Y GAS DE 30 - 33 X 35-38 cm	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA COMBINADA PAPEL-PLÁSTICO (MIXTA) SIN PALETÓN (30-33 x 35-38 cm)</b> a. Para esterilizar con vapor y gas. b. Medidas: 30-33 cm de ancho x 35-38 cm de largo. c. Grado Médico. d. Sin paletón, con adhesivo para cierre. e. Con indicador químico de esterilización. f. Empaque múltiple. g. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para esterilización		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
29	15018	BOLSA DE PAPEL Y PLÁSTICO, GRADO MÉDICO (MIXTA) DE 30 X 38 cm, CON ADHESIVO, CON INDICADOR QUÍMICO INCORPORADO PARA ESTERILIZACIÓN EN VAPOR Y GAS.	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA COMBINADA PAPEL-PLÁSTICO (MIXTA) SIN PALETÓN ( 30 X 38 )</b> a. Para esterilizar con vapor y gas. b. Medidas: 30 X 38 cm. c. Grado Médico. d. Sin paletón, con adhesivo para cierre. e. Con indicador químico de esterilización. f. Empaque múltiple. g. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para esterilización			295	Insumo homologado
30	8514	BOLSA DE POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD CON AGREGADO DE RESINA ACRILICA AR (4150) TIPO INDUSTRIAL Y UN ESPESOR MÍNIMO DE ENTRE 300 A 350 MICRAS COLOR ROJO, CON DIMENSIONES MÁXIMAS DE 0.50 - 0.90 m., CAPACIDAD DE 25 LIBRAS, CON CIERRE HERMÉTICO O CUALQUIER OTRO DISPOSITIVO.	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA DE POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD, COLOR ROJO, TIPO INDUSTRIAL, 25 LB</b> a. Capacidad de 25 libras. b. Con agregado de resina acrílica AR (4150). c. Tipo industrial. d. Espesor mínimo de 300-350 micras. e. Dimensiones máximas 0.50 m x 0.90 metros. f. Con cierre hermético u otro sistema de cierre. g. Empaque múltiple. h. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1º Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general		268, 295	Insumo homologado
31	6424	BOLSA DE POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD CON AGREGADO DE RESINA ACRILICA AR (4150) TIPO INDUSTRIAL Y UN ESPESOR MÍNIMO DE ENTRE 300 A 350 MICRAS COLOR NEGRO, CON DIMENSIONES MÁXIMAS DE 0.50 - 0.90 METROS, CAPACIDAD DE 100 LIBRAS, CON CIERRE HERMÉTICO O CUALQUIER OTRO DISPOSITIVO.	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA DE POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD, COLOR NEGRO, TIPO INDUSTRIAL, 100 LB</b> a. Capacidad de 100 libras. b. Con agregado de resina acrílica AR (4150). c. Tipo industrial. d. Espesor mínimo de 300-350 micras. e. Dimensiones máximas 0.50 m - 0.90 metros. f. Con cierre hermético u otro sistema de cierre. g. Empaque múltiple. h. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1º Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general		268	Insumo homologado
32	8219	BOLSA DE POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD A-R TIPO INDUSTRIAL COLOR ROJO CON ESPESOR DE 200 A 300 MICRAS CON CIERRE HERMÉTICO U OTRO SISTEMA DE CIERRE.	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA DE POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD A-R, COLOR ROJO, TIPO INDUSTRIAL</b> a. Tipo industrial. b. Espesor de 200-300 micras. c. Con cierre hermético u otro sistema de cierre. d. Empaque múltiple. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1º Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general		268, 295	Insumo homologado
33	8218	BOLSA DE POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD A-R TIPO INDUSTRIAL, COLOR BLANCO, CON ESPESOR DE 200 A 300 MICRAS CON CIERRE HERMÉTICO U OTRO SISTEMA DE CIERRE	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA DE POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD A-R, COLOR BLANCO, TIPO INDUSTRIAL</b> a. Tipo industrial. b. Espesor de 200-300 micras. c. Con cierre hermético u otro sistema de cierre. d. Empaque múltiple. e. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1º Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general		268, 295	Insumo homologado
34	8215	BOLSA DE POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD A-R TIPO INDUSTRIAL, COLOR NEGRO, ESPESOR DE 200 A 300 MICRAS CON CIERRE HERMÉTICO U OTRO SISTEMA DE CIERRE,	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA DE POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD A-R, COLOR NEGRO, TIPO INDUSTRIAL</b> a. Tipo industrial. b. Espesor de 200-300 micras. c. Con cierre hermético u otro sistema de cierre. d. Empaque múltiple. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1º Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general		268	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
35	6972	BOLSA DE POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD CON AGREGADO DE RESINA ACRÍLICA AR (4150) TIPO INDUSTRIAL Y UN ESPESOR MÍNIMO DE ENTRE 300 A 350 MICRAS COLOR ROJO, CON DIMENSIONES MÁXIMAS DE 0.50-0.90 m., CAPACIDAD DE 100 LIBRAS. CON CIERRE HERMÉTICO O CUALQUIER OTRO DISPOSITIVO.	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA DE POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD, COLOR ROJO, TIPO INDUSTRIAL, 100 LB</b> a. Capacidad de 100 libras. b. Con agregado de resina acrílica AR (4150). c. Tipo industrial. d. Espesor mínimo de 300-350 micras. e. Dimensiones máximas 0.50 m - 0.90 metros. f. Con cierre hermético u otro sistema de cierre. g. Empaque múltiple. h. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	268	Insumo homologado
36	21016	BOLSA DE POLIETILENO TRANSPARENTE CON CAPACIDAD PARA 3000 ml DESCARTABLE PARA USO EN SISTEMA DE ASPIRACIÓN	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA DE POLIETILENO TRANSPARENTE PARA USO EN SISTEMA DE ASPIRACIÓN, 3,000 ML</b> a. Con capacidad para 3,000 ml. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con sistema de aspiración existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Cuidados intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	295	Insumo homologado
37	10776	BOLSA DE POLIETILENO TRANSPARENTE, CON CAPACIDAD DE 1500 ml. COMPATIBLE CON SISTEMA DE ASPIRACIÓN EXISTENTE EN LA UNIDAD. DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA DE POLIETILENO TRANSPARENTE PARA USO EN SISTEMA DE ASPIRACIÓN, 1,500 ML</b> a. Con capacidad para 1,500 ml. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con sistema de aspiración existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Cuidados intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	295	Insumo homologado
38	14718	BOLSA DE POLIPROPILENO PARA HIELO, CON BOCA ANCHA. CORREA SUJETADORA. TAMAÑO GRANDE. DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA DE POLIPROPILENO PARA HIELO, TAMAÑO GRANDE</b> a. Con boca ancha. b. Correa sujetadora. c. Descartable. d. Empaque múltiple. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	295	Insumo homologado
39	7982	BOLSA DE RESERVORIO PARA RESUCITADOR MANUAL, ADULTOS, EMPAQUE INDIVIDUAL.	BOLSA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA DE RESERVORIO PARA RESUCITADOR MANUAL, ADULTO</b> a. Fabricada de polietileno, policarbonato o silicón. b. Desechables o reusables. c. Las bolsas reutilizables deberán ser autoclavables. d. Libre de látex. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Resucitadores	295	Insumo homologado
40	7980	BOLSA DE RESERVORIO PARA RESUCITADOR MANUAL, NEONATAL, EMPAQUE INDIVIDUAL.	BOLSA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA DE RESERVORIO PARA RESUCITADOR MANUAL, NEONATAL</b> a. Fabricada de silicón. b. Desechables o reusables. c. Las bolsas reutilizables deberán ser autoclavables. d. Libre de látex. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
41	21018	BOLSA INFUSORA PARA MEDICIÓN DE PRESIÓN ARTERIAL INVASIVA.	UNIDAD	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	BOLSA INFUSORA PARA MEDICIÓN DE PRESIÓN ARTERIAL INVASIVA.				Eliminada en fe de erratas. Duplicado con el código 21036.				295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
42	21036	BOLSA INFUSORA PARA MEDICIÓN DE PRESIÓN ARTERIAL INVASIVA.	BOLSA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA INFUSORA PARA MEDICIÓN DE PRESIÓN ARTERIAL INVASIVA</b> a. De 1,000 ml. b. Libre de látex. c. Con válvula de alivio. d. Calibrador de émbolo con código de color. e. Lleve de tres vías. f. Descartables. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		295	Insumo homologado
43	21038	BOLSA MIXTA PARA ESTERILIZAR DE PAPEL GRADO MÉDICO CON PALETÓN, CON SUPERANTI DE 14 X 33 X 4.5 cm	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA COMBINADA PAPEL-PLÁSTICO (MIXTA) CON PALETÓN (14 X 33 X 4-6 cm)</b> a. Para esterilizar con vapor y gas. b. Medidas: 14 cm de ancho x 33 cm de largo. c. Grado médico. d. Con paletón, sin adhesivo para cierre. e. Con indicador químico de esterilización. f. Con paletón de 4-6 cm. g. Empaque múltiple. h. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para esterilización		295	Insumo homologado
44	21037	BOLSA MIXTA PARA ESTERILIZAR DE PAPEL GRADO MÉDICO CON PALETÓN, CON SUPERANTI DE 38 X 61 X 12.5 cm	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA COMBINADA PAPEL-PLÁSTICO (MIXTA) CON PALETÓN (38 x 61 x 12.5 cm)</b> a. Para esterilizar con vapor y gas. b. Medidas: 38 cm de ancho x 61 cm de largo. c. Grado médico. d. Con paletón, sin adhesivo para cierre. e. Con indicador químico de esterilización. f. Con fuelle de 12.5 cm. g. Empaque múltiple. h. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para esterilización		295	Insumo homologado
45	6035	BOLSA PARA AGUA FRÍA, DE HULE O MATERIAL SINTÉTICO, RECUBIERTA PARA EVITAR DERRAME DE LÍQUIDO POR CONDENSACIÓN DE AGUA. 0.5 - 2.5 L DE CAPACIDAD. CIERRE HERMÉTICO.	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA DE HULE O MATERIAL SINTÉTICO PARA AGUA FRÍA, 0.5 - 2.5 LT</b> a. Recubierta para evitar derrame de líquido por condensación de agua. b. Con capacidad de 0.5 a 2.5 litros. c. Con cierre hermético. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general		295	Insumo homologado
46	7981	BOLSA PARA RESERVORIO PARA RESUCITADOR MANUAL, PEDIÁTRICO, EMPAQUE INDIVIDUAL.	BOLSA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA DE RESERVORIO PARA RESUCITADOR MANUAL, PEDIÁTRICA</b> a. Fabricada de silicon. b. Desechables o reusables. c. Las bolsas reutilizables deberán ser autoclavables. d. Libre de látex. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
47	21020	BOLSA PLÁSTICA DE 40 " DE LARGO POR 30 " DE ANCHO, CALIBRE 05, COLOR NEGRO, DESCARTABLE	BOLSA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA PLÁSTICA DE POLIPROPILENO, COLOR NEGRO 40" x 30"</b> a. Medidas aproximadas de 40 " de largo x 30 " de ancho. b. Calibre 50. c. Descartable. d. Empaque múltiple. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles	Insumos no médicos de uso general		268	Insumo homologado
48	21019	BOLSA PLÁSTICA TRANSPARENTE CON CAPACIDAD DE 5 lb, CALIBRE 5, CON CIERRE HERMÉTICO	BOLSA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA PLÁSTICA TRANSPARENTE, PARA 5 LIBRAS</b> a. Medidas aproximadas 9" x 14". b. Calibre 50 micras. c. Con cierre hermético. d. Empaque múltiple. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles	Insumos no médicos de uso general		268	Insumo homologado
49	6526	BOLSA PLÁSTICA TRANSPARENTE, DE 25 LIBRAS.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA PLÁSTICA TRANSPARENTE DE 25 LIBRAS</b> a. De polietileno. b. Medidas aproximadas. 0.50 metros ancho x 0.65 metros largo. c. Empaque múltiple. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles	Insumos no médicos de uso general		268	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICOS QUIRÚRGICOS	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
50	8457	BOLSA PLÁSTICA TRANSPARENTE, DE 100 Lb	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA PLÁSTICA TRANSPARENTE, PARA 100 LIBRAS</b> a. De polietileno. b. Medidas: 35" alto x 30" ancho. c. Empaque múltiple. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	268	Insumo homologado
51	21017	BOLSA RESERVORIO DE 2 L., DESCARTABLE, PARA MÁQUINA DE ANESTESIA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	BOLSA	NO		Ninguna	<b>BOLSA RESERVORIO PARA MÁQUINA DE ANESTESIA, 2 LT</b> a. De 2 litros. b. Libre de látex. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase I	3° Nivel		Consumibles	Insumos para anestesia	Insumos para ventilación mecánica	295	Insumo homologado
52	21023	BOMBILLA DE LUZ HALÓGENA HLX 64640, DE 150 W, 24 V, G6,35, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	BOMBILLA	NO		Ninguna	<b>BOMBILLA DE LUZ HALÓGENA TIPO HLX64640</b> a. De 24V-150 W. b. Casquillo G 6.35 c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	298	Insumo homologado
53	21024	BOMBILLA DE LUZ HALÓGENA HLX 64655, DE 250W, 24V, G6,35, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	BOMBILLA	NO		Ninguna	<b>BOMBILLA DE LUZ HALÓGENA TIPO HLX64655</b> a. De 24V-250 W. b. Casquillo G6.35 c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	298	Insumo homologado
54	21028	BOMBILLA DE XENÓN COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	BOMBILLA	NO		Ninguna	<b>BOMBILLAS DE XENÓN</b> a. Empaque individual b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	298	Insumo homologado
55	21026	BOMBILLA HALÓGENA GY-6, 35GL, 12V, 50W COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	BOMBILLA	NO		Ninguna	<b>BOMBILLA HALÓGENA TIPO GY-6</b> a. De 35GL b. 12 V-50 W. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	298	Insumo homologado
56	21025	BOMBILLA HALÓGENA PARA LÁMPARA CIELÍTICA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	BOMBILLA	NO		Ninguna	<b>BOMBILLA HALÓGENA PARA LÁMPARA CIELÍTICA</b> a. Empaque individual b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	298	Insumo homologado
57	21027	BOMBILLA HALÓGENA XENÓN XHL 068.8 V, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	BOMBILLA	NO		Ninguna	<b>BOMBILLA HALÓGENA, SIMILAR A XENÓN XHL 068.8 V</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	298	Insumo homologado
58	21021	BOMBILLA PARA COLPOSCOPIO DE 120 W X150 W, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	BOMBILLA	NO		Ninguna	<b>BOMBILLA PARA COLPOSCOPIO</b> a. De 120 V, 150 W. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	298	Insumo homologado
59	21022	BOMBILLA PARA EQUIPO DE VIDEO COMPATIBLE CON EQUIPO DE EXISTENTE EN LA UNIDAD	BOMBILLA	NO		Ninguna	<b>BOMBILLA PARA EQUIPO DE VIDEO CIRUGIA</b> a. Empaque individual b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	298	Insumo homologado
60	21029	BOMBILLA PARA FUENTE DE LUZ COMPATIBLE CON ARTROSCOPIO EXISTENTE EN LA UNIDAD	BOMBILLA	NO		Ninguna	<b>BOMBILLA PARA FUENTE DE LUZ PARA ARTROSCOPIO</b> a. Empaque individual. b. Compatible con artroscopio existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	298	Insumo homologado
61	21030	BOMBILLA PARA LÁMPARA DE LUZ FRONTAL COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	BOMBILLA	NO		Ninguna	<b>BOMBILLA PARA LÁMPARA DE LUZ FRONTAL</b> a. Empaque individual b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	298	Insumo homologado
62	21031	BOMBILLA PARA LÁMPARA PORTÁTIL DE OFTALMOLOGÍA, MR16 12V 20W, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	BOMBILLA	NO		Ninguna	<b>BOMBILLA PARA LÁMPARA PORTÁTIL DE OFTALMOLOGÍA TIPO MR 16</b> a. De 12 V, 20 W b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	298	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICOS Y MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES DE CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
63	21034	BOMBILLA PARA OFTALMOSCOPIO INDIRECTO COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	BOMBILLA	NO		Ninguna	<b>BOMBILLA PARA OFTALMOSCOPIO INDIRECTO</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	298	Insumo homologado
64	21033	BOMBILLA PARA OFTALMOSCOPIO INDIRECTO PORTÁTIL COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	BOMBILLA	NO		Ninguna	<b>BOMBILLA PARA OFTALMOSCOPIO INDIRECTO PORTÁTIL</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	298	Insumo homologado
65	21035	BOMBILLA PARA OTORRINOLARINGOSCOPIO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	BOMBILLA	NO		Ninguna	<b>BOMBILLA PARA OTORRINOLARINGOSCOPIO</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Otorrinolaringología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	298	Insumo homologado
66	21032	BOMBILLA PARA OTOSCOPIO DE 3.5 V, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	BOMBILLA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	BOMBILLA PARA OTOSCOPIO DE 3.5 V, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD				Duplicado con el código 14986				298	Insumo homologado
67	14986	BOMBILLA PARA OTOSCOPIO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	BOMBILLA	NO		Ninguna	<b>BOMBILLA PARA OTOSCOPIO</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	297	Insumo homologado
68	15029	BRAZALETE NEONATAL No. 1 PARA PRESIÓN ARTERIAL ADAPTABLE A MONITOR EXISTENTE EN LA UNIDAD.	BRAZALETE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE NEONATAL PARA PRESIÓN ARTERIAL, NÚMERO 1</b> a. Para medir la presión arterial de forma exacta. b. Medida aproximada: 3.0 - 6.0 cm. c. Libre de látex. d. Descartable. e. Compatible con monitor existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE.	Pediatría y Neonatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
69	15030	BRAZALETE No. 2 NEONATAL, PARA PRESIÓN ARTERIAL ADAPTABLE A EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	BRAZALETE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE NEONATAL PARA PRESIÓN ARTERIAL, NÚMERO 2</b> a. Para medir la presión arterial de forma exacta. b. Medida aproximada: 4.0 - 8.0 cm. c. Libre de látex. d. Descartable. e. Compatible con monitor existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE.	Pediatría y Neonatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
70	15031	BRAZALETE No. 3 NEONATAL, PARA PRESIÓN ARTERIAL DE MONITOR COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	BRAZALETE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE NEONATAL PARA PRESIÓN ARTERIAL, NÚMERO 3</b> a. Para medir la presión arterial de forma exacta. b. Medida aproximada: 6.0 - 11.0 cm. c. Libre de látex. d. Descartable. e. Compatible con monitor existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE.	Pediatría y Neonatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
71	15032	BRAZALETE No. 4 NEONATAL, PARA PRESIÓN ARTERIAL DE MONITOR COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	BRAZALETE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE NEONATAL PARA PRESIÓN ARTERIAL, NÚMERO 4</b> a. Para medir la presión arterial de forma exacta. b. Medida aproximada: 7.0 - 13.0 cm. c. Libre de látex. d. Descartable. e. Compatible con monitor existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE.	Pediatría y Neonatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
72	7897	BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO EXTRAGRADE (XG) PEDIÁTRICO DESCARTABLE.	BRAZALETE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, EXTRAGRADE (XG), PEDIÁTRICO</b> a. Sin bolsa. b. De 1 o 2 tubos. c. Con cierre velcro para ajuste. d. Libre de látex. e. Para circunferencia de brazo. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
73	8527	BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO EXTRAGRANDE (XG) ADULTO DESCARTABLE.	BRAZALETE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, EXTRAGRANDE (XG) ADULTO</b> a. Sin bolsa. b. De 1 o 2 tubos. c. Con cierre velcro para ajuste. d. Libre de látex. e. Para circunferencia de brazo. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
74	8016	BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO GRANDE (G) PEDIÁTRICO DESCARTABLE.	BRAZALETE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, GRANDE (G), PEDIÁTRICO</b> a. Sin bolsa. b. De 1 o 2 tubos. c. Con cierre velcro para ajuste. d. Libre de látex. e. Para circunferencia de brazo. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
75	8528	BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO GRANDE ADULTO DESCARTABLE.	BRAZALETE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, PARA CIRCUNFERENCIA DE MUSLO DE 37 A 48 cm</b> a. Sin bolsa. b. De 1 o 2 tubos. c. Con cierre velcro para ajuste. d. Libre de látex. e. Para circunferencia de muslo de 37 a 48 cm. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel	La especificación propuesta está basada en la especificación de la norma ISO 13485.	Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
76	8451	BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO MEDIANO (M) PEDIÁTRICO DESCARTABLE.	BRAZALETE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, MEDIANO (M) PEDIÁTRICO</b> a. Sin bolsa. b. De 1 o 2 tubos. c. Con cierre velcro para ajuste. d. Libre de látex. e. Para circunferencia de brazo. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
77	15025	BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO MEDIANO ADULTO DESCARTABLE.	BRAZALETE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, MEDIANO (M) ADULTO</b> a. Sin bolsa. b. De 1 o 2 tubos. c. Con cierre velcro para ajuste. d. Libre de látex. e. Para circunferencia de brazo. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES Y EQUIPO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES Y EQUIPO DE CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
78	8774	BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX, PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO PEQUEÑO (S) PEDIÁTRICO DESCARTABLE.	BRAZALETE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, PEQUEÑO (S) PEDIÁTRICO</b> a. Sin bolsa. b. De 1 o 2 tubos. c. Con cierre velcro para ajuste. d. Libre de látex. e. Para circunferencia de brazo. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
79	15026	BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX, PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO PEQUEÑO ADULTO DESCARTABLE.	BRAZALETE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, PEQUEÑO (S) ADULTO</b> a. Sin bolsa. b. De 1 o 2 tubos. c. Con cierre velcro para ajuste. d. Libre de látex. e. Para circunferencia de brazo. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
80	14795	BRAZALETE PARA TORNQUETE NEUMÁTICO ELÉCTRICO, DE 2 ENTRADAS PARA CONEXIÓN A TORNQUETE, UTILIZADO EN EXSANGUINACIÓN DE EXTREMIDADES. MATERIAL IMPERMEABLE, LIBRE DE LÁTEX, CON AJUSTE PARA SUJECIÓN DE VELCRO, DESCARTABLE, PARA CIRCUNFERENCIA DE 40 -45 PULGADAS	BRAZALETE	NO		Ninguna	<b>BRAZALETE PARA TORNQUETE NEUMÁTICO, ELÉCTRICO, 40" - 45"</b> a. Utilizado en exsanguinación de extremidades. b. De 2 entradas para conexión a torniquete. c. Material impermeable. d. Libre de látex. e. Con ajuste para sujeción de velcro. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
81	8519	BRAZALETE PARA TORNQUETE NEUMÁTICO ELÉCTRICO, DE DOS ENTRADAS PARA CONEXIÓN A TORNQUETE, UTILIZADO EN EXSANGUINACIÓN DE EXTREMIDADES. MATERIAL IMPERMEABLE, LIBRE DE LÁTEX, CON AJUSTE PARA SUJECIÓN DE VELCRO, DESCARTABLE, PARA CIRCUNFERENCIA DE 24 A 30 PULGADAS	BRAZALETE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE PARA TORNQUETE NEUMÁTICO, ELÉCTRICO, 24" - 30"</b> a. Utilizado en exsanguinación de extremidades. b. De 2 entradas para conexión a torniquete. c. Material impermeable. d. Libre de látex. e. Con ajuste para sujeción de velcro. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
82	8529	BRAZALETE PARA TORNQUETE NEUMÁTICO UTILIZADO EN EXSANGUINACIÓN DE EXTREMIDADES. MATERIAL IMPERMEABLE, LIBRE DE LÁTEX, CON AJUSTE PARA SUJECIÓN DE VELCRO, DESCARTABLE, PARA CIRCUNFERENCIA DE 12" A 18"	BRAZALETE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE PARA TORNQUETE NEUMÁTICO, ELÉCTRICO, 12" - 18"</b> a. Utilizado en exsanguinación de extremidades. b. De 2 entradas para conexión a torniquete. c. Material impermeable. d. Libre de látex. e. Con ajuste para sujeción de velcro. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICOS MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
83	21044	CABLE DE INTERFACE TRONCAL, PARA OXIMETRÍA DE PULSO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	CABLE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CABLE DE INTERFAZ TRONCAL, PARA OXIMETRÍA DE PULSO (SpO2)</b> a. Cable adaptador o cable de extensión SpO2. b. Reusable. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
84	14794	CABLE DE INTERFASE PARA ELECTROCARDIOGRAMA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	CABLE	SI	Requerimiento confuso	Ninguna	<b>CABLE DE INTERFAZ PARA ELECTROCARDIOGRAMA</b> a. Reusable. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase II	3° Nivel	Se determinó que este código tenía una descripción amplia e inespecífica y es conveniente definir si es para electrocardiógrafo o monitor y si el cable es troncal o terminal.	Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
85	14798	CABLE DE INTERFASE PARA MEDIR PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	CABLE	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	CABLE DE INTERFASE PARA MEDIR PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.				Requerimiento contemplado en los códigos 21040 y 21041 .				298	Insumo homologado
86	14797	CABLE DE INTERFASE PARA MONITOR, PARA MEDICIÓN DE OXIMETRÍA DE PULSO.	CABLE	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	CABLE DE INTERFASE PARA MONITOR, PARA MEDICIÓN DE OXIMETRÍA DE PULSO.				Requerimiento contemplado en los códigos 21044, 21046 y 21047 .				298	Insumo homologado
87	21042	CABLE DE INTERFASE TERMINAL CON BRAZALETE PARA PRESIÓN ARTERIAL, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	CABLE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CABLE DE INTERFAZ TERMINAL, PARA MEDICIÓN DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA (NIBP), CON BRAZALETE</b> a. Cable de una o dos vías. b. Con conector a brazaletes. c. Compatible con brazaletes de varios tamaños. d. Incluye brazaletes tamaños (adulto / pediátrico / neonatal). e. Reusable / Descartable. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
88	21045	CABLE DE INTERFASE TERMINAL DE 3 DERIVACIONES PARA TRAZO ELECTROCARDIOGRÁFICO COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	CABLE	NO		Ninguna	<b>CABLE DE INTERFAZ TERMINAL PARA ELECTROCARDIOGRAMA (ECG), 3 DERIVACIONES</b> a. Reusable. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
89	21046	CABLE DE INTERFASE TERMINAL PARA OXIMETRÍA DE PULSO, PARA ADULTO, QUE SE ADAPTE A MONITORES DE EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	CABLE	NO		Ninguna	<b>CABLE DE INTERFAZ TERMINAL, PARA OXIMETRÍA DE PULSO (SpO2), ADULTO</b> a. Reusable / Descartable. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel	A criterio del asociado, definir si se requiere descartable o reutilizable	Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
90	21047	CABLE DE INTERFASE TERMINAL PEDIÁTRICO, PARA MONITOREO DE SATURACIÓN DE OXÍGENO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	CABLE	NO		Ninguna	<b>CABLE DE INTERFAZ TERMINAL PARA OXIMETRÍA DE PULSO (SpO2), PEDIÁTRICO</b> a. Reusable / Descartable. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel	A criterio del asociado, definir si se requiere descartable o reutilizable	Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICOS QUIRÚRGICOS	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
91	21041	CABLE DE INTERFASE TERMINAL PARA PRESIÓN ARTERIAL COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	CABLE	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	CABLE DE INTERFAZ TERMINAL PARA MEDICIÓN DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA (NIBP)			3° Nivel	Duplicado con el código 21042.				298	Insumo homologado
92	21048	CABLE DE INTERFASE TRONCAL PARA ELECTROCARDIOGRAMA DE 5 DERIVACIONES, QUE SE ADAPTE A EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	CABLE	NO		Ninguna	<b>CABLE DE INTERFAZ TRONCAL PARA ELECTROCARDIOGRAMA (ECG), 5 DERIVACIONES</b> a. Reusable. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
93	21039	CABLE DE INTERFASE TRONCAL PARA TRAZO ELECTROCARDIOGRÁFICO COMPATIBLE CON MONITOR DE SIGNOS VITALES EXISTENTE EN LA UNIDAD.	UNIDAD	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CABLE DE INTERFAZ TRONCAL PARA TRAZO ELECTROCARDIOGRÁFICO</b> a. Reusable / Descartable. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel	Este código no describe de cuántas derivaciones es el trazo electrocardiográfico, se propone al asociado verificar la descripción técnica. Queda pendiente definir si se requiere descartable o reutilizable.	Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
94	21043	CABLE DE INTERFASE TRONCAL Y TERMINAL CON SENSOR DE TEMPERATURA COMPATIBLE A EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	CABLE	NO		Ninguna	<b>CABLE DE INTERFAZ TRONCAL Y TERMINAL CON SENSOR DE TEMPERATURA</b> a. Cable adaptador al equipo y sensor de temperatura en una sola pieza. b. Para uno o dos sensores reusables. c. Reusable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
95	21040	CABLE DE INTERFASE TRONCAL PARA PRESIÓN ARTERIAL COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	CABLE	NO		Ninguna	<b>CABLE DE INTERFAZ TRONCAL PARA MEDICIÓN DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA (NIBP)</b> a. Reusable. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
96	21049	CABLE PARA ELECTROCARDIOGRAFO COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>CABLE PARA ELECTROCARDIOGRAFO</b> a. Empaque individual b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
97	21050	CABLE PARA ELECTROENCEFALOGRAMA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>CABLE PARA ELECTROENCEFALOGRAMA</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
98	21051	CABLE PARA PINZA BIPOLAR COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>CABLE PARA PINZA BIPOLAR</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES DE MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
99	6920	CAL SODADA EN ENVASE HERMÉTICO DE 1 - 5 Kg	ENVASE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ABSORBEDOR DE CO2 O CAL SODADA PARA UNIDADES DE ANESTESIA (1-5 Kg)</b> a. Absorbente de CO2 o cal sodada b. Forma granulada. c. Componentes: Hidróxidos de calcio y sodio. d. Violeta de etilo (que cambia de color para indicar el agotamiento de la capacidad de absorción). e. Envase o bolsa hermética de 1 a 5 kg. f. Certificados de Calidad aplicables al insumo.	Anestesiología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	261	Insumo homologado
100	7979	CALENTADOR CONTINUO DE AEROSOL PARA MACRONEBULIZADOR, CON TEMPERATURA AJUSTABLE Y BOTÓN DE ENCENDIDO.	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>CALENTADOR CONTINUO DE AEROSOL PARA MACRONEBULIZADOR</b> a. Con temperatura ajustable. b. Botón de encendido. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Accesorios	295	Insumo homologado
101	7990	CÁMARA CEFÁLICA PARA INFANTE GRANDE	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<del>CÁMARA CEFÁLICA, PARA INFANTE GRANDE</del> a. Transparentes. Construida de policarbonato, polisulfona o acrílico resistente al calor y la humedad. b. Que logre una concentración del 70 a 90% oxígeno. c. Conexión estándar para manguera de oxígeno. d. Salida lateral para exceso de oxígeno. e. Con tapadera removible o fija. (a elección). f. Con deflector interno de oxígeno (opcional). g. Con o sin agarrador para transporte. h. Con sistema de sujeción a la base del colchón o suficiente densidad para garantizar su estabilidad. i. Libres de uniones y esquinas para facilitar la limpieza. j. Reusable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Medicina y Neonatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para Terapia Respiratoria	295	Insumo homologado
102	7989	CÁMARA CEFÁLICA PARA INFANTE MEDIANA	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<del>CÁMARA CEFÁLICA, PARA INFANTE MEDIANA</del> a. Transparentes. Construida de policarbonato, polisulfona o acrílico resistente al calor y la humedad. b. Que logre una concentración del 70 a 90% oxígeno. c. Conexión estándar para manguera de oxígeno. d. Salida lateral para exceso de oxígeno. e. Con tapadera removible o fija. (a elección). f. Con deflector interno de oxígeno (opcional). g. Con o sin agarrador para transporte. h. Con sistema de sujeción a la base del colchón o suficiente densidad para garantizar su estabilidad. i. Libres de uniones y esquinas para facilitar la limpieza. j. Reusable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Medicina y Neonatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para Terapia Respiratoria	295	Insumo homologado
103	6978	CÁMARA CEFÁLICA PARA NEONATO	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<del>CÁMARA CEFÁLICA, PARA NEONATO</del> a. Transparentes. Construida de policarbonato, polisulfona o acrílico resistente al calor y la humedad. b. Que logre una concentración del 70 a 90% oxígeno. c. Conexión estándar para manguera de oxígeno. d. Salida lateral para exceso de oxígeno. e. Con tapadera removible o fija. (a elección). f. Con deflector interno de oxígeno (opcional). g. Para ser utilizada dentro de incubadoras infantiles. h. Con o sin agarrador para transporte. i. Con sistema de sujeción a la base del colchón o suficiente densidad para garantizar su estabilidad. j. Libres de uniones y esquinas para facilitar la limpieza. k. Reusable. l. Empaque individual. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Medicina y Neonatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para Terapia Respiratoria	295	Insumo homologado
104	8003	CÁMARA HUMIDIFICADORA DESCARTABLE	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CÁMARA HUMIDIFICADORA</b> a. Con puerto de entrada de 15 mm hembra. b. Con puerto de salida de 22 mm macho. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Medicina y Neonatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Accesorios	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPIs)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
105	21052	CANASTA PLÁSTICA, MEDIANA, TIPO ESCURRIDOR	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Exclusión del código	CANASTA PLÁSTICA DE POLIPROPILENO, MEDIANA				No corresponde a dispositivo médico				268	Insumo homologado
106	21053	CAPUCHÓN CALIBRADOR DE AGUJA DE FACO FRAGMENTACIÓN CON SU RESPECTIVA LLAVE COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	CAPUCHÓN	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>CAPUCHÓN CALIBRADOR DE AGUJA DE FACOFRAGMENTACIÓN</b> a. Con su respectiva llave. b. Empaque individual o múltiple. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel	Corresponde a dispositivo médico para Oftalmología. Se propone incluirlo en el listado de Oftalmología en vez que en el de Consumibles.	Consumibles		Insumos para oftalmología	298	Insumo homologado
107	6199	CARTUCHO CON ÓXIDO DE ETILENO, COMPATIBLE CON ESTERILIZADOR EXISTENTE EN LA UNIDAD	CARTUCHO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ÓXIDO DE ETILENO, EN CARTUCHO.</b> a. 100% de de pureza, de óxido de etileno. b. Herméticos. c. Inviolables. d. No contienen CFC. e. Descartables. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	261	Insumo homologado
108	7995	CASCADA HUMIDIFICADORA PARA CIRCUITO DE VENTILADOR, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>CASCADA HUMIDIFICADOR PARA CIRCUITO DE VENTILADOR</b> a. Disponible con alimentación manual o de llenado automático. a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
109	10759	CASSETTE PARA DOSIFICACIÓN DE PERÓXIDO DE HIDRÓGENO, EN PROCESO DE ESTERILIZACIÓN PLASMA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. CARGA PARA 5 PROCESOS.	CASSETTE	NO		Ninguna	<b>CASSETTE PARA DOSIFICACIÓN EN PROCESO DE ESTERILIZACIÓN POR PLASMA DE PERÓXIDO DE HIDRÓGENO</b> a. Carga para 5 procesos. b. Empaque individual c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
110	15068	CEPILLO CILÍNDRICO DE DOBLE CABEZA, DE 12.5cm DE LARGO. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	CEPILLO	NO		Ninguna	<b>CEPILLO CILÍNDRICO DE DOBLE CABEZA</b> a. Este dispositivo endoscópico se utiliza para recolectar células en el sistema biliar. b. De 12.5 cm de largo. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	292	Insumo homologado
111	21055	CEPILLO DENTAL CON DENTÍFRICO Y PERÓXIDO DE HIDRÓGENO, DE SUCCIÓN, DESCARTABLE.	UNIDAD	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la clasificación	CEPILLO DENTAL CON DENTÍFRICO Y PERÓXIDO DE HIDRÓGENO, DE SUCCIÓN, DESCARTABLE.	odontología / Maxilofac	Clase I	2° Nivel	Se propone al asociado evaluar la conveniencia de incluirlo en el listado de insumos para Odontología. Asimismo se propone revisar la utilidad del insumo y la descripción técnica, ya que no fue posible encontrar referencias del mismo. En Guatecompras no se registran adquisiciones del mismo, a menos que se adquiriera por otra modalidad de compra.	Consumibles		Insumos para odontología	298	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICOS Y QUIRÚRGICOS	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
112	8698	CEPILLO DOBLE PARA LAVADO DE MANOS, DESCARTABLE, DE CERDAS FINAS EN AMBOS LADOS Y LIMPIADOR DE UÑAS, SIN ANTISÉPTICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CEPILLO	NO		Ninguna	<b>CEPILLO DOBLE, PARA LAVADO DE MANOS, SIN ANTISÉPTICO</b> a. De cerdas finas en ambos lados y limpiador de uñas. b. Sin antiséptico. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	292	Insumo homologado
113	9926	CEPILLO PARA LIMPIEZA DE COLONOSCOPIO (MAYOR DE 220 cm), PARA CANAL DE TRABAJO MAYOR DE 2.8 mm., RECUBIERTO DE PLÁSTICO, CON PUNTA ATRAUMÁTICA. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	CEPILLO	NO		Ninguna	<b>CEPILLO PARA LIMPIEZA DE COLONOSCOPIO, PARA CANAL DE TRABAJO</b> a. Medida: Mayor de 220 cm de largo. b. Doble cerda, de 5 mm x 2.8 mm de diámetro. Cerdas semisuaves no invasivas. c. Recubierto de plástico. d. Con punta atraumática. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	292	Insumo homologado
114	21054	CEPILLO PLÁSTICO REUTILIZABLE PARA LAVADO MANUAL DE EQUIPO.	CEPILLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CEPILLOS DE PLÁSTICO PARA LIMPIEZA MANUAL DE INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO</b> a. Para la limpieza del instrumental previo al proceso de esterilización. b. Mango fabricado de PVC u otro plástico resistente, de 18 - 20 cm de longitud. c. Cerdas que cubren el cabezal, fabricadas de poliamida (nylon), para el desprendimiento de la materia orgánica. d. Reutilizables. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	292	Insumo homologado
115	21056	CERA DE PARAFINA, GRADO MÉDICO CON FRAGRANCIA	LIBRA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CERA DE PARAFINA, GRADO MÉDICO, PARA HISTOLOGÍA</b> a. En forma de la pelotitas que se derriten rápidamente, con un punto de fusión de 56° C - 58° C (o su equivalente en ° F). b. Con fragancia. c. Presentación bolsa o frasco. d. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Patología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	295	Insumo homologado
116	6071	CINTA TESTIGO PARA ESTERILIZACIÓN CON VAPOR, ROLLO 3/4" X 54 A 60 m., LIBRE DE PLOMO, EMPAQUE INDIVIDUAL	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CINTA TESTIGO PARA ESTERILIZACIÓN CON VAPOR</b> a. Rollo de 3/4" (18-19mm) x 54 - 60 metros de longitud. b. Libre de plomo. c. Con indicador químico en forma de líneas diagonales, que cambia de color cuando se alcanzan temperaturas de esterilización de 121°C y 134°C. d. La cinta se adhiere a diferentes materiales, de forma fácil y segura: papel, tela, plásticos, etc. e. Se remueve fácilmente. f. Se pueden realizar anotaciones sobre la cinta. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
117	6372	CINTA TESTIGO PARA ESTERILIZACIÓN EN ÓXIDO DE ETILENO, ROLLO DE 3/4" X 54 A 60 m. DE LONGITUD. EMPAQUE INDIVIDUAL	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CINTA TESTIGO PARA ESTERILIZACIÓN EN ÓXIDO DE ETILENO</b> a. Rollo de 3/4" (18-19mm) x 54 - 60 metros de longitud. b. Con indicador químico en forma de líneas diagonales, que cambia de color cuando se expone al gas óxido de etileno y a la temperatura de proceso. c. La cinta se adhiere a diferentes materiales, de forma fácil y segura: incluyendo telas tejidas y no tejidas, papel y combinaciones papel/plástico. d. Se remueve fácilmente. e. Se pueden realizar anotaciones sobre la cinta. f. Se pueden realizar anotaciones sobre la cinta. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
118	10753	CINTA TESTIGO PARA ESTERILIZACIÓN EN PLASMA POR PERÓXIDO DE HIDRÓGENO. ROLLO	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CINTA TESTIGO PARA ESTERILIZACIÓN EN PLASMA POR PERÓXIDO DE HIDRÓGENO</b> a. Rollo de 3/4 " (18-19mm) x 50-60 metros de longitud. b. No contiene plomo. c. Con indicador químico en forma de líneas diagonales, que cambia de color. d. La cinta se adhiere a diferentes materiales, de forma fácil y segura. e. Se remueve fácilmente. f. Se pueden realizar anotaciones sobre la cinta. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
119	6599	CINTURONES GRANDES	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CINTURONES GRANDES</b> a. Contorno cintura: 34 - 39 pulgadas. b. Ancho: 10 - 20 cm. c. De cuero o nylon. d. Con o sin almohadilla lumbar. e. Hebilla de metal o plástica. f. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel	Se propone al asociado evaluar la conveniencia de incluirlo en el listado de material par Ortopedia y Rehabilitación.	Consumibles		Insumos para ortopedia y traumatología	252	Insumo homologado
120	6600	CINTURONES MEDIANOS	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CINTURONES MEDIANOS</b> a. Contorno cintura: 31 - 37 pulgadas. b. Ancho: 10 cm. c. De cuero o nylon. d. Con o sin almohadilla lumbar. e. Hebilla de metal o plástica. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel	Se propone al asociado evaluar la conveniencia de incluirlo en el listado de material par Ortopedia y Rehabilitación.	Consumibles		Insumos para ortopedia y traumatología	252	Insumo homologado
121	6601	CINTURONES PEQUEÑOS	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CINTURONES PEQUEÑOS</b> a. Contorno cintura: 24 - 30 pulgadas. b. Ancho: 10 cm. c. De cuero o nylon. d. Con o sin almohadilla lumbar. e. Hebilla de metal o plástica. f. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel	Se propone al asociado evaluar la conveniencia de incluirlo en el listado de material par Ortopedia y Rehabilitación.	Consumibles		Insumos para ortopedia y traumatología	252	Insumo homologado
122	21057	COJIN ERGONÓMICO, CON ORIFICIO CENTRAL, CON SOPORTE PARA COXIS, CON ÓVALO CENTRAL, DE 8" DE LARGO X 5" DE ANCHO, DE UNA SOLA PIEZA, DE ESPUMA DE MEMORIA, COMPACTA, MOLDEADA, CON BORDE FRONTAL TIPO CÓNICO, QUE INCLUYA CUBIERTA DE TEJIDO	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>COJIN ERGONÓMICO CON ORIFICIO CENTRAL, CON SOPORTE PARA COXIS, 8" DE LARGO x 5" DE ANCHO</b> a. De de una sola pieza. b. De espuma viscoelástica, de memoria, compacta, moldeada. c. Con borde frontal tipo cónico. d. Cubierto de tejido. e. Base antideslizante. ( de preferencia) f. Empaque individual g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel	Se propone evaluar la conveniencia de incluirlo en el Listado de material de soporte para Rehabilitación	Consumibles		Colchones y afines	295	Insumo homologado
123	7172	COLCHÓN DE ESPONJA (ESPUMA DE POLIETILENO), PARA APOYO DE ÁREAS DE PRESIÓN (ANTIESCARAS) EN FORMA DE CARTÓN DE HUEVOS, CON ALTURA DE 3" A 4", DENSIDAD 1.5, PARA ADULTO, DE 34" X 72" MÍNIMO, DESCARTABLE	COLCHÓN	SI	Registro duplicado en diferente clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>COLCHÓN DE ESPONJA (ESPUMA DE POLIURETANO), ANTIESCARAS</b> a. Para apoyo de áreas de presión corporal, para prevenir úlceras por presión (antiescaras). b. En forma de cartón de huevos. c. Con altura de 4 a 6 pulgadas d. Ancho: 33 -34 pulgadas e. Longitud: 72-73 pulgadas f. Densidad: 15 - 25 kg / m3 g. Empaque individual h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel	Duplicado con el Código 20221 del Listado de material de soporte para Rehabilitación. Se propone evaluar la conveniencia de unificar en un mismo número de código.	Consumibles		Colchones y afines	239	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPIs)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
124	21061	COLCHÓN DE POLÍMERO SECO, CON FIJADOR TIPO VELCRO, COLOR ÁMBAR, PARA CAMA HOSPITALARIA DE 30 - 35" X 75 - 80" X 5/8"	UNIDAD	SI	Registro duplicado en diferente clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>COLCHON VISCOELÁSTICO, DE POLÍMERO SECO, PARA CAMA HOSPITALARIA</b> a. Mide: 75-90 cm (30-35 pulgadas) ancho x 190-200 cm (75-80 pulgadas) largo x 5" - 8" altura. b. Con fijador tipo velcro. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel	Duplicado con el Código 20222 del Listado de material de soporte para Rehabilitación. Se propone evaluar la conveniencia de unificar en un mismo número de código.	Consumibles		Colchones y afines	239	Insumo homologado
125	15075	COLCHÓN NEUMÁTICO ANTIESCARAS , CON COMPRESOR PARA MEDICIÓN, COMPATIBLE CON CAMAS EXISTENTES EN LA UNIDAD.	COLCHÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>COLCHÓN NEUMÁTICO, DE PRESIÓN ALTERNA, ANTIESCARAS</b> a. Infla y desinfla alternadamente. b. Dimensiones inflado: 75 -78 pulgadas de largo x 35-36 pulgadas de ancho x 2.5 - 3 pulgadas de alto. c. Incluye: compresor, silencioso, 110 v /60 H2 , rango de presión 45 mm Hg. d. Fabricado en PVC sanitario, fácil de limpiar. e. Incluye regulador que opera en función del peso del paciente. f. Compatible con camas hospitalarias existentes en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Colchones y afines	268	Insumo homologado
126	21058	COLCHÓN NEUMÁTICO ANTIESCARAS, CON SISTEMA DE AIRE COMPRIMIDO SEGÚN NECESIDADES DE PACIENTE	COLCHÓN	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	COLCHÓN NEUMÁTICO ANTIESCARAS. CON SISTEMA DE AIRE COMPRIMIDO SEGÚN NECESIDADES DE PACIENTE				Duplicado con código 15075					
127	21060	COLCHÓN QUIRÚRGICO DE POLÍMERO SECO, EN FORMA DE CUBITOS, DE 16-18" X 16-18"	COLCHÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>COLCHÓN QUIRÚRGICO DE POLÍMERO SECO, DE 16" - 18" x 16" - 18"</b> a. De polímero seco en forma de cubitos. b. Libre de látex. c. Libre de silicón. d. Reutilizable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Colchones y afines	295	Insumo homologado
128	21059	COLCHÓN QUIRÚRGICO DE POLÍMERO SECO, PARA CUNA PEDIÁTRICA, DE 24 - 30 X 14 - 18 X 1/2 "	COLCHÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>COLCHÓN QUIRÚRGICO DE POLÍMERO SECO, PARA CUNA PEDIÁTRICA, DE 24"- 30" x 14"- 18 X 1/2 "</b> a. Libre de látex. b. Libre de silicón. c. Reutilizable. d. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Colchones y afines	239	Insumo homologado
129	15076	COLCHONETA DE CUERINA IMPERMEABLE PARA MESA QUIRÚRGICA QUE INCLUYE: SUJETADORES PARA COLOCAR AL PACIENTE EN POSICIÓN DECÚBITO LATERAL, IZQUIERDO Y DERECHO, MEDIDAS SEGÚN REQUERIMIENTO DE LA UNIDAD .	COLCHONETA	NO		Ninguna	<b>COLCHONETA DE CUERINA PARA MESA QUIRÚRGICA</b> a. Impermeable. b. Con sujetadores para colocar al paciente en posición decúbito lateral izquierdo y derecho. c. Medidas según requerimiento de la unidad. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Colchones y afines	239	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICOS QUIRÚRGICOS	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES DE CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
130	21062	COLECTOR DE AGUA CON TUBO DE MUESTREO PARA MÓDULO DE CO2 DE FLUJO LATERAL, PARA MONITOR DE CO2 COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	COLECTOR	NO		Ninguna	<b>COLECTOR DE AGUA PARA MONITOR DE CO2</b> a. Con tubo de muestreo para módulo de Co2 de flujo lateral. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	298	Insumo homologado
131	7835	COMPUESTO LÍQUIDO ANTIEMPAÑANTE PARA INSTRUMENTAL DE ENDOSCOPIA Y VIDEOCIRUGÍA.	FRASCO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>LÍQUIDO ANTIEMPAÑANTE PARA INSTRUMENTAL DE ENDOSCOPIA Y VIDEOCIRUGÍA</b> a. A base de alcohol isopropílico(12 %), 2% éter. b. Presentación: frasco individual. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	292	Insumo homologado
132	21064	COPA PLÁSTICA DE 2-3 oz	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>COPA DESCARTABLE, PLÁSTICA, DE 2 - 3 OZ</b> a. Graduadas al menos en ml, onzas. b. Presentación empaque individual o múltiple. c. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	295	Insumo homologado
133	21065	CORDÓN ACTIVADOR PARA ELECTROCAUTERIO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	CORDÓN	NO		Ninguna	<b>CORDÓN ACTIVADOR PARA ELECTROCAUTERIO</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	298	Insumo homologado
134	21066	CORTA UÑAS GRANDE	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CORTA UÑAS, GRANDE</b> a. De 8-12 cm largo. b. De acero inoxidable. c. Punto de apoyo del mango y puntos de apoyo de hojas de corte. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	292	Insumo homologado
135	21067	CORTAUÑAS EXTRA GRANDE	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CORTA UÑAS, EXTRA GRANDE</b> a. De 12-14 cm largo. b. De acero inoxidable. c. Punto de apoyo del mango y puntos de apoyo de hojas de corte. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	292	Insumo homologado
136	21068	CORTAUÑAS PARA RECIÉN NACIDO	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CORTA UÑAS, PARA RECIÉN NACIDO</b> a. De 3-5 cm largo. b. De acero inoxidable. c. Punto de apoyo del mango y puntos de apoyo de hojas de corte. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	292	Insumo homologado
137	14768	CRAYÓN DE CERA PARA MARCADO DE PAPEL GRADO MÉDICO Y VIDRIO	CRAYÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CRAYÓN DE CERA PARA MARCAR PAPEL GRADO MÉDICO Y VIDRIO</b> a. Medidas aproximadas: 9-10.5 cm de largo x 1-1.5 cm diámetro. b. Fabricado de material no tóxico. c. Con envoltura protectora. d. Color rojo o negro. e. Empaque múltiple. f. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	293	Insumo homologado
138	21070	CREMA PARA CUERPO CON HUMECTANTES Y EMOLIENTES, FRASCO DE 1000 ml.	FRASCO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CREMA HUMECTANTE PARA CUERPO, CON HUMECTANTES Y EMOLIENTES, 1,000 ML</b> Deberá contener dentro de sus ingredientes: a. Agua b. Parafina líquida c. Glicerina d. Pantenol ( provitamina B5). e. Lanolina f. Ácido cítrico g. Envase individual. h. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	292	Insumo homologado
139	21063	CUBIERTA DESCARTABLE PARA TERMÓMETRO DE SPOT DE SIGNOS VITALES COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CUBIERTA DESCARTABLE PARA TERMÓMETRO DE EQUIPO DE SIGNOS VITALES</b> a. Diseñados para ayudarlo a reducir el riesgo de contaminación cruzada, para la seguridad de los pacientes. b. Empaque múltiple. c. Compatible con equipo de signos vitales existente en la unidad. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
140	9736	CUBIERTA PROTECTORA PARA CAMA, CON POLÍMERO SUPERABSORBENTE DE LÍQUIDO, JUEGO DE CINTAS ADHESIVAS INTEGRADAS PARA FIJACIÓN A CAMA, DE 60 cm X 90 cm. MÍNIMO.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CUBIERTA PROTECTORA PARA CAMA, 60 x 90 CM MÍNIMO</b> a. Medidas: de 60-65 cm x 90-95 cm, mínimo. b. Con juego de cintas adhesivas integradas para fijación a cama. c. Con núcleo de polímero superabsorbente de líquido. d. Con capa o lámina al reverso de polietileno impermeable. e. Descartable f. Empaque múltiple. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	295	Insumo homologado
141	8220	CUCHILLA DESCARTABLE, PARA RASURADORA QUIRÚRGICA	CUCHILLA	NO		Ninguna	<b>CUCHILLA PARA RASURADORA QUIRÚRGICA, DESCARTABLE</b> a. Empaque individual. b. Compatible según equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Accesorios	298	Insumo homologado
142	21071	CUCHILLA PARA CORTADORA DE GASA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>CUCHILLA CIRCULAR PARA CORTADORA DE GASA</b> a. De acero al carbón o acero inoxidable. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	298	Insumo homologado
143	21069	CUCHILLA PARA CRANEOTOMO COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	CUCHILLA	NO		Ninguna	<b>CUCHILLA PARA CRANEOTOMO</b> a. De acero inoxidable. b. Empaque individual o múltiple. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Accesorios	295	Insumo homologado
144	21072	DIAFRAGMA COBERTOR PARA CAMPANA DE ESTETOSCOPIO NEONATAL, COMPATIBLE CON LOS EXISTENTES EN LA UNIDAD	UNIDAD	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>FUNDA COBERTORA PARA CAMPANA DE ESTETOSCOPIO NEONATAL</b> a. Empaque individual o múltiple. b. Compatible con estetoscopios existentes en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Pediatría y Neonatología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Accesorios	298	Insumo homologado
145	21073	DIAFRAGMA COBERTOR PARA CAMPANA DE ESTETOSCOPIO PEDIÁTRICO, COMPATIBLE CON LOS EXISTENTES EN LA UNIDAD	UNIDAD	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>FUNDA COBERTORA PARA CAMPANA DE ESTETOSCOPIO PEDIÁTRICO</b> a. Empaque individual o múltiple. b. Compatible con estetoscopios existentes en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Pediatría y Neonatología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Accesorios	298	Insumo homologado
146	7968	DIAFRAGMA PARA VÁLVULA EXHALACIÓN PARA VENTILADOR MECÁNICO, REHUSABLE, ESTERILIZABLE A GAS, EMPAQUE INDIVIDUAL	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>DIAFRAGMA PARA VÁLVULA DE EXHALACIÓN (O DE ESPIRACIÓN), PARA VENTILADOR MECÁNICO</b> a. Reutilizable. b. Esterilizable a gas. c. Empaque individual. d. Compatible con ventilador mecánico existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
147	6451	DISCO DE SIERRA PARA EQUIPO COMPATIBLE EN LA UNIDAD	UNIDAD	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>DISCO PARA SIERRA ELÉCTRICA, PARA CORTAR YESO Y ACRILICO</b> a. Disco de repuesto, fabricado en acero o acero inoxidable. b. Medidas a requerimiento de la unidad. c. Material soporta procesos de esterilización. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Repuestos	298	Insumo homologado
148	21074	DONA DE POLÍMERO SECO, PARA CABEZA, TAMAÑO ADULTO	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>DONA DE POLÍMERO SECO, PARA ADULTO, PARA CABEZA</b> a. Para colocar la cabeza. b. De 20-25 cm (8-10 pulgadas) diámetro externo. c. De 7.5-10 cm (3-5 pulgadas) diámetro interno. d. De 4.5-7.5 cm (1 3/4 - 3 pulgadas) altura. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Colchones y afines	239	Insumo homologado
149	21075	DONA DE POLÍMERO SECO, PARA CABEZA, TAMAÑO PEDIÁTRICO	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>DONA DE POLÍMERO SECO, PEDIÁTRICO, PARA CABEZA</b> a. Para colocar la cabeza. b. De 12-15 cm ( 5-6 pulgadas) diámetro externo. c. De 5-6 cm (2- 2.5 pulgadas) diámetro interno. d. De 3 - 3.5 cm ( 1 1/4 - 1 1/2 pulgadas) altura. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Colchones y afines	239	Insumo homologado
150	8766	ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA LÁPIZ DE UNIDAD DE ELECTROCIRUGÍA, CON PUNTA DE AGUJA, (PUNTA DE LÁPIZ DE ELECTROCAUTERIO), LONGITUD DE 7.2 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ELECTRODO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA LÁPIZ DE UNIDAD DE ELECTROCIRUGÍA, TIPO PUNTA DE AGUJA</b> a. Longitud de 70 mm (± 5%) b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
151	8767	ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA LÁPIZ DE UNIDAD DE ELECTROCIRUGÍA, CON PUNTA DE ESPÁTULA, (PUNTA DE LÁPIZ DE ELECTROCAUTERIO), LONGITUD DE 16.5 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ELECTRODO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA LÁPIZ DE UNIDAD DE ELECTROCIRUGÍA, TIPO PUNTA DE ESPÁTULA</b> a. Longitud de 160 mm (± 5%). b. Extensión con recubrimiento aislante de teflón (PTFE). c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
152	21076	ELECTRODO ADHESIVO DE 4 x 6 cm (1.5" x 2.5"), OVAL O REDONDO, BOLSA DE 4 ELECTRODOS	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO ADHESIVO, OVAL O REDONDO, 4 x 6 CM</b> a. De 4 x 6 cm (1.5" x 2.5"). b. Microporoso o base de espuma. c. Empaque múltiple: Bolsa de 4 electrodos. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
153	21078	ELECTRODO ADHESIVO DE 5 cm CUADRADO. BOLSA DE 4 ELECTRODOS, COMPATIBLE CON EQUIPO DE ESTIMULACIÓN ELÉCTRICA EXISTENTE EN LA UNIDAD	ELECTRODO	NO		Ninguna	<b>ELECTRODO ADHESIVO, CUADRADO, 5 CM</b> a. Empaque múltiple: Bolsa de 4 unidades. b. Compatible con equipo de estimulación eléctrica existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel	Se propone evaluar la conveniencia de incluirlo en el Listado de material de soporte para Rehabilitación	Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
154	21077	ELECTRODO ADHESIVO DE 5 X 9 cm RECTANGULAR, BOLSA DE 4 ELECTRODOS, DESCARTABLE, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	ELECTRODO	NO		Ninguna	<b>ELECTRODO ADHESIVO RECTANGULAR, 5 x 9 CM</b> a. Descartable. b. Empaque múltiple: Bolsa de 4 unidades. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
155	21080	ELECTRODO AUTOADHESIVO PARA ELECTROESTIMULACIÓN TRANSCUTÁNEA (TENS), OVALADO, DE 8 X 13 cm, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>ELECTRODO AUTOADHESIVO PARA ELECTROESTIMULACIÓN TRANSCUTÁNEA (TENS), OVALADO, 8 x 13 CM</b> a. Empaque múltiple: Bolsa con 4 unidades. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
156	21079	ELECTRODO AUTOADHESIVO, PARA ELECTROESTIMULACIÓN TRANSCUTÁNEA (TENS), OVALADO, DE 5 X 10 cm, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>ELECTRODO AUTOADHESIVO PARA ELECTROESTIMULACIÓN TRANSCUTÁNEA (TENS), OVALADO, 5 x 10 CM</b> a. Empaque múltiple: Bolsa con 4 unidades. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
157	21081	ELECTRODO DE ANILLO, PAR (ÁNODO Y CÁTODO)	PAR	NO		Ninguna	<b>ELECTRODO DE ANILLO (PAR), ÁNODO Y CÁTODO</b> a. Ajustables. b. Uno rojo y uno negro separados con cables de conexión recubiertos. c. De acero inoxidable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
158	21082	ELECTRODO DE BARRA 1.0 m COMPATIBLE CON EQUIPO DE ELECTROMIOGRAFÍA EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>ELECTRODO DE BARRA BIPOLAR PARA ELECTROMIOGRAFÍA</b> a. Mide: 1 metro (39") b. Conectores de 1. 5 metros. c. Discos de acero inoxidable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo de electromiografía existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	298	Insumo homologado
159	21083	ELECTRODO DE COPA DE SUPERFICIE, PARA MEDICIÓN DE VELOCIDAD DE CONDUCCIÓN, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>ELECTRODO DE COPA DE SUPERFICIE</b> a. Para medición de velocidad de conducción. b. Reutilizables o descartables. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
160	15095	ELECTRODO DE RETORNO (PLANCHA) DE 7 A 9 X 2 A 3 cm CON CABLE, CON SISTEMA DE SEGURIDAD PARA DESACTIVACIÓN DEL GENERADOR EN CASO DE FALLAR EL CONTACTO, DOBLE GEL, NEONATAL, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	PLANCHA	NO		Ninguna	<b>ELECTRODO DE RETORNO (PLANCHA), CON CABLE, NEONATAL, DE 7 - 9 x 2 - 3 cm</b> a. Con sistema de seguridad para desactivación del generador en caso de fallar el contacto. b. Fabricado con hidrogel. c. Adhesivo. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
161	21084	ELECTRODO DE TIERRA DE 1.25 m, REHUSABLE, COMPATIBLE CON ELECTROMIOGRAFO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	ELECTRODO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO DE TIERRA</b> a. Longitud de la derivación: 1.25 metros ( 49"). b. Termina en 2 conectores. c. Para adulto: 54 cm ( 21"). d. Pediátrico: 24 cm (9.5"). e. Reutilizable. f. Empaque individual. g. Compatible con electromiógrafo existente en la unidad . h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos		295	Insumo homologado
162	8524	ELECTRODO DESCARTABLE, ADHESIVO, CON MÚLTIPLE ESPIGA, PARA MEDICIÓN CON MONITOR DE BLOQUEO DE BLOQUEO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	ELECTRODO	NO		Ninguna	<b>ELECTRODO CON MÚLTIPLE ESPIGA, PARA MONITOR DE BLOQUEO DE BLOQUEO</b> a. Para medición con monitor de bioimpedancia. b. Adhesivo. c. Descartable. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Medicina Interna	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos		298	Insumo homologado
163	7909	ELECTRODO EN PARCHE, CON ADHESIVO, PARA TOMA DE EKG. DESCARTABLE.	ELECTRODO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO EN PARCHE, PARA TOMAR ELECTROCARDIOGRAMA (EKG)</b> a. Con broche en el centro. b. Disponibilidad para paciente adulto o pediátrico. c. Adhesivo, hipalérgico. d. Con soporte de tela no tejida, microporosa. e. Libre de látex. f. Descartable. g. Empaque múltiple. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos		295	Insumo homologado
164	21085	ELIMINADOR DE OLORES DE CAPACIDAD DE 50-100 ml, PROGRAMABLE.	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ELIMINADOR DE OLORES DE CAPACIDAD DE 40-100 ml, PROGRAMABLE.</b> a. Para eliminar malos olores en ambientes de hospital, oficina y servicios sanitarios. b. Carcasa plástica o dispensador. c. Cartucho o recarga de aroma, compatible con la carcasa. d. Con accesorios o mecanismo que permita ser instalado a pared. e. Empaque múltiple. f. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general			
165	21086	ESPONJA CON ADHESIVO, DE 30 X 12 cm	ESPONJA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>LIMPIADOR DE PUNTAS DE ELECTROCAUTERIO (ESPONJA CON ADHESIVO), DE 30 X 12 cm</b> a. Para limpieza de puntas de electrocauterio e instrumentos. b. Para unidades mono y bipolares. c. De 30 x 12 cm. d. La esponja tiene un revestimiento de lija, no deja residuos. e. En el dorso tiene una capa que se adhiere firmemente incluso al campo operatorio. f. Libre de látex. g. Detectable por Rayos X. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general		295	Insumo homologado
166	8704	ESPONJA DE BAÑO PARA PACIENTES DE 115-120 X 75 -80 X 20 -25 mm. DESCARTABLE	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>ESPONJA DE BAÑO PARA PACIENTE</b> a. Medidas aproximadas: 115-120 mm x 75-80 mm x 20-25 mm. b. Descartable. c. Empaque individual o múltiple. d. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general		292	Insumo homologado
167	15120	ESPONJA LIMPIADORA PARA ENDOSCOPIO DE 12 X 8 cm. DESCARTABLE. EMPAQUE INDIVIDUAL.	ESPONJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPONJA LIMPIADORA PARA ENDOSCOPIO, DE 12 x 8 cm</b> a. Impregnada en detergente enzimático. b. Suave.No abrasiva. c. Libre de alcohol. d. Apta para endoscopios rígidos y flexibles. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia		295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
168	21087	ETIQUETA CON INDICADOR DE PROCESO DE ESTERILIZACIÓN A VAPOR		SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ETIQUETA CON INDICADOR DE PROCESO DE ESTERILIZACIÓN A VAPOR, ADHESIVA</b> a. El indicador cambia de color en condiciones adecuadas de esterilización. b. De 15-16 m x 24-26 mm. c. Permite realizar anotaciones cortas. d. Presentación: rollo en empaque individual o múltiple. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización		243	Insumo homologado
169	21088	FAJA AFILADORA MEDIANA, COMPATIBLE CON MÁQUINA CORTADORA INDUSTRIAL EXISTENTE EN LA UNIDAD.	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FAJA AFILADORA MEDIANA, PARA CORTADORA INDUSTRIAL</b> a. Opcional: fina, gruesa, áspera. b. Empaque individual o múltiple. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Repuestos		298	Insumo homologado
170	21089	FIBRA ÓPTICA PARA ARTROSCOPIA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>CABLE DE FIBRA ÓPTICA, PARA ARTROSCOPIA</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para ortopedia y traumatología		295	Insumo homologado
171	21090	FILTRO ANTIBACTERIANO PARA VÁLVULA EXHALATORIA, COMPATIBLE CON VENTILADOR EXISTENTE EN LA UNIDAD	FILTRO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FILTRO ANTIBACTERIANO PARA VÁLVULA EXHALATORIA</b> a. Eficacia a la filtración bacteriana y viral del 99.97 %. b. Carcasa compacta. c. Flujo de aire bidireccional. d. Con sistema de drenaje de condensado y un vial colector. e. Descartable o reusable. f. Empaque individual. g. Compatible con ventilador existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica		295	Insumo homologado
172	7987	FILTRO ANTIBACTERIANO PARA VENTILADOR, CON TRAMPAS DE AGUA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	FILTRO	NO		Ninguna	<b>FILTRO ANTIBACTERIANO PARA VENTILADOR, CON TRAMPAS DE AGUA</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con ventilador existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica		295	Insumo homologado
173	21100	FILTRO BACTERIOLÓGICO PARA ASPIRADOR DE SECRECIONES CON MANGUERAS EN AMBOS LADOS, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	FILTRO	NO		Ninguna	<b>FILTRO BACTERIOLÓGICO TRANSPARENTE, PARA ASPIRADOR DE SECRECIONES</b> a. Con mangueras a ambos lados del filtro. b. Descartable. c. Compatible con aspirador de secreciones de la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para Terapia Respiratoria		295	Insumo homologado
174	21099	FILTRO CON DOBLE BARRERA ADAPTABLE CON PNEUMOTACÓGRAFO DE EQUIPO PARA ESPIRÓMETRO COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	FILTRO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FILTRO CON DOBLE BARRERA ADAPTABLE A PNEUMOTACÓGRAFO</b> a. Protege contra bacterias y virus > 99.9%. b. Protege al paciente y al espirometro. c. Descartable. d. Compatible con espirometro existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neumología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Accesorios		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
175	21091	FILTRO DE ABANICO PARA VENTILADOR MECÁNICO DE ADULTO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD, DESCARTABLE.	FILTRO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FILTRO DE ABANICO PARA VENTILADOR MECÁNICO DE ADULTO</b> a. Protege contra bacterias y virus > 99.9%. b. Conectores estándar. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
176	21093	FILTRO DE AIRE PARA VENTILADOR MECÁNICO DE ADULTO COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD, DESCARTABLE.	FILTRO	SI		Modificación de la descripción del código	<b>FILTRO PARA ENTRADA DE AIRE (INHALACIÓN) PARA VENTILADOR MECÁNICO DE ADULTO</b> a. Protege contra bacterias y virus > 99.9%. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
177	21094	FILTRO DE BACTERIAS ADAPTABLE A KIT DE EXHALACIÓN DE VENTILADOR MECÁNICO COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	FILTRO	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	FILTRO DE BACTERIAS ADAPTABLE A KIT DE EXHALACIÓN DE VENTILADOR MECÁNICO COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD				Duplicado con código 21090. Se propone verificar si se debe excluir.				295	Insumo homologado
178	21092	FILTRO DE ENTRADA DE AIRE PARA VENTILADOR MECÁNICO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	FILTRO	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	FILTRO DE ENTRADA DE AIRE PARA VENTILADOR MECÁNICO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD				Duplicado con código 21093. Se propone verificar si se debe excluir.				298	Insumo homologado
179	10763	FILTRO DE ENTRADA DE AIRE PARA VENTILACIÓN NO INVASIVA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	FILTRO DE ENTRADA DE AIRE, PARA VENTILACIÓN NO INVASIVA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD				Duplicado con código 21093. Se propone verificar si se debe excluir.				295	Insumo homologado
180	20294	FILTRO DE EXHALACIÓN, COMPATIBLE PARA VENTILADOR EXISTENTE EN LA UNIDAD.	FILTRO	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	FILTRO DE EXHALACIÓN, COMPATIBLE PARA VENTILADOR EXISTENTE EN LA UNIDAD.				Duplicado con código 21090. Se propone verificar si se debe excluir.				295	Insumo homologado
181	21096	FILTRO EXTERNO POSTERIOR CON REJILLA ANTIPOLVO PARA VENTILADOR MECÁNICO COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	FILTRO	NO		Ninguna	<b>FILTRO PARA VENTILADOR MECÁNICO, EXTERNO, POSTERIOR</b> a. Con rejilla antipolvo. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con ventilador existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
182	21097	FILTRO GRIS, DE DOS BOCAS, ADAPTABLE A BOQUILLA DE CARTÓN Y ESPIROMETRO DIGITAL.	FILTRO	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	FILTRO GRIS, DE DOS BOCAS, ADAPTABLE A BOQUILLA DE CARTÓN Y ESPIROMETRO DIGITAL.				Duplicado con código 21099. Última compra registrada en Guatecompras, 2 octubre 2014, NOG 3585913, finalizado desierto. Las compras se han estado realizando a través del código 21099. Se propone verificar que debe ser excluido.	Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
183	21098	FILTRO PARA CRANEÓTOMO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	FILTRO	NO		Ninguna	<b>FILTRO PARA CRANEÓTOMO</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurociruj	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Accesorios	Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS INSUMOS APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
184	21095	FILTRO PARA KACE DE VÁLVULA EXHALATORIA PARA VENTILADOR CONVENCIONAL COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	FILTRO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FILTRO ADAPTABLE A CARTUCHO (CASE) DE VÁLVULA EXHALATORIA, PARA VENTILADOR CONVENCIONAL.</b> a. Eficacia a la filtración bacteriana y viral del 99.99 %. b. Carcasa compacta. c. Flujo de aire bidireccional. d. Libre de látex. e. Descartable f. Empaque individual g. Compatible con ventilador convencional existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
185	21101	FILTRO PLÁSTICO DESECHABLE COMPATIBLE CON ASPIRADOR DE SECRECIONES EXISTENTE EN LA UNIDAD	FILTRO	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	FILTRO PLÁSTICO DESECHABLE COMPATIBLE CON ASPIRADOR DE SECRECIONES EXISTENTE EN LA UNIDAD				Duplicado con el código 21100. Se propone verificar si conviene excluirse.				295	Insumo homologado
186	21102	FILTRO REHUSABLE DE INHALACIÓN PARA VENTILADOR MECÁNICO DE ADULTO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	FILTRO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FILTRO DE ENTRADA DE AIRE (INHALACIÓN) PARA VENTILADOR MECÁNICO DE ADULTO, REUSABLE</b> a. Protege contra virus y bacterias > 99.97%. b. Resiste la esterilización en autoclave. c. Durabilidad: 1 (un) año. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
187	14774	FRASCO DE 1 GALÓN (3.75L) DE VIDRIO, CON ROSCA, TAPADERA DE PLÁSTICO.	FRASCO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>FRASCO DE 1 GALÓN (3.75 LT) DE VIDRIO, CON ROSCA, TAPADERA PLÁSTICA</b> a. De 3.75-4 litros. b. Empaque individual o múltiple. c. Certificado de calidad de acuerdo con el insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Frascos, botes y otros	268, 295	Insumo homologado
188	14775	FRASCO DE 2000 ml. DE VIDRIO DE BOROSILICATO, CON ROSCA, TAPADERA DE PLÁSTICO	FRASCO	NO		Ninguna	<b>FRASCO DE VIDRIO BOROSILICATO, CON ROSCA, TAPADERA PLÁSTICA, 2,000 ml</b> a. Empaque individual o múltiple. b. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Frascos, botes y otros	295	Insumo homologado
189	21104	FRASCO DE POLICARBONATO DE 750 A 1200 ml. CON TAPADERA, COMPATIBLE CON ASPIRADOR DE SECRECIONES EXISTENTE EN LA UNIDAD	FRASCO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FRASCO DE POLICARBONATO, CON TAPADERA, COMPATIBLE CON ASPIRADOR DE SECRECIONES, DE 750 A 1,200 ml</b> a. Tapadera con seguro antiderrames y sobrellenado. b. Desechable o reutilizable. c. Para frascos reutilizables, todas las piezas soportan esterilización en autoclave. d. Empaque individual. e. Compatible con aspirador de secreciones existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para Terapia Respiratoria	295	Insumo homologado
190	8223	FRASCO DE POLICARBONATO, PARA CABEZA DE ASPIRACIÓN CENTRAL, DE 1500 - 1800 ml.	FRASCO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FRASCO DE POLICARBONATO, PARA CABEZA DE ASPIRACIÓN CENTRAL, DE 1,500 - 1,800 ML</b> a. Tapadera con seguro antiderrames y sobrellenado. b. Desechable o reutilizable. c. Para frascos reutilizables, todas las piezas soportan esterilización en autoclave. d. Empaque individual. e. Compatible con aspirador de secreciones existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para Terapia Respiratoria	272, 295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICOS Y MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
191	8221	FRASCO DE POLICARBONATO, PARA CABEZA DE ASPIRACIÓN CENTRAL, DE 2 800 - 3000 ml.	FRASCO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FRASCO DE POLICARBONATO, PARA CABEZA DE ASPIRACIÓN CENTRAL, DE 2,800 - 3,000 ML.</b> a. Tapadera con seguro antiderrames y sobrellenado. b. Desechable o reutilizable. c. Para frascos reutilizables, todas la piezas soportan esterilización en autoclave. d. Empaque individual. e. Compatible con aspirador de secreciones existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para Terapia Respiratoria	295	Insumo homologado
192	21107	FRASCO DE POLIETILENO BLANCO BAJA DENSIDAD, BOTELLA DE 15 g.	FRASCO	NO		Ninguna	<b>FRASCO DE POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD BLANCO, 15 g (15 ML)</b> a. Con rosca, con tapadera. b. Empaque múltiple. c. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Terapia Respiratoria	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para Terapia Respiratoria	295	Insumo homologado
193	21106	FRASCO DE POLIETILENO BLANCO BAJA DENSIDAD, BOTELLA DE 90 g.	FRASCO	NO		Ninguna	<b>FRASCO DE POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD BLANCO, 90 g (90 ML)</b> a. Con rosca, con tapadera. b. Empaque múltiple. c. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Frascos, botes y otros	295	Insumo homologado
194	21103	FRASCO DE POLIURETANO CAPACIDAD DE 400 ml PARA ASPIRADOR DE SECRECIONES (EN MÓDULO TÉRMICO)	FRASCO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FRASCO DE POLIURETANO PARA ASPIRADOR DE SECRECIONES EN MÓDULO TÉRMICO, 400 ML.</b> a. Tapadera con seguro antiderrames y sobrellenado. b. Desechable o reutilizable. c. Para frascos reutilizables, todas la piezas soportan esterilización en autoclave. d. Empaque individual. e. Compatible con aspirador de secreciones existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para Terapia Respiratoria	295	Insumo homologado
195	10767	FRASCO DE VIDRIO DE 1 GALON, PARA MUESTRA DE PATOLOGÍA, BOCA ANCHA, CON TAPADERA DE PLÁSTICO.	FRASCO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FRASCO DE VIDRIO TRANSPARENTE, PARA MUESTRAS DE PATOLOGÍA, 1 GALON</b> a. Boca ancha 3-3.5 pulgadas. b. Con tapadera plástica. c. Util para muestras de patología. d. Empaque individual o múltiple. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Patología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Frascos, botes y otros	272	Insumo homologado
196	14744	FRASCO DE VIDRIO DE 13 - 15 cm DE LONGITUD, 6 - 8 cm DE DIÁMETRO, DE BOQUILLA ANCHA Y TAPADERA PLÁSTICA DE ROSCA. DESCARTABLE.	FRASCO	NO		Ninguna	<b>FRASCO DE VIDRIO TRANSPARENTE, CON TAPADERA PLÁSTICA</b> a. Altura: 13-15 cm. b. Diámetro: 6-8 cm. c. De boca ancha 4-6 cm. d. Tapadera plástica con rosca. e. Descartable. f. Empaque individual o múltiple. g. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Patología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Frascos, botes y otros	272, 295	Insumo homologado
197	6421	FRASCO DE VIDRIO DE 250 ML, BOCA ANCHA, CON TAPADERA DE PLÁSTICO.	FRASCO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>FRASCO DE VIDRIO TRANSPARENTE, 250 ml</b> a. De boca ancha 6-8 cm. b. Tapadera plástica con rosca. c. Descartable. d. Empaque individual o múltiple. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Patología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Frascos, botes y otros	295	Insumo homologado
198	10769	FRASCO DE VIDRIO DE 32 ONZAS, PARA MUESTRA DE PATOLOGÍA, BOCA ANCHA, CON TAPADERA DE PLÁSTICO.	FRASCO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>FRASCO DE VIDRIO TRANSPARENTE, PARA MUESTRAS DE PATOLOGÍA, 32 oz.</b> a. Capacidad: 900-1000 ml. b. De boca ancha 8-10 cm. c. Tapadera plástica con rosca. d. Descartable. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Patología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Frascos, botes y otros	272	Insumo homologado
199	21105	FRASCO PLÁSTICO CON TAPADERA DE ROSCA, COLOR BLANCO, CAPACIDAD 500 ml, NO TRANSPARENTE	FRASCO	NO		Ninguna	<b>FRASCO PLÁSTICO CON TAPADERA DE ROSCA, COLOR BLANCO, 500 ml</b> a. No transparente. b. Descartable. c. Empaque individual o múltiple. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Patología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Frascos, botes y otros	295	Insumo homologado
200	14748	GANCHO DE ROPA, DE METAL, CROMADO, IMPERDIBLE DE 2".	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>GANCHO DE METAL PARA ROPA ( IMPERDIBLE), 2 "</b> a. Metal cromado. b. Empaque múltiple.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	289	Insumo homologado
201	6111	GARRAFA DE PLÁSTICO, DE 1 LITRO DE CAPACIDAD, CON AGARRADOR Y TAPADERA.	GARRAFA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>GARRAFA DE PLÁSTICO, DE 1 LITRO DE CAPACIDAD, CON AGARRADOR Y TAPADERA.</b>	Uso General	Clase II	1° Nivel	No corresponde a MMQM. Se propone evaluar la conveniencia de incluirlo en otro listado. Corresponde a renglón presupuestario 296: Utiles de cocina y comedor	Consumibles		Frascos, botes y otros	296	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
202	14729	GEL O PASTA CONDUCTIVO PARA TOMA DE ELECTROENCEFALOGRAFÍA (EEG). TUBO O POMO DE 350-480g	TUBO / POMO	NO		Ninguna	<b>GEL O PASTA CONDUCTIVA PARA TOMA DE ELECTROENCEFALOGRAMA (EEG)</b> a. Tubo de 350-480 g. b. Empaque individual o múltiple. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Neurología y Neurocirugía	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	266	Insumo homologado
203	14729	GEL O PASTA CONDUCTIVO PARA TOMA DE ELECTROCARDIOGRAMA. TUBO 120 -140 G.	TUBO/ POMO	NO		Ninguna	<b>GEL O PASTA CONDUCTIVA PARA TOMA DE ELECTROCARDIOGRAMA(EKG)</b> a. Tubo de 120-140 g. b. Empaque individual o múltiple. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Cardiología y Angiología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	266	Insumo homologado
204	21108	GEL PARA SENSOR DE TEMPERATURA DE REFRIGERADORA	LITRO	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	GEL PARA SENSOR DE TEMPERATURA DE REFRIGERADORA				Se propone verificar porque no corresponde a Dispositivo Médico				Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
205	21109	GLICERINA FRASCO DE 500 ml	FRASCO	NO		Ninguna	<b>GLICERINA LIQUIDA, 500 ML</b> a. En frasco con tapadera de rosca. b. Empaque individual o múltiple.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	266	Insumo homologado
206	6580	GUANTE DE ADBESTO PARA ALTAS TEMPERATURAS (121 GRADOS), LARGO DE MANGA QUE CUBRA HASTA LOS CODOS.	GUANTES	NO		Ninguna	<b>GUANTES DE ADBESTO, PARA ALTAS TEMPERATURAS</b> a. Largo de manga, que cubra hasta los codos. b. Resistente a altas temperaturas (121 C grados Celsius o más). c. Empaque individual en par. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	295	Insumo homologado
207	6116	GUANTE DE HULE PARA USO DOMÉSTICO. TAMAÑO MEDIANO. PAR. NO ESTÉRIL. EMPAQUE INDIVIDUAL	GUANTES	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE DE HULE (LÁTEX) PARA USO DOMÉSTICO, TAMAÑO MEDIANO</b> a. Látex 100%. b. Largo: 28 - 31 cm. c. Grosor mínimo 0.40 mm. d. Flexible y cómodo. e. Relieve antideslizante. f. No estéril. g. Empaque individual en par. h. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	254	Insumo homologado
208	21111	HERRADURA DE POLÍMERO SECO PARA CABEZA ADULTO	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>HERRADURA DE POLÍMERO SECO, PARA CABEZA DE ADULTO</b> a. De 20-25 cm (8-10 pulgadas) de diámetro externo. b. De 7.6-10 cm (3-4 pulgadas ) diámetro interno. c. De 4.5 - 7.5 cm (1 3/4 - 3 de pulgadas) altura d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Colchones y afines	239	Insumo homologado
209	21110	HERRADURA DE POLÍMERO SECO PARA CABEZA, TAMAÑO PEDIÁTRICO	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>HERRADURA DE POLÍMERO SECO, PARA CABEZA, PEDIÁTRICO.</b> a. De 12.5-15 cm (5-6 pulgadas) diámetro externo. b. De 5-6.5 cm (2 - 2 1/2 pulgadas) diámetro interno. c. De 3.1 cm (1 1/4 de pulgadas) altura. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Colchones y afines	239	Insumo homologado
210	21112	HOJA DE PAPEL MILIMETRADO, TAMAÑO CARTA, PARA ELECTROCARDIOGRAMA DE TRES CANALES, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	HOJA	NO		Ninguna	<b>HOJA DE PAPEL MILIMETRADO TAMAÑO CARTA, PARA ELECTROCARDIOGRAMA</b> a. De tres canales. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Empaque individual. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Cardiología y Angiología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Papelaría de uso médico	269	Insumo homologado
211	21114	INDICADOR BIOLÓGICO DE PROCESO DE ESTERILIZACIÓN DE AUTOCLAVE DE VAPOR DE LECTURA RÁPIDA, COMPATIBLE CON INCUBADORA EXISTENTE EN LA UNIDAD. CAJA DE 50 UNIDADES	INDICADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>INDICADOR BIOLÓGICO DE LECTURA RÁPIDA PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN EN AUTOCLAVE DE VAPOR</b> a. Empaque múltiple. b. Compatible con incubadora existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
212	10754	INDICADOR BIOLÓGICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN EN PLASMA POR PERÓXIDO DE HIDRÓGENO. VIAL.	INDICADOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>INDICADOR BIOLÓGICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN EN PLASMA POR PERÓXIDO DE HIDRÓGENO. VIAL.</b> a. Contiene esporas de <i>Geobacillus stearothermophilus</i> . b. Contiene medio de cultivo con indicador que cambia de color a las 24 horas de incubado. c. Contiene indicador químico que cambia de color después de la exposición al proceso de esterilización. d. Vial o ampolla. e. Empaque múltiple. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
213	14770	INDICADOR QUÍMICO EN PASTILLA PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN EN AUTOCLAVE DE VAPOR, 121 GRADOS CELSIUS MÍNIMO. ENVASE INDIVIDUAL.	INDICADOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>INDICADOR QUÍMICO EN TIRA CON PASTILLA INTEGRADA (INTEGRADOR QUÍMICO), PARA VAPOR</b> a. Consiste en una pastilla de cera coloreada, revestida de aluminio y papel que se funde cuando se expone a todos los parámetros del ciclo de esterilización. b. Para procesos de esterilización en autoclave de vapor a 121 grados Celsius mínimo. c. La medida puede estar en el rango de 5 x 2 cm a 10 x 2 cm. d. No es tóxico. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
214	14769	INDICADOR QUÍMICO EN TIRA REACTIVA PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN EN AUTOCLAVE DE OXIDO DE ETILENO. BOLSA O CAJA DE 250 UNIDADES	TIRA REACTIVA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>INDICADOR QUÍMICO EN TIRA REACTIVA PARA PROCESOS DE ESTERILIZACIÓN EN AUTOCLAVE POR ÓXIDO DE ETILENO</b> a. Tira mide aproximadamente 10-11 mm x 100-111 mm. b. Cambia de color luego de ser expuestos a las condiciones adecuadas en un ciclo de esterilización. c. Empaque múltiple. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	261	Insumo homologado
215	10752	INDICADOR QUÍMICO EN TIRA REACTIVA PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN EN PLASMA POR PERÓXIDO DE HIDRÓGENO. BOLSA O CAJA CON 250 UNIDADES.	TIRA REACTIVA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>INDICADOR QUÍMICO EN TIRA REACTIVA PARA PROCESOS DE ESTERILIZACIÓN EN PLASMA POR PERÓXIDO DE HIDRÓGENO</b> a. Que cambia de color luego de ser expuestos a las condiciones adecuadas en un ciclo de esterilización. b. Empaque múltiple. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	261	Insumo homologado
216	10751	INDICADOR QUÍMICO MULTIPARAMÉTRICO EN TIRA REACTIVA, PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN EN AUTOCLAVE DE VAPOR, 121 GRADOS CELSIUS MÍNIMO. ENVASE CON 100 UNIDADES.	TIRA REACTIVA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>INDICADOR QUÍMICO MULTIPARAMÉTRICO, EN TIRA REACTIVA, PARA PROCESOS DE ESTERILIZACIÓN EN AUTOCLAVE DE VAPOR</b> a. Que cambia de color luego de la exposición a vapor saturado, tiempo y temperatura a 121 grados Celsius mínimo. b. Empaque múltiple. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	261	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
217	21113	INFUSOR DE PRESIÓN PARA SOLUCIONES Y SANGRE, PARA BOLSAS DE 500 – 1000 cc CON LLAVE DE 3 VÍAS, CON ASA PARA COLGAR, CON UN LADO TRANSPARENTE PARA VISUALIZAR INFUSIÓN, FABRICADA DE NYLON RESISTENTE, CON INFLADOR DE PRESIÓN DE 4 POSICIONES	INFUSOR	NO		Ninguna	<b>INFUSOR DE PRESIÓN PARA SOLUCIONES Y SANGRE</b> a. Utilizado para infundir soluciones al paciente a una presión controlada. b. Para bolsas de 500-1000 ml. c. Con llave de cierre de 3 vías. d. Con asa para colgar. e. Con un lado transparente para visualizar infusión. f. Fabricada de nylon resistente, libre de látex y neopreno. g. Con inflador de presión de 4 posiciones. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	295	Insumo homologado
218	21115	IRRIGADOR DE CANALES PARA ENDOSCOPIO EXISTENTE EN LA UNIDAD	SET DE TUBOS	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE TUBOS DE IRRIGACIÓN Y DE ASPIRACIÓN PARA CANALES DE ENDOSCOPIO</b> a. Estériles. b. Descartables. c. Empaque individual. d. Compatible con endoscopio existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	298	Insumo homologado
219	6168	JERSEY TUBULAR DE 2" DE ANCHO, ROLLO DE 22 A 24 m. DE LONGITUD	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VENDA TUBULAR TIPO ESTOQUINETE, 2"</b> a. De 2 pulgadas de ancho. b. De algodón 100%.. c. De alta elasticidad. d. Permeabilidad al aire. e. Suave. f. En rollo de 20 a 25 metros de largo. g. Empaque individual o múltiple. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para ortopedia y traumatología	295	Insumo homologado
220	6169	JERSEY TUBULAR DE 3" DE ANCHO, ROLLO DE 22 A 24 m. DE LONGITUD	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VENDA TUBULAR TIPO ESTOQUINETE, 3"</b> a. De 3 pulgadas de ancho. b. De algodón 100%.. c. De alta elasticidad. d. Permeabilidad al aire. e. Suave. f. En rollo de 20-25 metros de largo. g. Empaque individual o múltiple. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para ortopedia y traumatología	295	Insumo homologado
221	6170	JERSEY TUBULAR DE 4" DE ANCHO, ROLLO DE 22 A 24 m. DE LONGITUD	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VENDA TUBULAR TIPO ESTOQUINETE, 4"</b> a. De 4 pulgadas. b. De algodón 100%.. c. De alta elasticidad. d. Permeabilidad al aire. e. Suave. f. En rollo de 20-25 metros de largo. g. Empaque individual o múltiple. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para ortopedia y traumatología	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICOS QUIRÚRGICOS	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
222	7976	JUEGO DE RESUCITADOR NEONATAL QUE CONTENGA: BOLSA DE 250 cc, MASCARILLA ANATOMICA, VÁLVULA DE LIBERACIÓN, VÁLVULA UNIDIRECCIONAL (PICO DE PATO), VÁLVULA DE PEEP, VÁLVULA POSTERIOR, BOLSA DE RESERVORIO, CONECCIÓN PARA OXÍGENO Y ADAPTADOR UNIVERSAL PARA OXÍGENO.	RESUCITADOR	NO		Ninguna	<b>KIT DE RESUCITADOR NEONATAL</b> Contiene: a. Bolsa de 250 cc. b. Mascarilla anatómica. c. Válvula de liberación. d. Válvula unidireccional(pico de pato). e. Válvula de PEEP ( Presión Positiva al final de la Expiración). f. Válvula posterior. g. Bolsa de reservorio. h. Tubo conector para oxígeno. i. Adaptador universal para oxígeno. j. Libre de látex. k. Descartable o reesterilizables de silicon, a solicitud de la unidad. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad	Pediatría y Neonatología	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Resucitadores	295	Insumo homologado
223	8058	JUEGO DE RESUCITADOR PARA ADULTO QUE CONTENGA: BOLSA DE 1500 cc, MASCARILLA ANATOMICA, VÁLVULA DE LIBERACIÓN, VÁLVULA UNIDIRECCIONAL (PICO DE PATO), VÁLVULA DE PEEP, VÁLVULA POSTERIOR, BOLSA DE RESERVORIO, CONECCIÓN PARA OXÍGENO Y ADAPTADOR UNIVERSAL PARA OXÍGENO.	RESUCITADOR	NO		Ninguna	<b>KIT DE RESUCITADOR PARA ADULTO</b> Contiene: a. Bolsa de 1,500 cc. b. Mascarilla anatómica. c. Válvula de liberación. d. Válvula unidireccional(pico de pato). e. Válvula de PEEP ( Presión Positiva al final de la Expiración). f. Válvula posterior. g. Bolsa de reservorio. h. Tubo conector para oxígeno. i. Adaptador universal para oxígeno. j. Libre de látex. k. Descartables o reesterilizables de silicon, a solicitud de la unidad. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad	Medicina Interna	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Resucitadores	295	Insumo homologado
224	7974	JUEGO DE RESUCITADOR PEDIÁTRICO QUE CONTENGA: BOLSA DE 500 cc, MASCARILLA ANATOMICA, VÁLVULA DE LIBERACIÓN, VÁLVULA UNIDIRECCIONAL (PICO DE PATO), VÁLVULA DE PEEP, VÁLVULA POSTERIOR, BOLSA DE RESERVORIO, CONECCIÓN PARA OXÍGENO Y ADAPTADOR UNIVERSAL PARA OXÍGENO.	RESUCITADOR	NO		Ninguna	<b>KIT DE RESUCITADOR PEDIÁTRICO</b> Contiene: a. Bolsa de 500 cc. b. Mascarilla anatómica. c. Válvula de liberación. d. Válvula unidireccional(pico de pato). e. Válvula de PEEP ( Presión Positiva al final de la Expiración). f. Válvula posterior. g. Bolsa de reservorio. h. Tubo conector para oxígeno. i. Adaptador universal para oxígeno. j. Libre de látex. k. Descartables o reesterilizables de silicon, a solicitud de la unidad. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad	Pediatría y Neonatología	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Resucitadores	295	Insumo homologado
225	21116	KIT DE ACCESORIOS PARA VÁLVULA DE EXHALACIÓN DE VENTILADOR CONVENCIONAL, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	KIT	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>KIT O SET COMPLETO DE ACCESORIOS PARA VÁLVULA DE EXHALACIÓN DE VENTILADOR CONVENCIONAL</b> Incluye: a. Una (1) válvula de exhalación con su cartucho. b. Un (1) filtro de bacterias. c. Una (1) trampa de agua. d. Una (1) válvula de trampa de agua. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Compatible con equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	298	Insumo homologado
226	21120	KIT DE CABLES DE 3 DERIVACIONES, REHUSABLE, PARA TRAZO ELECTROCARDIOGRÁFICO COMPATIBLE CON MONITOR DE SIGNOS VITALES EXISTENTE EN LA UNIDAD.	KIT	NO		Ninguna	<b>KIT DE CABLES DE 3 DERIVACIONES, PARA TRAZO ELECTROCARDIOGRÁFICO, REUSABLES</b> a. Empaque individual. b. Compatible con monitor de signos vitales existente en la unidad. c. Empaque múltiple. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Accesorios	298	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICOS QUIRÚRGICOS	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
227	21119	KIT DE CABLES DE 5 DERIVACIONES, REHUSABLE, PARA TRAZO ELECTROCARDIOGRÁFICO COMPATIBLE CON MONITOR DE SIGNOS VITALES EXISTENTE EN LA UNIDAD.	KIT	NO		Ninguna	<b>KIT DE CABLES DE 5 DERIVACIONES, PARA TRAZO ELECTROCARDIOGRÁFICO, REUSABLES</b> a. Empaque individual. b. Compatible con monitor de signos vitales existente en la unidad. c. Empaque múltiple. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Accesorios	298	Insumo homologado
228	21121	KIT DE CABLES DE INTERFASE PARA SENSOR DE CO2, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	KIT	NO		Ninguna	<b>CABLES DE INTERFAZ PARA SENSOR DE CO2.</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Empaque individual. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Accesorios	298	Insumo homologado
229	21117	KIT DE COLCHÓN CON ROLLO Y HERRADURA DE POLÍMERO SECO PARA CUNA DE NEONATO.	COLCHÓN.	NO		Ninguna	<b>KIT DE COLCHÓN, ROLLO Y HERRADURA DE POLÍMERO SECO, PARA CUNA DE NEONATO</b> a. De utilidad en procedimientos quirúrgicos. b. Empaque individual. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Colchones y afines	298	Insumo homologado
230	21118	KIT DE COLCHÓN QUIRÚRGICO DE POLÍMERO SECO, CONSISTENTE EN TRES PIEZAS SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	KIT	NO		Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE COLCHÓN QUIRÚRGICO DE POLÍMERO SECO, EN TRES PIEZAS</b> a. Consiste en un juego de 3 almohadillas, fabricadas de polímero seco y espuma de alta densidad. b. Empaque individual. c. Según necesidades del paciente y la mesa quirúrgica de la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Colchones y afines	298	Insumo homologado
231	21122	KIT DE ESTUDIO DE ELECTRONEUROCONDUCCIÓN QUE INCLUYE DOS ELECTRODOS DE DISCO DE TIERRA COMPATIBLE PARA EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	KIT	NO		Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE ESTUDIO DE ELECTRONEUROCONDUCCIÓN</b> a. Incluye dos electrodos de disco de tierra, de metal sólido, de superficie de contacto plana. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
232	6917	KIT DE EXTRACTOR DE LECHE HUMANA CON CAMPANA, ÉMBOLO CILÍNDRICO CON ADAPTADOR PARA BIBERÓN PLÁSTICO, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL	KIT	NO		Modificación de la descripción del código	<b>KIT EXTRACTOR DE LECHE HUMANA</b> a. Con campanas (distintos tamaños 21, 24, 27, 30 y 36 mm). b. Émbolo cilíndrico con adaptador para biberón. c. Plástico. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	295	Insumo homologado
233	21123	KIT DE INICIO PARA REALIZAR ESTUDIO DIAGNÓSTICO Y DE ELECTRONEUROCONDUCCIÓN QUE INCLUYE: UN TUBO DE PASTA TENS 20, UN TUBO DE GEL NUPRE, ELECTRODOS REUSABLES, UN JUEGO DE ELECTRODOS DE SUPERFICIE, UNA BARRA ELECTRODOS, UN JUEGO DE AGUJAS CONCÉNTRICAS SIMPLES CON CINTA MÉTRICA, UN ROLLO DE MICROPORE, TRES TIRAS DE VELCRO.	KIT	NO		Ninguna	<b>KIT DE INICIO PARA REALIZAR ESTUDIO DIAGNÓSTICO Y DE ELECTRONEUROCONDUCCIÓN. INCLUYE:</b> a. Un tubo de pasta conductiva similar a TENS 20. b. Un tubo de gel especial para procesos de evocación de potencial que reduce la impedancia del electrodo. c. Electrodo reusable. d. Un juego de electrodos de superficie. e. Un electrodo en barra. f. Un juego de agujas concéntricas simples, con cinta métrica. g. Un rollo de cinta quirúrgica de papel, hipoalérgica, suave sobre la piel, adherente. h. Tres tiras de velcro, especiales para estudios de electromiografía. i. Empaque individual. j. Compatible con equipo existente en la unidad.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	2° Nivel	De acuerdo con la fuente consultada, el kit, en la forma en que fue solicitado está incompleto, por ser muy especializado, se sugiere al asociado verificarlo con los médicos sub-especialistas relacionados la especificación propuesta está basada en Fe de erratas.	Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICOS QUIRÚRGICOS	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
234	21124	KIT DE KACE CON TRAMPA DE AGUA, FILTRO Y VÁLVULA EXHALATORIA PARA VENTILACIÓN CONVENCIONAL COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	KIT	NO		Ninguna	<b>KIT DE CASE (CARTUCHO) CON TRAMPA DE AGUA, FILTRO Y VÁLVULA EXHALATORIA PARA VENTILACIÓN CONVENCIONAL</b> a. Estéril. b. Desechable c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
235	21125	KIT PARA REALIZAR ESTUDIOS DE POTENCIALES ELECTROMIOGRAMAS Y ELECTROENCEFALOGRAFÍA QUE INCLUYE: UN JARRO DE PASTA TENS 20, UN TUBO DE GEL, ELECTRODO COPA, 12 ELECTRODOS, 1 CAJA DE GASA SQ, UN ROLLO TRANSPORTE Y ELECTRODOS REHUSABLES, 1 ELECTRODO DE BARRA Y UN ELECTRODO DE TIERRA CON VELCRO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	KIT	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>KIT PARA REALIZAR ESTUDIOS DE POTENCIALES, ELECTROMIOGRAMAS Y ELECTROENCEFALOGRAFÍA. INCLUYE:</b> a. Un tarro de pasta conductiva similar a TENS 20. b. Un tubo de gel abrasivo suave, permite preparar la piel antes de realizar una medición. c. Doce (12) electrodos de copa. d. Una (1) caja de gasa. e. Un (1) rollo de cinta adhesiva quirúrgica, resistente al agua, libre de látex. f. Electrodos reusables. g. Un (1) electrodo de barra. h. Un (1) electrodo de tierra con velcro. i. Compatible con equipo existente en la unidad. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	2° Nivel	De acuerdo con la fuente consultada, el kit, en la forma en que fue solicitado está incompleto, por ser muy especializado, se sugiere al asociado verificarlo con los médicos sub-especialistas relacionados. La especificación propuesta está basada en Fe de erratas.	Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
236	21126	LÍNEA PARA MONITOR DE GASES ANESTÉSICOS ADAPTABLE A LAS TRAMPAS DE AGUA COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CO2.</b> Para conectar el extremo paciente del circuito respiratorio, a través de una conexión luer lock, con la conexión del monitor de gases respiratorios de la máquina de anestesia. a. Adaptables a las trampas de agua. b. De varias longitudes. c. Fabricadas en PVC con revestimiento interno de LDPE (polietileno de baja densidad). d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
237	6581	MADEJA DE CORDEL	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>MADEJA DE CORDEL DE POLIÉSTER O POLIPROPILENO.</b>				No corresponde a MMQM. Se propone evaluar la conveniencia de incluirlo en otro listado.				268	Insumo homologado
238	21128	MAMÓN DE SILICON PARA BIBERÓN DE FLUJO MEDIANO, RESISTENTE A TEMPERATURAS	MAMÓN	NO		Ninguna	<b>MAMÓN DE SILICÓN PARA BIBERÓN, FLUJO MEDIANO</b> a. Resistente a alta temperatura. b. Empaque individual o múltiple. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	299	Insumo homologado
239	10771	MAMÓN DE SILICON PARA BIBERÓN ESPECIAL PARA PREMATURO, RESISTENTE A ALTA TEMPERATURA	MAMÓN	NO		Ninguna	<b>MAMÓN DE SILICÓN PARA BIBERÓN, PARA PREMATURO</b> a. Resistente a alta temperatura. b. Empaque individual o múltiple. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	299	Insumo homologado
240	10772	MAMÓN DE SILICON, PARA BIBERÓN, DE FLUJO RÁPIDO, RESISTENTE A ALTA TEMPERATURA.	MAMÓN	NO		Ninguna	<b>MAMÓN DE SILICÓN PARA BIBERÓN, DE FLUJO RÁPIDO</b> a. Resistente a alta temperatura. b. Empaque individual o múltiple. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	295	Insumo homologado
241	14747	MARCADOR O CRAYÓN SIN CONTENIDO DE ALCOHOL, PARA EMPAQUE DE ESTERILIZACIÓN	MARCADOR O CRAYÓN	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	MARCADOR O CRAYÓN SIN CONTENIDO DE ALCOHOL, PARA EMPAQUE DE ESTERILIZACIÓN				Duplicado con el código 14768				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
242	8070	MEMBRANA DE VÁLVULA EXHALACIÓN PARA VENTILADOR DE ADULTO . COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>MEMBRANA DE VÁLVULA EXHALACIÓN PARA VENTILADOR DE ADULTO</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica		295	Insumo homologado
243	8037	MEMBRANA DE VÁLVULA EXHALACIÓN PARA VENTILADOR NEONATAL. DESCARTABLE. COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>MEMBRANA DE VÁLVULA EXHALACIÓN PARA VENTILADOR NEONATAL</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica		295	Insumo homologado
244	8045	MEMBRANA DE VÁLVULA EXHALACIÓN PARA VENTILADOR PEDIÁTRICO. COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>MEMBRANA DE VÁLVULA EXHALACIÓN PARA VENTILADOR PEDIÁTRICO</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica		295	Insumo homologado
245	8036	MEMBRANA UNIDIRECCIONAL (PICO DE PATO) PARA ADAPTAR A BOLSA RESUCITADORA NEONATAL, PEDIÁTRICA O DE ADULTO. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>MEMBRANA UNIDIRECCIONAL (PICO DE PATO) PARA ADAPTAR A BOLSA RESUCITADORA NEONATAL, PEDIÁTRICA O DE ADULTO</b> a. De silicona grado médico. c. Empaque individual. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatolog	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Resucitadores		295	Insumo homologado
246	21127	NITRÓGENO LÍQUIDO	LITRO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>NITRÓGENO LÍQUIDO</b> Consiste en gas: a. No tóxico. b. Incoloro. c. Inodoro. d. Inerte. e. No inflamable. f. Requiere manejo adecuado durante su transporte y almacenamiento. g. Con ficha de seguridad incluida. h. Envase adecuado, individual de un litro. i. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Dermatología	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Otros		261	Insumo homologado
247	6182	PACHA PLÁSTICA DE 4 oz TRANSPARENTE, CON ESCALA, RESISTENTE A ESTERILIZACIÓN CON MAMÓN PEQUEÑO	PACHA	NO		Ninguna	<b>PACHA (BIBERÓN) PLÁSTICO DE 4 ONZAS</b> a. Transparente. b. Con escala en onzas. c. Resistente a esterilización. d. Con mamón pequeño incluido. e. Empaque individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatolog	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general		299	Insumo homologado
248	6184	PACHA PLÁSTICA DE 8 oz TRANSPARENTE, CON ESCALA, RESISTENTE A ESTERILIZACIÓN CON MAMÓN PEQUEÑO	PACHA	NO		Ninguna	<b>PACHA (BIBERÓN) PLÁSTICO DE 8 ONZAS</b> a. Transparente. b. Con escala en onzas. c. Resistente a esterilización. d. Con mamón pequeño incluido. e. Empaque individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatolog	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general		299	Insumo homologado
249	6468	PALILLOS PARA DIENTES, CAJA	CAJA DE 100 UNIDADES	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	PALILLOS PARA DIENTES, CAJA				No corresponde a MMQ. Se propone incluirlos en otra clasificación.					214	Insumo homologado
250	6195	PANTUFLAS DE HULE DIFERENTE TALLA	PAR	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	PANTUFLAS DE HULE DIFERENTE TALLA				No corresponde a MMQ. Se propone incluirlos en otra clasificación.					233	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICOS QUIRÚRGICOS	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
251	21129	PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO EXTRAGRANDE PEDIÁTRICO CON POLÍMERO SUPERABSORBENTE, CON O SIN INDICADOR DE NIVEL DE SATURACIÓN, CINTAS AUTOADHESIVAS REUTILIZABLES, ELÁSTICOS EN LAS PIERNAS, DESCARTABLE.	PAÑAL	NO		Modificación de la descripción del código	<del>PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO, PEDIÁTRICO, EXTRAGRANDE</del> a. Capa externa impermeable plástica, de polietileno. b. Capa intermedia contiene pulpa de madera y polímero superabsorbente. c. Con o sin indicador de nivel de saturación. d. Hilos elásticos rodean las piernas a modo de impedir la salida de los fluidos o sólidos retenidos. e. Hipodérmico. f. Atóxico. g. Con cinta adhesiva reutilizables. h. Descartable. i. Empaque múltiple. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de	Pediatría y Neonatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	292	Insumo homologado
252	8798	PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO GRANDE PEDIÁTRICO CON POLÍMERO SUPERABSORBENTE, CON O SIN INDICADOR DE NIVEL DE SATURACIÓN, CINTAS AUTOADHESIVAS REUTILIZABLES, ELÁSTICOS EN LAS PIERNAS, DESCARTABLE.	PAÑAL	NO		Modificación de la descripción del código	<del>PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO, PEDIÁTRICO, GRANDE</del> a. Capa externa impermeable plástica, de polietileno. b. Capa intermedia contiene pulpa de madera y polímero superabsorbente. c. Con o sin indicador de nivel de saturación. d. Hilos elásticos rodean las piernas a modo de impedir la salida de los fluidos o sólidos retenidos. e. Hipodérmico. f. Atóxico. g. Con cinta adhesiva reutilizables. h. Descartable. i. Empaque múltiple. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de	Pediatría y Neonatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	292	Insumo homologado
253	8797	PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO MEDIANO, PEDIÁTRICO, CON POLÍMERO SUPERABSORBENTE, CON O SIN INDICADOR DE NIVEL DE SATURACIÓN, CINTAS AUTOADHESIVAS REUTILIZABLES, ELÁSTICOS EN LAS PIERNAS, DESCARTABLE.	PAÑAL	NO		Modificación de la descripción del código	<del>PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO, PEDIÁTRICO, MEDIANO</del> a. Capa externa impermeable plástica, de polietileno. b. Capa intermedia contiene pulpa de madera y polímero superabsorbente. c. Con o sin indicador de nivel de saturación. d. Hilos elásticos rodean las piernas a modo de impedir la salida de los fluidos o sólidos retenidos. e. Hipodérmico. f. Atóxico. g. Con cinta adhesiva reutilizables. h. Descartable. i. Empaque múltiple. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de	Pediatría y Neonatología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	292	Insumo homologado
254	8562	PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO PARA ADULTO, CON POLÍMERO SUPERABSORBENTE, CON INDICADOR DE NIVEL DE SATURACIÓN, CINTAS AUTOADHESIVAS REUTILIZABLES, ELÁSTICOS EN LAS PIERNAS, MÁXIMA ABSORCIÓN, TAMAÑO PEQUEÑO (22"- 26" ANCHO POSTERIOR 26"- 28" ANCHO ANTERIOR, 30 - 35" DE LARGO), DESCARTABLE.	PAÑAL	NO		Modificación de la descripción del código	<del>PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO, ADULTO, PEQUEÑO</del> a. Mide: 22"- 26" ancho posterior, 26"- 28" ancho anterior, 30 - 35" de largo. b. Capa externa impermeable plástica, de polietileno. c. Capa intermedia contiene pulpa de madera y polímero superabsorbente. De máxima absorción. d. Con indicador de nivel de saturación. e. Hilos elásticos rodean las piernas a modo de impedir la salida de los fluidos o sólidos retenidos. f. Hipodérmico. g. Con cinta adhesiva reutilizables. h. Descartable. i. Empaque múltiple. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	292	Insumo homologado
255	6629	PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO PARA ADULTO, CON POLÍMERO SUPERABSORBENTE, CON INDICADOR DE NIVEL DE SATURACIÓN, CINTAS AUTOADHESIVAS REUTILIZABLES, ELÁSTICOS EN LAS PIERNAS, TAMAÑO MEDIANO, DESCARTABLE.	PAÑAL	NO		Modificación de la descripción del código	<del>PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO, ADULTO, MEDIANO</del> a. Mide: 27 1/2" - 43 1/3" de cintura. b. Capa externa impermeable plástica, de polietileno. c. Capa intermedia contiene pulpa de madera y polímero superabsorbente. De máxima absorción. d. Con indicador de nivel de saturación. e. Hilos elásticos rodean las piernas a modo de impedir la salida de los fluidos o sólidos retenidos. f. Hipodérmico. g. Con cinta adhesiva reutilizables. h. Descartable. i. Empaque múltiple. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	292	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APARATOS A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
256	8564	PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO PARA ADULTO, CON POLÍMERO, CON INDICADOR DE NIVEL DE SATURACIÓN, CINTAS AUTOADHESIVAS REUTILIZABLES, ELÁSTICOS EN LAS PIERNAS, MÁXIMA ABSORCIÓN, TAMAÑO EXTRAGRANDE (30"- 34" ANCHO POSTERIOR, 32"- 36" ANCHO ANTERIOR, 38 - 42" DE	PAÑAL	NO		Modificación de la descripción del código	<del>PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO, ADULTO, TAMAÑO EXTRAGRANDE (30"- 34" ANCHO POSTERIOR, 32"- 36" ANCHO ANTERIOR, 38 - 42" DE LARGO.</del> a. Mide: 30"- 34" ancho posterior, 32"- 36" ancho anterior, 38 - 42"de largo. b. Capa externa impermeable plástica, de polietileno. c. Capa intermedia contiene pulpa de madera y polímero superabsorbente. De máxima absorción. d. Con indicador de nivel de saturación. e. Hilos elásticos rodean las piernas a modo de impedir la salida de los fluidos o sólidos retenidos. f. Hipolérgico. g. Con cinta adhesiva reutilizables. h. Descartable. i. Empaque múltiple. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Uso General	Clase I	3° Nivel	La descripción propuesta está basada	Consumibles		Insumos no médicos de uso general	292	Insumo homologado
257	9931	PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO PARA RECIEEN NACIDO PREMATURO, CON POLÍMERO SUPERABSORBENTE, CON O SIN INDICADOR DE NIVEL DE SATURACIÓN, CINTAS AUTOADHESIVAS REUTILIZABLES, ELÁSTICOS EN LAS PIERNAS, DESCARTABLE.	PAÑAL	NO		Modificación de la descripción del código	<del>PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO, RECIEEN NACIDO</del> <b>PREMATURO</b> a. Capa externa impermeable plástica, de polietileno. b. Capa intermedia contiene pulpa de madera y polímero superabsorbente. c. Con o sin indicador de nivel de saturación. d.Hilos elásticos rodean las piernas a modo de impedir la salida de los fluidos o sólidos retenidos. e. Hipolérgico. f. Atóxico. g. Con cinta adhesiva reutilizables. h. Descartable. i. Empaque múltiple. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de	pediatría y Neonatolog	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	292	Insumo homologado
258	8796	PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO PEQUEÑO PEDIÁTRICO, CON POLÍMERO SUPERABSORBENTE, CON O SIN INDICADOR DE NIVEL DE SATURACIÓN, CINTAS AUTOADHESIVAS REUTILIZABLES, ELÁSTICOS EN LAS PIERNAS, DESCARTABLE.	PAÑAL	NO		Modificación de la descripción del código	<del>PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO, PEDIÁTRICO, PEQUEÑO</del> a. Capa externa impermeable plástica, de polietileno. b. Capa intermedia contiene pulpa de madera y polímero superabsorbente. c. Con o sin indicador de nivel de saturación. d.Hilos elásticos rodean las piernas a modo de impedir la salida de los fluidos o sólidos retenidos. e. Hipolérgico. f. Atóxico. g. Con cinta adhesiva reutilizables. h. Descartable. i. Empaque múltiple. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de	pediatría y Neonatolog	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	292	Insumo homologado
259	8563	PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO PARA ADULTO, CON POLÍMERO SUPERABSORBENTE, CON INDICADOR DE NIVEL DE SATURACIÓN, CINTAS AUTOADHESIVAS REUTILIZABLES, ELÁSTICOS EN LAS PIERNAS, MÁXIMA ABSORCIÓN, TAMAÑO GRANDE (28" ANCHO POSTERIOR, 30" ANCHO ANTERIOR, 37" DE LARGO), DESCARTABLE.	PAÑAL	NO		Modificación de la descripción del código	<del>PAÑAL DESECHABLE ANATÓMICO, ADULTO, GRANDE</del> a. Mide: 28" ancho posterior, 30" ancho anterior, 37"de largo. b. Capa externa impermeable plástica, de polietileno. c. Capa intermedia contiene pulpa de madera y polímero superabsorbente. De máxima absorción. d. Con indicador de nivel de saturación. e. Hilos elásticos rodean las piernas a modo de impedir la salida de los fluidos o sólidos retenidos. f. Hipolérgico. g. Con cinta adhesiva reutilizables. h. Descartable. i. Empaque múltiple. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	292	Insumo homologado
260	14731	PAPEL TERMOSENSIBLE PARA IMPRESIÓN DE TRAZO DE ELECTROENCEFALOGRAFÍA Y POTENCIALES EVOCADOS. COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. FORMA CONTINUA.	CAJA	NO		Ninguna	<b>PAPEL TERMOSENSIBLE PARA IMPRESIÓN DE TRAZO DE ELECTROENCEFALOGRAFÍA Y POTENCIALES EVOCADOS</b> a. Papel de forma continua. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d.Certificado de calidad aplicables al insumo.	Neurología y Neurociruj	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Papelería de uso médico	269	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES ALTERNATIVAS AL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES ALTERNATIVAS A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
261	8787	PAPEL CREPADO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN EN VAPOR Y GAS, GRADO MÉDICO, BOBINA DE 110 cm X 270 yd (240 A 250 m) DE LONGITUD, POROSIDAD 50 MICRAS MÁXIMO, CON INDICADOR QUÍMICO DE ESTERILIZACIÓN.	BOBINA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL CREPADO GRADO MÉDICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN A VAPOR Y GAS</b> a. Bobina de 110 cm de ancho x 240-250 metros de largo. b. Con indicador químico que cambia de color cuando el material está esterilizado. c. Porosidad 50 micras máximo. d. Resistente al agua. e. Gramaje de 60 g /m2. f. Libre de pelusas. g. Empaque individual o múltiple. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
262	8786	PAPEL CREPADO PARA PROCESOS DE ESTERILIZACIÓN EN VAPOR Y GAS, GRADO MÉDICO, BOBINA DE 75 cm X 270 yd (240 A 250 m) DE LONGITUD, POROSIDAD 50 MICRAS MÁXIMO, CON INDICADOR QUÍMICO DE ESTERILIZACIÓN,	BOBINA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL CREPADO GRADO MÉDICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN A VAPOR Y GAS</b> a. Bobina de 75 cm de ancho x 240-250 metros de largo. b. Con indicador químico que cambia de color cuando el material está esterilizado. c. Resistente al agua. d. Porosidad 50 micras máximo. e. Gramaje de 60 g /m2. f. Libre de pelusas. g. Empaque individual o múltiple. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
263	14741	PAPEL GRADO MÉDICO Y PLÁSTICO DE 0.4 - 0.5 X 200 m. PARA ESTERILIZACIÓN EN VAPOR Y GAS, CON TESTIGO INCORPORADO,	BOBINA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL GRADO MÉDICO Y PLÁSTICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN POR VAPOR Y GAS</b> a. Bobina de 0.4 - 0.5 X 200 m. b. Con indicador químico que cambia de color cuando el material está esterilizado. c. Resistente al agua. d. Libre de pelusas. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
264	14742	PAPEL GRADO MÉDICO Y PLÁSTICO DE 0.5 X 0.08 X 100 m. PARA ESTERILIZACIÓN EN VAPOR Y GAS, CON TESTIGO INCORPORADO,	BOBINA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL GRADO MÉDICO Y PLÁSTICO DE POLIPROPILENO-POLIESTER PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN POR VAPOR Y GAS</b> a. Bobina de 0.5 m x 0.08 x 100 metros. b. Con indicador químico que cambia de color cuando el material está esterilizado. c. Libre de pelusas. d. Resistente al agua. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
265	8840	PAPEL GRADO MÉDICO Y PLÁSTICO, DE 0.4 m X 0.08 X 200 m PARA ESTERILIZACIÓN EN VAPOR Y GAS, CON TESTIGO INCORPORADO,	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL GRADO MÉDICO Y PLÁSTICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN POR VAPOR Y GAS</b> a. Bobina de 0.4 m x 0.08 x 200-220 metros. b. Con indicador químico que cambia de color cuando el material está esterilizado. c. Resistente al agua. d. Libre de pelusas. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
266	8852	PAPEL GRADO MÉDICO Y PLÁSTICO, DE 0.15 m X 200 m PARA ESTERILIZACIÓN EN VAPOR Y GAS, CON TESTIGO INCORPORADO,	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL GRADO MEDICO Y PLASTICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACION POR VAPOR Y GAS</b> a. Bobina de 0.15 m x 200-220 metros. b. Con indicador químico que cambia de color cuando el material está esterilizado. c. Resistente al agua. d. Libre de pelusas. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
267	21142	PAPEL GRADO MÉDICO Y PLÁSTICO, ROLLO DE 038 cm X 10 cm X 100 m CON INDICADOR PARA PROCESOS DE ESTERILIZACIÓN EN VAPOR Y GAS	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL GRADO MEDICO Y PLASTICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACION POR VAPOR Y GAS</b> a. Bobina de 0.38 cm x 10 cm x 100-120 metros. b. Con indicador químico que cambia de color cuando el material está esterilizado. c. Resistente al agua. d. Libre de pelusas. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
268	21130	PAPEL IMPREGNADO DE NITROCINA	ROLLO/TIRA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL IMPREGNADO DE NITRACINA</b> a. De utilidad en el diagnóstico de la Ruptura Prematura de Membranas. b. Consiste en una tira de papel amarillo completamente impregnado de nitracina. c. Cambia a color azul cuando el Ph de la parte superior de la vagina pasa de 6, gris azulado cuando Ph 7 y azul cuando Ph 8. d. Presentación: caja conteniendo tiras de 20 mm x 70 mm. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	261	Insumo homologado
269	6330	PAPEL KRAFT PARA MESA DE EXÁMENES, CALIBRE 30, BOBINA DE 200 A 210 yd, ANCHO DE 18" A 20".	BOBINA	NO		Ninguna	<b>PAPEL KRAFT PARA MESA DE EXÁMENES</b> a. De ancho 18- 20". b. Calibre 30. c. Bobina de 200-210 yardas(182.88 -192 metros). d. Libre de pelusas. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	242	Insumo homologado
270	21137	PAPEL MILIMETRADO DE TRES CARRILES PARA ELECTROCARDIOGRAMA, TAMAÑO CARTA	CUADERNILLO	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	PAPEL MILIMETRADO DE TRES CARRILES PARA ELECTROCARDIOGRAMA, TAMAÑO CARTA				Duplicado con código 21112			269	Insumo homologado	
271	14779	PAPEL MILIMETRADO PARA TRAZO ELECTROCARDIOGRÁFICO, DE TRES CANALES, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD, ROLLO/CAJA	ROLLO/CAJA	NO		Ninguna	<b>PAPEL MILIMETRADO PARA TRAZO ELECTROCARDIOGRÁFICO, DE TRES CANALES</b> a. Empaque en rollo individual/caja. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Cardiología y Angiología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Papelería de uso médico	269	Insumo homologado
272	14778	PAPEL MILIMETRADO, TERMOSENSIBLE, PARA PRUEBA DE ESFUERZO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD, FORMA CONTINUA	CAJA	NO		Ninguna	<b>PAPEL MILIMETRADO, TERMOSENSIBLE, PARA PRUEBA DE ESFUERZO</b> a. Papel milimetrado, de forma continua. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Cardiología y Angiología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Papelería de uso médico	269	Insumo homologado
273	21133	PAPEL PARA EL CONTROL DE TEMPERATURA	ROLLO/CAJA	SI	Requerimiento confuso	Exclusión del código	PAPEL PARA EL CONTROL DE TEMPERATURA				Descripción confusa. No se logró identificar fabricantes y oferentes para este insumo. Se propone evaluar su exclusión.			241	Insumo homologado	
274	21131	PAPEL PARA ELECTROCARDIOGRAMA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	PAQUETE	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	PAPEL PARA ELECTROCARDIOGRAMA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD				Requerimiento incluido en los códigos 21112 y 14779. Se propone evaluar su exclusión.			269	Insumo homologado	
275	6634	PAPEL PARA IMPRESORA DE VIDEO (ROLLO) COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	CAJA / ROLLO	NO		Ninguna	<b>PAPEL PARA IMPRESORA DE VIDEO</b> a. Presentación en rollo individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificados de calidad aplicable al insumo.	Gastroenterología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Papelería de uso médico	243	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICOS QUIRÚRGICOS	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES DE CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
276	21132	PAPEL PARA MONITOR FETAL, BLOCK DE HOJAS, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	BLOCK	NO		Ninguna	<b>PAPEL PARA MONITOR FETAL</b> a. Empacado en block de hojas. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Papelería de uso médico	269	Insumo homologado
277	21138	PAPEL TÉRMICO DE LECTURA PARA AUTOCLAVES DE ÓXIDO DE ETILENO	HOJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL TÉRMICO PARA LECTURA DE AUTOCLAVE POR ÓXIDO DE ETILENO</b> a. Empaque en hojas o rollos. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	269	Insumo homologado
278	21135	PAPEL TÉRMICO PARA ELECTROCARDIOGRAMA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	ROLLO/CUA DERNILLO	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	PAPEL TÉRMICO PARA ELECTROCARDIOGRAMA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD				Duplicado con el código 8771. Se propone evaluar su exclusión.				269	Insumo homologado
279	21134	PAPEL TÉRMICO PARA EQUIPO DE MEDICIÓN OTOACÚSTICA PARA RECÉN NACIDOS Y PREMATUROS, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	ROLLO/CUA DERNILLO	NO		Ninguna	<b>PAPEL TÉRMICO PARA EQUIPO DE MEDICIÓN OTOACÚSTICA PARA RECÉN NACIDOS Y PREMATUROS</b> a. Empaque en hojas o cuadernillo. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Patología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Papelería de uso médico	269	Insumo homologado
280	7922	PAPEL TERMOSENSIBLE 120 X 100 mm PARA IMPRESIÓN DE MONITOR FETAL CUADRICULADO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. ROLLO O FORMA CONTINUA.	CAJA / ROLLO	NO		Ninguna	<b>PAPEL TERMOSENSIBLE PARA IMPRESIÓN DE MONITOR FETAL, 120 x 100 MM</b> a. Cuadriculado. b. Empacado en rollo o forma continua. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Papelería de uso médico	269	Insumo homologado
281	10670	PAPEL TERMOSENSIBLE 152 X 150 MM PARA IMPRESIÓN DE MONITOR FETAL, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. ROLLO O FORMA CONTINUA.	CAJA/ROLLO	NO		Ninguna	<b>PAPEL TERMOSENSIBLE PARA IMPRESIÓN DE MONITOR FETAL, 152 x 150 MM</b> a. Cuadriculado. b. Empacado en rollo o forma continua. c. Certificado de calidad aplicable al insumo. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Papelería de uso médico	269	Insumo homologado
282	10671	PAPEL TERMOSENSIBLE CUADRICULADO, 112 X 100 mm PARA IMPRESIÓN DE MONITOR FETAL, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. ROLLO O FORMA CONTINUA.	CAJA/ROLLO	NO		Ninguna	<b>PAPEL TERMOSENSIBLE CUADRICULADO PARA IMPRESIÓN DE MONITOR FETAL, 112 x 100 MM</b> a. Cuadriculado. b. Empacado en rollo o forma continua. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Papelería de uso médico	269	Insumo homologado
283	7923	PAPEL TERMOSENSIBLE CUADRICULADO, 152 X 150 mm PARA IMPRESIÓN DE MONITOR FETAL, ROLLO O FORMA CONTINUA.	ROLLO/CUA DERNILLO	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	PAPEL TERMOSENSIBLE CUADRICULADO, 152 X 150 mm PARA IMPRESIÓN DE MONITOR FETAL. ROLLO O FORMA CONTINUA.				Duplicado con el código 10670. Se propone verificar y evaluar su exclusión.	Consumibles		Papelería de uso médico	269	Insumo homologado
284	10672	PAPEL TERMOSENSIBLE CUADRICULADO, PARA IMPRESIÓN DE MONITOR FETAL, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. ROLLO O FORMA CONTINUA.	CAJA/ROLLO	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	PAPEL TERMOSENSIBLE CUADRICULADO, PARA IMPRESIÓN DE MONITOR FETAL. COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. ROLLO O FORMA CONTINUA.				La descripción de este código incluye a los códigos 7922, 10670, 10671. Se propone verificar y evaluar su exclusión.	Consumibles		Papelería de uso médico	269	Insumo homologado
285	8771	PAPEL TERMOSENSIBLE MILIMETRADO PARA TRAZO ELECTROCARDIOGRÁFICO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. ROLLO O FORMA CONTINUA.	ROLLO/CUA DERNILLO	SI	Error en unidad de despacho	Modificación de la unidad de despacho	<b>PAPEL TERMOSENSIBLE MILIMETRADO</b> a. Para trazo electrocardiográfico. b. Empaque en rollo o forma continua. c. Certificado de calidad aplicables al insumo. d. Compatible con equipo existente en la unidad.	Cardiología y Angiología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Papelería de uso médico	269	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO (OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
286	21140	PAPEL TERMOSENSIBLE PARA ESPIRÓMETRO DE 11 A 11.5 cm DE ANCHO POR 25 m DE LARGO, COMPATIBLE CON ESPIRÓMETRO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	ROLLO	NO		Ninguna	<b>PAPEL TERMOSENSIBLE PARA ESPIRÓMETRO</b> a. Ancho: 11 a 11.5 cm. b. Largo: 25 m. c. Empaque individual. d. Compatible con espirómetro existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Neumología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Papelería de uso médico	269	Insumo homologado
287	21141	PAPEL TERMOSENSIBLE PARA IMPRESIÓN DE QUERATOMETRÍA, REFRACCIÓN OFTÁLMICA COMPATIBLE CON APARATO AUTOQUERATÓMETRO EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>PAPEL TERMOSENSIBLE PARA IMPRESIÓN DE QUERATOMETRÍA, REFRACCIÓN OFTÁLMICA</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo autoqueratómetro existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Papelería de uso médico	269	Insumo homologado
288	21139	PAPEL TERMOSENSIBLE PARA MONITOR FETAL DE 150 m X 10 m, CUADERNILLO.	CUADERNILLO	NO		Ninguna	<b>PAPEL TERMOSENSIBLE PARA MONITOR FETAL</b> a. De 150mm x100 mm. b. Empacado en cuadernillo. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	2° Nivel	Según fe de erratas	Consumibles		Papelería de uso médico	269	Insumo homologado
289	7929	PAPEL TERMOSENSIBLE, DE ALTA O BAJA DENSIDAD, PARA IMPRESIÓN A COLORES DE IMÁGENES DE ULTRASONIDO, ROLLO.	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL TERMOSENSIBLE DE ALTA O BAJA DENSIDAD, PARA ULTRASONIDO</b> a. Para impresión a colores de imágenes de ultrasonido. b. De 110 mm x 18-20 metros. c. Empaque individual de aluminio termosellado, en rollo. d. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Papelería de uso médico	269, 295	Insumo homologado
290	21136	PAPEL TERMOSENSIBLE, MILIMETRADO, A4 DE 21 X 28 cm. HOJA	PAQUETE	NO		Ninguna	<b>PAPEL TERMOSENSIBLE MILIMETRADO A4.</b> a. De 21 cm x 28 cm. b. Block de hojas. c. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Cardiología y Angiología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Papelería de uso médico	269	Insumo homologado
291	10745	PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO 70 mt X 100 mm CON INDICADOR QUÍMICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN CON PERÓXIDO DE HIDRÓGENO. BOBINA	BOBINA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL GRADO MÉDICO Y PLÁSTICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN CON PERÓXIDO DE HIDRÓGENO</b> a. Bobina 100 mm x 70 m. b. Con indicador químico que cambia de color cuando el material está esterilizado. c. Resistente al agua. d. Libre de pelusas. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
292	10746	PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO DE 70 m X 150 mm, CON INDICADOR QUÍMICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN CON PERÓXIDO DE HIDRÓGENO. BOBINA	BOBINA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL GRADO MÉDICO Y PLÁSTICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN CON PERÓXIDO DE HIDRÓGENO</b> a. Bobina 150 mm x 70 m. b. Con indicador químico que cambia de color cuando el material está esterilizado. c. Resistente al agua. d. Libre de pelusas. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
293	10747	PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO DE 70 m X 200 mm, CON INDICADOR QUÍMICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN CON PERÓXIDO DE HIDRÓGENO. BOBINA	BOBINA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL GRADO MÉDICO Y PLÁSTICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN CON PERÓXIDO DE HIDRÓGENO</b> a. Bobina 200 mm x 70 m. b. Con indicador químico que cambia de color cuando el material está esterilizado. c. Resistente al agua. d. Libre de pelusas. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES Y MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
294	10748	PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO DE 70 m X 250 mm. CON INDICADOR QUÍMICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN CON PEROXÍDO DE HIDRÓGENO. BOBINA	BOBINA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL GRADO MEDICO Y PLASTICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN CON PEROXÍDO DE HIDRÓGENO</b> a. Bobina 250 mm x 70 m. b. Con indicador químico que cambia de color cuando el material está esterilizado. c. Resistente al agua. d. Libre de pelusas. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
295	10750	PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO DE 70 m X 500 mm. CON INDICADOR QUÍMICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN CON PEROXÍDO DE HIDRÓGENO. BOBINA	BOBINA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL GRADO MEDICO Y PLASTICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN CON PEROXÍDO DE HIDRÓGENO</b> a. Bobina 500 mm x 70 m. b. Con indicador químico que cambia de color cuando el material está esterilizado. c. Resistente al agua. d. Libre de pelusas. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
296	10744	PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO DE 70 m X 70 mm. CON INDICADOR QUÍMICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN CON PEROXÍDO DE HIDRÓGENO. BOBINA	BOBINA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL GRADO MEDICO Y PLASTICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN CON PEROXÍDO DE HIDRÓGENO</b> a. Bobina 70 mm x 70 m. b. Con indicador químico que cambia de color cuando el material está esterilizado. c. Resistente al agua. d. Libre de pelusas. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
297	10749	PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO, DE 70 m X 350 mm. CON INDICADOR QUÍMICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN CON PEROXÍDO DE HIDRÓGENO. BOBINA	BOBINA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL GRADO MEDICO Y PLASTICO PARA PROCESO DE ESTERILIZACIÓN CON PEROXÍDO DE HIDRÓGENO</b> a. Bobina 350 mm x 70 m. b. Con indicador químico que cambia de color cuando el material está esterilizado. c. Resistente al agua. d. Libre de pelusas. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
298	21143	PAQUETE PRECINTO PARA ASEGURAR EL CIERRE DEL CONTENEDOR ESTÉRIL CONTRA UNA APERTURA NO CONTROLADA	PAQUETE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PAQUETE PRECINTO DE SEGURIDAD</b> a. Un solo uso. b. Para contenedores de instrumental, con el fin de garantizar que el contenedor no ha sido abierto o manipulado desde el proceso de esterilización hasta el momento de su utilización. c. Empaque múltiple. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	268	Insumo homologado
299	21144	PARAFINA TERAPEUTICA, BLANCA, INODORA, INSÍPIDA, SÓLIDA O SEROSA	LIBRA	NO		Ninguna	<b>PARAFINA TERAPEÚTICA, BLANCA</b> a. Blanca. b. Inodora. d. Insípida. e. En forma sólida o serosa ( ya sea granulada , barras o en hojuelas). f. Empaque individual, bolsa de una libra. g. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Otros	295	Insumo homologado
300	14746	PEINE PEQUEÑO DE CAREY	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	PEINE PEQUEÑO DE CAREY				No corresponde a MMQ. Se propone incluirlos en otra clasificación.				292	Insumo homologado
301	21145	PELUCIA DE CABELLO NATURAL DE 20 A 50 cm de largo.	PELUCIA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	PELUCIA DE CABELLO NATURAL DE 20 A 50 cm de largo.				No corresponde a MMQ. Se propone incluirlos en otra clasificación.				299	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES ALTERNATIVAS PARA MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES ALTERNATIVAS PARA CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
302	15250	PLÁSTICO TÉRMICO DE 18" X 2,000 yd	ROLLO	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	PLÁSTICO TÉRMICO, 18" x 2,000 Ydas.				Se propone verificar si corresponde a clasificación de MMQ				268, 295	Insumo homologado
303	21146	PLIEGO DE ESPONJA DE 2 m LARGO X 3" ANCHO	PLIEGO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PLIEGO DE ESPONJA, 3" x 2 mts</b> a. Dimensiones: Ancho (3") x Longitud (2 mts) b. Exenta de látex. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Colchones y afines	268	Insumo homologado
304	21147	PLIEGO DE ESPONJA MÍNIMO DE 60 cm x 90 cm. PARA COLOCAR SOBRE COLCHÓN.	PLIEGO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PLIEGO DE ESPONJA, PARA COLOCAR SOBRE COLCHÓN</b> a. Fabricada de poliuretano. b. Largo: 90-100 cm. c. Ancho: 60-70 cm. d. Por 5-6 cm de altura. e. Exenta de látex. f. Con funda protectora de poliéster. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Colchones y afines	268	Insumo homologado
305	6582	PLIEGOS DE ESPONJA PARA COLOCAR SOBRE COLCHÓN, DE 60 cm X 90 cm. MÍNIMO.	UNIDAD	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	PLIEGOS DE ESPONJA PARA COLOCAR SOBRE COLCHÓN, DE 60 cm X 90 cm. MÍNIMO.				Duplicado con el código 21147. SE propone verificar y evaluar su exclusión.				268	Insumo homologado
306	14713	PODOGRAFO DESCARTABLE, ADULTOS	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PODÓGRAFO DESCARTABLE, ADULTO</b> a. Goma intermedia en marco. b. De 18 cm ancho x 36.5 cm largo. c. Tinta. d. Rodillo para desplazar tinta. e. Hecho de tapa plástica y superficie de apoyo de la goma lisa, en forma de libro. f. Con bastidor móvil. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para ortopedia y traumatología	323	Insumo homologado
307	14712	PODOGRAFO DESCARTABLE, PEDIÁTRICO	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PODÓGRAFO DESCARTABLE, PEDIÁTRICO</b> a. Goma intermedia en marco. b. De 10 cm ancho x 25-27 cm largo. c. Tinta. d. Rodillo para desplazar tinta. e. Hecho de tapa plástica y superficie de apoyo de la goma lisa, en forma de libro. f. Con bastidor móvil. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para ortopedia y traumatología	323	Insumo homologado
308	318	PRESERVATIVOS	SOBRE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la clasificación	<b>PRESERVATIVOS</b> a. Fabricados de caucho natural. b. Descartable. c. Empaque individual. d. La vida útil indicada no puede ser inferior a tres años ni superior a cinco. e. Certificados del cumplimiento de las siguientes normas: ISO 10963-1, ISO 10963-5, ISO 10963-10, ISO 4074. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	295	Insumo homologado
309	21150	PROTECTOR DE CAMA, DE TELA ABSORBENTE NO TEJIDA, AJUSTABLE A LAS MEDIDAS QUE REQUIERA LA UNIDAD, DESCARTABLE.	PROTECTOR	NO		Ninguna	<b>PROTECTOR PARA CAMA HOSPITALARIA</b> a. De tela absorbente, no tejida. b. Descartable. c. Ajustable a las medidas que requiera la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	268	Insumo homologado
310	21149	PROTECTOR AJUSTADOR DE PLÁSTICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DE 46" X 150" PARA MICROSCOPIO DE MICROQUIRURGÍA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>FUNDA PROTECTORA DE PLÁSTICO PARA MICROSCOPIO DE MICROQUIRURGÍA.</b> a. Medidas: 116-122 cm (46"-48") x 304-381 cm (120"-150"). b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Accesorios	268	Insumo homologado
311	15284	PROTECTOR PARA TERMÓMETRO ÓPTICO, DE PLÁSTICO, RESISTENTE, DESCARTABLE, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	PROTECTOR	NO		Ninguna	<b>PROTECTOR PARA TERMÓMETRO ÓPTICO</b> a. De plástico resistente. b. Descartable. c. Empaque múltiple. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA ASIGNACIÓN MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA ASIGNACIÓN A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
312	21148	PROTECTORES DE SONDA DE TEMPERATURA BUCAL, DESCARTABLE, COMPATIBLE CON EQUIPO DE SIGNOS VITALES EXISTENTE EN LA UNIDAD	CAJA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	PROTECTORES DE SONDA DE TEMPERATURA BUCAL, DESCARTABLE, COMPATIBLE CON EQUIPO DE SIGNOS VITALES EXISTENTE EN LA UNIDAD.				Duplicado con el código 21063.	Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
313	21151	PUNTA RADIOFRECUENCIA DE GANCHO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>PUNTA RADIOFRECUENCIA DE GANCHO</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Cirugía general	Clase II	2° Nivel					295	Insumo homologado
314	21152	PUNTA RASURADOR No. 4.2, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>PUNTA RASURADORA No. 4.2</b> a. Descartable. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	ginecología y Obstetric	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Repuestos	298	Insumo homologado
315	6579	RASURADORA DESCARTABLE, DOBLE HOJA, EMPAQUE INDIVIDUAL	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RASURADORA PARA AFEITAR</b> a. Doble hoja, de acero cubierto de teflón. Tamaño de la hoja: 37 x 1 mm. b. Con mango y capuchón plástico. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	292	Insumo homologado
316	8791	RECEPTÁCULO PARA MUESTRA DE PAPANICOLAU, CON SITO DE ROTULADO, DESCARTABLE.	RECEPTÁCULO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECEPTÁCULO PARA MUESTRA DE PAPANICOLAU</b> a. De plástico b. Con sitio de rotulado. c. Tapadera rosca. d. Descartable. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificado de calidad aplicable al insumo.	ginecología y Obstetric	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
317	8685	RECIPIENTE PARA DESCARTAR MATERIAL PUNZO CORTANTE, CAPACIDAD DE 5 A 8 Lts. COLOR ROJO, DESCARTABLE.	ENVASE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECIPIENTE PARA DESCARTAR MATERIAL PUNZO CORTANTE, COLOR ROJO, CAPACIDAD DE 5 A 8 Lts</b> a. Descartable. b. De polipropileno. c. Con tapadera de cierre hermético. d. Etiqueta al frente que indique material bioinfeccioso. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Frascos, botes y otros	295	Insumo homologado
318	8683	RECIPIENTE PARA DESCARTAR MATERIAL PUNZO CORTANTE, CAPACIDAD DE 10 A 12 Lts. COLOR ROJO, DESCARTABLE.	ENVASE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECIPIENTE PARA DESCARTAR MATERIAL PUNZO CORTANTE, COLOR ROJO, CAPACIDAD DE 10 A 12 Lts</b> a. Descartable. b. De polipropileno. c. Con tapadera de cierre hermético. d. Etiqueta al frente que indique material bioinfeccioso. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Frascos, botes y otros	295	Insumo homologado
319	8684	RECIPIENTE PARA DESCARTAR MATERIAL PUNZO CORTANTE, CAPACIDAD DE 30 A 32 Lts. COLOR ROJO, DESCARTABLE.	ENVASE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECIPIENTE PARA DESCARTAR MATERIAL PUNZO CORTANTE, COLOR ROJO, CAPACIDAD DE 30 A 32 Lts</b> a. Descartable. b. De polipropileno. c. Con tapadera de cierre hermético. d. Etiqueta al frente que indique material bioinfeccioso. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Frascos, botes y otros	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICOS QUIRÚRGICOS	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
320	8687	RECIPIENTE PARA DESCARTAR MATERIAL DE QUIMIOTERAPIA Y MATERIAL PUNZO CORTANTE, CAPACIDAD DE 48 LITROS, COLOR ROJO, DESCARTABLE.	ENVASE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECIPIENTE PARA DESCARTAR MATERIAL DE QUIMIOTERAPIA Y MATERIAL PUNZO CORTANTE, COLOR ROJO, CAPACIDAD DE 48 Lts</b> a. Descartable. b. De polipropileno. c. Con tapadera de cierre hermético. d. Etiqueta al frente que indique material bioinfeccioso. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Frascos, botes y otros	295	Insumo homologado
321	21153	RODILLO DE PECHO CONTORNEADO DE POLÍMERO SECO, DE 20 X 61 A 62 X 5"	RODILLO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>RODILLO DE PECHO DE POLÍMERO SECO, CONTORNEADO, PARA ADULTO</b> a. Rodillo posicionador para la región del pecho para intervenciones quirúrgicas en paciente adulto. b. Inferiores planos. c. Medidas aproximadas: 20 x 6 1/4 x 5" (50.8 x 16 x 13) cm d. Reutilizable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Colchones y afines	239	Insumo homologado
322	21154	RODILLO POSICIONADOR DE POLÍMERO SECO, PARA ADULTO, 12 A 16 X 6"	RODILLO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>RODILLO POSICIONADOR DE POLÍMERO SECO, PARA ADULTO</b> a. Inferiores planos. b. Medidas aproximadas: 12 x 6" (30.5 x 15 cm ) o 16 x 6" (40.6 x 15 cm) c. Reutilizable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Colchones y afines	239	Insumo homologado
323	21155	SENSOR CON CABLE PARA MEDICIÓN DE FLUJO, PARA VENTILADOR HÍBRIDO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	SENSOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SENSOR PARA MEDICIÓN DE FLUJO, CON CABLE, PARA VENTILADOR HÍBRIDO</b> a. Desechable. b. Cable con cubierta de cloruro de polivinilo. c. Libre de látex. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
324	15306	SENSOR CON LÍNEA DE PRESIÓN ARTERIAL PARA MEDICIÓN DE GASTO CARDÍACO CONTINUO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	SENSOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SENSOR CON LÍNEA DE PRESIÓN ARTERIAL</b> a. Para medición del gasto cardíaco continuo. b. Desechable. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
325	10765	SENSOR DE CO2, PARA VENTILADOR, ESTERILIZABLE EN GAS, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	SENSOR	NO		Ninguna	<b>SENSOR DE CO2 PARA VENTILADOR</b> a. Esterilizable en gas. b. Reutilizable. c. Empaque individual d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para ventilación mecánica	298	Insumo homologado
326	10768	SENSOR DE FLUJO PARA VENTILADOR NEONATAL, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	SENSOR	NO		Ninguna	<b>SENSOR DE FLUJO PARA VENTILADOR, NEONATAL</b> a. Descartable. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	pediatría y Neonatolog	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OIFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
327	21156	SENSOR DE FLUJO PROXIMAL DE VENTILADOR CONVENCIONAL COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	SENSOR	NO		Ninguna	<b>SENSOR DE FLUJO PROXIMAL PARA VENTILADOR CONVENCIONAL.</b> a. Descartable. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
328	15307	SENSOR DE TEMPERATURA PARA MONITOR DE SIGNOS VITALES, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	SENSOR	NO		Ninguna	<b>SENSOR DE TEMPERATURA PARA MONITOR DE SIGNOS VITALES</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
329	21157	SENSOR PARA MONITOR DE ACTIVIDAD CEREBRAL, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	SENSOR	NO		Ninguna	<b>SENSOR PARA MONITOR DE ACTIVIDAD CEREBRAL.</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
330	7908	SET DE 12 PERILLAS O VENTOSAS DE HULE PARA ELECTROCARDIOGRAMA	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE 12 ELECTRODOS PRECORDIAL TIPO VENTOSA, PARA ELECTROCARDIOGRAMA</b> a. Electrodo precordial tipo ventosa de 30 mm diámetro para paciente adulto. b. De hule. c. Sensor de plata / cloruro de plata (Ag/AgCl). d. Con conector universal o con tornillo de sujeción. e. Presentación: set con 12 perillas o ventosas. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
331	21159	SET DE 48 AGUJAS MONOPOLARES PARA ELECTROMIOGRAFO, DE 37 m X 28 G. COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE 48 AGUJAS MONOPOLARES PARA ELECTROMIOGRAFO, DE 0.36 mm - 0.37mm DE DIAMETRO X 28 G.</b> a. Utilizada para detectar la actividad eléctrica liberada por los músculos y se puede así monitorear su respuesta a los impulsos nerviosos que los controlan. b. Aguja de acero inoxidable. c. Cubierta con un aislante de baja fricción para facilitar su inserción. d. Código de colores según tamaño de aguja para facilitar la identificación. e. Los niveles consistentemente baja impedancia para las grabaciones precisas. f. Cada set incluye un cable de plomo ultra-flexible revestido de caucho, estéril y reutilizable. g. Aguja descartable. h. Empaque individual del set. i. Compatible con equipo existente en la unidad.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
332	21158	SET DE CABLES PARA BASE HUMIDIFICADORA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CABLES ADAPTADORES PARA BASE HUMIDIFICADORA</b> incluye: a. Cable adaptador para circuito respiratorio con un cable calentador (conector trébol). b. Cable adaptador para circuito respiratorio con doble cable calentador (conector trébol). c. Empaque individual del set. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para Terapia Respiratoria	298	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
333	21161	SET DE EMPAQUES PARA VÁLVULA DE SUCCIÓN PARA ENDOSCOPIO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE EMPAQUES PARA VÁLVULA DE SUCCIÓN, PARA ENDOSCOPIO</b> a. Válvulas aire/agua y succión. b. Estérlies. c. Desechables. d. Empaque individual del set. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	298	Insumo homologado
334	10764	SET DE EMPAQUES UNIVERSAL PARA BOLSA DE REANIMACIÓN, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLES.	SET	NO		Ninguna	<b>SET DE EMPAQUES UNIVERSALES PARA BOLSA DE REANIMACIÓN, TAMAÑO PEDIÁTRICO</b> a. Estérlies. b. Descartables. c. Empaque individual del set. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Resucitadores	298	Insumo homologado
335	21160	SET DE EMPAQUES UNIVERSALES PARA BOLSA DE REANIMACIÓN TAMAÑO ADULTO	SET	NO		Ninguna	<b>SET DE EMPAQUES UNIVERSALES PARA BOLSA DE REANIMACIÓN, TAMAÑO ADULTO</b> a. Estérlies. b. Descartables. c. Empaque individual del set. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Resucitadores	298	Insumo homologado
336	21162	SET DE TRANSDUCTOR PARA PRESIÓN ARTERIAL INVASIVA, DESCARTABLE, ADAPTABLE A EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	SET	NO		Ninguna	<b>SET DE TRANSDUCTOR PARA PRESIÓN ARTERIAL INVASIVA</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Adaptable a equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
337	14804	SET DE VÁLVULAS PARA BOLSA DE REANIMACIÓN: INCLUYE VÁLVULA UNIDIRECCIONAL (PICO DE PATO), VÁLVULA DE PEEP Y VÁLVULA DE LIBERACIÓN DE PRESIÓN CON MANÓMETRO INCORPORADO, CALIBRADO EN CMS DE AGUA	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE VÁLVULAS PARA BOLSA DE REANIMACIÓN:</b> Para ser utilizadas con resucitadores manuales, según especifique el fabricante Incluye: a. Válvula unidireccional (pico de pato). b. Válvula de PEEP (Presión positiva al final de la espiración). c. Válvula de liberación de presión. d. Con manómetro incorporado, calibrado en centímetros cúbicos de agua. e. Descartable o reutilizable. f. Empaque individual del set. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Resucitadores	295	Insumo homologado
338	21163	SHAMPOO NEUTRO, FRASCO DE 500 cc	FRASCO	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	SHAMPOO NEUTRO, FRASCO DE 500 cc				No corresponde a MMQ. Se propone evaluar incluirlo en otra clasificación.				292	Insumo homologado
339	21164	SONDA DE TERMOMETRÍA COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	SONDA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA PARA MEDIR TEMPERATURA CORPORAL</b> a. Para medir temperatura axilar y oral. b. Reutilizable. c. Empaque individual. d. Repuesto compatible con equipo integral para medir signos vitales (incluye: báscula digital, tallímetro, esfigmomanómetro, SPO2, temperatura corporal) existente en la unidad. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
340	21165	SPRAY FIJADOR PARA EXAMEN CITOLÓGICO, FRASCO ATOMIZADOR DE 150 A 200 cc	FRASCO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SPRAY FIJADOR PARA EXAMEN CITOLÓGICO</b> a. Con alcohol al 96%. b. En frasco atomizador para fijar muestra citológicas. c. Frasco de polietileno de 150-200 ml. d. Empaque individual o múltiple. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	261	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
341	8468	SUJETADORES DE TELA ENGUATADA, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE, PARA EXTREMIDADES, DESCARTABLES, PARA ADULTOS	FIJADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUJETADORES DE TELA ENGUATADA DE ALTA RESISTENCIA PARA EXTREMIDADES, ADULTO</b> a. Con cierre de velcro. b. Que se ajuste a las muñeca o tobillos de adultos. c. Con almohadillado suave. d. Resistente, hasta 200 kg de tensión. e. Transpirable. f. Descartables. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	3° Nivel				Insumos no médicos de uso general	295	Insumo homologado
342	8469	SUJETADORES DE TELA ENGUATADA, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE, PARA EXTREMIDADES, DESCARTABLES, USO PEDIÁTRICO	FIJADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUJETADORES DE TELA ENGUATADA DE ALTA RESISTENCIA PARA EXTREMIDADES, PEDIÁTRICO</b> a. Con cierre de velcro. b. Que se ajuste a las muñeca o tobillos del paciente pediátrico. c. Con almohadillado suave. d. Resistente. e. Transpirable. f. Descartables. g. Empaque individual. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	295	Insumo homologado
343	6280	TACO DE HULE ANTIDESLIZANTE Y DE ALTA RESISTENCIA ( DISEÑADO PARA USO EN MULETAS, BASTONES ANDADORES ) COLOR NEGRO DE DIAMETRO DE 7/8 PULGADA	TACO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TACO DE HULE ANTIDESLIZANTE Y DE ALTA RESISTENCIA</b> a. Para ser utilizado en bastones, muletas y andadores. b. Dimensiones: Diámetro 7/8" (2.2 cm), en la superficie de contacto con el piso, no deprimible al 50%. c. De alta resistencia. d. Preferentemente en color negro. e. Con arandela o anillo interno de metal para mayor duración. f. Antideslizante. g. La base tipo ventosa para mejorar la adherencia al suelo. h. Empaque múltiple. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel	Número de código está duplicado en diferente lista con la misma descripción. Código 6280 del listado de Rehabilitación				254	Insumo homologado
344	6317	TACO DE HULE VULCANIZADO PARA ANDADOR	TACO	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	TACO DE HULE VULCANIZADO PARA ANDADOR				Duplicado con el código 6280, de este mismo listado				254	Insumo homologado
345	10777	TALCO EN POLVO, SIN AROMA, ENVASE DE 1 LIBRA.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TALCO EN POLVO</b> a. Libre de impurezas. b. Sin aroma. c. Envase plástico individual de una libra d. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	295	Insumo homologado
346	21167	TAPÓN DE HULE PARA CANAL DE TRABAJO DE ENDOSCOPIO, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	TAPÓN	NO		Ninguna	<b>TAPÓN DE HULE PARA CANAL DE TRABAJO, DE ENDOSCOPIO</b> a. Descartables. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	298	Insumo homologado
347	21166	TAPÓN OBTURADOR PARA SONDAS DE DIFERENTE DIÁMETRO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE, LIBRE DE PIROGENOS	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>TAPÓN OBTURADOR PARA SONDAS DE DIFERENTE DIÁMETRO</b> a. Libre de Pirogenos. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Accesorios	295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICOS QUIRÚRGICOS	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
348	21168	TELA NO TEJIDA DE POLIPROPILENO, COLOR CELESTE, ATÓXICO, DE 23" X 23", DESCARTABLE.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TELA NO TEJIDA DE POLIPROPILENO, DE 23" x 23"</b> a. Color celeste. b. Atóxico. c. De 58.5 cm x 58.5 cm. ( 23" x 23"). d. Resistente al desgarre. e. Libre de pelusa. f. Impermeable. g. Descartable. h. Presentación en rollo, individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	295	Insumo homologado
349	21169	TELA NO TEJIDA DE POLIPROPILENO EN PLIEGO DOBLE, DE UN SOLO PASO, RESISTENTE AL DESGARRE, LIBRE DE PELUSA, IMPERMEABLE Y RESISTENTE AL PASO DE POLVO, LIBRE DE MEMORIA CON SELLOS ULTRAFRECUENCIA EN BORDES Y EN MEDIDA DE 100 -125 cm X 100 -125 cm PARA EMPAQUE DE ESTERILIZACIÓN.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TELA NO TEJIDA DE POLIPROPILENO EN PLIEGO DOBLE</b> a. Medida: 100-125 cm x 100-125 cm. b. De un solo paso. c. Resistente al desgarre. d. Libre de pelusa. e. Impermeable. f. Resistente al paso de polvo. g. Libre de memoria. h. Con sellos de ultrafrecuencia en bordes. i. Para empaque de esterilización. j. Empaque múltiple. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
350	21177	TINTURA DE YODO AL 2% DE 30 ml	FRASCO	SI	Registro duplicado en diferente clasificación	Modificación de la clasificación	<b>TINTURA DE YODO AL 2%</b> a. Presentación: frasco conteniendo 30 ml. b. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase II	2° Nivel	Duplicado con el código 15539 del Listado de Material Médico Quirúrgico. Se propone evaluar unificar el número del código y analizar en base al uso que se le ha destinado, el listado en el que debe estar incluido.	Consumibles		Insumos médicos de uso general	266	Insumo homologado
351	6077	TOALLA SANITARIA HIGIÉNICA ABSORBENTE AUTOADHERIBLE, OBSTÉTRICA. EMPAQUE INDIVIDUAL	TOALLA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TOALLA SANITARIA, OBSTÉTRICA, EXTRALARGA</b> a. Extralarga. b. Con material absorbente de celulosa. c. Con cubierta permeable de polipropileno de bajo peso. d. Cubierta impermeable de poliestireno de bajo peso. e. Sistema de sujeción (cinta siliconada , adhesivos) f. De 35-40 cm de longitud. g. Descartable. h. Empaque individual.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	292	Insumo homologado
352	6289	TOALLA SANITARIA HIGIÉNICA ABSORBENTE AUTOADHERIBLE, SIMPLE.	TOALLA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TOALLA SANITARIA, SIMPLE</b> a. Con material absorbente de celulosa. b. Con cubierta permeable de polipropileno de bajo peso. c. Cubierta impermeable de poliestireno de bajo peso. d. Sistema de sujeción (cinta siliconada , adhesivos) e. De 25-28 cm de longitud. f. Descartable. g. Empaque múltiple. h. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	292	Insumo homologado
353	21170	TOALLAS HÚMEDAS PARA LIMPIEZA DE PACIENTES, TEXTURIZADA DE 19 - 20 cm X 23 - 24 cm HIPOALERGÉNICAS QUE CONTIENGA VITAMINA E Y ALOE VERA, LIBRE DE ALCOHOL , INODORA, PAQUETE DE 600 -650 g, EMPAQUE PLÁSTICO.	PAQUETE	NO		Ninguna	<b>TOALLAS HÚMEDAS, TEXTURIZADAS</b> a. De tela sin tejer, suave, para limpieza de pacientes. b. De 19-20 cm X 23-24 cm. c. Hipoalergénicas. d. Impregnadas con una loción limpiadora, que no contiene polietilenglicol, para el cuidado de la piel. e. Que contenga vitamina E y aloe vera o pantenol. f. Libre de alcohol. g. Inodora. h. No contienen látex. i. Empaque plástico de 600-650 gramos aproximadamente. j. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	292	Insumo homologado
354	21171	TRAMPA DE AGUA PARA MONITOR DE GASES ARTERIALES, ESTÉRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>TRAMPA DE AGUA PARA MONITOR DE GASES ARTERIALES.</b> a. Descartable. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICOS Y QUIRÚRGICOS	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES DE CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
355	21172	TRANSDUCTOR DE SENSOR ABDOMINAL PARA VENTILADOR NO INVASIVO SIPAP COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	TRANSDUCTOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TRANSDUCTOR DE SENSOR ABDOMINAL PARA VENTILADOR NO INVASIVO TIPO SIPAP</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	298	Insumo homologado
356	7954	TRANSFORMADOR CON CABLE, CON ENTRADA A MONITOR, PARA OXÍMETRO DE PULSO COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>TRANSFORMADOR CON CABLE, CON ENTRADA A MONITOR, PARA OXÍMETRO DE PULSO</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	298	Insumo homologado
357	6435	TUBO DE HULE ÁMBAR, ROLLO DE 15 m DE LONGITUD, DIÁMETRO 1/2"	ROLLO	NO		Ninguna	<b>TUBO DE HULE</b> a. Color ámbar. b. De 15 metros de longitud. c. Diámetro 1/2" (1.27 cm). d. En rollo. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	295	Insumo homologado
358	21173	TUBO PARA ARTROSCOPIA DE BOMBA DE AGUA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE TUBOS PARA BOMBA DE IRRIGACIÓN PARA ARTROSCOPIA</b> a. De un solo uso o esterilizable con gas óxido de etileno. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para ortopedia y traumatología	295	Insumo homologado
359	6721	TUBO PLÁSTICO TRANSPARENTE, GRUESO, DE 1 1/2" DE DIÁMETRO, ROLLO DE 15 m DE LONGITUD MÍNIMA.	ROLLO	NO		Ninguna	<b>TUBO PLÁSTICO TRANSPARENTE GRUESO.</b> a. De 3.8 cm (1 1/2 pulgadas) de diámetro. b. De 15 metros de largo mínimo. c. En rollo. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	298	Insumo homologado
360	7993	VÁLVULA DE EXHALACIÓN PARA VENTILADOR COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD, EMPAQUE INDIVIDUAL	VÁLVULA	NO		Ninguna	<b>VÁLVULA DE EXHALACIÓN PARA VENTILADOR MECÁNICO</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	Sin evidencia de homologación	Sin evidencia de homologación
361	6303	VASELINA BLANCA, LIBRA	TARRO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VASELINA BLANCA, LIBRA</b> a. Jalea de Petrolato o Vaselina. b. De aspecto pastoso, suave, de consistencia delicada y de color amarillo-crema, sin olor. c. Gel semisólido. d. Insoluble en agua. e. Libre de impurezas. f. Presentación: 1 libra, en frasco plástico. g. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	266	Insumo homologado
362	21174	VASO DE PAPEL, EN FORMA DE CONO, DESCARTABLE	CIENTO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VASO CÓNICO DE PAPEL</b> a. Con capacidad de 4 onzas (118 ml). b. Color blanco. c. Descartables. d. Empaque múltiple. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	243	Insumo homologado
363	21175	VASO PLÁSTICO CON AGARRADOR, CAPACIDAD 250 ml	VASO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>VASO PLÁSTICO CON AGARRADOR</b> a. Capacidad de 250 ml. c. Adecuado para su uso en ambientes hospitalarios. d. Empaque múltiple.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos no médicos de uso general	296	Insumo homologado
364	21176	VELCRO EN ROLLO COMPATIBLE CON EQUIPO ELECTROMIOGRÁFICO EXISTENTE EN LA UNIDAD	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CINTAS DE VELCRO PARA ELECTRODOS DE ELECTROMIOGRAFÍA</b> a. Para sujetar electrodos en los estudios de electromiografía. b. Medidas de la cinta: 1" (2 cm) x 22" (55 cm). c. Empaque múltiple. d. Compatible con equipo electromiográfico existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicable al insumo.	Neurología y Neurocirugía	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	239	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES Y MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES ACCESORIOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
365		CABLE DE INTERFAZ TRONCAL PARA ELECTROCARDIOGRAMA (ECG), 3 DERIVACIONES	CABLE	SI		Inclusión de código	<b>CABLE DE INTERFAZ TRONCAL PARA ELECTROCARDIOGRAMA (ECG), 3 DERIVACIONES</b> a. Reusable. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3º Nivel	Se determinó que faltaba un código que sirviera de complemento al código 21045, por lo que se propone la inclusión con ese propósito, lo cual queda a consideración del asociado su aceptación.	Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		
366		CABLE DE INTERFASE TRONCAL PARA TRAZO ELECTROCARDIOGRÁFICO COMPATIBLE CON MONITOR DE SIGNOS VITALES EXISTENTE EN LA UNIDAD.	UNIDAD	SI		Inclusión de código	<b>CABLE DE INTERFAZ TERMINAL PARA ELECTROCARDIOGRAMA (ECG), 5 DERIVACIONES</b> a. Reusable / Descartable. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3º Nivel	Se propone su inclusión para complementar al código 21048, a criterio del asociado evaluar su conveniencia de aceptarlo. Queda pendiente definir si se requiere descartable o reutilizable.	Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES MEDICINALES MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APARATOS Y EQUIPOS A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
1	6024	BANDEJA ACERO INOXIDABLE 12 X 7 1/2 X 2"	BANDEJA	NO		Modificación del código	<b>BANDEJA DE ACERO INOXIDABLE 12" LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud (12") x Ancho (7 1/2") x Profundo (2") (Longitud (30.48 cm) x Ancho (19.05cm) x Profundo (5.08 cm). c. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. d. Sin tapadera. e. Autoclavable. f. Empaque individual. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
2	6025	BANDEJA PELTRE CON TAPA 12 X 7 1/2 X 2"	BANDEJA	SI	Error de clasificación	Exclusión del código	BANDEJA PELTRE CON TAPA 12 x 7 1/2 x 2"				No corresponde a MMO. Según reglón presupuestario, corresponde a útiles de cocina y comedor				296	Insumo homologado
3	6043	URINAL DE ACERO INOXIDABLE	URINAL	NO		Modificación de la descripción del código	<b>URINAL DE ACERO INOXIDABLE, ADULTO MASCULINO</b> a. De acero inoxidable grado médico, calibre de 18 a 22. b. Con capacidad de 1 a 1.5 litros. c. Con asa. d. Forma anatómica, horizontal. e. Una sola pieza sin costura y de las dimensiones adecuadas para un paciente adulto. f. Resistente a la corrosión y a la aplicación de desinfectantes de uso hospitalario. g. Empaque individual. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
4	6108	GARFIO MITCHEL NO.11	GRAPAS	SI		Modificación de la descripción del código	<b>GRAPAS (AGRAFES) MICHEL No. 11</b> a. Para suturar la piel en las heridas incisas, limpias. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 11 mm x Grosor 2 mm. d. Empaque múltiple. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
5	6110	GARFIO MITCHEL NO.18	GRAPAS	SI		Modificación de la descripción del código	<b>GRAPAS (AGRAFES) MICHEL No. 18</b> a. Para suturar la piel en las heridas incisas, limpias. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 18 mm x Grosor 3 mm. d. Empaque múltiple. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
6	6171	MANGO DE BISTURÍ DE ACERO INOXIDABLE, NO. 3	MANGO	NO		Ninguna	<b>MANGO DE BISTURÍ, ACERO INOXIDABLE, No. 3</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud: 12-13 cm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO (OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
7	6172	MANGO DE BISTURÍ DE ACERO INOXIDABLE, NO. 4.	MANGO	NO		Ninguna	<b>MANGO DE BISTURÍ, ACERO INOXIDABLE, No. 4</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud: 12-13 cm c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
8	6188	PALANGANA ACERO INOXIDABLE DE 12 X 4 1/2"	PALANGANA	NO		Ninguna	<b>PALANGANA ACERO INOXIDABLE DE 12 x 4 1/2" LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Diámetro (12") x Altura (4 1/2") [Diámetro (30.48 cm) x Altura (11.43 cm)]. c. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. d. Autoclavable e. Empaque individual. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
9	6193	PALANGANA ACERO INOXIDABLE DE 14 X 4 1/2"	PALANGANA	NO		Ninguna	<b>PALANGANA ACERO INOXIDABLE DE 14 x 4 1/2" LONGITUD</b> a. Material: Acero inoxidable. b. Dimensiones: Diámetro (14") x Altura (4 1/2") [Diámetro (35.56 cm) x Altura (11.43 cm)]. c. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. d. Autoclavable e. Empaque individual. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
10	6202	PINZA PORTA AGUJAS DE 7"	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PORTA AGUJAS ACERO INOXIDABLE, 7" LONGITUD</b> a. Indicado para sujetar y guiar la aguja durante las suturas. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud: 7" (17.5 - 18.5 centímetros). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
11	6203	PINZA ALLIS DE 6"	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA ALLIS, ACERO INOXIDABLE, 6" LONGITUD</b> a. Pinza para tejidos, atraumática, con pequeños dientes que con moderada tensión se puede emplear en los bordes de intestino o cualquier otra viscera fácilmente desgarrable. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud: 6" (15 - 16 centímetros), 5 x 6 dientes. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
12	6204	PINZA DE ANILLOS RECTA 9-1/2"	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA FORTA ESPONJA (DE ANILLOS) FORTENGER, RECTA, ESTRIADA, ACERO INOXIDABLE, 9 1/2" LONGITUD</b> a. Pinza con extremos terminan en forma de aro, con estrías o fenestras que permiten una excelente toma de vísceras huecas sin dañarlas, también es útil para sujetar gasas o esponjas para realizar hemostasia por presión. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud: 9 1/2" ( 24 - 25 cm) d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
13	6206	PINZA BACKHAUS RECTA 5"	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>INOXIDABLE, 5" LONGITUD</b> a. Con extremos curvos y agudos 1:1, para fijar los campos estériles que delimitan el campo operatorio entre sí. b. Longitud: 5" (12.5 - 13 cm). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
14	6207	PINZA DE DISECCIÓN CON DIENTES 5.5"	PINZA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA DE DISECCIÓN CON DIENTES, ESTÁNDAR, RECTA, ACERO INOXIDABLE, 5.5" LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Con dientes, 1:2, para sujetar tejidos que requieren de mayor presión. c. Longitud: 5.5" ( 14 - 14.5 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
15	6209	PINZA KELLY CURVA DE 5.5"	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA HEMOSTÁTICA KELLY, CURVA, DE ACERO INOXIDABLE, 5.5" LONGITUD</b> a. Para realizar hemostasia en los vasos sanguíneos superficiales. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud: 5.5" (14 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
16	6210	PINZA KOCHER CURVA DE 5.5"	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>INOXIDABLE, 5.5" LONGITUD</b> a. Es una pinza con dientes 1:2 en la punta y estrías transversas la cara interna, utilizada para sujetar tejidos, para realizar hemostasia por presión y también para sujetar gasas o esponjas. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud: 5.5" (14 cm). d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
17	6211	PINZA MOSQUITO CURVA DE 5"	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA HEMOSTÁTICA HALSTED-MOSQUITO, CURVA, ACERO INOXIDABLE, 5" LONGITUD</b> a. Con cierre de cremallera que permite presión continua, tiene dientes 1:2 que permiten hemostasia de vasos sanguíneos superficiales. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud: 5" ( 12.5 cm - 13 cm). d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
18	6212	PINZA MOSQUITO RECTA DE 5"	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA HEMOSTÁTICA HALSTED-MOSQUITO, RECTA, ACERO INOXIDABLE, 5" LONGITUD</b> a. Con cierre de cremallera que permite presión continua, tiene dientes 1:2 que permiten hemostasia de vasos sanguíneos superficiales. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud: 5" ( 12.5 cm - 13 cm). d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
19	6213	PINZA PARA PONER Y QUITAR GARFIOS DE 5"	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA MICHEL PARA GRAPAS (AGRAFES), ACERO INOXIDABLE, 5" LONGITUD</b> a. Uno de sus extremos es útil para aplicar las grapas o agrafes y el otro extremo se utiliza para retirarlas. b. Longitud: 5" ( 12 - 13 cm). c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. e. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
20	6214	PINZA BACKHAUS RECTA DE 4"	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA PARA CAMPOS BACKHAUS, RECTA, ACERO INOXIDABLE, 4" LONGITUD</b> a. Con extremos curvos y agudos 1:1, para fijar los campos estériles que delimitan el campo operatorio entre sí. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud: 4" (10 - 11 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
21	6215	PINZA KELLY RECTA DE 5.5"	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA HEMOSTÁTICA KELLY, CURVA, DE ACERO INOXIDABLE, 5.5" LONGITUD</b> a. Para realizar hemostasia en los vasos sanguíneos superficiales. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud: 5.5" (14 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
22	6216	PINZA BACKHAUS RECTA DE 5.5"	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA PARA CAMPOS BACKHAUS, RECTA, ACERO INOXIDABLE, 5.5" LONGITUD</b> a. Con extremos curvos y agudos 1:1, para fijar los campos estériles que delimitan el campo operatorio entre sí. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud: 5.5" (14 - 15 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
23	6217	PINZA PORTA AGUJA TIPO MAYO HEGAR RECTA DE 6"	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PORTA AGUJAS MAYO-HEGAR, ACERO INOXIDABLE, 6" LONGITUD</b> a. Indicado para sujetar y guiar la aguja durante las suturas. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud: 6" (15 - 16 centímetros). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
24	6223	RIÑÓN DE ACERO INOXIDABLE DE 10"	RIÑÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BANDEJA TIPO RIÑÓN, ACERO INOXIDABLE, 10" LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Aproximadas (10" x 4" x 3") [25 x 10 x 7.5 cm o 25 x 14 x 4 cm]. c. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. d. De una sola, pieza sin uniones. Con extremos redondeados. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
25	6224	RIÑÓN DE ACERO INOXIDABLE DE 8"	RIÑÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BANDEJA TIPO RIÑÓN, ACERO INOXIDABLE, 8" LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Medidas aproximadas: (8" x 4" x 2") [20.5 x 9 x 4 cm o 20 x 12 x 3.5 cm]. c. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. d. De una sola, pieza sin uniones. Con extremos redondeados. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
26	6225	RIÑÓN DE ACERO INOXIDABLE DE 12"	RIÑÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BANDEJA TIPO RIÑÓN, ACERO INOXIDABLE, 12" LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Medidas aproximadas: (12" x 5" x 2.5") [30.5 x 13 x 7 cm o 30 x 16 x 5 cm]. c. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. d. De una sola, pieza sin uniones. Con extremos redondeados. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
27	6285	TIJERA RECTA ABOTONADA	TIJERA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TIJERA PARA VENDAJES LISTER, ANGULADA, ACERO INOXIDABLE, 14 - 16 cm LONGITUD</b> a. Hojas anguladas de 30° aproximadamente con respecto al mango. En su extremo distal posee un abultamiento redondeado que ayuda a introducirse con mucha facilidad por debajo del vendaje o la ropa sin hacer daño. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud: 14 - 16 cm. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
28	6286	TIJERA DE MAYO CURVA DE 5.5"	TIJERA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TIJERA MAYO, CURVA, ACERO INOXIDABLE, 6 3/4" LONGITUD</b> a. Es útil para diseccionar el tejido conectivo, para cortar materiales de sutura. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud: 5.5" (14 a 14.5 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
29	6287	TIJERA DE MAYO CURVA DE 6 3/4"	TIJERA	SI		Modificación de la descripción del código	<b>TIJERA MAYO, CURVA, ACERO INOXIDABLE, 6 3/4" LONGITUD</b> a. Es útil para diseccionar el tejido conectivo y para cortar materiales de sutura. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud: 6 3/4" (17 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
30	6288	TIJERA TRIANGULAR ABOTONADA	TIJERA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>TIJERA PARA VENDAJES LISTER, ANGULADA, ACERO INOXIDABLE, 18 cm LONGITUD</b> a. Hojas anguladas de 30° aproximadamente con respecto al mango. En su extremo distal posee un abultamiento redondeado que ayuda a introducirse con mucha facilidad por debajo del vendaje o la ropa sin hacer daño. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud: 18 cm. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
31	6293	TORNIQUETE NEUMÁTICO UNIVERSAL	TORNIQUETE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la clasificación	<b>TORNIQUETE NEUMÁTICO UNIVERSAL</b> a. Dispositivo quirúrgico utilizado para controlar la circulación venosa y arterial, para la oclusión temporal de un miembro (superior o inferior). b. Sistema de torniquete neumático controlado por microprocesador, con tecnología de doble puerto (para usar doble brazalete) y con su pedestal móvil. c. Interruptor de tiempo, para pre-programar el tiempo de insuflación. d. Interruptor de presión para leer (visualizador de presión) y programar la presión deseada máxima y mínima deseadas. e. Interruptor de insuflación, para insuflar la manga electrónicamente y mantenimiento de la presión seleccionada electrónicamente. f. Rango de ajuste de presión de al menos 50 a 500 mm Hg. g. Alarma indicadora de tiempo de insuflación con ajuste en el rango de 0-240 minutos, +/- 5. h. Compresor o fuente de aire incorporado.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Equipo Médico				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
32	6331	PINZA KOCHER RECTA DE 5.5" ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA HEMOSTÁTICA KOCHER, RECTA, ACERO INOXIDABLE, 5.5" LONGITUD</b> a. Es una pinza con dientes 1/2 en la punta y estrías transversas la cara interna, utilizada para sujetar tejidos, para realizar hemostasia por presión y también para sujetar gasas o esponjas. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud: 5.5" (14 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
33	6386	PINZA KOCHER RECTA PEQUEÑA	PINZA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	PINZA KOCHER RECTA PEQUEÑA				Duplicada con el código 6331				295	Insumo homologado	
34	6388	TIJERA PUNTA REDONDA RECTA DE 4"	TIJERA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TIJERA ESTÁNDAR, PUNTA ROMA, RECTA, ACERO INOXIDABLE, 4" LONGITUD</b> a. Tijera indispensable por su amplia utilidad en el campo de la medicina. b. Longitud: 4" (10.5 cm) de longitud. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
35	6390	PINZA PARA GASAS SIN DIENTES DE 3.5 Y GANCHO DE 5"	PINZA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA PARA PÓLIPOS Y TAMPONES GROSS-MAEIR, SIN CREMALLERA, RECTA, ACERO INOXIDABLE, 20 CM LONGITUD</b> a. Longitud: 20 - 20.5 cm b. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Empaque individual. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. e. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
36	6392	PINZA DE DISECCIÓN DE 4 A 5.5" SIN DIENTES	PINZA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA DE DISECCIÓN SIN DIENTES, ESTÁNDAR, RECTA, ACERO INOXIDABLE, 4.5 - 5.5" LONGITUD</b> a. Con estrías en la cara interna de la punta, para sujetar tejidos que por sus características podrían llegar a desgarrarse con facilidad. b. Longitud: 4.5 - 5.5 " ( 11.5 - 14.5 cm). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
37	6395	TIJERA PEQUEÑA RECTA PUNTA ROMA DE 4"	TIJERA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	TIJERA PEQUEÑA RECTA PUNTA ROMA DE 4"				Duplicada con el código 6388				295	Insumo homologado	

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
38	6443	COPA DE ACERO INOXIDABLE 2 oz	COPA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>COPA DE ACERO INOXIDABLE, 2 Oz</b> a. De amplia utilidad para contener soluciones durante los procesos médico-quirúrgicos. b. De acero inoxidable grado médico. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. e. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
39	6458	PINZA CURVA KARTMAN MEDIANA, 18 cm. ACERO INOXIDABLE	PINZA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA HEMOSTÁTICA HALSTED-MOSQUITO, CURVA, ACERO INOXIDABLE, 18 CM LONGITUD</b> a. Con cierre de cremallera que permite presión continua, tiene dientes 1.2 que permiten hemostasia de vasos sanguíneos superficiales. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud: 18 cm. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
40	6459	PINZA RECTA KARTMAN MEDIANA, 18 cm. ACERO INOXIDABLE	PINZA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA HEMOSTÁTICA HALSTED-MOSQUITO, RECTA, ACERO INOXIDABLE, 18 CM LONGITUD</b> a. Con cierre de cremallera que permite presión continua, tiene dientes 1.2 que permiten hemostasia de vasos sanguíneos superficiales. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud: 18 cm. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
41	6460	TIJERA SANTO CURVA	TIJERA	SI	Requerimiento confuso	Exclusión del código	TIJERA SANTO CURVA				No se logró identificar, tijeras identificadas con ese nombre				295	Insumo homologado	
42	6461	TIJERA ALLIS	TIJERA	SI	Requerimiento confuso	Exclusión del código	TIJERA ALLIS				No se logró identificar, tijeras identificadas con ese nombre				295	Insumo homologado	
43	6465	BANDEJA VIDRIO BARD-PARKER	BANDEJA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	BANDEJA VIDRIO BARD-PARKER				Se propone evaluar la exclusión de los listados de MMQ				295	Insumo homologado	
44	6511	LAPAROSCOPIO DE 10 mm, DE 0 GRADOS, DESCARTABLE.	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la clasificación	<b>LAPAROSCOPIO DE 10 mm, 0 GRADOS</b> a. Para observar a través del lente el campo quirúrgico. b. Dimensiones: Diámetro (10 mm). c. Con campo visual de 0°. d. Transmisión de iluminación integrada. e. Con longitud de trabajo entre el rango de 250 a 237 mm. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO (OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES Y MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
45	6551	PINZA CUNNINGHAM GRANDE	PINZA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la clasificación	<b>PINZA CUNNINGHAM, GRANDE</b> a. Ayuda a controlar la incontinencia urinaria por esfuerzo y el goteo relacionado con problemas urinarios en hombres. b. Tamaño: Grande para cuerpo de pene de 3" (7.62 cm). c. Compuesta de marco de acero inoxidable o plástico con bisagras. d. Dos almohadillas de espuma de memoria o silicona de grado médico. e. Dispositivo de cierre. f. Lavable. g. Reutilizable. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico			295	Insumo homologado
46	6552	PINZA CUNNINGHAM MEDIANA	PINZA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PINZA CUNNINGHAM, MEDIANA</b> a. Ayuda a controlar la incontinencia urinaria por esfuerzo y el goteo relacionado con problemas urinarios en hombres. b. Tamaño: Grande para cuerpo de pene de 2" (5.08 cm). c. Compuesta de marco de acero inoxidable o plástico con bisagras. d. Dos almohadillas de espuma de memoria o silicona de grado médico. e. Dispositivo de cierre. f. Lavable. g. Reutilizable. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico			295	Insumo homologado
47	6562	TIJERA RECTA	TIJERA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>TIJERA METZENBAUM, RECTA, ACERO INOXIDABLE, 14.5 - 16 CM LONGITUD</b> a. Tijeras largas y afiladas, se utilizan cuando se necesita mayor precisión de corte o en tejidos delicados. b. De acero inoxidable grado médico. De 14.5 - 15.5 cm de largo. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58238 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
48	6565	CUCHARILLA DE HUESO NO. 2	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CUCHARILLA (CUCHARA) PARA HUESO TIPO BRUNS, ACERO INOXIDABLE, NÚMERO 2</b> a. Utilizada en traumatología y ortopedia para el raspado quirúrgico de los huesos, en forma de cucharilla, ocupa extremo distal del instrumento. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud de todo el instrumento: 17 - 23 cm d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58238 o ASTM F899.	Ortopedia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
49	6566	CUCHARILLA DE HUESO PEQUEÑA	UNIDAD	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>ACERO INOXIDABLE, NÚMERO 1</b> a. Utilizada en traumatología y ortopedia para el raspado quirúrgico de los huesos, en forma de cucharilla, ocupa extremo distal del instrumento. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud de todo el instrumento: 17 - 23 cm d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58238 o ASTM F899.	Ortopedia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES Y MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
50	6667	CUCHARILLA DE HUESO NO. 5	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CUCHARILLA (CURETA) PARA HUESO TIPO GRUPO, ACERO INOXIDABLE, NÚMERO 5</b> a. Utilizada en traumatología y ortopedia para el raspado quirúrgico de los huesos, en forma de cucharilla, ocupa extremo distal del instrumento. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud de todo el instrumento: 17 - 23 cm d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las normas ISO 15848-1, ISO 15848-2, ISO 15848-3, ISO 15848-4, ISO 15848-5, ISO 15848-6, ISO 15848-7, ISO 15848-8, ISO 15848-9, ISO 15848-10, ISO 15848-11, ISO 15848-12, ISO 15848-13, ISO 15848-14, ISO 15848-15, ISO 15848-16, ISO 15848-17, ISO 15848-18, ISO 15848-19, ISO 15848-20, ISO 15848-21, ISO 15848-22, ISO 15848-23, ISO 15848-24, ISO 15848-25, ISO 15848-26, ISO 15848-27, ISO 15848-28, ISO 15848-29, ISO 15848-30, ISO 15848-31, ISO 15848-32, ISO 15848-33, ISO 15848-34, ISO 15848-35, ISO 15848-36, ISO 15848-37, ISO 15848-38, ISO 15848-39, ISO 15848-40, ISO 15848-41, ISO 15848-42, ISO 15848-43, ISO 15848-44, ISO 15848-45, ISO 15848-46, ISO 15848-47, ISO 15848-48, ISO 15848-49, ISO 15848-50, ISO 15848-51, ISO 15848-52, ISO 15848-53, ISO 15848-54, ISO 15848-55, ISO 15848-56, ISO 15848-57, ISO 15848-58, ISO 15848-59, ISO 15848-60, ISO 15848-61, ISO 15848-62, ISO 15848-63, ISO 15848-64, ISO 15848-65, ISO 15848-66, ISO 15848-67, ISO 15848-68, ISO 15848-69, ISO 15848-70, ISO 15848-71, ISO 15848-72, ISO 15848-73, ISO 15848-74, ISO 15848-75, ISO 15848-76, ISO 15848-77, ISO 15848-78, ISO 15848-79, ISO 15848-80, ISO 15848-81, ISO 15848-82, ISO 15848-83, ISO 15848-84, ISO 15848-85, ISO 15848-86, ISO 15848-87, ISO 15848-88, ISO 15848-89, ISO 15848-90, ISO 15848-91, ISO 15848-92, ISO 15848-93, ISO 15848-94, ISO 15848-95, ISO 15848-96, ISO 15848-97, ISO 15848-98, ISO 15848-99, ISO 15848-100.	Ortopedia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			286	Insumo homologado
51	6677	PINZA BAYONETA TIPO JANSEN DE 6"	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA TIPO JANSEN, ESTILIZADA, ACERO INOXIDABLE, 6" LONGITUD</b> a. Utilizada para la extracción de cuerpos extraños y tejido en cavidades profundas en otorrinolaringología, cirugía y neurocirugía. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud: 6" (15 - 16 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las normas ISO 15848-1, ISO 15848-2, ISO 15848-3, ISO 15848-4, ISO 15848-5, ISO 15848-6, ISO 15848-7, ISO 15848-8, ISO 15848-9, ISO 15848-10, ISO 15848-11, ISO 15848-12, ISO 15848-13, ISO 15848-14, ISO 15848-15, ISO 15848-16, ISO 15848-17, ISO 15848-18, ISO 15848-19, ISO 15848-20, ISO 15848-21, ISO 15848-22, ISO 15848-23, ISO 15848-24, ISO 15848-25, ISO 15848-26, ISO 15848-27, ISO 15848-28, ISO 15848-29, ISO 15848-30, ISO 15848-31, ISO 15848-32, ISO 15848-33, ISO 15848-34, ISO 15848-35, ISO 15848-36, ISO 15848-37, ISO 15848-38, ISO 15848-39, ISO 15848-40, ISO 15848-41, ISO 15848-42, ISO 15848-43, ISO 15848-44, ISO 15848-45, ISO 15848-46, ISO 15848-47, ISO 15848-48, ISO 15848-49, ISO 15848-50, ISO 15848-51, ISO 15848-52, ISO 15848-53, ISO 15848-54, ISO 15848-55, ISO 15848-56, ISO 15848-57, ISO 15848-58, ISO 15848-59, ISO 15848-60, ISO 15848-61, ISO 15848-62, ISO 15848-63, ISO 15848-64, ISO 15848-65, ISO 15848-66, ISO 15848-67, ISO 15848-68, ISO 15848-69, ISO 15848-70, ISO 15848-71, ISO 15848-72, ISO 15848-73, ISO 15848-74, ISO 15848-75, ISO 15848-76, ISO 15848-77, ISO 15848-78, ISO 15848-79, ISO 15848-80, ISO 15848-81, ISO 15848-82, ISO 15848-83, ISO 15848-84, ISO 15848-85, ISO 15848-86, ISO 15848-87, ISO 15848-88, ISO 15848-89, ISO 15848-90, ISO 15848-91, ISO 15848-92, ISO 15848-93, ISO 15848-94, ISO 15848-95, ISO 15848-96, ISO 15848-97, ISO 15848-98, ISO 15848-99, ISO 15848-100.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
52	6650	TUERA DE COSTURA	TUERA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>TUERA DE COSTURA</b> a. Práctica y resistente tijera de costura. b. Material: Material: acero carbono, acero inoxidable o titanio. c. Dimensiones: Longitud 18 cm. d. Con funda de plástico para poder guardarla, (opcional) e. Con un corte preciso y filo duradero. f. Permite cortar las telas con precisión. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 9001, 14001 u otro estándar.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos para esterilización	295	Insumo homologado
53	6653	PINZA CUNNINGHAM PEQUEÑA	PINZA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PINZA CUNNINGHAM, PEQUEÑA</b> a. Ayuda a controlar la incontinencia urinaria por esfuerzo y el goteo relacionado con problemas urinarios en hombres. b. Tamaño: Grande para cuerpo de pene de 1 1/2" (3.81 cm). c. Compuesta de marco de acero inoxidable o plástico con bisagras. d. Dos almohadillas de espuma de memoria o silicona de grado médico. e. Dispositivo de cierre. f. Lavable. g. Reutilizable. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico			295	Insumo homologado
54	6678	ESPÉCULO VAGINAL GRANDE DE ACERO INOXIDABLE.	ESPÉCULO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ESPÉCULO VAGINAL TIPO GRAVE, ACERO INOXIDABLE, GRANDE</b> a. Instrumento bivalvo que permite mantener la visión del canal vaginal y cervix uterino, con fines de diagnóstico, estudio y tratamiento. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (11.5 - 12 cm ) x Ancho (3.5 cm). d. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las normas ISO 15848-1, ISO 15848-2, ISO 15848-3, ISO 15848-4, ISO 15848-5, ISO 15848-6, ISO 15848-7, ISO 15848-8, ISO 15848-9, ISO 15848-10, ISO 15848-11, ISO 15848-12, ISO 15848-13, ISO 15848-14, ISO 15848-15, ISO 15848-16, ISO 15848-17, ISO 15848-18, ISO 15848-19, ISO 15848-20, ISO 15848-21, ISO 15848-22, ISO 15848-23, ISO 15848-24, ISO 15848-25, ISO 15848-26, ISO 15848-27, ISO 15848-28, ISO 15848-29, ISO 15848-30, ISO 15848-31, ISO 15848-32, ISO 15848-33, ISO 15848-34, ISO 15848-35, ISO 15848-36, ISO 15848-37, ISO 15848-38, ISO 15848-39, ISO 15848-40, ISO 15848-41, ISO 15848-42, ISO 15848-43, ISO 15848-44, ISO 15848-45, ISO 15848-46, ISO 15848-47, ISO 15848-48, ISO 15848-49, ISO 15848-50, ISO 15848-51, ISO 15848-52, ISO 15848-53, ISO 15848-54, ISO 15848-55, ISO 15848-56, ISO 15848-57, ISO 15848-58, ISO 15848-59, ISO 15848-60, ISO 15848-61, ISO 15848-62, ISO 15848-63, ISO 15848-64, ISO 15848-65, ISO 15848-66, ISO 15848-67, ISO 15848-68, ISO 15848-69, ISO 15848-70, ISO 15848-71, ISO 15848-72, ISO 15848-73, ISO 15848-74, ISO 15848-75, ISO 15848-76, ISO 15848-77, ISO 15848-78, ISO 15848-79, ISO 15848-80, ISO 15848-81, ISO 15848-82, ISO 15848-83, ISO 15848-84, ISO 15848-85, ISO 15848-86, ISO 15848-87, ISO 15848-88, ISO 15848-89, ISO 15848-90, ISO 15848-91, ISO 15848-92, ISO 15848-93, ISO 15848-94, ISO 15848-95, ISO 15848-96, ISO 15848-97, ISO 15848-98, ISO 15848-99, ISO 15848-100.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES MÉDICOS MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APARATOS Y EQUIPOS MÉDICOS MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
55	6684	GUÍA URETRAL FILIFORME, CON PUNTA DE ROCHE O RECTA, ROSCA HEMBRA NO. 5	GUÍA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	GUÍA URETRAL FILIFORME, CON PUNTA DE ROCHE O RECTA, ROSCA HEMBRA No. 5 a. Con punta roche o recta. b. Con rosca hembra. c. Núcleo de nitinol. d. Recubrimiento hidrófilo. e. Radiopaco. f. Buena visibilidad en ambientes oscuros. g. No contiene latex. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual que incluye introductor. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico			295	Insumo homologado
56	6689	ASPIRADOR DE VILBISS	UNIDAD	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	ASPIRADOR PORTÁTIL: a. Equipo de aspiración, para secreciones en la orofaringe y tráquea en paciente adulto, diseñado para trabajo continuo. b. Portátil. c. Bomba eléctrica de succión tipo rotatoria o de diafragma. d. Flujo de succión no menor a 27 LPM en su succión máxima. e. Presión de vacío regulable en el rango aproximado de al menos 0 a 550 mmHg. f. Voltaje: 115 ± 10% VAC, 60 Hz, monofásico. g. Dos (2) Frascos reutilizables. h. Fabricados en policarbonato o polisulfono. i. Con capacidad de 1 litro cada uno. j. Con escala de medida visible, graduados en ml o cc. k. Esterilizables en autoclave (a vapor). l. Certificado de Protección eléctrica según IEC 60601-1. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Equipo Médico			323	Insumo homologado
57	6690	ATOMIZADORES PARA DE VILBISS.	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	ATOMIZADORES: a. Para el suministro de neblina fina (líquido dosificado) que es ideal para tratamientos de nariz y garganta, cuidado de úlceras de decúbito y limpieza de heridas. b. Diseñado para usar con soluciones acuosas. c. Control preciso y aplicación de anestésicos tópicos. d. Frasco con capacidad de 1-4 onzas. e. Tubo pequeño que permite la introducción en las fosas nasales. f. Tubo de pulverización extraíble para facilitar la esterilización. g. La parte superior metálica. h. Incluye tubo, transiluido. i. Diseñado para usar con compresores de aire. j. Presión de operación: 10.5 - 18 psig. k. Flujo en litros : 5-8 lpm. l. Tasa de atomización: 10-21 ml/min o más. m. Reusable. n. Empaque individual.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Consumibles			295	Insumo homologado
58	6695	BANDEJA METAL ACERO INOXIDABLE TAPADERA DE 8 1/2 X 3 X 1 1/2"	BANDEJA	NO		Ninguna	BANDEJA DE ACERO INOXIDABLE CON TAPADERA, 8 1/2" x 3" x 1 1/2" a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud (8 1/2") x Ancho (3") x Profundo (1 1/2") [Longitud (21.5 cm) x Ancho (7.5cm) x Profundo (4 cm). c. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. d. Con tapadera. e. Autoclavable. f. Empaque individual. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Curaciones	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
59	6697	BOTE DE ACERO INOXIDABLE 5.5"ALTO X 13.5" ANCHO CON TAPADERA	BOTE	NO		Ninguna	BOTE CIRCULAR CON TAPADERA, ACERO INOXIDABLE, 5.5" ALTO x 13.5" DIÁMETRO a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Altura 5.5" (14 cm) x Diámetro 13.5" (34 cm). c. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Curaciones	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
60	6698	BOTE DE METAL DE ACERO INOXIDABLE 6.5"ALTO X 15.2" ANCHO CON TAPADERA	BOTE	NO		Ninguna	<b>BOTE CIRCULAR CON TAPADERA, ACERO INOXIDABLE, 6.5"ALTO x 15.2" DIAMETRO</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Alto 6.5" (16.5 cm) x Diámetro 15.2" (38.5 cm). c. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Curaciones	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
61	6699	BOTE DE METAL ACERO INOXIDABLE 7.5"ALTO X 16.5" ANCHO CON TAPADERA	BOTE	NO		Ninguna	<b>BOTE CIRCULAR CON TAPADERA, ACERO INOXIDABLE, 7.5"ALTO x 16.5" DIAMETRO</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Alto 7.5" (19 cm) x Diámetro 16.5" (42 cm). c. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Curaciones	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
62	6707	ESPEJULO VAGINAL MEDIANO DE ACERO INOXIDABLE	ESPEJULO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ESPEJULO VAGINAL TIPO GRAVE, ACERO INOXIDABLE, MEDIANO</b> a. Instrumento bivalvo que permite mantener la visión del canal vaginal y cervix uterino, con fines de diagnóstico, estudio y tratamiento. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 9.5 - 10 x ancho 3 - 3.5 cm. d. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
63	6715	MANGO DE BISTURÍ DE ACERO INOXIDABLE, NO. 7	MANGO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MANGO DE BISTURÍ, ACERO INOXIDABLE, No. 7</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud: 12-13 cm c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
64	6719	PINZA DE ANILLOS RECTA	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA PORTA ESPONJA (DE ANILLOS) FORSTER-BALLENGER, RECTA, ESTRIADA, ACERO INOXIDABLE, 7 "</b> a. Pinza con extremos terminan en forma de aro, con estrías o fenestras que permiten una excelente toma de vísceras huecas sin dañarlas, también es útil para sujetar gasas o esponjas para realizar hemostasia por presión. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud: 7" ( 18 cm) d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose	Cirugía general	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES Y MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APPLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
65	6722	PORTA TERMÓMETROS ACERO INOXIDABLE	UNIDAD	SI		Modificación de la descripción del código	<b>PORTA TERMÓMETROS ACERO INOXIDABLE</b> a. Para colocar termómetros. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (11cm) x Diámetro inferior (6.5 cm) x Diámetro superior (3.5 cm). d. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. e. Con base para evitar volcaduras. f. Autoclavable. g. Empaque individual. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
66	6723	POMADERAS DE ACERO INOXIDABLE CON TAPADERA Y JALADOR	POMADERA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>POMADERAS CIRCULAR CON TAPADERA Y JALADOR, DE ACERO INOXIDABLE</b> a. De amplia utilidad, para guardar algodón o gasa estéril, etc. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Alto (125 mm) x Diámetro (125 mm). d. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
67	6729	TIJERA DE BOTÓN DE 7 cm	TIJERA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>TIJERA PARA VENDAJES LISTER, ANGULADA, ABOTONADA, ACERO INOXIDABLE, 3.5"</b> a. Hojas anguladas de 30° aproximadamente con respecto al mango. En su extremo distal posee un abultamiento redondeado que ayuda a introducirse con mucha facilidad por debajo del vendaje o la ropa sin hacer daño. b. De acero inoxidable grado médico. c. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. d. Dimensiones: Longitud 9 cm. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
68	6740	TIJERA PARA QUITAR PUNTOS RECTA DE 3.5"	TIJERA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TIJERA LITTAUER PARA RETIRO DE PUNTOS, 3.5" DE LONGITUD DE ACERO INOXIDABLE</b> a. Tijera con punta especial para la retirada de puntos de sutura. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (3.5") [8 cm]. d. Una hoja en forma de gancho. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
69	6742	MANGO DE BISTURÍ DE ACERO INOXIDABLE, NO. 12	MANGO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MANGO DE BISTURÍ, ACERO INOXIDABLE, No. 12</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud: 12-13 cm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO (OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES Y MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
70	6869	PINZA DE ANILLOS CURVA.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA FORTA ESPONJA (DE ANILLOS) FORTSTER-BALLENGER, CURVA, ESTRIADA, ACERO INOXIDABLE, 9 1/2" LONGITUD</b> a. Pinza con extremos terminan en forma de aro, con estrías o fenestras que permiten una excelente toma de vísceras huecas sin dañarlas, también es útil para sujetar gasas o esponjas para realizar hemostasia por presión. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 9 1/2" ( 24 - 25 cm) d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
71	6870	CUCHARILLA PARA LEGRADO NO. 1,2 Y 3	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CUCHARILLA O COCHARILLO UTERINO PARA LEGRADO, SIMS O RECAMIER, ACERO INOXIDABLE, No. 1, 2,3</b> a. Para raspado o legrado uterino. b. De acero inoxidable grado médico. c. Diámetro curvas: número 1 (7mm), número 2 (8 mm) y número 3 (9 mm). d. Longitud total del instrumento ( mango y cucharilla): 31 cm. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
72	6871	TIJERA DE MAYO RECTA DE 5.5"	TIJERA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TIJERA DE MAYO, RECTA, ACERO INOXIDABLE, 5.5"</b> a. Tijera quirúrgica con múltiples usos, usado para seccionar, cortar y separar los tejidos. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud: 5.5" (14 - 14.5 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
73	6872	TENÁCULOS SIMPLES	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TENÁCULO SIMPLE (PINZA ERINA, BRAUN O POZZI), ACERO INOXIDABLE</b> a. Utilizado para sujetar y ejercer tracción del cuello uterino, durante intervenciones de ginecología y obstetricia b. De acero inoxidable grado médico. c. De 25-26 cm de largo. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
74	6888	TIJERA CURVA MEDIANA DE 5.5"	TIJERA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	TIJERA CURVA MEDIANA DE 5.5"				Duplicado con el código 6286	Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
75	6889	TIJERA RECTA MEDIANA DE 5.5"	TIJERA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	TIJERA RECTA MEDIANA DE 5.5"				Duplicado con el código 6871				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
76	6890	TIJERA SIMA UTERINA DE 8"	TIJERA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TIJERA SIMS, UTERINA, ACERO INOXIDABLE, 8"</b> a. Utilizada para intervenciones quirúrgicas de ginecología y obstetricia, cuando se requiere el corte de tejidos fuertes. b. De acero inoxidable grado médico. c. De 8" (20 cm) de longitud. d. Punta roma-roma. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
77	6891	PINZA DE CAMPO DE 5 ½"	PINZA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA DE CAMPO TIPO DOYEN, ACERO INOXIDABLE, DE 5 ½"</b> a. Son pinzas identificadas de segundo campo, fijan el campo a los bordes de la incisión. b. De 5 1/2" ( 14 cm ) longitud. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugia general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
78	6892	PINZA SCHOEDER 1 GARFIO DE 9 1/2"	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA TENÁCULO SCHOEDER, 1 GARFIO, ACERO INOXIDABLE, 9 1/2"</b> a. Utilizado para sujetar y ejercer tracción del cuello uterino, durante intervenciones de ginecología y obstetricia. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud: 9 1/2" (24 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
79	6904	BANDEJA ACERO INOXIDABLE 8 1/2 X 5 X 3	BANDEJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BANDEJA RECTANGULAR, SIN TAPADERA, ACERO INOXIDABLE, 8 1/2 x 5 x 3</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Autoclavable c. Dimensiones: Longitud 8 1/2" ( 21.5 cm ) x Ancho 5" (13 cm) x 3" (7.5 cm). Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. d. Empaque individual. e. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
80	6905	PINZA KOCHER CURVA GRANDE	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA KOCHER CURVA, ACERO INOXIDABLE, 10" LONGITUD</b> a. Es una pinza con dientes 1:2 en la punta y estrías transversas la cara interna, utilizada para sujetar tejidos, para realizar hemostasia por presión y también para sujetar gasas o esponjas. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 10" (26 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del	Cirugia general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
81	6911	PINZA FERGUSON PARA HUESO	PINZA	SI		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA FERGUSSON PARA HUESOS, 21 cm LONGITUD</b> a. Pinza de sujeción quirúrgica ortopédica. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (8") [21 cm]. d. Recta. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel			Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
82	6959	GUÍA URETRAL FILIFORME, CON PUNTA DE ROCHE O RECTA, ROSCA HEMBRA NO. 6	GUÍA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>GUÍA URETRAL FILIFORME, No. 6</b> a. Con punta roche o recta. b. Con rosca hembra. c. Núcleo de nitinol. d. Recubrimiento hidrófilo. e. Radiopaco. f. Buena visibilidad en ambientes oscuros. f. No contiene látex. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual que incluye introductor. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico			295	Insumo homologado
83	6978	CÁMARA CEFÁLICA PARA NEONATO	UNIDAD	SI	Registro duplicado en diferente clasificación	Exclusión del código	CÁMARA CEFÁLICA PARA NEONATO				También incluida en Listado de Consumibles con el código 6978				295	Insumo homologado	
84	6986	VALVA TIPO MAYO PARA CIRUGÍA VAGINAL, JUEGO DE 3	VALVA	NO		Ninguna	<b>JUEGO DE VALVAS VAGINALES, TIPO MAYO, ACERO INOXIDABLE.</b> a. Para cirugía vaginal. b. De acero inoxidable grado médico. c. Juego de tres. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	3° Nivel			Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
85	7134	CLAMP MULTIUSOS RECTO DE 4 7/8", 12.4 cm LARGO. QUIJADAS DE 3.5 cm.	PINZA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA CLAMP DE BARKET, ANGULADO, ACERO INOXIDABLE, 4 7/8" LONGITUD</b> a. Corresponde a las pinzas clasificadas hemostáticas y atraumáticas. Este tipo de instrumental permite al cirujano colocar sus manos fuera de la herida y trabajar en la profundidad con los extremos. Útil para cirugía vascular y cirugía general. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud: 4 7/8" ( 12 - 12.5 cm ) d. Quijadas de 3.5 cm. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que	Cirugía general	Clase II	3° Nivel			Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
86	7135	CLAMP CATÉTER DE VENA CAVA PEDIÁTRICO DE 7 3/8" (18.7 cm.) 24 FR.	PINZA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<del>PINZA CLAMP CATÉTER DE VENA CAVA, PEDIÁTRICO, RECTO, ACERO INOXIDABLE, 6.5", 24 FR.</del> a. Corresponde a las pinzas clasificadas hemostáticas, atraumáticas. De utilidad en cirugía cardiovascular relativa a la vena cava del paciente pediátrico. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud total: 6.5" (16.5 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de	Cardiología y Angiología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
87	7136	CLAMP VASCULAR NEONATAL PARA OCLUSIÓN PORTAL DE COOLEY 5". (12.5 cm) LARGO DE QUIJADAS 2 cm.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<del>PINZA CLAMP VASCULAR NEONATAL, TIPO COOLEY, PARA OCLUSIÓN PORTAL, ACERO INOXIDABLE, 5" LONGITUD</del> a. Corresponde a las pinzas clasificadas hemostáticas, atraumáticas. De utilidad en cirugía vascular. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 5" ( 12.5 - 13 cm). d. Dimensión de Quijadas: Longitud 2 cm. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del	Cardiología y Angiología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
88	7138	CLAMP VASCULAR DE COOLEY 5". (12.7 cm) LARGO DE QUIJADAS RECTAS. 4 cm AGARRE ANGULADO.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<del>PINZA CLAMP VASCULAR, TIPO COOLEY, ANGULADO, ACERO INOXIDABLE, 5" LONGITUD</del> a. Corresponde a las pinzas clasificadas hemostáticas, atraumáticas. De utilidad en cirugía vascular. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud: 5" ( 12.5 - 13 cm). d. Dimensión Quijadas rectas: Longitud 4 cm. e. Agarre angulado. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del	Cardiología y Angiología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
89	7139	CLAMP VASCULAR DE COOLEY NEONATAL DE 5". QUIJADAS 3.8 cm RECTAS. AGARRE RECTO.	PINZA	SI		Modificación de la descripción del código	<del>PINZA CLAMP VASCULAR NEONATAL, TIPO COOLEY, ACERO INOXIDABLE, 5" LONGITUD</del> a. Corresponde a las pinzas clasificadas hemostáticas, atraumáticas. De utilidad en cirugía vascular. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 5" ( 12.5 - 13 cm). d. Dimensiones Quijadas rectas: Longitud 3.8 cm. e. Agarre recto. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del	Cardiología y Angiología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
90	7140	CLAMP MINIATURA DE AORTA BECK. 6" (15.2cm) LARGO. QUIJADA 2.5 cm. PROFUNDIDAD 6 mm.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<del>PINZA CLAMP MINIATURA DE AORTA, TIPO BECK, ACERO INOXIDABLE, 6" LONGITUD</del> a. Corresponde a las pinzas llamadas hemostáticas, atraumáticas. De utilidad en cirugía vascular. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud instrumento 6" (15 - 15.5 cm). d. Dimensiones quijada: Longitud (2.5 cm.) y Profundidad (6 mm). e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del	Cardiología y Angiología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE RED ORGANIZACIÓN (DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE RED ORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
91	7141	CLAMP VASCULAR DE AGARRE REYNOLDS PEQUEÑO 6 1/4" (15.9cm) ANGULADO 85 GRADOS. LARGO DE QUIJADAS 2.9 cm, PROFUNDIDAD 5 mm.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA CLAMP VASCULAR TIPO REYNOLDS O DEBARET REYNOLDS, ANGULADO 85 GRADOS, ACERO INOXIDABLE, 6 1/4"</b> a. Corresponde a las pinzas clasificadas hemostáticas, atraumáticas. De utilidad en cirugía vascular, para anastomosis. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud instrumento 6 1/4" (16 - 16.5 cm). d. Longitud quijada: Longitud (2.9 cm) y Profundidad (5 mm). e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose	Cardiología y Angiología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
92	7142	CLAMP MINIATURA DE AORTA.	PINZA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	CLAMP MINIATURA DE AORTA.				Código duplicado con el código 7140				295	Insumo homologado	
93	7178	CÁNULA DE ASPIRACIÓN DE FRAZIER CON INTERRUPTOR DE SUCCIÓN Y MANDRIL DE 180 mm. 7" OLIVA DE 3 cm.	CÁNULA	NO		Ninguna	<b>CÁNULA DE ASPIRACIÓN DE FRAZIER, ACERO INOXIDABLE.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Mandril de 7" (180 mm). c. Oliva de 3 cm. d. Con interruptor de succión. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
94	7830	MANGO DE BISTURÍ CON FORMA DE HOZ DE 23 cm DE LARGO.	MANGO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MANGO DE BISTURÍ ANGULADO (CON FORMA DE HOZ), ACERO INOXIDABLE, 21 - 23 CM</b> a. Por su forma angulada es muy útil en cirugía odontológica o de cirugía maxilofacial. b. Longitud: 21 - 23 cm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
95	7834	PINZA PARA BRONCOESOFAGOSCOPIO STORZ 35 cm LONGITUD BOCA DE LUCIO.	PINZA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PINZA PARA BRONCOESOFAGOSCOPIO, BOCA DE LUCIO, 35 cm LONGITUD</b> a. Pinzas en forma de cuchara, para biopsia, abertura unilateral, semiflexibles. b. Canal lateral para introducir instrumentos y catéteres c. Dimensiones: Longitud útil (35 cm) y Grosor de la vaina (1 mm). d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Neumología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
96	7849	ANOSCOPIO PEQUEÑO DE 2 ¼. LARGO 9/16.	UNIDAD	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>ANOSCOPIO TIPO HIRSCHMANN, PEQUEÑO, ACERO INOXIDABLE, 65 x 16 mm LONGITUD</b> a. De utilidad en Hemorroidectomía y otros procedimientos del área anorectal. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud del anoscopio: 65 mm. Diámetro del anoscopio: 16 mm. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Proctología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
97	7850	ASA PARA AMÍGDALAS NO 7.	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>ASA PARA AMÍGDALAS, ACERO INOXIDABLE, No. 7</b> a. Son utilizadas en el amigdalótomo para la extirpación quirúrgica de las amígdalas palatinas. b. De acero inoxidable grado médico. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
98	7851	ASPIRADOR COMPLETO PARA TOMA CIELTICA.	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>ASPIRADOR DE SECRECIONES A TOMA CIELTICA.</b> a. Dispositivo de aspiración de secreciones por venturi configuración a pared. b. Que proporcione un nivel de alto vacío ajustable. c. Compuesto por: regulador de vacío, trampa, frascos y soporte a pared de la misma marca del equipo. d. Regulador con mecanismo de regulación para alcanzar más estabilidad y precisión. e. Trampa de agua de policarbonato con protección de sobrellenado y filtro de partículas de alta eficiencia. f. ON/OFF y mando de regulación de vacío. g. Un frasco reutilizable, uno de repuesto con su respectivo soporte a pared. h. Adaptadores compatibles con toma de gases existentes en la unidad. i. Todos los accesorios necesarios para su puesta en marcha y normal funcionamiento. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Equipo Médico				323	Insumo homologado
99	7852	ASPIRADOR COMPLETO PARA TOMA DE PARED, CON CAPACIDAD CONTINUA E INTERMITENTE.	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>ASPIRADOR DE SECRECIONES CONTINUO-INTERMITENTE, DE PARED</b> a. Aspirador de secreciones de succión continua e intermitente a pared. b. Compuesto por: regulador de vacío, trampa, frascos y soporte a pared de la misma marca del equipo. c. Regulador con mecanismo de regulación para alcanzar más estabilidad y precisión. d. Trampa de agua de policarbonato con protección de sobrellenado y filtro de partículas de alta eficiencia. e. Con selector de función (Apagado, Regulado Continua, Intermitente). f. Un frasco reutilizable, uno de repuesto con su respectivo soporte a pared. g. Adaptadores compatibles con toma de gases existentes en la unidad. h. Todos los accesorios necesarios para su puesta en marcha y normal funcionamiento. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Equipo Médico				323	Insumo homologado
100	7856	CURETA AURICULAR DE BUCK ROMA. LONGITUD 14.5 cm TAMAÑO 0.	CURETA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CURETA AURICULAR DE BUCK, ROMA, ACERO INOXIDABLE, TAMAÑO 0</b> a. Para procedimientos de Otorrinolaringología. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 14.5 - 16. 5 cm. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
101	7857	ESPÉCULO RECTAL 8 ½ CON SET DE TORNILLOS Y HOJAS DE 3 ½ " EN LA HOJA DISTAL.	ESPÉCULO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>ESPÉCULO RECTAL DE FRATTI, ACERO INOXIDABLE, HOJA DISTAL 3 1/2"</b> a. Para realizar Hemorroidectomía y procedimientos en área anorectal. b. De acero inoxidable grado médico. c. Con 2 tornillos para su graduación. d. Dimensiones: Longitud total del instrumento: 8 1/2" (20 - 21.5 cm). Hoja distal: 3 1/2" ( 80 - 90 mm x 25 mm ). e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Proctología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
102	7858	ESPÉCULO QUIRÚRGICO DE 2 3/8 " DE LARGO CON TUBO FENESTRADO INTERNO.	ESPÉCULO	NO		Ninguna	<b>ESPÉCULO QUIRÚRGICO, ACERO INOXIDABLE, 2 3/8 "</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 6 cm ( 2 3/8" ) de largo. c. Con tubo fenestrado interno. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
103	7861	FÓRCEPS O PINZA VASCULAR DE TEJIDOS DELICADOS COOLEY 7 1/8" (20 cm). PUNTA ASERRADA.	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA VASCULAR TIPO COOLEY, PUNTA ASERRADA, 7 1/8" LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. De 20 cm (7 1/8") largo. c. Punta aserrada. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cardiología y Angiología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
104	7863	FÓRCEPS O PINZA VASCULAR DE TEJIDOS DE BACKEY 6" (15.2 cm) RECTA. PUNTA DE 2 mm. ANCHO.	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA VASCULAR TIPO DE BACKEY, 6" LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. De 6" (15 cm) recta. c. Punta de 2 mm ancho. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cardiología y Angiología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
105	7868	GANCHO AGUDO PARA CIRUGÍA PLÁSTICA. 16 cm. 6 ½.	GANCHO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO AGUDO PARA CIRUGÍA PLÁSTICA, TIPO JOSEPH, 16 cm LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. De 16 cm (6 1/4") de largo. c. De dos garfios. d. De 2 mm ancho. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía Plástica	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
106	7869	GANCHITO AURICULAR SIN BOTÓN LONGITUD 15.5 cm TAMAÑO 1.	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>GANCHITO (PINZA) AURICULAR SIN BOTÓN, 15.5 cm LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Tamaño 1. c. Longitud 15.5 cm d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
107	7872	PINZA AURICULAR DE HARTMAN EXTRAFINA ESTRIADA. LONGITUD 8 cm.	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA AURICULAR DE HARTMAN EXTRAFINA ESTRIADA, ACERO INOXIDABLE, 8 cm LONGITUD</b> a. Para extraer cuerpos extraños de nariz, oídos o debajo de la lengua. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (8 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
108	7873	PINZA DE BENSON. (SEPARADOR)	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA TIPO BENSON (SEPARADOR)</b> a. Separadpr para piloro. b. De acero inoxidable grado médico. c. De 15-20 cm de largo. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
109	7874	PINZA DE CAMPO CON PORTA TUBO O PORTA CABLE, ACERO INOXIDABLE, 4 3/8" LONGITUD	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE CAMPO CON PORTA TUBO O PORTA CABLE, ACERO INOXIDABLE, 4 3/8" LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud (11 cm) ( 4 3/8"). c. Diámetro porta tubo o cable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
110	7875	PINZA DE DISECCIÓN FINA LARGA.	PINZA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA DE DISECCIÓN FINA LARGA, ACERO INOXIDABLE, 15 cm LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 15 cm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES MEDICO QUIRURGICO	SUBCLASIFICACIONES APPLIMES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
111	7877	PINZA DE DISECCIÓN FINA CORTA.	PINZA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA DE DISECCIÓN FINA CORTA, 12 cm LONGITUD</b> a. De acero inoxidable. b. Dimensiones: Longitud 12 cm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
112	7878	PINZA DE DISECCIÓN DE ADSON BROWN DE ACERO INOXIDABLE CON DIENTES ATRAUMÁTICOS.	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE DISECCIÓN DE ADSON BROWN, 12 cm, LONGITUD</b> a. Para sujetar tejido superficial en procedimientos quirúrgicos. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones : Longitud 12 cms. d. Con dientes atraumáticos. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
113	7879	PINZA STRUEMPER CON MORDAZAS DE CUCHARA OVALADA Y FENESTRADA CURVADA HACIA ARRIBA 45° DE 12 cm LONGITUD.	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA STRUEMPER CON MORDAZAS DE CUCHARA OVALADA Y FENESTRADA, ACERO INOXIDABLE, 12 cm LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 12 cm. c. Curvada hacia arriba 45°. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
114	7881	PINZA DE BIOPSIA VAGINAL THOMAS GAYLOR.	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA TIPO THOMAS GAYLOR, PARA BIOPSIA VAGINAL, 22-24 cm LONGITUD</b> a. para realizar biopsia uterina, para extraer una muestra de tejido uterino. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 22-24 cm. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
115	7883	SEPARADOR O RETRACTOR DE RICHARDSON EASTMAN (SET DE DOS) TALLA PEQUEÑA 10"	SEPARADOR	NO		Ninguna	<b>EASTMAN, ACERO INOXIDABLE, 10"</b> a. Se usa cirugía para mantener los tejidos u órganos fuera del área donde se encuentra trabajando el cirujano. En gineco obstetricia se usa para retraer la vagina en la primera fase de la histerectomía vaginal. b. De acero inoxidable grado médico. c. Talla pequeña 10". d. Empaque individual. Set de dos separadores. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
116	7884	SEPARADOR DE VENA SAHS 8 ½" (21.6cm) ANCHO DE LA HOJA 11 mm.	SEPARADO R	NO		Ninguna	<b>SEPARADOR DE VENA SAHS, 8 ½" LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 21.5 cm (8 ½") x Ancho de la hoja 11 mm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
117	7885	SEPARADOR FARABEAUF, ACERO INOXIDABLE, 4 ½ "	SEPARADO R	NO		Ninguna	<b>SEPARADOR FARABEAUF, ACERO INOXIDABLE, 4 ½ " LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 11 cm (4 ½ ") de longitud. c. Set de dos hojas. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
118	7886	SEPARADOR COSTAL DE FINOCHIETO DE 11.4 cm HOJAS DE 3X5 cm DE PROFUNDIDAD.	SEPARADO R	NO		Ninguna	<b>SEPARADOR COSTAL DE FINOCHIETO, ACERO INOXIDABLE, 11.4 cm LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Separador con valvas fijas de 11.4 cm de apertura. c. Dimensiones: Profundidad 5 cm x Ancho 3 cm. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
119	7888	SEPARADOR COSTAL DE FINOCHIETO DE 9.8 cm HOJAS DE 3X 2.7 cm.	SEPARADO R	NO		Ninguna	<b>SEPARADOR COSTAL DE FINOCHIETO, ACERO INOXIDABLE, 9.8 cm.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Separador con valvas fijas de 9.8 cm de apertura. c. Dimensiones: Profundidad 2.7 cm x Ancho 3 cm. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
120	7889	TENACILLAS O PINZA CON BOCA DE CUCHARA DE 2 mm. DE 23 cm DE LARGO PARA LARINGOSCOPIO KARL STORZ.	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TENACILLAS O PINZA CON BOCA DE CUCHARA DE 2 mm. DE 23 cm DE LARGO</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 23 cm c. Tamaño 2 mm d. Pinzas de cuchara tipo ovalada. e. Mordazas de acción simple. f. Empaque individual. g. Compatible con laringoscopio existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO (OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES MEDICINA MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
121	7890	TIJERA BABY METZEMBAU CURVA DE 15 cm 5 3/4	TIJERA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	TIJERA BABY METZEMBAU, CURVA, ACERO INOXIDABLE, 5 3/4" LONGITUD a. Tijera para disecciones más finas y para intervenciones quirúrgicas delicadas. b. De acero inoxidable grado médico. c. Longitud: 5 3/4" ( 14 - 14.5 cm). d. Punta roma-roma. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
122	7891	DILATADORES DE LEFORT PARA GUÍA FILIFORME TORNILLO MACHO NO 24 AL 30	DILATADOR	NO		Ninguna	SET DILATADORES DE LEFORT, PARA GUÍA FILIFORME, TORNILLO MACHO a. De acero inoxidable grado médico. b. Medidas: de 24 - 30 Fr. c. Estuche para su almacenaje. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Urología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
123	7892	CUCHILLAS PARA UROLOGÍA RECTAS DE CORTE FINO	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	CUCHILLAS O BISTURÍ PARA UROLOGÍA, RECTAS, DE CORTE FINO a. Estériles. b. Descartables. c. Empaque individual o múltiple. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
124	7893	COMPRESOR AÓRTICO	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	CATÉTER PARA OCLUSIÓN DE ARTERIA AORTA a. Catéter de lumen triple 9 o 10.5 FR. b. Longitud de 65- 100 cm. c. Con balón de elastómero en la punta. d. Alambre guía con punta en forma de J, de 200 cm de longitud y 0.038" diámetro. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico			Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
125	7894	CÁNULA DE NOVACK PARA BIOPSIA ENDOMETRIO	CÁNULA	NO		Ninguna	CÁNULA DE NOVACK PARA BIOPSIA ENDOMETRIO, ACERO INOXIDABLE, 2 mm DE DIÁMETRO. a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud de 200-203 mm x Diámetro 2 mm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
126	7898	ESPÉCULO AURICULAR DE HARTMAN MODELO CORTO PARA NIÑOS. 27 cm. DIÁMETRO EXTERIOR 4 mm	ESPÉCULO	NO		Ninguna	<b>ESPÉCULO AURICULAR DE HARTMAN, MODELO CORTO PARA NIÑOS, ACERO INOXIDABLE, DIÁMETRO EXTERIOR 4MM</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 27 cm de longitud x Diámetro exterior 4 mm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
127	7899	ESPÉCULO AURICULAR DE HARTMAN MODELO CORTO PARA NIÑOS. 27 cm. DIÁMETRO EXTERIOR 5 mm	ESPÉCULO	NO		Ninguna	<b>ESPÉCULO AURICULAR DE HARTMAN MODELO CORTO PARA NIÑOS, ACERO INOXIDABLE, DIÁMETRO EXTERIOR 5 mm</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 27 cm x Diámetro exterior 5 mm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
128	7900	ESPÉCULO AURICULAR DE HARTMAN MODELO CORTO PARA NIÑOS. 27 cm. DIÁMETRO EXTERIOR 3 mm	ESPÉCULO	NO		Ninguna	<b>ESPÉCULO AURICULAR DE HARTMAN MODELO CORTO PARA NIÑOS, ACERO INOXIDABLE, DIÁMETRO EXTERIOR 3 mm.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 27 cm x Diámetro externo 3 mm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
129	7902	LARINGOSCOPIO NEONATAL	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>LARINGOSCOPIO NEONATAL:</b> a. Laringoscopio portátil, para aplicación en pacientes recién nacidos (microprematuros, prematuros) y lactantes (0 a 2 años). b. Completo, con su(s) mango, bombillos, estuche(s) y hojas. c. Capacidad de acople para hojas de aplicación en pacientes neonatales, tipo estándar (curvas y rectas). d. Hojas con sistema de iluminación estándar. e. Hojas Milerr No. 00, 0 y 1. f. Con estuche compacto con compartimentos interiores para mantener los instrumentos en posición. g. Sistema de carga de baterías. h. Certificado de calidad aplicable a esta clase de insumo ISO 7376. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase II	2° Nivel		Equipo Médico				323	Insumo homologado
130	7924	SET DE DILATADORES ESOFÁGICOS	SET	SI	Error de clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE DILATADORES ESOFÁGICOS</b> a. Del 16 al 60 fr. b. De plástico grado médico, flexible. c. Extremo distal radiopaco. d. Con marcas de profundidad. e. Con guía metálica f. Libre de látex. g. Descartable. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
131	7926	SET DE BROCAS PARA MASTOIDECTOMÍA	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE BROCAS PARA MASTOIDECTOMÍA, ACERO INOXIDABLE.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Incluye 5 brocas diamantadas de 1.0 mm - 5.0 mm. c. Incluye 5 brocas cortantes de 1.0 mm - 5.0 mm. d. Set en empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				298	Insumo homologado
132	7957	CÁNULA DE ASPIRACIÓN DE POOLE PEDIÁTRICA DE ACERO INOXIDABLE DE 8". 17 FR.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA DE ASPIRACIÓN DE POOLE PEDIÁTRICA, ACERO INOXIDABLE, 8", 17 FR</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. De 20 cm (8") c. De 17 - 18 FR. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
133	7969	FLUJÓMETRO DE OXÍGENO PARA SALIDA DE 15 LITROS Y 50 PSI.	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>FLUJÓMETRO DE OXÍGENO PARA SALIDA DE 0-15 LITROS Y 50 PSI.</b> a. Flujómetro de uso hospitalario, para controlar el flujo de oxígeno médico de la red de gases al paciente. b. Simple de presión compensada. c. Sistema compensador de variaciones de presión de la línea. d. Con conector de conexión rápida, compatible con el tipo toma de pared o de columna que tenga el hospital. e. Capaz de soportar presión de entrada de al menos 50 PSI. f. Regulación de flujo de rango de 0 a 15 litros por minuto. g. Con humidificador autoclavable, con conector a flujómetro metálico. h. Adaptador/Conector metálico funcional tanto para tubo de oxígeno como para set de nebulización. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Equipo Médico				323	Insumo homologado
134	7970	FLUJÓMETRO PARA OXÍGENO CON SALIDA DE 15 LITROS.	UNIDAD	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	FLUJÓMETRO PARA OXÍGENO CON SALIDA DE 15 LITROS.				Duplicado con el código 7969				323	<a href="#">Insumo homologado</a>	
135	7971	FLUJÓMETRO DE AIRE DE DOBLE CHEQUE DE 15 LITROS Y 50 PSI.	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>FLUJÓMETRO DOBLE DE AIRE PARA SALIDA DE 0-15 LITROS Y 50 PSI.</b> a. Flujómetro doble de uso hospitalario, para controlar el flujo de oxígeno médico de la red de gases al paciente. b. Se componen de dos flujómetros de presión compensada montados en un adaptador en "Y". c. Simple de presión compensada. d. Sistema compensador de variaciones de presión de la línea. e. Con conector de conexión rápida, compatible con el tipo toma de pared o de columna que tenga el hospital. f. Capaz de soportar presión de entrada de al menos 50 PSI. g. Regulación de flujo de rango de 0 a 15 litros por minuto. h. Con humidificador autoclavable, con conector a flujómetro metálico. i. Adaptador/Conector metálico funcional tanto para tubo de oxígeno como para set de nebulización. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Equipo Médico				323	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR		
136	7972	FLUJOMETRO ADAPTABLE A PARED LATERAL VENTILADOR.	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	FLUJOMETRO ADAPTABLE A PARED LATERAL DE VENTILADOR a. Adaptable a ventilador b. Simple de presión compensada. c. Sistema compensador de variaciones de presión de la línea. d. Con conector de conexión rápida, compatible con el tipo toma existente. e. Capaz de soportar presión de entrada de al menos 50 PSI. f. Regulación de flujo de rango de 0 a 15 litros por minuto. g. Con humidificador autoclavable, con conector a flujómetro metálico. h. Adaptador/Conector metálico funcional tanto para tubo de oxígeno como para set de nebulización. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel			Equipo Médico				323	Insumo homologado
137	7973	FLUJÓMETRO DE 1 LITRO.	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	FLUJÓMETRO DE OXÍGENO PARA SADOR DE VENTILADOR, PEDIÁTRICO. a. Flujómetro de uso hospitalario, para controlar el flujo de oxígeno médico de la red de gases al paciente pediátrico. b. Simple de presión compensada. c. Sistema compensador de variaciones de presión de la línea. d. Con conector de conexión rápida, compatible con el tipo toma de pared o de columna que tenga el hospital. e. Capaz de soportar presión de entrada de al menos 50 PSI. f. Regulación de flujo de rango de 0 a 1 litros por minuto. g. Con humidificador autoclavable, con conector a flujómetro metálico. h. Adaptador/Conector metálico funcional tanto para tubo de oxígeno como para set de nebulización. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel			Equipo Médico				323	Insumo homologado
138	7974	RESUCITADOR MANUAL PEDIÁTRICO, CON BOLSA DE 500CC, CON VÁLVULA DE PICO DE PATO, DE PEEP, DE ALIVIO, BOLSA DE RESERVORIO Y TUBO PARA CONEXIÓN DE OXÍGENO REUSABLE, DESARMABLE PARA ADULTOS	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	JUEGO DE RESUCITADOR PEDIÁTRICO QUE CONTENGA: BOLSA DE 500 cc, MASCARILLA ANATÓMICA, VÁLVULA DE LIBERACIÓN, VÁLVULA UNIDIRECCIONAL (PICO DE PATO), VÁLVULA DE PEEP, VÁLVULA POSTERIOR, BOLSA DE RESERVORIO, CONEXIÓN PARA OXÍGENO Y ADAPTADOR UNIVERSAL PARA OXÍGENO.	Pediatría y Neonatología	Clase II	2° Nivel	Ya incluido en el Listado de Consumibles con el código 7974. Descripción en base a Fe de erratas.	Consumibles		Resucitadores	295	Insumo homologado		
139	7976	RESUCITADOR MANUAL NEONATAL, CON BOLSA DE 250 cc, CON VÁLVULA DE PICO DE PATO, DE PEEP, DE ALIVIO, BOLSA DE RESERVORIO Y TUBO PARA CONEXIÓN DE OXÍGENO REUSABLE, DESARMABLE PARA ADULTOS	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	JUEGO DE RESUCITADOR NEONATAL QUE CONTENGA: BOLSA 250 cc, MASCARILLA ANATÓMICA, VÁLVULA DE LIBERACIÓN, VÁLVULA UNIDIRECCIONAL (PICO DE PATO), VÁLVULA DE PEEP, VÁLVULA POSTERIOR, BOLSA DE RESERVORIO, CONEXIÓN PARA OXÍGENO Y ADAPTADOR UNIVERSAL PARA OXÍGENO	Pediatría y Neonatología	Clase I	2° Nivel	Ya incluido en el Listado de Consumibles con el código 7976. Descripción en base a Fe de erratas.	Consumibles		Resucitadores	295	Insumo homologado		
140	7977	REGULADOR DE VOLTAJE PARA VENTILADOR	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	REGULADOR DE VOLTAJE PARA VENTILADOR a. Sistema de respaldo ininterrumpible. b. Respaldo y protección de energía de CA contra caídas de voltaje, sobretensiones, y ruido en la línea. c. Con al menos seis tomacorrientes NEMA 5-15R para protección de sobretensiones. d. Con al menos cuatro tomacorrientes con respaldo por batería. e. Con regulación automática del voltaje. f. Alarma acústica que indique la pérdida de energía de la red pública. g. Con capacidad mayor al 25% de la Potencia del equipo a respaldar. h. Eficiencia mayor al 95%. i. Empaque individual. j. Certificación UL778.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel			Equipo No Médico				297	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
141	7979	CALENTADOR CONTINUO DE AEREOSOL PARA MACRONEBULIZADOR CON TEMPERATURA AJUSTABLE Y BOTÓN DE ENCENDIDO.	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CALENTADOR CONTINUO DE AEREOSOL PARA MACRONEBULIZADOR</b> a. Sistema de humidificación diseñado para entregar niveles confortables de humedad a pacientes neonatales, pediátricos y adultos. b. Niveles ajustables de temperatura y humidificación. c. Con control microprocesado. d. Base calefactora. e. Con selector de temperatura (alta, media, baja). f. Seguridad eléctrica conforme a IEC 60601-1. (Anexar copia de certificado legalizado). g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	3° Nivel		Equipo Médico				295	Insumo homologado
142	7983	RETRACTOR DE ÚVULA DE ACERO INOXIDABLE DE 8" CON HOJA DE 40 X 18 mm.	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>RETRACTOR (LOVE o LOTHROP) DE ÚVULA DE ACERO INOXIDABLE DE 8" LONGITUD CON HOJA DE 40 x 18-22 mm.</b> a. Para separar la úvula en cirugía bucal. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (150-170 mm) y con hoja de 40 mm X 18-22 mm. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
143	8128	RECIPIENTE DE ESTERILIZACIÓN DE ACERO INOXIDABLE SIN TAPADERA DE 41 X 17X 40 cm.	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>RECIPIENTE PARA ESTERILIZACIÓN, SIN TAPADERA, ACERO INOXIDABLE, 41 x 17 x 40 CM</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Medidas aproximadas: 41 x 17 x 40 cm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
144	8129	REGULADOR DE VOLTAJE PARA VENTILADOR	UNIDAD	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	REGULADOR DE VOLTAJE PARA VENTILADOR				Duplicado con el código 7977				297	Insumo homologado	
145	8477	DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME, TORNILLO MACHO 22 FR	DILATADOR	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME, TORNILLO MACHO, 22 FR.</b> a. Para dilatación uretral. b. Material: Neoplex c. Dimensiones: Diámetro (22 FR) x Longitud (30 cm) d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico				295	Insumo homologado
146	8481	GUÍA URETRAL FILIFORME, PUNTA DE ROCHE O RECTA, ROSCA HEMBRA NO. 4	GUÍA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>GUÍA URETRAL FILIFORME, No. 4</b> a. Con punta roche o recta. b. Con rosca hembra. c. Núcleo de nitinol. d. Recubrimiento hidrófilo. e. Radiopaco. f. Buena visibilidad en ambientes oscuros. g. No contiene látex. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual que incluye introductor. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
147	8482	DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME TORNILLO MACHO 5 FR	DILATADOR	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME, TORNILLO MACHO, 5 FR.</b> a. Para dilatación uretral. b. Material: Neoplex c. Dimensiones: Diámetro (5 FR) x Longitud (30 cm) d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico				295	Insumo homologado
148	8483	DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME TORNILLO MACHO 8 FR.	DILATADOR	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME, TORNILLO MACHO, 8 FR.</b> a. Para dilatación uretral. b. Material: Neoplex c. Dimensiones: Diámetro (8 FR) x Longitud (30 cm) d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico				295	Insumo homologado
149	8485	DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME TORNILLO MACHO 10 FR	DILATADOR	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME, TORNILLO MACHO, 10 FR.</b> a. Para dilatación uretral. b. Material: Neoplex c. Dimensiones: Diámetro (10 FR) x Longitud (30 cm) d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico				295	Insumo homologado
150	8486	DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME TORNILLO MACHO 12 FR	DILATADOR	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME, TORNILLO MACHO, 12 FR.</b> a. Para dilatación uretral. b. Material: Neoplex c. Dimensiones: Diámetro (12 FR) x Longitud (30 cm) d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico				295	Insumo homologado
151	8487	DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME TORNILLO MACHO 14 FR	DILATADOR	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME, TORNILLO MACHO, 14 FR.</b> a. Para dilatación uretral. b. Material: Neoplex c. Dimensiones: Diámetro (14 FR) x Longitud (30 cm) d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico				295	Insumo homologado
152	8488	DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME TORNILLO MACHO 16 FR	DILATADOR	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME, TORNILLO MACHO, 16 FR.</b> a. Para dilatación uretral. b. Material: Neoplex c. Dimensiones: Diámetro (16 FR) x Longitud (30 cm) d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico				295	Insumo homologado
153	8490	DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME TORNILLO MACHO 20 FR	DILATADOR	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME, TORNILLO MACHO, 20 FR.</b> a. Para dilatación uretral. b. Material: Neoplex c. Dimensiones: Diámetro (20 FR) x Longitud (30 cm) d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico				295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
154	8503	DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME TORNILLO MACHO 18 FR	DILATADOR	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>DILATADOR PARA GUÍA FILIFORME, TORNILLO MACHO, 18 FR.</b> a. Para dilatación uretral. b. Material: Neoplex c. Dimensiones: Diámetro (18 FR) x Longitud (30 cm) d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico			295	Insumo homologado
155	8597	GUÍA URETRAL FILIFORME, CON PUNTA DE ROCHE O RECTA, ROSCA HEMBRA NO. 3	GUÍA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>GUÍA URETRAL FILIFORME, No.3</b> a. Con punta roche o recta. b. Con rosca hembra. c. Núcleo de nitinol. d. Recubrimiento hidrófilo. e. Radiopaco. f. Buena visibilidad en ambientes oscuros. g. No contiene látex. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual que incluye introductor. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico			295	Insumo homologado
156	8622	EQUIPO DE CRICOIDEOTOMÍA NO. 2 Y 3	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>SET DE CRICOIDEOTOMÍA DE URGENCIA CON BALÓN</b> a. Para obtener el acceso a la vía aérea mediante técnica quirúrgica a través de la membrana cricoidoidea. Deberá incluir los siguientes insumos: b. Catéter de cricoideotomía de urgencia tipo Melker con balón. c. Catéter de 9 cm de longitud y 5 mm de diámetro interno. d. Jeringa. e. Dilatador curvado. f. Bisturí de seguridad. g. Dilatador Trouseau. h. Gancho traqueal. i. Cinta para traqueostomía. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico				Insumo pendiente de homologar
157	14734	PORTA AGUJAS PARA EQUIPO DE ELECTROMIOGRAFIA	PORTA AGUJAS	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PORTA AGUJAS (CABLE) PARA EQUIPO DE ELECTROMIOGRAFIA</b> a. Cable blindado para electrodos de aguja concéntricas desechables. b. Longitud: 36" (0.90 m) o 59" (1.5m). c. Extremo del electrodo: clavija. d. Extremo del instrumento: DIN 240° y 5 púas. e. Empaque individual. f. Deberá ser compatible con el tipo de electrodos de aguja concéntrica a utilizarse. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	2° Nivel			Instrumental y Contenedores varios			298	Insumo homologado
158	14756	JERINGA DE VIDRIO DE 10 cc	JERINGA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>JERINGA DE VIDRIO DE 10 cc</b> a. Para administrar determinados medicamentos. b. De vidrio borosilicato. c. Graduada con marcas de escala cada 1 ml y entre cada uno de estos mida 0.1 ml. d. Esterilizable. e. Reutilizable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel			Consumibles			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES Y MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
159	14761	PINZA BABY TISCHLER DE 4.2 mm X 2.3 mm	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BABY TISCHLER, ACERO INOXIDABLE.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 21-23 cm. c. Mordida: De 4.2 mm X 2.3 mm. d. Corte retrógrado. e. Mordida de precisión. f. Empuñadura tipo pistola. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899. <b>RETRACTOR DE PARED VAGINAL ESTÁNDAR PARA LIETZ.</b> a. Utilizado para encajar en el espéculo estándar y retraer las paredes vaginales colapsadas para permitir la exposición al cuello uterino. b. De acero inoxidable grado médico. c. Con recubierta plástica. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899. <b>ESPECULO VAGINAL DE METAL PARA LIETZ.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Con tubo incorporado. c. Para LIETZ. d. Tamaño mediano. e. Con cubierta plástica. f. Descartables. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899. <b>VALVA MALEABLE, DE ACERO INOXIDABLE, 4" x 14"</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Mide 10 x 35.5 cm (4" X 14"). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899. <b>PINZA TISCHLER -MORGAN, ACERO INOXIDABLE, 7 mm x 3 mm</b> a. Para biopsia uterina. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 21-23 cm. d. Mordida: 7 mm x 3 mm. e. De corte retrógrado. f. Mordida de precisión. g. Empuñadura tipo pistola. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. k. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
160	14762	RETRACTOR DE PARED VAGINAL ESTÁNDAR PARA LIETZ, CON RECUBIERTA PLÁSTICA	RETRACTOR	NO		Ninguna	<b>RETRACTOR DE PARED VAGINAL ESTÁNDAR PARA LIETZ.</b> a. Utilizado para encajar en el espéculo estándar y retraer las paredes vaginales colapsadas para permitir la exposición al cuello uterino. b. De acero inoxidable grado médico. c. Con recubierta plástica. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899. <b>ESPECULO VAGINAL DE METAL PARA LIETZ.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Con tubo incorporado. c. Para LIETZ. d. Tamaño mediano. e. Con cubierta plástica. f. Descartables. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899. <b>VALVA MALEABLE, DE ACERO INOXIDABLE, 4" x 14"</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Mide 10 x 35.5 cm (4" X 14"). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899. <b>PINZA TISCHLER -MORGAN, ACERO INOXIDABLE, 7 mm x 3 mm</b> a. Para biopsia uterina. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 21-23 cm. d. Mordida: 7 mm x 3 mm. e. De corte retrógrado. f. Mordida de precisión. g. Empuñadura tipo pistola. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. k. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
161	14763	ESPECULO VAGINAL DE METAL CON RECUBIERTA PLASTICA, CON TUBO INCORPORADO, PARA LIETZ, MEDIANO	ESPECULO	NO		Ninguna	<b>ESPECULO VAGINAL DE METAL PARA LIETZ.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Con tubo incorporado. c. Para LIETZ. d. Tamaño mediano. e. Con cubierta plástica. f. Descartables. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899. <b>VALVA MALEABLE, DE ACERO INOXIDABLE, 4" x 14"</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Mide 10 x 35.5 cm (4" X 14"). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899. <b>PINZA TISCHLER -MORGAN, ACERO INOXIDABLE, 7 mm x 3 mm</b> a. Para biopsia uterina. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 21-23 cm. d. Mordida: 7 mm x 3 mm. e. De corte retrógrado. f. Mordida de precisión. g. Empuñadura tipo pistola. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. k. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
162	14764	VALVA MALEABLE DE ACERO INOXIDABLE, 4" X 14"	VALVA	NO		Ninguna	<b>VALVA MALEABLE, DE ACERO INOXIDABLE, 4" x 14"</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Mide 10 x 35.5 cm (4" X 14"). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899. <b>PINZA TISCHLER -MORGAN, ACERO INOXIDABLE, 7 mm x 3 mm</b> a. Para biopsia uterina. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 21-23 cm. d. Mordida: 7 mm x 3 mm. e. De corte retrógrado. f. Mordida de precisión. g. Empuñadura tipo pistola. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. k. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
163	14765	PINZA TISCHLER -MORGAN, 7mm X 3 mm	PINZA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA TISCHLER -MORGAN, ACERO INOXIDABLE, 7 mm x 3 mm</b> a. Para biopsia uterina. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 21-23 cm. d. Mordida: 7 mm x 3 mm. e. De corte retrógrado. f. Mordida de precisión. g. Empuñadura tipo pistola. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. k. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
164	14780	TIJERA DE STEVENS	TIJERA	SI	Descripción técnica incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TIJERA DE TENOTOMIA (STEVENS) RECTA, PUNTAS AGUDAS, 4" DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE.</b> a. Utilizada para Tenotomía. Corte o sección total o parcial de uno o varios tendones con la finalidad de mejorar un desequilibrio muscular). b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (4") [10-12 cm]. d. Curva. e. Punta roma. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
165	14781	TIJERA DE ALLEN	TIJERA	SI	Requerimiento confuso	Exclusión del código	TIJERA DE ALLEN				Se propone verificar el requerimiento porque con ese nombre no se identifican tijeras en diferentes catálogos de fabricantes de instrumental médico quirúrgico				295	Insumo homologado	
166	14782	TIJERA LITTAUER PARA RETIRO DE PUNTOS, 6" DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE	TIJERA	NO			<b>TIJERA LITTAUER PARA RETIRO DE PUNTOS, 6" DE LONGITUD DE ACERO INOXIDABLE</b> a. Tijera con punta especial para la retirada de puntos de sutura. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (6") [15 cm]. d. Una hoja en forma de gancho. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
167	14786	DESTORNILLADOR HEXAGONAL DE 3.5 mm, DE ACERO INOXIDABLE, QUIRÚRGICO	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>DESTORNILLADOR HEXAGONAL, QUIRÚRGICO, ACERO INOXIDABLE, 3.5 mm</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. De 3.5 mm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	<a href="#">Insumo homologado</a>
168	14800	FLUJÓMETRO DE AIRE CON SALIDA DE 15 L PARA TOMA DE PARED	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>FLUJÓMETRO DE OXÍGENO PARA SALIDA DE 0-15 LITROS Y 50 PSI PARA TOMA DE PARED</b> a. Flujómetro de uso hospitalario, para controlar el flujo de oxígeno médico de la red de gases al paciente. b. Simple de presión compensada. c. Sistema compensador de variaciones de presión de la línea. d. Con conector de conexión rápida, compatible con el tipo toma de pared que tenga el hospital. e. Capaz de soportar presión de entrada de al menos 50 PSI. f. Regulación de flujo de rango de 0 a 15 litros por minuto. g. Con humidificador autoclavable, con conector a flujómetro metálico. h. Adaptador/Conector metálico funcional tanto para tubo de oxígeno como para set de nebulización. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y	Terapia Respiratoria	Clase I	3° Nivel		Equipo Médico				323	Insumo homologado
169	19092	ADAPTADOR A SISTEMA DE VACÍO DE ACERO INOXIDABLE	ADAPTADOR	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>ADAPTADOR A SISTEMA DE VACÍO</b> a. De 2.6 cm x 1.8 cm x 3.5cm. b. 1/4 Flare macho para conectar la manguera. c. 1/4 Flare hembra, para conectar a la bomba. d. De acero. e. Empaque individual. f. Para este insumos se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
170	19093	ALICATE DE ACERO INOXIDABLE PARA TENSAR ALAMBRES	ALICATE	NO		Ninguna	<b>ALICATE DE PARA TENSAR ALAMBRES, ACERO INOXIDABLE.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 14-17 cm. c. Mordaza fenestrada. d. Acero inoxidable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
171	19094	BISEGRIP DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA DE BLOQUEO TIPO VISEGRIP, ACERO INOXIDABLE.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud total 25 cm (10"). c. Apertura de mordaza 2.5-4 cm (1- 1 1/2"). d. Mordazas rectas. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
172	19165	BLEFARÓSTATO NEONATAL TIPO ALAMBRITO	UNIDAD	SI	Registro duplicado en diferente clasificación	Exclusión del código	BLEFARÓSTATO NEONATAL TIPO ALAMBRITO	Oftalmología	Clase II	3° Nivel	SE ELIMINA CÓDIGO por estar DUPLICADO con código 19009 LISTADO OFTALMOLOGÍA (Fe de erratas)	Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
173	19166	BLEFARÓSTATO PEQUEÑO DE LIEBERMANN	UNIDAD	SI	Registro duplicado en diferente clasificación	Exclusión del código	BLEFARÓSTATO PEQUEÑO DE LIEBERMANN	Oftalmología	Clase II	3° Nivel	SE ELIMINA CÓDIGO por estar DUPLICADO con código 19010 EN LISTADO OFTALMOLOGÍA (Fe de erratas)	Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
174	94985	BROCA PARA NEUROCIRUGÍA TIPO CUSHING DE ACERO INOXIDABLE	BROCA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación del código	<b>BROCA CRANEAL TIPO CUSHING, PARA NEUROCIRUGÍA, DE ACERO INOXIDABLE, DIÁMETRO 16 MM</b> a. Utilizada para perforar los huesos del cráneo. b. Diámetro: 16 mm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Neurocirugía	Clase II	3° Nivel	Según Fe de erratas el código que le corresponde es 94985	Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
175	19096	CAJA DE ESTERILIZACIÓN PEQUEÑA DE ACERO INOXIDABLE	CAJA	NO		Ninguna	<b>CAJA DE ESTERILIZACIÓN, PEQUEÑA, ACERO INOXIDABLE.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud (180 mm) x Ancho (80 mm) x Altura (40 mm). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Central de equipo y esterilización	Clase II	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
176	19097	CAMISA PEQUEÑA DE IRRIGACIÓN CON PUNZÓN ATRAUMÁTICO DE ACERO INOXIDABLE, PARA ARTROSCOPIA	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CAMISA PEQUEÑA DE IRRIGACIÓN, CON PUNZÓN ATRAUMÁTICO, PARA ARTROSCOPIA.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 60 Milímetros x Diámetro 2.7 Milímetros. c. Con llave de paso. d. Empaque individual. e. Compatible con el equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
177	19098	CAMISA ROTATORIA PARA ARTROSCOPIO DE 2.7 mm Y 30 GRADOS CON DOS LLAVES DE PASO CON SU RESPECTIVO PUNZÓN	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>CAMISA ROTATORIA PARA ARTROSCOPIO, 2.7 mm y 30 GRADOS</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: De 2.7 mm de diámetro. c. De 30 grados. d. Con 2 llaves de paso con su respectivo punzón. e. Empaque individual. f. Compatible con el equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
178	19099	CAMISA ROTATORIA PARA ARTROSCOPIO DE 4.0 mm Y 30 GRADOS CON DOS LLAVES DE PASO CON SU RESPECTIVO PUNZÓN	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>CAMISA ROTATORIA PARA ARTROSCOPIO, 4 mm y 30 GRADOS</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: De 4.0 mm de diámetro. c. De 30 grados. d. Con 2 llaves de paso con su respectivo punzón. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
179	19100	CAMISA ROTATORIA PARA ARTROSCOPIO DE 4.0 mm Y 70 GRADOS CON DOS LLAVES DE PASO CON SU RESPECTIVO PUNZÓN	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>CAMISA ROTATORIA PARA ARTROSCOPIO, 4 mm y 70 GRADOS</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: De 4.0 mm de diámetro. c. De 70 grados. d. Con 2 llaves de paso con su respectivo punzón. e. De acero inoxidable. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
180	19101	CÁNULA DE 5.8 mm DOBLE LLAVE ROTATORIA, DE ACERO INOXIDABLE.	CÁNULA.	NO		Ninguna	<b>CÁNULA, DOBLE LLAVE ROTATORIA, ACERO INOXIDABLE 5.8 mm</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Diámetro 5.8 mm. c. Doble llave rotatoria. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
181	19102	CÁNULA DE FRIZER CON MANDRIL N 12 DE ACERO INOXIDABLE	CÁNULA	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA TIPO FRIZER CON MANDRIL, ACERO INOXIDABLE, FR 12</b> a. Para aspirar en diversos procedimientos quirúrgicos. b. De acero inoxidable grado médico. c. Angulada 30° con mandril. d. Extremo distal perfectamente rebordado, totalmente liso y atraumático. e. Conector de agarre en extremo proximal. f. Con control de aspiración. g. Empaque individual o múltiple. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
182	19103	CÁNULA PARA JERINGA DE 60 cm PUNTA TOOMEY Y PUNTA CATÉTER 2.5 - 6 mm, DE ACERO INOXIDABLE	CÁNULA	SI		Modificación de la descripción del código	CÁNULA PARA JERINGA DE 60 ml PUNTA TOOMEY Y CATÉTER 2.5 - 6 mm, DE ACERO INOXIDABLE				Duplicado con el código 19104. Se propone evaluar conveniencia de su exclusión				295	Insumo homologado	
183	19104	CÁNULA PARA LIPOASPIRACIÓN DE 2.5 A 6 mm, ACERO INOXIDABLE.	CÁNULA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>CÁNULA PARA LIPOASPIRACIÓN</b> a. Utilizadas para aspirar el tejido graso de la zona donante unida a jeringa de 60 ml con punta y conexión Toomey . b. Cánula de acero inoxidable grado médico. c. Con conexión Toomey . d. Diámetros : 2.5 - 3 - 3.5 - 4 - 5 y 6 mm. e. De uno o varios orificios. f. Diferentes tipos de punta. g. Reutilizables. h. Empaque individual o múltiple. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose	Cirugía Plástica	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas			295	Insumo homologado
184	19105	CINCEL FINO MINI LAMBOTHE NO. 1 DE ACERO INOXIDABLE	CINCEL	SI	Requerimiento confuso	Exclusión del código	CINCEL FINO MINI LAMBOTHE No. 1 DE ACERO INOXIDABLE				No se encontraron referencias de la medida solicitada en catálogos de diferentes fabricantes				295	Insumo homologado	
185	19106	CINCEL FINO MINI LAMBOTHE NO. 10 DE ACERO INOXIDABLE	CINCEL	NO		Ninguna	<b>CINCEL FINO MINI LAMBOTHE No. 10 DE ACERO INOXIDABLE</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud (125 - 170 mm) x Diámetro (10 mm) c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
186	19107	CINCEL FINO MINI LAMBOTHE NO. 11 DE ACERO INOXIDABLE	CINCEL	SI	Requerimiento confuso	Exclusión del código	CINCEL FINO MINI LAMBOTHE No. 11 DE ACERO INOXIDABLE				No se encontraron referencias de la medida solicitada en catálogos de diferentes fabricantes	Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado	
187	19108	CINCEL FINO MINI LAMBOTHE NO. 12 DE ACERO INOXIDABLE	CINCEL	NO		Ninguna	<b>CINCEL FINO MINI LAMBOTHE No. 12 DE ACERO INOXIDABLE</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud (125 - 170 mm).Diámetro (12 mm) c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
188	19109	CINCEL FINO MINI LAMBOTH NO. 2 DE ACERO INOXIDABLE	CINCEL	NO		Ninguna	<b>CINCEL FINO MINI LAMBOTTE No. 2 DE ACERO INOXIDABLE</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud (125 - 170 mm) x Diámetro (2 mm) c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
189	19110	CINCEL FINO MINI LAMBOTH NO. 3 DE ACERO INOXIDABLE	CINCEL	NO		Ninguna	<b>CINCEL FINO MINI LAMBOTTE No. 3 DE ACERO INOXIDABLE</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud (125 - 170 mm) x Diámetro (3 mm) c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899	Ortopedia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
190	19111	CINCEL FINO MINI LAMBOTH NO. 4 DE ACERO INOXIDABLE	CINCEL	NO		Ninguna	<b>CINCEL FINO MINI LAMBOTTE No. 4 DE ACERO INOXIDABLE</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud (125 - 170 mm) x Diámetro (4 mm) c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899	Ortopedia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
191	19112	CINCEL FINO MINI LAMBOTH NO. 5 DE ACERO INOXIDABLE	CINCEL	SI		Ninguna	<b>CINCEL FINO MINI LAMBOTTE No. 5 DE ACERO INOXIDABLE</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud (125 - 170 mm) x Diámetro (5 mm). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899	Ortopedia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
192	19113	CINCEL FINO MINI LAMBOTH NO. 6 DE ACERO INOXIDABLE	CINCEL	NO		Ninguna	<b>CINCEL FINO MINI LAMBOTTE No. 6 DE ACERO INOXIDABLE</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: x Longitud (125 - 170 mm) x Diámetro (6 mm). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899	Ortopedia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
193	19114	CINCEL FINO MINI LAMBOTTE NO. 7 DE ACERO INOXIDABLE	CINCEL	NO	Requerimiento confuso	Exclusión del código	CINCEL FINO MINI LAMBOTTE No. 7 DE ACERO INOXIDABLE				No se encontraron referencias de la medida solicitada en catálogos de diferentes fabricantes	Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
194	19115	CINCEL FINO MINI LAMBOTTE NO. 8 DE ACERO INOXIDABLE	CINCEL	NO		Ninguna	<b>CINCEL FINO MINI LAMBOTTE NO. 8 DE ACERO INOXIDABLE</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Diámetro (8 mm) x Largo (125 - 170 mm). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899	Ortopedia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
195	19116	CINCEL FINO MINI LAMBOTTE NO. 9 DE ACERO INOXIDABLE	CINCEL	SI	Requerimiento confuso	Exclusión del código	CINCEL FINO MINI LAMBOTTE No. 9 DE ACERO INOXIDABLE				No se encontraron referencias de la medida solicitada en catálogos de diferentes fabricantes	Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
196	19117	CLAMP INTESITAL RECTO, TIPO DOYEN, ATRAUMÁTICO, DENTADO DE 9° A 10° DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA CLAMP INTESITAL TIPO DOYEN, RECTO, DE ACERO INOXIDABLE, 9° - 10°</b> a. Corresponde a las pinzas clasificadas hemostáticas, atraumáticas. Útil en tejidos delicados, uso intestinal. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud: 9 - 10" ( 21.5 - 25.5 cm). d. Atraumático. Dentado. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
197	19118	CLAMP VASCULAR DE POTT MEDIANO, ANGULADO 90 GRADOS DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA CLAMP VASCULAR DE POTT MEDIANO, ANGULADO 90 GRADOS, ACERO INOXIDABLE, 9" - 10 3/4"</b> a. Corresponde a las pinzas clasificadas como atraumáticas. De utilidad en cirugía vascular. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud: 9 - 10 3/4 ( 23-27 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
198	19119	CLAMP VASCULAR DE POTT PEQUEÑO, ANGULADO 90 GRADOS DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA CLAMP VASCULAR DE POTT, ANGULADO 90 GRADOS, ACERO INOXIDABLE, 8 1/4"</b> a. Corresponde a las pinzas clasificadas como atraumáticas. De utilidad en cirugía vascular. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud: 8 1/4" (21 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
199	19120	CLAMP VASCULAR SATINSKY, DOBLE ANGULACIÓN, PEQUEÑO, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	SI	Requerimiento confuso	Ninguna	<b>PINZA CLAMP VASCULAR SATINSKY, DOBLE ANGULACIÓN, ACERO INOXIDABLE, 6"</b> a. Corresponde a las pinzas clasificadas como traumáticas. De utilidad en cirugía vascular, especialmente en anastomosis de la vena cava. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud: 6" ( 15 cm). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
200	19121	CLAMP VASCULAR TIPO BULL DOG, CURVO, DIENTES DEBAKEY, TAMAÑO GRANDE, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA CLAMP VASCULAR TIPO BULL DOG, DEBAKEY, CURVO, ACERO INOXIDABLE, 11.5 - 12 CM</b> a. Con superficies de presión continua, muy delicadas , destinadas a prevenir las hemorragias durante el acto quirúrgico. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud total: 11.5 - 12.5 cm. d. Mandíbula: 68 mm longitud. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
201	19122	CLAMP VASCULAR TIPO BULL DOG, DE MANDÍBULA RECTA , ACERO INOXIDABLE, 2 cm x 2.5 cm	PINZA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA CLAMP VASCULAR TIPO BULL DOG, GLOVER, MANDÍBULA RECTA, ACERO INOXIDABLE, 2 cm x 2.5 cm</b> a. Con superficies de presión continua, muy delicadas destinadas a prevenir las hemorragias durante el acto quirúrgico. b. De acero inoxidable grado médico. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
202	19123	CONTENEDOR ESPECIAL PARA LAVADO DE ENDOSCOPIO	CONTENEDOR	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>CONTENEDOR ESPECIAL PARA LAVADO DE ENDOSCOPIO.</b> a. Contenedores para lavado y desinfección de endoscopios y otros dispositivos médicos semicríticos, termosensibles. b. Diseñado con material altamente resistente a prueba de pinchazos, material plástico que no guarda residuos. c. Dimensiones : 20 Pulgadas. d. Tapa para evitar la inhalación de vapores emitidos por los químicos. e. Contenedor circular para el enrollado natural del endoscopio flexible evitando daños por doblez. f. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Central de equipo y esterilización	Clase I	2° Nivel		Consumibles			295	Insumo homologado
203	19124	CORTA ALAMBRE DE ACERO INOXIDABLE DE 15 A 20 cm DE LARGO	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>CORTA ALAMBRE, ACERO INOXIDABLE, 15 - 20 cm LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 5 - 20 cm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
204	19125	CORTA ALAMBRE PEQUEÑOS DE 7 A 8", DOBLE ACCIÓN DE ACERO INOXIDABLE. (CON SUPERFICIE DE CORTE DE ENDURECIMIENTO ESPECIAL, PARA CORTAR DIRECTAMENTE JUNTO AL HUESO)	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>CORTA ALAMBRE, DOBLE ACCIÓN, ACERO INOXIDABLE, 7 - 8"</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud: 7 - 8" ( 17.5 - 20.5 cm). c. Doble acción. d. Con superficie de corte de endurecimiento especial, para cortar directamente junto al hueso. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel			Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
205	19126	CUCHILLO MVR DE 23 Y/O 25 GRADOS	CUCHILLO	NO		Ninguna	<b>CUCHILLO MVR, 23 - 25 GRADOS</b> a. Para incisión de puerto lateral MVR diseñados para crear incisiones precisas. b. De acero inoxidable. c. Cuchillas ultra afiladas. d. Angulado 23 - 25 grados. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual o múltiple. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel	Duplicado con el código 19033 del Listado de Oftalmología		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
206	19127	CURETAS PARA HUESO GRANDE No.3, LARGO DE 6 PULGADAS, DE ACERO INOXIDABLE.	CURETA	NO		Ninguna	<b>CURETAS PARA HUESO, No.3, ACERO INOXIDABLE, 6" LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico b. Dimensiones: Longitud de 15.5 cm ( 6"). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel			Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
207	19128	DISECTORES DE SEPTUM DE DOBLE FINAL AGUDO Y ROMO DE ACERO INOXIDABLE	DISECTOR	NO		Ninguna	<b>DISECTORES DE SEPTUM DE DOBLE FINAL, AGUDO Y ROMO, ACERO INOXIDABLE, 21 cm LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 21 cm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel			Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
208	19129	DISECTORES DE SEPTUM TIPO BALLINGER RECTOS DE 8 ½ " DE LARGO DE ACERO INOXIDABLE	DISECTOR	NO		Ninguna	<b>DISECTORES DE SEPTUM TIPO BALLINGER, RECTOS, ACERO INOXIDABLE, 8 1/2" LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 21.5 cm ( 8 ½ "). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel			Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
209	19130	ELEVADOR DE COTTLE DOBLE ACCIÓN, DE ACERO INOXIDABLE	ELEVADOR	NO		Ninguna	<b>ELEVADOR DE COTTLE, DOBLE ACCIÓN, ACERO INOXIDABLE, 21-22 cm LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. De 21-22 cm de largo. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
210	19131	ENTORCHADORES DE ALAMBRE (PORTA – AGUJAS CHATOS) DE 6" DE LARGO, DE ACERO INOXIDABLE	ENTORCHADOR	NO		Ninguna	<b>ENTORCHADORES DE ALAMBRE (PORTA – AGUJAS CHATOS), ACERO INOXIDABLE, 6".</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. De 15 cm (6") de largo. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
211	19132	ESFÍGMOMANÓMETRO PARA ADULTO, CON BRAZALETE MEDIANO.	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>ESFÍGMOMANÓMETRO PARA ADULTO, CON BRAZALETE MEDIANO.</b> a. Esfígmomanómetro aneróide para uso en paciente adulto mediante método auscultatorio. b. Estructura del equipo fabricado en material de alta resistencia y durabilidad (ABS resistente al uso continuo). c. Escala de gran tamaño con graduación numérica de 0 a 300 mmHg ± 1 mmHg. d. Sistema de seguridad que impida la fuga de aire. e. Manguera en espiral libre de látex extensible hasta 2.50 m. +/-10 f. Pera de inflar libre de látex con microfiltro y válvula de alivio para control de deflexión precisa. g. Brazalete tamaño adulto reusable, de Nylon resistente con cierre de banda con velcro, del tipo vejiga h. Para circunferencia de brazo mediano (M) i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Equipo Médico				323	Insumo homologado
212	19133	ESPÉCULO NASAL MEDIANO DE ACERO INOXIDABLE	ESPÉCULO	NO		Ninguna	<b>ESPÉCULO NASAL MEDIANO, ACERO INOXIDABLE</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Punta roma. c. Dimensiones: De 35 mm. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase I	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
213	19134	ESPÉCULOS NAALES DE PUNTA CORTA, DE 6" X 2", DE ACERO INOXIDABLE	ESPÉCULO	NO		Ninguna	<b>ESPÉCULOS NAALES DE PUNTA CORTA, ACERO INOXIDABLE, 6" x 2"</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: De 15 x 5 cm ( 6 X 2"). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase I	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
214	19135	ESPÉCULOS NAALES PUNTA LARGA TIPO KILLIAN DE 3" DE ACERO INOXIDABLE	ESPÉCULO	NO		Ninguna	<b>ESPÉCULOS NAALES, TIPO KILLIAN, PUNTA LARGA , 3"</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: De 7.5 cm ( 3"). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase I	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
215	19136	ESTETOSCOPIO DOBLE CAMPANA PARA ADULTO	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>ESTETOSCOPIO DOBLE CAMPANA ADULTO</b> a. Estetoscopio biauricular para uso en paciente adulto. b. Con combinación de campana y diafragma liso para detectar una amplia gama de frecuencias de sonido. c. De doble campana. d. Campana fabricada con bronce cromado, acero inoxidable u otro material de calidad superior e. Con tubos auditivos de acero inoxidable. f. Con conector cónico para adaptarse al tubo. g. Anillo con rosca, membrana o diafragma fabricado de material de plástico y fibra de nylon. h. Construcción del tubo de una sola pieza libre de látex, de PVC, 45 a 69 cm. De longitud. i. Ergonómico, diseñado para ajustarse al oído del usuario, olivas flexibles fabricadas de silicon o goma con rosca metálica, lavables. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Equipo Médico				323	Insumo homologado
216	19137	EVACUADOR ELLICK	EVACUADOR	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>EVACUADOR ELLIK.</b> a. Para la evacuación de la vejiga después de la resección transuretral de la próstata o resección de tumor de vejiga. b. Con dos adaptadores. c. Con perilla o balón de goma. d. Depósito de vidrio conector con tubos. e. Conector de metal con tubo de goma de 5 "para adaptarse a la funda del equipo. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Otros		295	Insumo homologado
217	19138	EXTRACTOR DE AUSTIN MOORE DE ACERO INOXIDABLE	EXTRACTOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>EXTRACTOR DE AUSTIN MOORE, ACERO INOXIDABLE.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Con gancho. c. Set de dos piezas (Gancho + Extractor). d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
218	19167	EXOFTALMÓMETRO, PARA ALINEACIÓN CON PRISMA DOBLE, TARJETA DE ALINEACIÓN VERTICAL	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>EXOFTALMÓMETRO PARA ALINEACIÓN CON PRISMA DOBLE, TARJETA DE ALINEACIÓN VERTICAL.</b> a. Equipo utilizado para determinar el grado de proptosis orbitaria o exoftalmos. b. De prismas. c. Prisma vertical (b-14, 5-16). Preferiblemente incluidos en la montura. d. Prisma horizontal (b-15, 5-22) y otros. Preferiblemente incluidos en la montura. e. Escala milimétrica. f. Corrección de paralelaje. g. Modalidad de operación: Hertel. h. Material plástico resistente o material de mejor calidad. i. Estuche para resguardo del equipo. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel	Se propone evaluar su inclusión en el Listado de Oftalmología				295	Insumo homologado	

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
219	19139	FRESA CORTADORA DE ALTA VELOCIDAD PARA CRANEÓTOMO CON TAMAÑO DE 2mm DESCARTABLE. PAQUETE INDIVIDUAL	FRESA	NO		Ninguna	<b>FRESA CORTADORA DE ALTA VELOCIDAD PARA CRANEÓTOMO, 2 mm DIÁMETRO</b> a. Dimensiones: Diámetro de 2 mm. b. De acero al carbón o acero inoxidable. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			298	Insumo homologado
220	19140	FRESA CORTADORA PARA CRANEÓTOMO CON TAMAÑO N 1 PAQUETE UNITARIO DESCARTABLE	FRESA	NO		Ninguna	<b>FRESA CORTADORA PARA CRANEÓTOMO, 1 mm DIÁMETRO</b> a. Para esculpir el hueso, retiro de cemento y perforación inicial de cráneo. b. Dimensiones: Diámetro 1 mm. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			298	Insumo homologado
221	19141	FRESA DE 5mm PARA CRANEÓTOMO COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	FRESA	NO	Modificación de la descripción del código		<b>FRESA PARA CRANEÓTOMO, 5 mm DIÁMETRO</b> a. Para esculpir el hueso, retiro de cemento y perforación inicial de cráneo. b. Dimensiones: Diámetro 5 mm. c. De acero al carbón o acero inoxidable. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			298	Insumo homologado
222	19142	FRESA DIAMANTADA DE ALTA VELOCIDAD PARA CRANEÓTOMO CON TAMAÑO DE 1 DE 2.3mm DESCARTABLE PAQUETE INDIVIDUAL	FRESA	NO		Ninguna	<b>FRESA DIAMANTADA DE ALTA VELOCIDAD PARA CRANEÓTOMO, TAMAÑO D1 DE 2.3 mm DE DIÁMETRO</b> a. Para retirar pequeñas cantidades de hueso alrededor de las estructuras anatómicas. b. Tamaño D1 con diámetro de 2.3 mm. c. De acero al carbón o acero inoxidable. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			298	Insumo homologado
223	19143	FRESA DIAMANTADA DE ALTA VELOCIDAD PARA CRANEÓTOMO CON TAMAÑO DE 2 DE 2.3mm DESCARTABLE PAQUETE INDIVIDUAL	FRESA	NO		Ninguna	<b>FRESA DIAMANTADA DE ALTA VELOCIDAD PARA CRANEÓTOMO, TAMAÑO D2 DE 2.3 mm DE DIÁMETRO</b> a. Para retirar pequeñas cantidades de hueso alrededor de las estructuras anatómicas. b. Tamaño D2 con diámetro de 2.3 mm. c. De acero al carbón o acero inoxidable. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			298	Insumo homologado
224	19144	FRESA DIAMANTADA DE ALTA VELOCIDAD PARA CRANEÓTOMO CON TAMAÑO DE 3 DESCARTABLE PAQUETE INDIVIDUAL	FRESA	NO		Ninguna	<b>FRESA DIAMANTADA DE ALTA VELOCIDAD PARA CRANEÓTOMO, TAMAÑO D3 DE 5.0 mm DE DIÁMETRO</b> a. Para retirar pequeñas cantidades de hueso alrededor de las estructuras anatómicas. b. Tamaño D3 con diámetro de 5.0 mm. c. De acero al carbón o acero inoxidable. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			298	Insumo homologado
225	19145	FRESA DIAMANTADA DE ALTA VELOCIDAD PARA CRANEÓTOMO CON TAMAÑO DE 2 DE 3.1mm DESCARTABLE PAQUETE INDIVIDUAL	FRESA	NO		Ninguna	<b>FRESA DIAMANTADA DE ALTA VELOCIDAD PARA CRANEÓTOMO, TAMAÑO D2 DE 3.1 mm DE DIÁMETRO</b> a. Para retirar pequeñas cantidades de hueso alrededor de las estructuras anatómicas. b. Tamaño D2 con diámetro de 3.1 mm. c. De acero al carbón o acero inoxidable. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			298	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
226	19146	FRESA DIAMANTADA DE ALTA VELOCIDAD PARA CRANEÓTOMO CON TAMAÑO DE 3 DE 2.3 mm. DESCARTABLE. PAQUETE INDIVIDUAL.	FRESA	NO		Ninguna	<b>FRESA DIAMANTADA DE ALTA VELOCIDAD PARA CRANEÓTOMO, TAMAÑO D3 DE 2.3 mm DE DIÁMETRO</b> a. Para retirar pequeñas cantidades de hueso alrededor de las estructuras anatómicas. b. Tamaño D3 con diámetro de 2.3 mm. c. De acero al carbón o acero inoxidable. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				298	Insumo homologado
227	19147	FRESA DIAMANTADA DE ALTA VELOCIDAD PARA CRANEÓTOMO CON TAMAÑO DE 3 DE 3.1 mm. DESCARTABLE. PAQUETE INDIVIDUAL.	FRESA	NO		Ninguna	<b>FRESA DIAMANTADA DE ALTA VELOCIDAD PARA CRANEÓTOMO, TAMAÑO D3 DE 3.1 mm DE DIÁMETRO</b> a. Para retirar pequeñas cantidades de hueso alrededor de las estructuras anatómicas. b. Tamaño D3 con diámetro de 3.1 mm. c. De acero al carbon o acero inoxidable. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				298	Insumo homologado
228	19148	GANCHO DE CUTTING DE ACERO INOXIDABLE	GANCHO	SI	Requerimiento confuso	Exclusión del código	GANCHO DE CUTTING DE ACERO INOXIDABLE				No se logró identificar en catálogos de fabricantes dispositivo con ese nombre. En Guatecompras la búsqueda no dió resultados.					295	Insumo homologado
229	19149	GANCHO EXPLORADOR CON MANGO INCORPORADO DE ACERO INOXIDABLE	GANCHO	NO		Ninguna	<b>GANCHO EXPLORADOR, MANGO INCORPORADO, ACERO INOXIDABLE, No. 23</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Con punta curva y afilada, sirve para diagnóstico de caries y uso general en odontología. c. Dimensiones: Longitud: 23 cm. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
230	19150	GANCHO EXPLORADOR PARA ARTROSCOPIA	GANCHO	NO		Ninguna	<b>GANCHO EXPLORADOR PARA ARTROSCOPIA.</b> a. Elemento de exploración. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: 2.5-3.5 mm. d. Graduado. e. Punta roma. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
231	19151	GATOS DE KEER MEDIANOS CON COLA Y CREMALLERA DE 8" DE ACERO INOXIDABLE	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>GATO (RETRACTOR) DE KEER, CON COLA Y CREMALLERA, ACERO INOXIDABLE, 8"</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: 20.5 cm (8"). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
232	19152	GUBIA DOBLE ACCIÓN GRANDE 8" ACERO INOXIDABLE	GUBIA	NO		Ninguna	<b>GUBIA DOBLE ACCIÓN, RECTA, ACERO INOXIDABLE, 8" LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 20.5 cm ( 8"). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
233	19153	GUBIA MEDIANA DOBLE ACCIÓN CURVA A 7 PULGADAS DE ACERO INOXIDABLE	GUBIA	NO		Ninguna	<b>GUBIA DOBLE ACCIÓN, CURVA, ACERO INOXIDABLE, 7" LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: De 17.5 cm ( 7"). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
234	19154	GUBIA PARA DEDO DOBLE ACCIÓN PEQUEÑAS DE 7" DE ACERO INOXIDABLE	GUBIA	NO		Ninguna	<b>GUBIA PARA DEDO, DOBLE ACCIÓN, RECTA, ACERO INOXIDABLE, 7"</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 17.87 cm ( 7"). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
235	19155	JERINGA DE ACERO INOXIDABLE PARA LAVADO DE OIDO	JERINGA	NO		Ninguna	<b>JERINGA DE ACERO INOXIDABLE PARA LAVADO DE OIDO, 100 mL</b> a. Para el reblandecimiento y extracción de tapones de cera en oídos. b. De acero inoxidable grado médico. c. Capacidad: De 100 mL. d. Esterilizable. e. Reusable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase I	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
236	19156	LENTE ARTROSCOPICO DE 4.5mm Y 30 GRADOS	LENTE	NO		Ninguna	<b>LENTE ARTROSCOPICO, 4.5 mm y 30 GRADOS</b> a. De 4.5 mm. b. De 30 grados. c. Autoclavable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel		Consumibles				298	Insumo homologado
237	19157	LENTE ARTROSCOPICO DE 4.5 mm Y 70 GRADOS	LENTE	NO		Ninguna	<b>LENTE ARTROSCOPICO, 4.5 mm y 70 GRADOS</b> a. De 4.5 mm. b. De 70 grados. c. Autoclavable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel		Consumibles				298	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO (OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
238	19158	LENTE ARTROSCÓPICO DE 2.7 mm Y 30 GRADOS	LENTE	NO		Ninguna	<b>LENTE ARTROSCÓPICO, 2.7 mm y 30 GRADOS</b> a. De 2.7 mm. b. De 30 grados. c. Autoclavable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel		Consumibles			298	Insumo homologado
239	19159	LENTE PARA ELEMENTO DE TRABAJO ENDOSCÓPICO PEDIÁTRICO, RÍGIDO DE 20 GRADOS DE VISIÓN AUTOCLAVEABLE	LENTE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la clasificación	<b>LENTE PARA ELEMENTO DE TRABAJO ENDOSCÓPICO, PEDIÁTRICO, 20 GRADOS</b> a. De 3-4 mm b. Rígido. c. De 20 grados de visión d. Autoclavable. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase II	3° Nivel		Consumibles			298	Insumo homologado
240	19160	LUPAS QUIRÚRGICAS MONTADAS EN ARMAZÓN, AJUSTABLES, 2.5X DE AUMENTO, DE 400 A 450 mm DE DISTANCIA DE TRABAJO	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>LUPAS QUIRÚRGICAS</b> a. Montadas en armazón. b. Ajustables, mecanismo que permita mover con facilidad el lente en la posición requerida. c. Marco de titanio. d. Estructura liviana, resistente, esterilizable e. Ampliación: 2.5X de aumento. f. Profundidad de campo: 80 mm. g. Distancia de trabajo aproximada de 400 A 450 mm. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
241	19168	MICROCÁNULA LUER LOCK DE 1 - 5 mm DE ACERO INOXIDABLE	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MICROCÁNULAS LUER LOCK DE 1-5 mm</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. De 1 -1.2-1.5-1.8-2-2.5-3-3.5-4 Y 5 mm . c. De uno o tres orificios. d. Adaptable a cualquier tipo de rosca. e. Set de varias unidades. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
242	19161	ORGANIZADOR PLÁSTICO DE TRES GAVETAS DE 120cm ALTO, 60cm PROFUNDIDAD, 80cm ANCHO.	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Exclusión del código	ORGANIZADOR PLÁSTICO DE TRES GAVETAS				No corresponde a MMQ.				268	Insumo homologado
243	19162	OSTEÓTOMO DERECHO DE ACERO INOXIDABLE	OSTEÓTOMO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>OSTEÓTOMO DERECHO, ACERO INOXIDABLE, 16-18 cm.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: De 16-18 cm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
244	19163	OTOSCOPIO CON MANGO RECARGABLE DE 3.5V	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>OTOSCOPIO CON MANGO, RECARGABLE DE 3.5 V</b> a. Para visualizar y examinar el conducto auditivo externo y el tímpano. b. Otoscopio con lente ángulo-ancho y fuente de luz LED. c. Construido de acero inoxidable o material de equivalente calidad. d. Mango con forro externo estriado. e. Funcionamiento a base de batería(s) recargable(s). f. Cargador de baterías. g. Fibra óptica para transmisión de la luz. h. Control de intensidad de iluminación. i. Con Interruptor de encendido y apagado. j. Juego de 5 espéculos auriculares reutilizables de 2.5 a 7 mm, para diagnóstico, esterilizables. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad	Otorrinolaringología	Clase I	1° Nivel					323	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE RED ORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE RED ORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
245	19164	PASA SIERRA DE MARTEL DE 0.5 cm ANCHO, DE ACERO INOXIDABLE	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>PASA SIERRA DE MARTEL, ACERO INOXIDABLE, 0.5 cm DE ANCHO</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Ancho 0.5 cm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Neurología y Neurocirugía	Clase I	3° Nivel						295	Insumo homologado
246	19169	PERFORADOR CRANEAL CON ACOPLE HUDSON DE 12/15mm. CON PARO AUTOMÁTICO DE ACERO INOXIDABLE, REUTILIZABLE, PAQUETE UNITARIO	PERFORADOR	NO		Ninguna	<b>PERFORADOR CRANEAL CON ACOPLE HUDSON, 12/15 mm DIÁMETRO</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Diámetro 12/15 mm. c. Con paro automático. d. Reutilizable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel			Instrumental y Contenedores varios			298	Insumo homologado
247	19170	PERFORADOR CRANEAL CON ACOPLE HUDSON DE 9/12mm. CON PARO AUTOMÁTICO DE ACERO INOXIDABLE, REUTILIZABLE, PAQUETE UNITARIO	PERFORADOR	NO		Ninguna	<b>PERFORADOR CRANEAL CON ACOPLE HUDSON, 9/12 mm DIÁMETRO</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. De 9/12 mm. c. Con paro automático. d. Reutilizable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel			Instrumental y Contenedores varios			298	Insumo homologado
248	19171	PERFORADOR CRANEAL DE PARO AUTOMÁTICO PARA GROSORES DE HASTA 1.5 mm PARA ADULTO, DE ACERO INOXIDABLE	PERFORADOR	NO		Ninguna	<b>PERFORADOR CRANEAL DE PARO AUTOMÁTICO, PARA GROSOR DE HASTA 1.5 mm, PARA ADULTO, DE ACERO INOXIDABLE</b> a. Empaque individual. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel			Instrumental y Contenedores varios			298	Insumo homologado
249	19172	PINZA DE ACERO INOXIDABLE PARA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO PARA GASTROSCOPIO REUTILIZABLE DIENTE DE RATÓN DE 2.5 mm DE DIÁMETRO Y 160 cm DE LARGO PARA GASTROSTOMÍA	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE ACERO INOXIDABLE PARA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO PARA GASTROSCOPIO.</b> a. Para biopsia y extracción de cuerpos extraños en gastrostomía. b. Dimensiones: Longitud 160 mm x Diámetro 2.5 mm. c. Reutilizable. d. Empaque individual f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel			Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
250	19173	PINZA DE ACERO INOXIDABLE TIPO GRASPER DE TRES PATAS, PARA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO DE 3.2FR. 115 cm DE LARGO Y DIÁMETRO MÁXIMO DE GRASPING DE 15 mm. PARA BRONCOSCOPPIO	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE ACERO INOXIDABLE TIPO GRASPER DE TRES PATAS, PARA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO PARA BRONCOSCOPPIO</b> a. Para extracción de cuerpos extraños en broncoscopia. b. De 3.2 FR. c. Dimensiones: Longitud 115 cm d. Diámetro máximo de grasping de 15 mm. e. Reutilizable. f. Empaque individual g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neumología	Clase II	3° Nivel			Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
251	19174	PINZA DE BASKET DE BAJO PERFIL CON MORDIDA PARA ATRÁS DE 3.5 mm	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE BASKET DE BAJO PERFIL, 3.5 mm</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 13 cm. x Diámetro 3 - 3.5 mm c. Boca cortante. d. Mordida hacia atrás. e. Reutilizable. f. Empaque individual g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
252	19175	PINZA BASKET DE BAJO PERFIL DE 2.7 mm, ANGULADA 15 GRADOS HACIA LA DERECHA	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA BASKET DE BAJO PERFIL, 2.7 mm y 15 GRADOS DERECHA</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Diámetro 2.7 mm c. Angulada 15 grados hacia la derecha. d. Reutilizable. e. Empaque individual f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
253	19176	PINZA BASKET DE BAJO PERFIL DE 2.7 mm, ANGULADA 15 GRADOS HACIA ARRIBA	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA BASKET DE BAJO PERFIL, 2.7 mm y 15 GRADOS ARRIBA</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Diámetro 2.7 mm c. Angulada 15 grados hacia arriba. d. Reutilizable. e. Empaque individual f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
254	19177	PINZA BASKET DE BAJO PERFIL DE 2.7 mm, ANGULADA 15 GRADOS HACIA LA IZQUIERDA	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA BASKET DE BAJO PERFIL, 2.7 mm y 15 GRADOS IZQUIERDA</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Diámetro 2.7 mm c. Angulada 15 grados hacia la izquierda. d. Reutilizable. e. Empaque individual f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
255	19178	PINZA BASKET RECTA BAJO PERFIL DE 3.5 mm ANGULADA 15 GRADOS HACIA LA DERECHA	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA BASKET RECTA BAJO PERFIL, 3.5 mm y 15 GRADOS DERECHA</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Diámetro 3.5 mm c. Angulada 15 grados hacia la derecha. d. Reutilizable. e. Empaque individual f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
256	19179	PINZA BASKET RECTA BAJO PERFIL DE 3.5 mm ANGULADA 15 GRADOS HACIA LA IZQUIERDA	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA BASKET RECTA BAJO PERFIL, 3.5 mm y 15 GRADOS IZQUIERDA</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Diámetro 3.5 mm c. Angulada 15 grados hacia la izquierda. d. Reutilizable. e. Empaque individual f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
257	19231	PINZA BASKET RECTA BAJO PERFIL DE 3.5 mm ANGULADA 15 GRADOS HACIA ABAJO	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA BASKET RECTA BAJO PERFIL, 3.5 mm y 15 GRADOS ABAJO</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Diámetro 3.5 mm c. Angulada 15 grados hacia abajo. d. Reutilizable. e. Empaque individual f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
258	19181	PINZA BASKET RECTA BAJO PERFIL DE 3.5 mm ANGULADA 15 GRADOS HACIA ARRIBA	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA BASKET RECTA BAJO PERFIL, 3.5 mm y 15 GRADOS ARRIBA</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Diámetro 3.5 mm c. Angulada 15 grados hacia arriba. d. Reutilizable. e. Empaque individual f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
259	19182	PINZA BASKET PARA ARTROSCOPIA, DE 3.4 mm, DE 90 GRADOS DE ANGULACIÓN A LA DERECHA DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA BASKET PARA ARTROSCOPIA, 3.4 mm y 90 GRADOS DERECHA</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Diámetro 3.4 mm c. Angulada 90 grados hacia la derecha. d. Reutilizable. e. Empaque individual f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
260	19183	PINZA BASKET PARA ARTROSCOPIA, DE 3.4 mm, DE 90 GRADOS DE ANGULACIÓN A LA IZQUIERDA DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA BASKET PARA ARTROSCOPIA, 3.4 mm y 90 GRADOS IZQUIERDA</b> a. De acero inoxidable, grado médico. b. Dimensiones: Diámetro 3.4 mm c. Angulada 15 grados hacia la izquierda. d. Reutilizable. e. Empaque individual f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
261	19184	PINZA BONN, 1 x 2 DIENTES DE 0.12 mm, CON PLATAFORMA, DE 9.2 CM DE LARGO.	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA BONN, 1 x 2 DIENTES DE 0.12 MM, CON PLATAFORMA, DE 9.2 CM DE LARGO.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 9.2 cm c. De 0.12 mm. d. Con plataforma. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
262	19185	PINZA COLIBRI FORCEPS DE ACERO INOXIDABLE OGAWA 0.12 mm CON DIENTES	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA COLIBRI FORCEPS OGAWA, CON DIENTES, ACERO INOXIDABLE, 0.12 mm</b> a. De acero inoxidable. b. Mango redondo. c. Dimensiones : Longitud 115 mm x Diámetro 8 mm. d. De 0.12 mm. e. Con dientes 1 x 2. f. Plataformas de amarre de 6 mm. g. Ejes rectos. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. k. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
263	19186	PINZA DE ACERO INOXIDABLE PARA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO TIPO GRASPING DE TRES PATAS. PARA USO EN ENDOSCOPIA PARA CANAL DE ACCESORIOS DE 2.0 Y DE 240 cm PARA GASTROSTOMÍA	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA PARA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO TIPO GRASPING DE TRES PATAS.</b> a. Para uso en endoscopia. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 240 cm x Diámetro 3.5 mm d. Angulada 15 grados hacia la izquierda. e. Reutilizable. f. Empaque individual g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
264	19187	PINZA DE ACERO INOXIDABLE ENDOSCÓPICA ANGULADA 20 GRADOS DE 10mm 33 cm DE LONGITUD APLICADORA DE CLIPS DE POLIMERO TAMAÑO L CON BOTON DE ROTACION DE 360 GRADOS.	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA ENDOSCÓPICA ANGULADA 20 GRADOS, CLIPS 10 mm Y TAMAÑO "L".</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 33 cm. c. De 10 mm. d. Aplicadora de clips de polímero de tamaño L. e. Con botón de rotación de 360 grados f. Empaque individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE RED ORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE RED ORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
265	19188	PINZA DE ACERO INOXIDABLE ENDOSCÓPICA ANGULADA 20 GRADOS DE 10 mm 33 cm DE LONGITUD APLICADORA DE CLIPS DE POLÍMERO TAMAÑO ml CON BOTON DE ROTACION DE 360 GRADOS. COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE ACERO INOXIDABLE ENDOSCÓPICA ANGULADA 20 GRADOS, CLIPS 10 mm Y TAMAÑO "M"</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 33 cm. c. De 10 mm. d. Aplicadora de clips de polímero de tamaño M. e. Con botón de rotación de 360 grados f. Empaque individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugia general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
266	19189	PINZA DE ACERO INOXIDABLE ENDOSCÓPICA ANGULADA 20 GRADOS DE 5mm, 33 cm DE LONGITUD APLICADORA DE CLIPS DE POLÍMERO TAMAÑO ml CON BOTON DE ROTACION DE 360 GRADOS.	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE ACERO INOXIDABLE ENDOSCÓPICA ANGULADA 20 GRADOS, CLIPS 5 mm Y TAMAÑO M</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 33 cm. c. De 5 mm. d. Aplicadora de clips de polímero de tamaño M. e. Con botón de rotación de 360 grados f. Empaque individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugia general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
267	19190	PINZA DE ACERO INOXIDABLE ENDOSCÓPICA RECTA DE 5mm 33cm DE LONGITUD APLICADORA DE CLIPS DE POLÍMERO TAMAÑO ml CON BOTON DE ROTACION DE 360 GRADOS	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE ACERO INOXIDABLE ENDOSCÓPICA RECTA 20 GRADOS, CLIPS 5 mm Y TAMAÑO M</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 33 cm. c. De 5 mm. d. Aplicadora de clips de polímero de tamaño L. e. Con botón de rotación de 360 grados f. Empaque individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugia general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
268	19191	PINZA DE ACERO INOXIDABLE LARGA APLICADORA DE CLIPS DE POLÍMERO TAMAÑO MEDIANO	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA LARGA APLICADORA DE CLIPS DE POLÍMERO, DE ACERO INOXIDABLE, TAMAÑO MEDIANO</b> a. Empaque individual. b. Compatible con las medidas correspondientes de clips de polímero. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. e. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugia general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
269	19192	PINZA DE ACERO INOXIDABLE TIPO ASA PARA EXTRACCIÓN DE CUERPOS EXTRAÑOS FABRICADA DE NITINOL, GUÍA FLEXIBLE EN FORMA DE LOOP PARA CAPTURA DE CUERPO EXTRAÑO DE 4.4 FR Y 115 cm DE LARGO PARA BRONCOSCOPIO	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA TIPO ASA PARA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO, PARA BRONCOSCOPIO, 4.4 FR.</b> a. Guía flexible en forma de loop para captura de cuerpo extraño b. De nitinol o acero inoxidable. c. Dimensiones: Longitud 115 cm. d. De 4.4 FR. e. Reutilizable. f. Empaque individual g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neumologia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
270	19193	PINZA DE ACERO INOXIDABLE TIPO CANASTA PARA LA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO, DE 4 GUÍAS O ALAMBRES DE 3 FR. Y 115 cm DE LARGO PARA BRONCOSCOPIO	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA TIPO CANASTA PARA LA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO, PARA BRONCOSCOPIO, 3 FR</b> a. De acero inoxidable grado médic. b. Dimensiones: Longitud 115 cm. c. De 4 guías o alambres de 3 FR. d. Reutilizable. e. Empaque individual f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neumologia	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
271	19194	PINZA DE ADSON BROWN, ANGULADA, 12 cm DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE ADSON- BROWN, ANGULADA, ACERO INOXIDABLE, 12 cm</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 12 cm. c. Angulada. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
272	19195	PINZA DE ADSON-BROWN, RECTA, 12 cm DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE ADSON-BROWN, RECTA, ACERO INOXIDABLE, 12 cm</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 12 cm. c. Recta. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
273	19196	PINZA DE AGARRE PARA CISTOSCOPIA RÍGIDA 7 CHARR DE DIÁMETRO Y 40 cm DE LARGO	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE AGARRE PARA CISTOSCOPIA RÍGIDA, 7 CHARR</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 40 cm x Diámetro 7 Charr. c. Reusable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
274	19197	PINZA DE ANUDAR RECTA SIN DIENTES DE 11 cms DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE ANUDAR, RECTA, SIN DIENTES, 10-11 cm LONGITUD</b> a. Para saturar y anudar. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 10-11 cm. d. Sin dientes. e. Reutilizable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
275	19198	PINZA DE ANUDAR TIPO JOYERO DE 0.3 mm DE 11 cm DE LARGO DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE ANUDAR TIPO JOYERO, DE ACERO INOXIDABLE, 0.3 mm x 11 cm LONGITUD</b> a. Para saturar y anudar. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud 10-11 cm. a. De 0.3 mm diámetro en la punta. d. Sin dientes. e. Reutilizable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE RED ORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
276	19199	PINZA DE BABCOCK, MEDIANAS DE 6" A 7" DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE BABCOCK, ATRAUMÁTICA, ACERO INOXIDABLE, 6" - 7"</b> a. De acero inoxidable. b. Dimensiones: Longitud de 15 a 18 cm ( 6- 7"). c. Empaque individual d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
277	19201	PINZA DE BIOPSIA PARA CISTOSCOPIA RÍGIDA 7 CHARR DE DIÁMETRO Y 40cm DE LONGITUD	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE BIOPSIA PARA CISTOSCOPIA RÍGIDA , 7 CHARR</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 40 cm x Diámetro 7 Charr. c. Reusable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
278	19202	PINZA DE BIOPSIA PARA GASTROSCOPIO, REUTILIZABLE SIN PÚA DE 2.5 mm DE DIÁMETRO Y 160 cm DE LARGO DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE BIOPSIA PARA GASTROSCOPIO, 2.5 mm DIÁMETRO</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 160 x Diámetro 2.5 mm. c. Sin pua. d. Reutilizable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
279	19203	PINZA DE CAMPO TIPO BACKHAUS BABY DE 3 PULGADAS DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA DE CAMPO TIPO BACKHAUS BABY, ACERO INOXIDABLE, 3"</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 3" (7.5 cm). c. De extremos curvos y agudos. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
280	19204	PINZA DE DISECCIÓN RECTA, DE 5 A 5 1/2" DE LARGO, CON DIENTES, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE DISECCIÓN RECTA, CON DIENTES, ACERO INOXIDABLE, 5"- 5 1/2"</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: De 12.5-14 cm ( 5 - 5 1/2"). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES Y MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
281	19205	PINZA DE DISECCIÓN RECTA, DE 5" DE LARGO, SIN DIENTES, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE DISECCIÓN RECTA, SIN DIENTES, ACERO INOXIDABLE, 5"</b> a. De acero inoxidable, grado médico. b. De 12 cm ( 5 ") de largo. c. Empaque individual d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
282	19206	PINZA DE DISECCIÓN RECTA, DE 8" DE LARGO, SIN DIENTES, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE DISECCIÓN RECTA, SIN DIENTES, ACERO INOXIDABLE, 8"</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 20 cm (8"). c. Empaque individual . d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
283	19207	PINZA DE DISECCIÓN TIPO CUSHING RECTA, DE 6" DE LARGO DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE DISECCIÓN TIPO CUSHING, RECTA, ACERO INOXIDABLE, 6"</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: De 15 cm ( 6 ") de larg. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
284	19208	PINZA DE DISECCIÓN VASCULAR TIPO CUSHING RECTA, DE 9" DE LARGO, CON INSERTOS DE CARBURO DE TUNGSTENO EN LAS PUNTAS, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE DISECCIÓN VASCULAR TIPO CUSHING, RECTA, ACERO INOXIDABLE CON INSERTOS DE CARBURO DE TUNGSTENO, 9"</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 23 cm ( 9 "). c. Con insertos de carburo de tungsteno en la punta. d. Empaque individual. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
285	19209	PINZA DE FLUJACIÓN DE MOODY DERECHA	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA DE FLUJACIÓN DE MOODY DERECHA</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 4 3/8 ". c. La derecha curva, 0.5mm. d. De 1x2 dientes. e. Con cerradura. f. Asa plana. g. Empaque individual. h. Empaque individual. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
286	19210	PINZA DE FIJACIÓN DE MOODY IZQUIERDA	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA DE FIJACIÓN DE MOODY IZQUIERDA.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 4 3/8". c. La derecha curva, 0.5mm. d. De 1x2 dientes. e. Con cerradura. f. Asa plana. g. Empaque individual. h. Empaque individual. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
287	19211	PINZA DE MAGUIL PEDIÁTRICA DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE MAGUIL, PEDIÁTRICA, ACERO INOXIDABLE.</b> a. Para facilitar la introducción de catéteres. b. Dimensiones: De 14 cm de longitud. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Pediatría y Neonatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
288	19212	PINZA DE NASAL DE ASH, ANGULADA, DE 9° DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE NASAL DE ASH, ANGULADA, ACERO INOXIDABLE, 9°</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: De 23 cm ( 9" ) de largo. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
289	19213	PINZA DE VILBISS CRANEAL, 21 cm DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA DE VILBISS CRANEAL, ACERO INOXIDABLE, 21 CM</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 20.5 a 21 cm. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
290	19214	PINZA GRASPER DE 2.7 mm PARA ARTROSCOPIA DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA GRASPER, PARA ARTROSCOPIA, DE 2.7 mm</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Con mandíbula retro dentado. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Reutilizable. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
291	19215	PINZA GRASPER DE 3.4 mm PARA ARTROSCOPIA DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA GRASPER, PARA ARTROSCOPIA, 3.4 mm</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Con mandíbula retro dentado. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Reutilizable. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
292	19216	PINZA GUBIA PEQUEÑA DOBLE ACCIÓN CURVA A 7° DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA GUBIA, DOBLE ACCIÓN, CURVA, ACERO INOXIDABLE, 7"</b> a. De acero inoxidable. b. Dimensiones: Longitud 17.5 cm (7"). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
293	19217	PINZA HARTMAN-MOSQUITO RECTO 5 ° DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA HEMOSTÁTICA HARTMANN, RECTO, DE ACERO INOXIDABLE, 10 cm</b> c. Empaque individual d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
294	19218	PINZA KERRISON 280 mm No. 2 COME HACIA ARRIBA, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA KERRISON 280 mm, No. 2, COME HACIA ARRIBA, PARA BRONCOSCOPIO</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 280 mm. c. Tamaño No. 2. d. De 45 grados. e. Hacia arriba. f. Diámetro máximo de grasping de 15 mm. g. Empaque individual. h. Compatible con equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neumología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
295	19219	PINZA KERRISON 280 mm No. 5 COME HACIA ARRIBA, DE ACERO INOXIDABLE LARGO Y DIAMETRO MÁXIMO DE GRASPING DE 15mm PARA BRONCOSCOPIO	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA KERRISON 280 mm No. 5 COME HACIA ARRIBA, PARA BRONCOSCOPIO</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud 280 mm. c. Tamaño No. 5. d. De 45 grados. e. Hacia arriba. f. Diámetro máximo de grasping de 15 mm. g. Empaque individual. h. Compatible con equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neumología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
296	19220	PINZA KOCHER CURVA MEDIANA DE 7 PULGADAS, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<del>PINZA HEMOSTÁTICA KOCHER O KOCHNESTER</del> <b>OCHSNER, CURVA, ACERO INOXIDABLE, 7"</b> a. Es una pinza con dientes 1:2 en la punta y estrías transversas la cara interna, utilizada para sujetar tejidos, para realizar hemostasia por presión y también para sujetar gasas o esponjas. b. Longitud: 7" ( 17.5 - 18 cm). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 56298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
297	19221	PINZA KOCHER RECTA GRANDE LARGA DE 8 A 9", DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<del>PINZA HEMOSTÁTICA KOCHER O KOCHNESTER</del> <b>OCHSNER, RECTA, ACERO INOXIDABLE, 8 - 9"</b> a. Es una pinza con dientes 1:2 en la punta y estrías transversas la cara interna, utilizada para sujetar tejidos, para realizar hemostasia por presión y también para sujetar gasas o esponjas. b. Longitud: 8 - 9" ( 20 - 24 cm). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 56298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
298	19222	PINZA MIXTER ÁNGULO 60 GRADOS, 9 PULGADAS, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA MIXTER ÁNGULO 60 GRADOS, 9" LONGITUD</b> a. De acero inoxidable. b. De 22-23 cm (9"). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 56298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
299	19223	PINZA NASAL PORTA TAPONES DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	SI	Descripción técnica incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA NASAL PORTA TAPONES DE ACERO INOXIDABLE, 20 cm</b> a. Material: Acero inoxidable AISI 304 b. Dimensiones: Longitud (20 cms) c. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. d. Curva / Recta e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 56298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase I	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
300	19224	PINZA PARA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO IMANTADA CON CANASTILLA, ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA PARA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO IMANTADA.</b> a. De acero inoxidable, grado médico. b. De 2.8 mm diámetro. c. De 23-26 cm de largo. d. Con canastilla. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES Y MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
301	19225	PINZA PARA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO, PARA COLONOSCOPIA, REUTILIZABLE, DIENTE DE RATÓN DE 2.5 mm DE DIÁMETRO Y 230 cm DE LARGO PARA GASTROSTOMÍA, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA PARA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO, PARA COLONOSCOPIA.</b> a. Para gastrostomía. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: 230 cm. d. Diente de ratón de 2.5 mm de diámetro. e. Reutilizable. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
302	19226	PINZA PARA LA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO CON DIENTE DE RATÓN PARA RETIRAR CUERPOS REDONDOS, DE 3.3 FR Y DE 115 cm DE LARGO PARA BRONCOSCOPIO, DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA PARA LA EXTRACCIÓN DE CUERPO EXTRAÑO, PARA BRONCOSCOPIO, 3.3 FR.</b> a. Para biopsias rutinarias en conductos estrechos. b. Del tipo diente de ratón para facilitar el anclaje. c. Agarre firme que permita extraer cuerpos redondos. d. 3.3 FR. e. De 115 cm de largo. f. De acero inoxidable grado médico. g. Empaque individual. h. Compatible con equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neumología	Clase II	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
303	19227	PINZA PARA URETEROSCOPIO TIPO TENACULUM CON DIENTES 4 FR 60 cm DE LARGO	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA PARA URETEROSCOPIO TIPO TENACULUM, CON DIENTES, 4 Fr</b> a. Con dientes de 4 FR. b. De 60 cm de largo. c. De acero inoxidable grado médico. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Urología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
304	19228	PINZA SÉPTUM DE KEYMAN DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO		Ninguna	<b>PINZA PARA SÉPTUM TIPO KEYMAN DE ACERO INOXIDABLE, 18 cm</b> a. Pinzas en forma de tijeras que se utilizan en la disección y extracción de los tejidos nasales y para cortar cartilago en cirugías de tabique. b. Material: Acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (180 mm) . d. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. e. Curva / Recta f. Angulada. g. Punta roma. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. k. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
305	19229	PINZAS BABY KOCHER PEQUEÑA CURVA DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PINZAS HEMOSTÁTICA KOCHER- BABY, CURVA, DE ACERO INOXIDABLE, 13 cm</b> a. Con diente de ratón en la punta. b. Empaque individual. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. e. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
306	19230	PINZAS BABY KOCHER PEQUEÑA RECTA DE ACERO INOXIDABLE	PINZA	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PINZAS HEMOSTÁTICA KOCHER- BABY, RECTA, DE ACERO INOXIDABLE, 13 cm</b> a. Con diente de ratón en la punta. b. Empaque individual. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. e. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
307	19232	PORTA AGUJAS LAPAROSCÓPICO REUTILIZABLE	PORTA AGUJAS	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PORTA AGUJAS LAPAROSCÓPICO REUTILIZABLE</b> a. Para agarrar y manipular las agujas durante una sutura de heridas a pulso o incisiones quirúrgicas dentro del cuerpo. b. Dimensiones: Diámetro (5 mm) x Longitud (330-450 mm). c. Con mango tipo "Q" u "V". d. Punta recta derecha / izquierda. e. Reutilizable. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
308	19233	PORTA AGUJAS VASCULAR, TIPO CASTROVIEJO, CURVO, CON SEGURO, DE 5 - 7 PULGADAS DE LONGITUD, CON INSERTOS DE CARBURO DE TUNGSTENO, DE ACERO INOXIDABLE	PORTA AGUJAS	NO		Ninguna	<b>PORTA AGUJAS VASCULAR, TIPO CASTROVIEJO, 5-7 DE LONGITUD</b> a. Para sostener una aguja especializada para realizar suturas en zonas donde es complicado el acceso para el cirujano. b. Dimensiones: Longitud (5-7") [12.5 - 18cm] c. Curvo. d. Con Seguro. e. Con insertos de carburo de tungsteno. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
309	19234	PORTA AGUJAS VASCULAR, PUNTA PLANA DE 9" DE ACERO INOXIDABLE	PORTA AGUJAS	NO		Ninguna	<b>PORTA AGUJAS VASCULAR, TIPO DIETCHRICH, 9" DE LONGITUD</b> a. Para sostener una aguja especializada para realizar suturas en zonas donde es complicado el acceso para el cirujano. b. Dimensiones: Longitud (9") [12 - 18cm] c. Recto. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
310	19235	PORTA PINZA DE ACERO INOXIDABLE DE 15 cm DE LARGO	PORTA PINZA	SI	Descripción técnica incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PORTA PINZA DE ACERO INOXIDABLE DE 15 cm DE LARGO</b> a. Para colocar o portar todo tipo de pinzas. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud Total (14 cm) x Diámetro inferior (7.5 mm) x Diámetro superior (5.5 cm). d. Desviación permitida en las dimensiones: ± 5%. e. Con base para evitar volcaduras. f. Autoclavable. g. Empaque individual. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDERGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDERGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
311	19236	PUNZÓN PARA MICRO FRACTURAS, PARA ARTROSCOPIA, DE 15 GRADOS DE ANGULACIÓN DE ACERO INOXIDABLE	PUNZÓN	NO		Ninguna	<b>FUNCION PARA MICRO FRACTURAS, PARA ARTROSCOPIA DE 15 GRADOS DE ANGULACIÓN DE ACERO INOXIDABLE.</b> a. Para realizar la técnica de microfracturas en cadera y rodilla. b. Material: Acero inoxidable c. Dimensiones: Longitud (340 mm) . d. De 15 grados de angulación. e. Mango de fibra de carbono. f. Más livianos, no se doblan. g. Resistentes a cualquier tipo de esterilización. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
312	19237	RETRACTOR DE COTTLE DOBLE FINAL DE 10 mm DE ACERO INOXIDABLE	RETRACTOR	NO		Ninguna	<b>RETRACTOR DE COTTLE DOBLE FINAL DE 10 mm, DE ACERO INOXIDABLE</b> a. Utilizado en cirugía máxilo facial, cirugía plástica y reconstructiva, otorrinolaringología, para separar cartilago nasal. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud Total (190-200 mm).Extremo (10 mm) y guía de 3.5 mm. d. De dos (2) garfios en un extremo. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
313	19238	RETRACTOR DE HELVESTON DE 11 mm DE DIÁMETRO	RETRACTOR	NO		Ninguna	<b>RETRACTOR DE HELVESTON DE 11 mm, DE DIÁMETRO</b> a. Para la retracción atraumática de diferentes tipos de tejidos presentes en el campo quirúrgico ocular. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Diámetro (11 mm). d. De hojas curvas y finas. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
314	19239	RETRACTOR DE HELVESTON DE 7 mm DE DIÁMETRO	RETRACTOR	NO		Ninguna	<b>RETRACTOR DE HELVESTON DE 7 mm DE DIÁMETRO</b> a. Para la retracción atraumática de diferentes tipos de tejidos presentes en el campo quirúrgico ocular. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Diámetro (7mm). d. De hojas curvas y finas. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel	Duplicado con el código 19076 del Listado de Oftalmología	Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
315	19240	SEPARADOR DE BALFOUR DE ACERO INOXIDABLE	SEPARADOR	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SEPARADOR ABDOMINAL DE BALFOUR, AUSENTE.</b> a. Se usa en cirugía torácica o abdominal que mantiene el abdomen separado permitiendo así una mejor realización de la técnica quirúrgica. b. De acero inoxidable grado médico. c. Con valva central de 4.5 cm x 8 cm. d. Un par de valvas laterales fenestradas que permitan una apertura de al menos 180-190 mm. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
316	19241	SEPARADOR DE COTTLE, 6" DE ACERO INOXIDABLE	SEPARADOR R	NO		Ninguna	<b>SEPARADOR DE COTTLE, DE DOS GARFIOS, 6" DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE</b> a. Utilizado en cirugía máxilofacial, cirugía plástica y reconstructiva, otorrinolaringología, para separar cartilago nasal. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (6") [15 -16 cm]. d. De dos (2) garfios. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
317	19242	SEPARADOR DE GELPI	SEPARADOR R	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>INOXIDABLE.</b> a. Se usa en: en cirugías vasculares; safenectomías, para mantener abierta la herida, mientras se opera. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Apertura (10 cm) d. Con dos anillos. e. Sistema de cremalleras. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	<a href="#">Insumo homologado</a>
318	19243	SEPARADOR DESMARRE Y/O PROTECTOR DE ALA DE COTTLE NO. 2 DE 12 cm DE ACERO INOXIDABLE	SEPARADOR R	NO		Ninguna	<b>SEPARADOR DESMARRE Y/O PROTECTOR DE ALA DE COTTLE, No. 2, DE 12 cm DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE.</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud (12 cm). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. f. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
319	19244	SEPARADOR MEDIANO TIPO ROLLET (KNOPP) DE ACERO INOXIDABLE	SEPARADOR R	NO		Ninguna	<b>SEPARADOR MEDIANO TIPO ROLLET (KNOPP), 12.5 cm DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE</b> a. De acero inoxidable. b. Dimensiones: Longitud (12.5 -13 cm). c. De cuatro (4) garfios. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
320	19245	SEPARADOR CURVO DE NASAL ACERO INOXIDABLE	SEPARADOR R	SI	Descripción técnica incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>SEPARADOR O RETRACTOR AUFRICHT DE ALA NASAL, 7 " DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE</b> a. Utilizado en cirugía máxilofacial, cirugía plástica y reconstructiva, rinoplastia. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (7") [18-20 cm]. d. Hoja fenestrada. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
321	19246	SEPARADOR SEND MUELLER (O SENN MILLER), DOBLE EXTREMO, 3 GARFIOS ROMOS, DE 16 cm DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE	SEPARADO R	NO			SEPARADOR SEND MUELLER (O SENN MILLER), DOBLE EXTREMO, 3 GARFIOS ROMOS, DE 16 cm DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE a. Para mantener los tejidos u órganos fuera del área donde se encuentra trabajando el cirujano. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (6") [16-17 cm]. d. Doble extremo. e. De TRES (3) garfios romos. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del	Cirugía Plástica	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
322	19247	SEPARADOR TAYLOR 6 PULGADAS DE LARGO X 2 - 3" DE ÁNGULO DE ACERO INOXIDABLE	SEPARADO R	SI	Descripción técnica incompleta	Modificación de la descripción del código	SEPARADOR TAYLOR, 6" LONGITUD x 2-3" DE ÁNGULO, DE ACERO INOXIDABLE. a. Para separar músculos paravertebrales. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (6") [15-16.5 cm] x Ancho (2-3") [0.75 -1.25 cm] d. De 2 -3" [5-8 cm] de ángulo. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
323	19248	SEPARADOR DE ALA NASAL PUNTA ROMA DE ACERO INOXIDABLE	SEPARADO R	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	SEPARADOR DE ALA NASAL FOMON, UN GARFIO ROMO, ACERO INOXIDABLE a. Para separar cartilago, de utilidad en cirugía máxilofacial, cirugía plástica y reconstructiva, otorinolaringología. b. Empaque individual. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. e. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía Plástica	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
324	19249	SIERRA ELÉCTRICA PARA CORTAR YESO	SIERRA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	SIERRA ELÉCTRICA PARA CORTAR YESO. a.Utilizada para retiro de yesos en áreas de Emergencia. Para hacer cortes, ajuste ó remoción de yeso ó materiales sintéticos. b. Construida de material resistente (acero), de peso ligero y para uso continuo, resistente a golpes. c. Corte oscilante de alta velocidad para cortes rápidos. d. Dos sierras de corte de acero inoxidable(de 45 mm y 65 mm de diámetro), de fácil y rápida colocación. e. Con hoja de sierra intercambiable, capaz de cortar yeso y fibra. f. Con interruptor de encendido, incorporado a la estructura del equipo. g. Con sistema de aspiración para la extracción de polvo y yeso (incorporados). h. Operación libre de mantenimiento. i. Que incluya el set para retiro de yeso: Tijera universal para cortar vendajes de yeso y Pinza de wolf-boheier para retiro de	Ortopedia y Traumatología	Clase II	2° Nivel		Equipo Médico			323	Insumo homologado
325	19250	SIERRA PARA CRANEÓTOMO	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la clasificación	SIERRA PARA CRANEÓTOMO. a. Indicado para procesos quirúrgicos de acceso óseo en áreas estrechas o finas. b. Para trepanaciones en el cráneo. c. Hojas de sierra para craneótomo reciprocante u oscilante. d. Fabricado en acero inoxidable grado quirúrgico. e. Grosor: 0.5 a 4.0 mm. f. Empaque individual. g. Para usar con el accesorio de sierra oscilante o reciprocante h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
326	19251	TIJERA DE 3.5 mm PARA MENISCO	TIJERA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TIJERA PARA ARTROSCOPIA DE VÁSTAGO RECTO DE 3 A 5 mm DIÁMETRO</b> a. Tijeras para efectuar cortes durante la artroscopia. b. Acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Diámetro (3 a 5 mm) d. Vástago recto. e. Reutilizable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
327	19252	TIJERA DE MAYO CURVA DE 6 - 7" DE ACERO INOXIDABLE	TIJERA	NO		Ninguna	<b>TIJERA DE MAYO CURVA, 6-7" DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE</b> a. Utilizada para usado para seccionar, cortar y separar los tejidos. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (6-7") [15-18 cm] d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
328	19253	TIJERA DE MAYO RECTA DE 6" DE ACERO INOXIDABLE	TIJERA	NO		Ninguna	<b>TIJERA DE MAYO RECTA, 6" DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE</b> a. Utilizada para usado para seccionar, cortar y separar los tejidos. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (6") [15-16 cm] d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
329	19254	TIJERA MINI CORNEAL CASTRO VIEJO, CURVA, DE ACERO INOXIDABLE	TIJERA	SI	Descripción técnica incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TIJERA MINI CORNEAL CASTRO VIEJO, CURVA, DE ACERO INOXIDABLE. 11.5 cm DE LONGITUD</b> a. De acero inoxidable grado médico. b. Dimensiones: Longitud (4-4.5") [10-12 cm] c. Curva. d. Punta roma. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
330	19255	TIJERA DE TENOTOMÍA CURVA, PUNTA ROMA, DE 4" DE ACERO INOXIDABLE	TIJERA	SI	Descripción técnica incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TIJERA DE TENOTOMÍA (STEVENSON) CURVA, PUNTA ROMA, 4" DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE.</b> a. Utilizada para Tenotomía: Corte o sección total o parcial de uno o varios tendones con la finalidad de mejorar un desequilibrio muscular). b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (4") [10-12 cm]. d. Curva. e. Punta roma. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES MEDICINALES MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APARATOS Y EQUIPOS A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
331	19256	TUJERA DE TENOTOMÍA RECTA PUNTA ROMA DE 4" DE ACERO INOXIDABLE	TUJERA	SI	Descripción técnica incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TUJERA DE TENOTOMIA (STEVENS) RECTA, PUNTA ROMA, 4" DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE.</b> a. Utilizada para Tenotomía. Corte o sección total o parcial de uno o varios tendones con la finalidad de mejorar un desequilibrio muscular). b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (4") [10-12 cm]. d. Recta. e. Punta roma. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del dispositivo. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del dispositivo.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
332	19257	TUJERA DISECCIÓN TIPO METZEMBAUM, PUNTA ROMA, CURVA, DE 7", ASA DORADA, DE ACERO INOXIDABLE	TUJERA	SI	Descripción técnica incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TUJERA DISECCIÓN TIPO METZEMBAUM, PUNTA ROMA, CURVA, 7" DE LONGITUD, ASA DORADA, DE ACERO INOXIDABLE</b> a. Para realizar cortes de tejidos finos y delgados o para aislar vasos o conductos. b. De acero inoxidable grado médico. c. Asa dorada ( con carburo de tungsteno). d. Dimensiones: Longitud (7") [17-18 cm]. e. Punta roma. f. Curva. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del dispositivo.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
333	19258	TUJERA FOMON ANGULADA DE 6" DE ACERO INOXIDABLE	TUJERA	SI	Descripción técnica incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TUJERA FOMON, ANGULADA, 6" DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE</b> a. Para la manipulación de tejidos durante los procedimientos de rinoplastia para cortes precisos, lisos y suaves en tejidos gruesos, difíciles y delicados. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Longitud (6") [15 cm]. d. Con una hoja geométrica tipo bisturí cortante y otra hoja micro dentada. e. Angulada, para facilitar la manipulación del tejido blando alrededor del dorso de la nariz. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del dispositivo.	Otorrinolaringología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
334	19259	TUJERA FORCEPS DE MEMBRANA DE 23 G	TUJERA	SI	Descripción técnica incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TUJERA FORCEPS DE MEMBRANA, 23 G</b> a. Microtija para membrana limitante interna (MLI). b. Con extremos finos que permitan agarrar y extraer con precisión la MLI. c. Óptima visualización de las membranas finas en la región macular. d. Calibre: 23 G e. Diámetro: 0.6 mm f. Empaque Individual. g. Código de colores para la fácil identificación de calibres. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del dispositivo.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
335	19260	TUJERA FORCEPS DE MEMBRANA DE 25 G	TUJERA	SI	Descripción técnica incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TUJERA FORCEPS DE MEMBRANA, 25 G</b> a. Microtija para membrana limitante interna (MLI). b. Con extremos finos que permitan agarrar y extraer con precisión la MLI. c. Óptima visualización de las membranas finas en la región macular. d. Calibre: 25 G e. Diámetro: 0.5 mm f. Empaque Individual. g. Código de colores para la fácil identificación de calibres. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del dispositivo.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	<a href="#">Insumo homologado</a>

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
336	19261	TUERA LITTAUER PARA RETIRO DE PUNTOS, 6" DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE	TUERA	NO		Ninguna	<b>TUERA LITTAUER PARA RETIRO DE PUNTOS, 4" DE LONGITUD, DE ACERO INOXIDABLE</b> a. Empaque individual. b. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. d. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Cirugía general	Clase II	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
337	19262	TUERA RECUBIERTA DE REFLÓN, RESINA DE CARBONO Y LÁMINA DE ACERO	TUERA	SI	Descripción técnica incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TUERA RECUBIERTA DE TEFLÓN, RESINA DE CARBONO Y LÁMINA DE ACERO, 21 cm</b> a. Tijeras especialmente diseñadas para cortar vendajes neuromusculares (Kinesiotape). b. Proporciona un agarre ergonómico para el fácil manejo. c. Fabricadas en acero inoxidable. d. Con cubierta de teflón, carbono negro para evitar el rozamiento de las hojas y mantenerla afilada. e. Dimensiones: Longitud (21 cm). f. Empaque individual. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			291	Insumo homologado
338	19263	TRANSILUMINADOR DE REFLEJO PUPILAR, DE 3.5 V CON BOMBILLA HALÓGENA HPX DE FIBRAS ÓPTICAS	UNIDAD	SI	Registro duplicado en diferente clasificación	Exclusión del código	<b>TRANSILUMINADOR DE REFLEJO PUPILAR, DE 3.5 V CON BOMBILLA HALÓGENA HPX DE FIBRAS ÓPTICAS</b> a. Para evaluación del reflejo de la pupila y transiluminación de los senos frontales y maxilares. b. Iluminación de larga duración con bombilla halógena. c. Transmisión de luz por fibra óptica para una luz distal fría. d. Filtro azul cobalto. e. 3.5 V. f. Esterilizable completamente con vapor, agua, gas o soluciones. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel	Equipo duplicado con el código 19087 del Listado de Oftalmología	Equipo Médico			295	Insumo homologado
339		EQUIPO DE CRICOTIROTOMÍA NO. 2	UNIDAD	NO		Inclusión de código	<b>SET DE CRICOTIROTOMÍA DE URGENCIA SIN BALÓN</b> Para obtener el acceso a la vía aérea mediante técnica quirúrgica a través de la membrana cricotiroides. Deberá incluir los siguientes insumos: a. Catéter de cricotirotomía de urgencia tipo Melker <b>sin balón</b> . Catéteres b. Jeringa. c. Dilatador curvado. d. Bisturí de seguridad. e. Dilatador Trousseau. f. Gancho traqueal. g. Cinta para traqueostomía. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel	Se propone como complemento al código 8622	Material Médico Quirúrgico			Sin evidencia de homologación	Sin evidencia de homologación

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1	317	DISPOSITIVO INTRAUTERINO	DISPOSITIVO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>DISPOSITIVO INTRAUTERINO DE COBRE DIU, "T"</b> a."T" de Cobre 380 A. o de uso médico. b. Permite su uso en mujeres multiparas o nuliparas. c. Posee una excelente adaptación dentro de la cavidad uterina, no importando su tamaño y la dinámica miometral. d. Cánula de inserción centimetrada de fácil lectura. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase III	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para Planificación Familiar		295	Insumo homologado
2	1510	ALCOHOL ETILICO DESNATURALIZADO 88° GL, FRASCO 500 ml	FRASCO	NO		Ninguna	<b>ALCOHOL ETILICO DESNATURALIZADO 88° GL*, FRASCO 500 ml</b> a. Es un potente bactericida, actúa reduciendo la tensión superficial de la célula bacteriana, facilitando el proceso de desnaturalización proteica. b. Presentación individual. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel	* GL: Se refiere Gay Lussac. Los grados Gay Lussac ( en honor a Joseph Gay-Lussac (1778-1850) es la medida en ml de alcohol 100% puro contenida en el total del volumen.				261	Insumo homologado
3	1512	PERÓXIDO DE HIDRÓGENO, SOLUCIÓN AL 3%, FRASCO 500 ml.	FRASCO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SOLUCIÓN PERÓXIDO DE HIDRÓGENO AL 3%, FRASCO 500 ml</b> a. Utilizado para combatir las infecciones bacterianas externas, para desinfectar heridas abiertas o llagas. b. Antiséptico, desinfectante y hemostático débil de uso externo. c. Uso Tópico. d. Libre de estabilizadores químicos y aditivos. e. Volúmenes: 10. f. Composición: 97% es agua y 3% peróxido. g. Presentación: Frasco. h. Contenido: 500 ml. i. Certificados de calidad o registros sanitarios aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
4	1524	TINTURA DE BENJUI, SOLUCIÓN 10%, FRASCO 60 ml.	FRASCO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SOLUCIÓN TINTURA DE BENJUI AL 10%, FRASCO 60 ml</b> a. Utilizado para proteger heridas superficiales, laceraciones, evita que se formen escaras en la piel. b. Antiséptico, antifúngico y cicatrizante. c. Uso Tópico. d. Presentación: Frasco. e. Contenido: 60 ml. f. Certificados de calidad o registros sanitarios aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel	Es catalogado como un antiséptico cicatrizante, posee código del listado de Medicamentos. Es más común al 20%. Se propone evaluar la conveniencia de incluirlo en otro listado.	Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
5	1529	CETRIMIDA CON CLORHEXIDINA (FÓRMULA 2), SOLUCIÓN 0.015% RESPECTIVAMENTE, GALÓN	GALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SOLUCIÓN CETRIMIDA CON CLORHEXIDINA, SOLUCIÓN 0.015%, GALÓN</b> a. Antiséptico, desinfectante de uso externo, para proceso bactericida contra organismos gramnegativos y grampositivos. b. Composición cuantitativa: Por cada 100 ml: 15 g de Cetrimina y 1.5 g de Gluconato de Clorhexidina. c. Presentación: Galón. d. Contenido: 3785.41 - 5000 ml. e. Certificados de calidad o registros sanitarios aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
6	1530	CETRIMIDA CON CLORHEXIDINA (FÓRMULA 3), SOLUCIÓN 0.003% RESPECTIVAMENTE, GALÓN	GALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SOLUCIÓN CETRIMIDA CON CLORHEXIDINA, SOLUCIÓN 0.003%, GALÓN</b> a. Antiséptico de uso externo para desinfección de la piel antes y después de cirugía. b. Antiséptico, desinfectante de uso externo. c. Composición cuantitativa: Por cada 100 ml: 0.03 g de Cetrimina y 4g de Gluconato de Clorhexidina. d. Presentación: Galón. e. Contenido: 3785.41 ml. f. Certificados de calidad o registros sanitarios aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
7	1531	CETRIMIDA CON CLORHEXIDINA (FÓRMULA 4), SOLUCIÓN 0.5-0.05% RESPECTIVAMENTE, GALÓN.	GALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SOLUCIÓN CETRIMIDA CON CLORHEXIDINA, SOLUCIÓN 0.5-0.05%, GALÓN</b> a. Para la antisepsia de heridas y preparación quirúrgica. b. Antiséptico, desinfectante de uso externo. c. Composición: 0.05% de Cetrimina y 4% de Gluconato de Clorhexidina. d. Presentación: Galón. e. Contenido: 3785.41 ml. f. Certificados de calidad o registros sanitarios aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
8	1535	CLORHEXIDINA GLUCONATO (FÓRMULA 1),SOLUCIÓN 0.5%, GALÓN.	GALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SOLUCIÓN GLUCONATO DE CLORHEXIDINA, SOLUCIÓN 0.5%, GALÓN</b> a. Antiséptico, desinfectante de uso externo, para desinfección de la piel del paciente antes y después de cirugía. b. Antiséptico, desinfectante de uso externo. c. Composición cuantitativa: Por 100 ml de solución - 0.5 g de Clorhexidina Digluconato. d. Presentación: Galón. e. Contenido: 3785.41 - 5000 ml. f. Certificados de calidad o registros sanitarios aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
9	1536	CLORHEXIDINA GLUCONATO (FÓRMULA 2), SOLUCIÓN 0.05%, GALÓN.	GALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SOLUCIÓN GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 0.05%, GALÓN.</b> a. Antiséptico, desinfectante de uso externo, para desinfección de la piel del paciente antes y después de cirugía. b. Composición cuantitativa: 0.05% de Gluconato de Clorhexidina. c. Presentación: Galón. d. Contenido: 3785.41 ml. e.Certificados de calidad o registros sanitarios aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
10	1537	CLORHEXIDINA GLUCONATO (FÓRMULA 3), SOLUCIÓN 0.10%, GALÓN.	GALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SOLUCIÓN GLUCONATO DE CLORHEXIDINA, SOLUCIÓN 0.10% , GALÓN</b> a. Antiséptico, desinfectante de uso externo, para desinfección de la piel del paciente antes y después de cirugía. b. Composición cuantitativa: Cada 100 ml. contiene: 0.1 g de Gluconato de Clorhexidina. c. Presentación: Galón. d. Contenido: 3785.41 - 5000 ml. e. Certificados de calidad o registros sanitarios aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
11	1543	YODO ORGÁNICO, JABÓN LÍQUIDO 2%, GALÓN.	GALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>JABÓN LÍQUIDO POLIVIDONA IODADA (YODO ORGÁNICO) AL 2%, GALÓN</b> a. Jabón desinfectante para lavado pre y postquirúrgico de manos y piel. b. Composición: Formulada a base de yodo polivinil pirodiona equivalente al 2.0%. c. Presentación: Galón. d. Contenido: 3785.41 - 5000 ml. e. Certificados de calidad o registros sanitarios aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
12	1551	GLUTARALDEHIDO SOLUCIÓN 2-3 %, GALÓN.	GALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SOLUCIÓN GLUTARALDEHIDO AL 2-3%, GALÓN.</b> a. Desinfectante y esterilizante esporicida, tuberculicida, virucida, pseudomonocida, bactericida y fungicida. b. Composición cuantitativa: Glutaraldehído 2-3%. c. Presentación: Galón. d. Contenido: 3785.41 ml. e. Certificados de calidad o registros sanitarios aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
13	6000	AGUJA DESCARTABLE No. 21 G X1 ½", TRIBISELADA Y SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS.	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA HIPODÉRMICA, 21G x 1½"</b> a. Para inyección intravenosa, intramuscular. b. Aguja tribiselada y superficie siliconizada. c. Con adaptador tipo Luer-lock. d. Libre de pirogenos. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel	Para las agujas : Se recomienda establecer en las especificaciones técnicas: - Cumplimiento del estándar ISO 6009, identificación por código de color. - Cumplimientos de estándares relacionados con medidas y geometría DIN 13097 e ISO 7864 o relacionados.	Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
14	6001	BATA QUIRÚRGICA IMPERMEABLE, EN TELA DE POLIPROPILENO, TRILAMINAR, CON MANGAS REMATADAS CON PUÑOS ELÁSTICOS DE ALGODÓN AJUSTABLES A LA MUÑECA, CON FIJACIÓN AL CUELLO Y CINTURA, TALLA ÚNICA, ESTÉRIL, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL	BATA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BATA QUIRÚRGICA DE POLIPROPILENO TRILAMINAR (SMS), TALLA ÚNICA</b> a. Para uso en ambiente quirúrgico. b. De Polipropileno Trilaminar SMS. c. Transpirable, resistente al desgarro, torsión y abrasión. d. Con mangas de puño elástico de poliéster/algodón ajustable a las muñecas, con fijación a cuello y cintura (por tira o velcro). e. Libre de látex. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado
15	6002	TRÓCAR PARA TÉCNICA DE HASSAN DE 5 - 12 mm, PARA VIDEOCIRUGÍA, CON REDUCIDOR UNIVERSAL INCORPORADO, PUNZÓN ROMO Y SISTEMA DESMONTABLE DE ANCLAJE, CON GRIP, AJUSTABLE Y CÁNULA DE 110 mm DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TRÓCAR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TROCAR LAPAROSCÓPICO HASSON PARA VIDEOCIRUGÍA, 5-12 mm</b> a. Para videocirugía, aplicación de la técnica de Hasson. b. Punta roma atraumática. c. Dimensiones: Diámetros de 5- 12 mm. d. Sistema desmontable de anclaje. e. Cánula transparente para mejor visualización con longitud de 100 a 110 mm. f. Diseño ergonómico para facilitar la sujeción. g. Con reductor universal incorporado. h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3° Nivel		Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia		295	Insumo homologado
16	6007	AGUJA DESCARTABLE NO. 23 GX1", TRIBISELADA Y SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA HIPODÉRMICA, 23G x 1"</b> a. Para inyección intramuscular en niños. b. Aguja tribiselada y superficie siliconizada. c. Con adaptador tipo Luer-lock. d. Libre de pirogenos. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
17	6011	GELATINA HIDROSOLUBLE DE CONTACTO PARA ULTRASONOGRAFÍA, CON DOSIFICADOR INCORPORADO EN ENVASE DE 500 A 1000 ml.	ENVASE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GEL HIDROSOLUBLE DE CONTACTO, PARA ULTRASONIDO CON DOSIFICADOR INCORPORADO, ENVASE DE 500 A 1,000 ml</b> a. Gel especial para procedimientos de diagnóstico y rehabilitación por ultrasonido, por ser medio de conducción de las ondas de ultrasonido. b. Hidrosoluble. c. Hipoalérgico. d. Sin formaldehído. e. No estéril. f. Presentación: Envase de 500 -1,000 ml. g. Incluye frasco dosificador de 250 ml (vacío). h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Lubricante en gel de uso médico		266	Insumo homologado
18	6017	SET PARA CISTOSTOMÍA PERCUTÁNEA QUE INCLUYA: Sonda de Cistostomía No. 12 Fr con balón, trocar introductor de metal, dispositivo de fijación a piel, empaque individual, estéril, descartable.	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA CISTOSTOMÍA PERCUTÁNEA, 12 Fr</b> a. Para realizar el drenaje vesical suprapúbico. b. Con cánula de punción (trocar) fabricada de acero inoxidable. La cánula incluye aletas para facilitar su introducción. c. Con sonda para cistostomía 12 Fr, fabricada de polietileno, en su extremo distal, tiene punta en forma de cola de cerdo con múltiples perforaciones. d. Sonda con marcas en su longitud y extremo distal con conector estándar, de plástico flexible. e. Balón para el fijado del catéter. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
19	6018	ALGODÓN ABSORBENTE 100% PURO, ROLLO DE 1 Lb, SIN BLANCO ÓPTICO.	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ALGODÓN ABSORBENTE 100% PURO, ROLLO DE 1 Lb.</b> a. Rollo de 1 Lb. b. Sin blanco óptico. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
20	6020	CATÉTER CENTRAL PERCUTÁNEO DE INSERCIÓN PERIFÉRICA, DE POLIURETANO HIDROFÍLICO UN LUMEN No. 1.9 FR DE 40 A 70 cm DE LARGO, DESCARTABLE EN EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL Y LIBRE DE PIROGENOS, MATERIAL RADIOPAO, CON DILATADOR Y GUÍA HIDROFÍLICA, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER CENTRAL PERCUTÁNEO DE INSERCIÓN PERIFÉRICA, UN LUMEN, NEONATAL 1.9 Fr - 2.0 Fr</b> a. Mantiene una vía venosa permeable. b. De un lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Material radiopaco. e. Libre de látex. f. Dimensiones: Longitud 40-70 cm. g. Con dilator y guía hidrofílica. h. Con dispositivo de fijación a piel. i. Estéril. j. Libre de pirogenos. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE.	Pediatría y Neonatología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
21	6022	DEPRESOR DE LENGUA, DE MADERA PULIDA LIBRE DE ASTILLAS, DE 6". BOLSA / CAJA DE 100 UNIDADES.	BOLSA O CAJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>DEPRESOR LINGUAL DE MADERA PULIDA, 6"</b> a. Útil como depresor lingual para examen de la boca y garganta, pero además se utilizan para untar pomadas y bálsamos, agitar líquidos o mezclar medicamentos, etc. b. Mide 6" ( 1- 15, 5 cm) de largo x 1.8 - 2 cm de ancho. c. Con bordes suaves y redondeados. d. No tienen olor, ni sabor, ni color. e. No estériles. f. Descartables. g. Empaque múltiple en bolsa / caja de 100 Unidades. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para examen clínico		295	Insumo homologado
22	6029	CINTA ADHESIVA ELÁSTICA TRANSPARENTE POROSA MOLDEABLE DE 1" x 5 yd, ROLLO	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CINTA ADHESIVA ELÁSTICA POROSA, 1" x 5 Yd, ROLLO</b> a. Funciona como un esparadipo que únicamente se adhiere sobre sí misma. b. Dimensiones Ancho (1 pulgada) x Longitud (5 yardas) [Ancho (2.5 cm) x Longitud (4.5 m)]. c. Porosa. d. Moldeable. e. Variedad de colores para satisfacer sus necesidades. f. Presentación : Rollo. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE EQUIPO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MEDICO QUIRURGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
23	6030	CINTA ADHESIVA ELÁSTICA TRANSPARENTE POROSA MOLDEABLE DE 1/2" X 5 yd, ROLLO	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	CINTA ADHESIVA ELÁSTICA, 1/2" x 5 yd a. Funciona como un esparadrapo que únicamente se adhiere sobre sí misma. b. Dimensiones Ancho (1/2 pulgada) x Longitud (5 yardas) [Ancho (1.27 cm) x Longitud (4.5 m)] c. Porosa. d. Moldeable. e. Variedad de colores para satisfacer sus necesidades. f. Presentación : Rollo. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			291	Insumo homologado
24	6044	TUBO DE CLORURO DE POLIVINILO CON TRÓCAR PARA TORACOSTOMÍA, No. 10, CON EXTREMO ABIERTO Y AGUJEROS LATERALES, LÍNEA CENTINELA CALIBRADA, RADIOPACA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	CÁTER TER TORACICO CON TRÓCAR PARA TORACOSTOMIA No. 10 Fr. a. Dispositivo utilizado para el drenaje de sangre, aire, exudados y neumotórax. Cáteter: b. Cáteter fabricado de Cloruro de Polivinilo (PVC) grado médico. c. Transparente. d. Flexible y resistente a las deformaciones. e. En su extremo proximal tiene forma de embudo que permite la interconexión con otros tubos. f. En su extremo distal posee orificios. g. Extremo distal recto o curvo. h. Con punta cónica o roma. i. Contiene línea radiopaca. j. Con escala de graduación con intervalos de 1-2 cm. k. Dimensiones de cáteter: De 18 a 23 cm de longitud y 10 FR. Trócar: l. Trócar de aluminio o acero inoxidable grado médico. m. Rígido con punta afilada que facilite la inserción.	Cirugía General	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
25	6045	TUBO DE CLORURO DE POLIVINILO CON TRÓCAR PARA TORACOSTOMÍA, No. 12 FR, CON EXTREMO ABIERTO Y AGUJEROS LATERALES, LÍNEA CENTINELA CALIBRADA, RADIOPACA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	CÁTER TER TORACICO CON TRÓCAR PARA TORACOSTOMIA No. 12 Fr. a. Dispositivo utilizado para el drenaje de sangre, aire, exudados y neumotórax. Cáteter: b. Cáteter fabricado de Cloruro de Polivinilo (PVC) grado médico. c. Transparente. d. Flexible y resistente a las deformaciones. e. En su extremo proximal tiene forma de embudo que permite la interconexión con otros tubos. f. En su extremo distal posee orificios. g. Extremo distal recto o curvo. h. Con punta cónica o roma. i. Contiene línea radiopaca. j. Con escala de graduación con intervalos de 1-2 cm. k. Dimensiones de cáteter: De 18 a 25 cm de longitud y 12 FR. Trócar: l. Trócar de aluminio o acero inoxidable grado médico. m. Rígido con punta afilada que facilite la inserción.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
26	6053	RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE DE 75- 80 mm, CON CUCHILLA PROPIA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE, 75-80 mm, GRAPAS 4.8 mm a. Unidad de recarga. b. Grapas de titanio, paralelas y alternas. c. Con grapas de 4.8 mm. d. Con cuchilla propia, corta y divide el tejido. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Compatible con el equipo existente en la unidad médica. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas		295	Insumo homologado
27	6055	CATÉTER INTRAVENOSO No. 24G X 1/2" CON AGUJA SILICONIZADA Y CÁMARA DE REFLUJO TRANSPARENTE, DE TEFLÓN O POLIURETANO, ACOPLE TIPO LUER LOCK, CONTENIDO EN FUNDA PROTECTORA, CÁMARA DE REFLUJO QUE PERMITE APOYO Y MANIPULACIÓN, TAPÓN OBTURADOR NO HERMÉTICO MATERIAL RADIOPACO, LIBRE DE PIROGENOS, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	CATÉTER INTRAVENOSO PERIFÉRICO, 24G x 1/2" a. Dispositivo utilizado para administrar al sistema circulatorio líquidos, fármacos, sangre o sus derivados, en venas periféricas. b. De poliuretano. c. Dimensiones: 24G x 1/2" d. Aguja siliconada con funda protectora de PVC y acople Luer Lock. e. Cámara de reflujo transparente. f. Tapón obturador no hermético. g. Líneas radiopacas. h. Estéril. i. Libre de pirógenos. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Cumplimiento del estándar ISO, identificación por código de color. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA BIENES CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
28	6066	CATÉTER INTRAVENOSO No. 16G X 1 3/4" A 2" CON AGUJA SILICONIZADA Y CÁMARA DE FLUJO TRANSPARENTE, DE TEFLÓN O POLIURETANO, ACOPLE TIPO LUER LOCK, CONTENIDO EN FUNDA PROTECTORA, CÁMARA DE REFLUJO QUE PERMITE APOYO Y MANIPULACIÓN, TAPON OBTURADOR NO HERMÉTICO MATERIAL RADIOPACO DESCARTABLE ESTÉRIL EN EMPAQUE INDIVIDUAL LIBRE DE PIROGENOS.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER INTRAVENOSO PERIFÉRICO, 16G x 1 3/4" A 2"</b> a. Dispositivo utilizado para administrar al sistema circulatorio líquidos, fármacos, sangre o sus derivados, en venas periféricas. b. De polietileno. c. Dimensiones: 16G x 1 3/4" A 2" d. Aguja siliconada con funda protectora de PVC y acople Luer Lock. e. Cámara de reflujo transparente. f. Tapon obturador no hermético g. Líneas radiopacas. h. Estéril. i. Libre de pirógenos. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Cumplimiento del estándar ISO, identificación por código de color. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
29	6067	CATÉTER RÍGIDO PARA DÍALISIS PERITONEAL, PARA ADULTO, DE SILICÓN DE 60 A 65 cm DE LONGITUD, RADIOPACO, MULTIPERFORADO, CON ADAPTADOR UNIVERSAL PARA LÍNEA DE INFUSIÓN, CON EXTREMO DISTAL EN FORMA DE COLA DE CERDO, CON DOS MANGUITOS DE FIJACIÓN DE FILTRO O DACRÓN, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS.DECARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER RÍGIDO PARA DÍALISIS PERITONEAL, ADULTO</b> a. Permite la depuración de líquidos y electrolitos en pacientes que sufren insuficiencia renal aguda. b. Fabricado de silicon. c. Extremo distal en forma de cola de cerdo. d. Longitud: 60-65 cm. e. Radiopaco. f. Multiperforado. g. Con adaptador universal para líneas de infusión. h. Con dos (2) manguitos de fijación por filtro o dácron. i. Estéril. j. Libre de pirógenos. k. Descartable. l. En empaque individual. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
30	6068	VENDAJE SINTÉTICO DE FIBRA DE VIDRIO O PLÁSTICO DE 5-6" DE ANCHO X 4-5 yd DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL .	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VENDAJE SINTÉTICO DE FIBRA DE VIDRIO O PLÁSTICO, 5 -6" x 4 -5 Yd</b> a. Para fracturas y moldes ortopédicos. Venda ligera, indicada para pacientes pediátricos o ancianos. b. Dimensiones: Ancho (5-6") x Longitud (4-5 Yd). c. Baja adherencia. h. Presentación: Rollo. j. Empaque individual, hermético. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
31	6072	COMPRESA DE GASA 12" X 12" CUATRO CAPAS REFORZADAS A LO LARGO Y ANCHO, SIN BLANCO ÓPTICO, SIN RESINA, SIN ALMIDÓN, ESTÉRIL, DESCARTABLE, BLANQUEADO A BASE DE H2O2 AL 50%, 100% DE ALGODÓN, CON FILAMENTO RADIOPACO INCORPORADO, ASA DE ALGODÓN REFORZADA.	COMPRESA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>COMPRESA DE GASA CUATRO CAPAS, ESTÉRIL, 12" X 12"</b> a. Fabricada de 100 % algodón hidrófilo, libre de impurezas. b. Sin blanco óptico, sin resina, sin almidón. c. Blanqueado a base de H2O2 al 50%. d. Dimensiones: Ancho 12" x Largo 12". e. Cuatro capas reforzadas a lo largo y a lo ancho. Con filamento radiopaco incorporado. f. Asa de algodón reforzada. g. Tejido plano, tipo V, según USP XXIII. h. Trama: 16 - 20 hilos x pulgada cuadrada. i. Urdimbre: 20 - 24 hilos x pulgada cuadrada. j. Peso de 22.5 a 28.8 g/m2 k. Estéril. l. Descartable. m. Empaque individual. n. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. o. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
32	6074	BANDA ADHESIVA CON PORCIÓN CENTRAL ABSORBENTE DE 3/4" ANCHO, EMPAQUE, INDIVIDUAL, ESTÉRIL DESCARTABLE.	BANDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BANDA ADHESIVA (PORCIÓN CENTRAL ABSORBENTE), 3/4" DE ANCHO</b> a. Proteger y cubrir sus heridas. b. Material: Tela o vinilo flexible. c. Dimensiones: Ancho (2 pulgadas) x Largo (3"), Ancho (1.9 cm ) x Largo (7.6 cm) d. Libre de látex. e. Porción central absorbente, antiséptico que no se adhiere a la herida. f. Ventilación para ayudar a una cicatrización natural (perforada). g. Impermeable. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
33	6080	ESPARADRAPO DE SEDA IMPERMEABLE EN ROLLO DE 2" X 10 Yd. HIPOALERGÉNICO.	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas Incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPARADRAPO DE SEDA, 2" X 10 Yd</b> a. Para preparar apósitos y para fijar todo tipo de dispositivos y tubuladuras, inmovilización de articulaciones. b. Material: Acetato de celulosa recubierto de adhesivo termofusible. c. Dimensiones: Ancho (2 pulgadas) x Largo (10 Ydase) [Ancho (5.08 cm) x Largo (9.14 mt)]. d. Se desprende sin ocasionar molestias al paciente. e. Hipóalergénico. f. Libre de látex. g. Impermeable. h. Hipóalergénico. i. Presentación: Rollo. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
34	6082	ESPARADRAPO DE SEDA IMPERMEABLE, ROLLO DE 3" X 10 Yd. HIPOALERGÉNICO.	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas Incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPARADRAPO DE SEDA, 3" x 10 Yd</b> a. Para preparar apósitos y para fijar todo tipo de dispositivos y tubuladuras, inmovilización de articulaciones. b. Material: Acetato de celulosa recubierto de adhesivo termofusible. c. Dimensiones: Ancho (3 pulgadas) x Largo (10 Ydase) [Ancho (7.62 cm) x Largo (9.14 mt)]. d. Se desprende sin ocasionar molestias al paciente. e. Hipóalergénico. f. Libre de látex. g. Impermeable. h. Hipóalergénico. i. Presentación: Rollo. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
35	6088	ADAPTADOR MULTIFLUJO DE 3 VÍAS (PATA DE GALLO) CON EXTENSIÓN CON ACOPLE LUER LOCK, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ADAPTADOR	SI	Especificaciones técnicas Incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ADAPTADOR MULTIFLUJO DE 3 VÍAS (PATA DE GALLO) CON EXTENSIÓN</b> a. Para administración de múltiples soluciones y/o medicamento. b. Fabricado de cloruro de polivinilo (PVC), plástico tipo ABS, Polietileno de baja densidad. c. Con extensión con acople Luer-Lock. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificados de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
36	6089	MICRONEBULIZADOR CON MICRONIZACIÓN DE 1 A 4 MICRAS, UTILIZABLE EN DISTINTOS ÁNGULOS, CON MASCARILLA Y TUBO CONECTOR UNIVERSAL, PARA USO NEONATAL	MICRO NEBULIZADOR	SI	Especificaciones técnicas Incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MICRONEBULIZADOR, NEONATAL</b> a. Para realizar procedimiento de terapia respiratoria, oxigenoterapia. b. Tamaño: Neonatal. c. Micronebulizador con diseño anti-derrame, minimiza pérdidas de medicamento mientras se realiza la nebulización (6 cc). d. Con micronización de 1 a 4 micras. e. Con mascarilla anatómica tamaño neonatal. f. Tubo conector universal (2.10 mt). g. Utilizable desde distintos ángulos. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
37	6092	EQUIPO PARA VENOCLISIS VENTILADO, CON AGUA DE 21G X 1 1/2" O 22G X 1 1/2", O SIN AGUA, CON CÁMARA DE GOTEÓ TRANSPARENTE DE 20 GOTAS/ml, TUBO FLEXIBLE CON CONECTOR MACHO (LUER SLIP) PARA CATÉTER Y REGULADOR DE FLUJO, LONGITUD MÍNIMA DE 190 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS.	EQUIPO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>EQUIPO PARA VENOCLISIS VENTILADO, 21G x 1 1/2" o 22G x 1 1/2"</b> a. Dispositivo utilizado para administrar al sistema circulatorio líquidos, fármacos, sangre o sus derivados, en venas periféricas. b. De polietileno. c. Dimensiones: 21G x 1 1/2" o 22G x 1 1/2" d. Agua siliconada con funda protectora de PVC y acople Luer Lock. e. Cámara de reflujo transparente. f. Tapón obturador no hermético g. Líneas radiopacas. h. Estéril. i. Libre de pirogenos. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Cumplimiento del estándar ISO, identificación por código de color. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
38	6093	CÁNULA DE MAYO PARA ADULTO TIPO GUEDEL No. 9 ( 90mm). DE CLORURO DE POLIVINILO, LIBRE DE LÁTEX, CON REFUERZO EN AREA DE MORDIDA PARA EVITAR OCLUSIÓN DE VÍA AÉREA, BORDE REDONDEADO ATRAUMÁTICO, NO ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA DE MAYO, TIPO GUEDEL No.4, USO ADULTO</b> a. Tubo orofaríngeo utilizado para mejorar la ventilación a través de la boca, en pacientes inconscientes. b. Fabricado de Cloruro de polivinilo (PVC) grado médico. c. Con refuerzo en área de mordida para evitar oclusión en la vía aérea. d. Con borde redondeado, atraumático. e. Dimensiones: No. 4 = 90 mm de longitud. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	1° Nivel	Se ubico en catálogo el No. 4 que corresponde a 90 mm.	Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
39	6095	ESPARADRAPO DE SEDA IMPERMEABLE ROLLO DE 1" X 10 Yd. HIPOALERGÉNICO.	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPARADRAPO DE SEDA, 1" x 10 Yd</b> a. Para preparar apósitos y para fijar todo tipo de dispositivos y tubuladuras, inmovilización de articulaciones. b. Material: Acetato de celulosa recubierto de adhesivo termofusible. c. Dimensiones: Ancho (1/2 pulgadas) x Largo (10 Ydas) [Ancho (1.27 cm) x Largo (9.14 m)]. d. Se desprende sin ocasionar molestias al paciente. e. Hiposérgico. f. Libre de látex. g. Impermeable. h. Hiposérgico. i. Presentación: Rollo. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
40	6096	ESPONJA HEMOSTÁTICA, ESTÉRIL, ABSORBIBLE, DE COLÁGENO, DE 5 X 8 cm DOBLE EMPAQUE, INDIVIDUAL, DESCARTABLE	ESPONJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPONJA HEMOSTÁTICA DE COLÁGENO, 5 x 8 cm</b> a. Sirve para estimular la reparación tisular, acelerando los procesos cicatrizantes. Facilita la hemostasia y estimula la angiogénesis. b. Fabricada a base de colágeno equino. c. Absorbible. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Hemostáticos		295	Insumo homologado
41	6104	COBERTOR DE ESPUMA, AUTOADHESIVO PARA FIJAR SENSOR TÉRMICO A PIEL PARA NEONATO, EMPAQUE INDIVIDUAL	COBERTOR	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SENSOR DE TEMPERATURA RECUBIERTO DE ESPUMA, NEONATAL, AUTOADHESIVO</b> a. Para una medición precisa de la temperatura de la piel del neonato. b. Disponible en hidrogel y materiales de espuma. c. Los cubiertos de hidrogel se encuentran disponibles con o sin espuma adicional para maximizar la comodidad. d. El adhesivo acrílico sobre la cubierta de espuma y sobre la cubierta de hidrogel aseguran una sujeción segura a la piel. e. Disponible en dos tamaños: -7/8" (22.2 mm) x 1 1/8" (2.9 cm) f. La cubierta reflectante del sensor desvía el calor radiante para obtener lecturas precisas. g. Libre de látex. h. De un solo uso. i. Empaque individual en sobre de aluminio. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA.	Pediatría y Neonatología	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		295	Insumo homologado
42	6109	ELECTRODO BIPOLAR PARA ESTIMULACIÓN MIOCARDICA, PARA MARCAPASO TEMPORAL No. 5FR, LONGITUD 105 cm., CON BALÓN DE FLOTACIÓN, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	ELECTRODO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER CON ELECTRODO BIPOLAR PARA MARCAPASO TEMPORAL, 5 Fr</b> a. Para estimulación miocárdica. b. Para marcapasos temporal 5 Fr. c. Longitud del catéter o cable: 105-110 cm. d. Longitud del electrodo: 2 mm. e. Con balón de flotación. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE.	Cardiología y Angiología	Clase I	3° Nivel		Consumibles	Catéteres		295	Insumo homologado
43	6112	MASCARILLA QUIRÚRGICA DESCARTABLE, DE TRES CAPAS, CON FILTRO ANTICONTAMINANTE INCORPORADO, CINTAS DE AMARRE, COLOR CELESTE, CAJA DE 50 A 100 UNIDADES	CAJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA QUIRÚRGICA DE TRES CAPAS CON FILTRO ANTICONTAMINANTE INCORPORADO</b> a. Fabricada de con tres capas o pliegues de tela no tejida, tipo SMS, de polipropileno y celulosa en tres capas, capaz de bloquear los gérmenes patógenos y los fluidos por su propiedad hidrofóbica, además de que permite la respiración. b. Con banda flexible o pieza de metal moldeable protegido para no lesionar la piel para una mejor sujeción sobre tabique nasal en la parte superior. c. Deberá tener eficiencia de filtración bacteriana superior al 95%. d. Incluye bandas o cintas para sujeción. e. Talla única. f. Color celeste de preferencia. g. Libre de látex. h. No estéril. i. Descartable. j. Empaque múltiple en caja con 50 a 100 unidades. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel	Se recomienda solicitar en las especificaciones técnicas los estándares siguientes: k. Cumplimiento de los estándares ASTM F-2100-11, ASTM F 1862 , ISO-10993-5.	Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA MATERIALES CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
44	6114	GASA QUIRÚRGICA GRADO MÉDICO, SIN ALMIDÓN, SIN BLANCO ÓPTICO, BLANQUEADO A BASE DE H2O2 AL 50%, 100% ALGODÓN, TEJIDO PLANO, TIPO V, TRAMA DE 16 A 20, URDIMBRE DE 20 A 24, PESO DE 22.5 A 28.8 Gm2, PIEZA DOBLADA EN FORMA DE ABANICO 36" X 100 Yd.	PIEZA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GASA QUIRÚRGICA GRADO MÉDICO, 36" x 100 yardas</b> a. Fabricada de 100 % algodón hidrófilo, libre de impurezas. b. Sin blanco óptico. c. Blanqueado a base de H2O2 al 50%. d. Sin almidones. e. Tejido plano, tipo V, según USP XXIII. f. Medidas: ancho: 36" x 100 yardas de longitud. g. Trama: 16 - 20 hilos x pulgada cuadrada. h. Urdimbre: 20 - 24 hilos x pulgada cuadrada. i. Peso de 22.5 a 28.8 gm2. j. Pieza doblada en forma de abanico. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
45	6115	JERINGA TRANSPARENTE PARA PERFUSOR, DE 20 O 50 ml, CON LÍNEA INFUSORA TRANSPARENTE, INCLUIDA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	JERINGA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA TRANSPARENTE PARA PERFUSOR DE 20 o 50 ml CON LÍNEA INFUSORA</b> a. Fabricada con polipropileno, transparente. b. Con línea infusora transparente incluida. c. Graduada en ml. d. Con conexión Luer-Lock para la utilización con agujas y equipos de venoclisis. e. Mecanismo de seguridad para evitar la desconexión accidental del embolo del cuerpo principal. f. Disponible con aguja de aspiración. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado
46	6117	GUANTES QUIRÚRGICOS DE LÁTEX No. 6, ESTÉRIL DESCARTABLE, EMPAQUE DOBLE, CON TALCO.	PAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTES QUIRÚRGICOS DE LÁTEX No. 6</b> a. Para procedimientos quirúrgicos, deben permitir sensibilidad al tacto adecuada, ser flexibles y resistentes a la tensión. b. Fabricados de látex. c. Ligemente empolvados con harina de fécula de maíz. d. Estériles. e. Descartables. f. Cada par en doble empaque individual, en caja de 50 pares. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésico y otros.		295	Insumo homologado
47	6118	GUANTES QUIRÚRGICOS DE LÁTEX No. 6 1/2, ESTÉRIL DESCARTABLE, EMPAQUE DOBLE, CON TALCO.	PAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTES QUIRÚRGICOS DE LÁTEX No. 6 1/2</b> a. Para procedimientos quirúrgicos, deben permitir sensibilidad al tacto adecuada, ser flexibles y resistentes a la tensión. b. Fabricados de látex. c. Ligemente empolvados con harina de fécula de maíz. d. Estériles. e. Descartables. f. Cada par en doble empaque individual, en caja de 50 pares. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésico y otros.		295	Insumo homologado
48	6119	GUANTES QUIRÚRGICOS DE LÁTEX No. 7, ESTÉRIL DESCARTABLE, EMPAQUE DOBLE, CON TALCO.	PAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTES QUIRÚRGICOS DE LÁTEX No. 7</b> a. Para procedimientos quirúrgicos, deben permitir sensibilidad al tacto adecuada, ser flexibles y resistentes a la tensión. b. Fabricados de látex. c. Ligemente empolvados con harina de fécula de maíz. d. Estériles. e. Descartables. f. Cada par en doble empaque individual, en caja de 50 pares. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésico y otros.		295	Insumo homologado
49	6120	GUANTES QUIRÚRGICOS DE LÁTEX No. 7 1/2, ESTÉRIL DESCARTABLE, EMPAQUE DOBLE, CON TALCO.	PAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTES QUIRÚRGICOS DE LÁTEX No. 7 1/2</b> a. Para procedimientos quirúrgicos, deben permitir sensibilidad al tacto adecuada, ser flexibles y resistentes a la tensión. b. Fabricados de látex. c. Ligemente empolvados con harina de fécula de maíz. d. Estériles. e. Descartables. f. Cada par en doble empaque individual, en caja de 50 pares. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésico y otros.		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
50	6121	GUANTES QUIRÚRGICOS DE LÁTEX No. 8, ESTÉRIL DESCARTABLE, EMPAQUE DOBLE, CON TALCO.	PAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTES QUIRÚRGICOS DE LÁTEX No. 8</b> a. Para procedimientos quirúrgicos, deben permitir sensibilidad al tacto adecuada, ser flexibles y resistentes a la tensión. b. Fabricados de látex. c. Ligamente empolvados con harina de fécula de maíz. d. Estériles. e. Descartables. f. Cada par en doble empaque individual, en caja de 50 pares. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésico y otros.		295	Insumo homologado
51	6123	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 6, CON ESCALA DE cm EN cm, CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN Y ALTO VOLUMEN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC CON BALÓN, No. 6 CON ESCALA DE cm EN cm</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico transparente. c. Tamaño: No. 6. d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con balón de alto volumen y baja presión. f. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. g. Conector estándar de 15 mm. h. Libre de látex. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
52	6126	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 8, CON ESCALA DE cm EN cm, CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN Y ALTO VOLUMEN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC CON BALÓN, No. 8 CON ESCALA DE cm EN cm</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico, transparente. c. Tamaño: No. 8. d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con balón de alto volumen y baja presión. f. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. g. Conector estándar de 15 mm. h. Libre de látex. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
53	6127	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 6.5, CON ESCALA DE cm EN cm, CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN Y ALTO VOLUMEN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC CON BALÓN, No. 6.5 CON ESCALA DE cm EN cm</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico, transparente. c. Tamaño: No. 6.5 d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con balón de alto volumen y baja presión. f. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. g. Conector estándar de 15 mm. h. Libre de látex. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
54	6131	AGUJA PARA PUNCIÓN LUMBAR No. 20 G X 3 1/2", CON PUNTA QUINCKE, SILICONIZADA CON ESTILETE Y/O MANDRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, SILICONIZADA.	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA PUNCIÓN LUMBAR, TIPO QUINCKE, 20 G X 3 1/2"</b> a. Para extraer una pequeña cantidad de líquido cefalorraquídeo o para inyectar medicamentos en el interior de la columna espinal. b. Con estilete o mandril. c. Punta tipo Quincke. d. Estéril. e. Libre de pirogenos. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Identificación por código de color. i. Certificado de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DE DISPOSITIVO MÉDICO CINS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
55	6132	CATÉTER DE EMBOLECTOMIA DE UN LUMEN, No. 2 Fr, 80 cm DE LONGITUD, RADIOPACO, CON JERINGA PARA INSUFLAR BALÓN, ESTÉRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER PARA EMBOLECTOMÍA ARTERIAL, UN LUMEN, 2 Fr</b> a. Indicado para la eliminación de trombos en los vasos en el sistema arterial. El kit incluye: b. Un catéter fabricado de cloruro de polivinilo (PVC), de un solo lumen. Material radiopaco. c. El catéter tiene un balón de látex en el extremo distal. d. El catéter en su extremo proximal tiene forma de cono para inflar el balón. e. Incluye jeringa para insuflar el balón. f. Dimensiones: Calibre 2 Fr. Longitud: 80 cm. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
56	6135	AGUJA PARA BIOPSIA (HEPÁTICA, RENAL O MAMA) TIPO TRU-CUT, SEMIAUTOMÁTICA, 16G X 20 - 22 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE, LIBRE DE PIROGENOS.	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA TIPO TRU-CUT PARA BIOPSIA HEPÁTICA, RENAL O DE MAMA, SEMIAUTOMÁTICA, 16G x 20 - 22 cm</b> a. Para el proceso de biopsia manual, que permite extraer tejido tumoral. b. Fabricada de acero inoxidable grado médico, con punta afilada. c. Con marcas ecogénicas que permitan visibilidad durante la ecografía. d. Con marcas cada centímetro para identificar la profundidad. e. Semiautomática. f. Un estilete extraíble, metálico, muy afilado, en el interior de la aguja. g. Medidas: Calibre de la aguja: 16G. Longitud: 20 - 22 cm. de longitud. h. Libre de pirogenos. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
57	6142	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 3.5 CON ESCALA DE cm EN cm, SIN BALÓN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC SIN BALÓN, No. 3.5 CON ESCALA DE cm EN cm, INFANTES</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico transparente. c. Tamaño: No. 3.5 d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con punta tipo Murphy. f. Conector estándar de 15 mm. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
58	6143	AGUJA PARA BLOQUEO EPIDURAL No. 16 G X 3 1/4", CON ESTILETE O MANDRIL Y PUNTA TIPO TUOHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BLOQUEO EPIDURAL TIPO TUOHY, 16G x 3 1/4"</b> a. Para la administración de anestésico local y/o derivados opioides en el espacio epidural b. Con estilete o mandril, c. Punta tipo Tuohy. d. Estéril. e. Libre de pirogenos. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Identificación por código de color. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
59	6144	AGUJA PARA BLOQUEO EPIDURAL No. 18 G X 3 1/4", CON ESTILETE O MANDRIL Y PUNTA TIPO TUOHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BLOQUEO EPIDURAL TIPO TUOHY, 18G x 3 1/4"</b> a. Para la administración de anestésico local y/o derivados opioides en el espacio epidural b. Con estilete o mandril, c. Punta tipo Tuohy. d. Estéril. e. Libre de pirogenos. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Identificación por código de color. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS		
60	6145	GORRO DESCARTABLE PARA DAMA, IMPERMEABLE, CON BORDE DE ELÁSTICO, TAMAÑO ESTÁNDAR, EMPAQUE CAJA DE 100 HASTA 300 UNIDADES	GORRO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GORRO QUIRÚRGICO DESCARTABLE PARA MUJER, TAMAÑO ESTÁNDAR</b> a. Fabricado en tela no tejida, trilaminada SMS 100% polipropileno. b. Transpirable e impermeable. c. Talla única. d. Con cierre elástico. e. En colores azul y verde. f. No estéril. g. Descartable. h. Empaqué en caja de 100-300 Unidades. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica			295	Insumo homologado	
61	6146	HISOPO DE MADERA 6" (15 cm) CON PUNTA DE ALGODÓN, NO ESTÉRIL, BOLSA / CAJA 100 UNIDADES	BOLSA O CAJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>HISOPO DE MADERA, 6" o 15 cm</b> a. Con punta de algodón. b. Dimensiones: 6" (15 cm). c. No estéril. d. Empacados en bolsa o caja de 100 Unidades. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general			295	Insumo homologado
62	6147	HOJA DE BISTURÍ No. 10, DE ACERO INOXIDABLE, ESTÉRIL POR RADIACIÓN GAMMA, APIRÓGENA, EMPAQUE LAMINADO, INDIVIDUAL	HOJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>HOJA DE BISTURÍ No. 10.</b> a. Fabricada de acero inoxidable. b. Esterilizado por radiación Gamma. c. Apirogénica. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general			295	Insumo homologado
63	6148	HOJA DE BISTURÍ No. 20, DE ACERO INOXIDABLE, ESTÉRIL POR RADIACIÓN GAMMA, APIRÓGENA, EMPAQUE LAMINADO, INDIVIDUAL	HOJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>HOJA DE BISTURÍ No. 20</b> a. Fabricada de acero inoxidable. b. Esterilizado por radiación Gamma. c. Apirogénica. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general			295	Insumo homologado
64	6149	HOJA DE BISTURÍ No. 12, DE ACERO INOXIDABLE, ESTÉRIL POR RADIACIÓN GAMMA, APIRÓGENA, EMPAQUE LAMINADO, INDIVIDUAL	HOJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>HOJA DE BISTURÍ No. 12</b> a. Fabricada de acero inoxidable. b. Esterilizado por radiación Gamma. c. Apirogénica. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general			295	Insumo homologado
65	6150	HOJA DE BISTURÍ No. 15, DE ACERO INOXIDABLE, ESTÉRIL POR RADIACIÓN GAMMA, APIRÓGENA, EMPAQUE LAMINADO, INDIVIDUAL	HOJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>HOJA DE BISTURÍ No. 15</b> a. Fabricada de acero inoxidable. b. Esterilizado por radiación Gamma. c. Apirogénica. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general			295	Insumo homologado
66	6151	HOJA DE BISTURÍ No. 21, DE ACERO INOXIDABLE, ESTÉRIL POR RADIACIÓN GAMMA, APIRÓGENA, EMPAQUE LAMINADO, INDIVIDUAL	HOJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>HOJA DE BISTURÍ No. 21</b> a. Fabricada de acero inoxidable. b. Esterilizado por radiación Gamma. c. Apirogénica. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general			295	Insumo homologado
67	6152	HOJA DE BISTURÍ No. 22, DE ACERO INOXIDABLE, ESTÉRIL POR RADIACIÓN GAMMA, APIRÓGENA, EMPAQUE LAMINADO, INDIVIDUAL	HOJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>HOJA DE BISTURÍ No. 22</b> a. Fabricada de acero inoxidable. b. Esterilizado por radiación Gamma. c. Apirogénica. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general			295	Insumo homologado
68	6153	HOJA DE BISTURÍ No. 23, DE ACERO INOXIDABLE, ESTÉRIL POR RADIACIÓN GAMMA, APIRÓGENA, EMPAQUE LAMINADO, INDIVIDUAL	HOJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>HOJA DE BISTURÍ No. 23</b> a. Fabricada de acero inoxidable. b. Esterilizado por radiación Gamma. c. Apirogénica. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general			295	Insumo homologado
69	6154	HOJA DE BISTURÍ No. 24, DE ACERO INOXIDABLE, ESTÉRIL POR RADIACIÓN GAMMA, APIRÓGENA, EMPAQUE LAMINADO, INDIVIDUAL	HOJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>HOJA DE BISTURÍ No. 24</b> a. Fabricada de acero inoxidable. b. Esterilizado por radiación Gamma. c. Apirogénica. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (CATEGORÍA DE EQUIPO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN COMERCIAL DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
70	6157	JERINGA DESCARTABLE PARA INSULINA, 1 ml, CON ESCALA 100 UNIDADES, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, CON ÉMBOLO DE HULE, LIBRE DE PIROGENOS, 3 PIEZAS, CON AGUJA INCORPORADA No. 29 G X 1/2" O 30 G X 1/2", TRIBISELADA, Y SILICONIZADA	JERINGA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA PARA INSULINA DE 1 ml, AGUJA 29 G x 1/2" o 30 G x 1/2"</b> a. Fabricada de polipropileno. b. Cilindro transparente, graduado con precisión en la escala de 100 UI de insulina. c. Con aguja incorporada 29 G x 1/2" o 30 G x 1/2", tribiselada y siliconada. d. Con émbolo de hule, que inicie en la línea base. e. De tres piezas. f. Libre de pirogenos. g. Esterilizada con óxido de etileno. h. Descartable. i. Paquete individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado
71	6158	MASCARILLA SIMPLE PARA OXIGENO, DE ADULTO, TUBO DE CONEXIÓN DE 1.40 m. MÍNIMO DE LONGITUD, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE,	MASCARILLA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA SIMPLE PARA OXIGENO, ADULTO</b> a. Utilizada para oxigenoterapia para paciente adulto. b. Mascarilla fabricada de cloruro de polivinilo (PVC), grado médico, con forma anatómica. c. Posee en área correspondiente al tabique nasal, un refuerzo de metal o banda elástica para mejor ajuste y comodidad. d. Incluye adaptador para la toma de oxígeno. e. Incluye tubo conector, transparente, mide al menos 1.40 metros de longitud. f. Con bandas elásticas para sujetarla. g. Sin Látex. h. Libre de Ftalatos i. No Estéril. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
72	6159	MASCARILLA QUIRÚRGICA DESCARTABLE, ANTIFUJIDOS DE CUATRO CAPAS, CON VISOR INCORPORADO, CINTAS DE AMARRE, COLOR NARANJA, CAJA DE 25 HASTA 50 UNIDADES	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA QUIRÚRGICA DESCARTABLE, ANTIFUJIDOS DE CUATRO CAPAS, CON VISOR INCORPORADO, CINTAS DE AMARRE, COLOR NARANJA, CAJA DE 25 HASTA 50 UNIDADES</b> a. Para la protección de los ojos y la cara durante procedimientos con riesgo de salpicaduras, generación de aerosoles y para el manejo de pacientes con enfermedades infecciosas. b. Fabricada de con cuatro capas o pliegues de tela no tejida, tipo SMS, de polipropileno y celulosa en 3 capas, capaz de bloquear los gérmenes patógenos y los fluidos por su propiedad hidrofóbica, además de que permite la respiración. c. En la parte superior, tiene un visor transparente con anti - reflejo y una ventila de espuma que evita que se empañe. d. Incluye bandas o cintas para sujeción. e. Deberá tener eficiencia de filtración bacteriana superior al 98%. f. Libre de látex. g. No estéril. h. Descartable. i. Paquete múltiple en caja con 25 – 50 unidades. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por la FDA.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel	Considerar para las especificaciones técnicas los siguientes estándares de calidad: Cumplimiento de los estándares ASTM F-2100-11 nivel 3, ASTM F 1862 , ISO-10993-5.	Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado
73	6160	JERINGA DESCARTABLE 3 ml, CON ACOPLE LUER LOCK, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, CON ÉMBOLO DE HULE, CON ESCALA, LIBRE DE PIROGENOS, 3 PIEZAS, CON AGUJA No. 22G X 1 1/2" O 24G X 1 1/2", TRIBISELADA Y SILICONIZADA	JERINGA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA DESCARTABLE 3 ml CON AGUJA 22G x 1 1/2" o 24G x 1 1/2"</b> a. Con aguja No. 22 x 1 1/2" o 24 x 1 1/2", tribiselada y siliconada. b. Jeringa fabricada en polipropileno grado médico. c. Con sistema de cierre o acople Luer-lock (Rosca). d. Con escala de medición de fácil lectura. e. Con émbolo de hule. f. De tres piezas. g. Libre de pirogenos. h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel	Se recomienda incorporar a las especificaciones técnicas los siguientes estándares: - Cumplimiento del estándar ISO 6009, identificación por código de color de la aguja. - Cumplimientos de estándares relacionados con medidas y geometría DIN 13097 e ISO 7864 o relacionados, referente a la aguja.	Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado
74	6161	JERINGA DESCARTABLE 5 ml, CON ACOPLE LUER LOCK, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, CON ÉMBOLO DE HULE, CON ESCALA, LIBRE DE PIROGENOS, 3 PIEZAS, CON AGUJA No. 21G X 1 1/2" O 22G X 1 1/2", TRIBISELADA Y SILICONIZADA,	JERINGA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA DESCARTABLE 5 ml CON AGUJA 21G x 1 1/2" o 22G x 1 1/2"</b> a. Con aguja No. 21 x 1 1/2" o 22 x 1 1/2", tribiselada y siliconada. b. Jeringa fabricada en polipropileno grado médico. c. Con sistema de cierre o acople Luer-lock (Rosca). d. Con escala de medición de fácil lectura. e. Con émbolo de hule. f. De tres piezas. g. Libre de pirogenos. h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
75	6162	JERINGA DESCARTABLE 10 ml., CON ACOPLE LUER LOCK, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, CON ESCALA, LIBRE DE PIROGENOS, 3 PIEZAS, CON AGUJA NO. 21G X 1 1/2" Ø 22G X 1 1/2", TRIBISELADA Y SILICONIZADA	JERINGA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA DESCARTABLE 10 ml CON AGUJA 21G x 1 1/2" o 22G x 1 1/2"</b> a. Con aguja No. 21 x 1 1/2 o 22 x 1 1/2, tribiselada y siliconada. b. Jeringa fabricada en polipropileno grado médico. c. Con sistema de cierre o acople Luer-lock (Rosca). d. Con escala de medición de fácil lectura. e. Con émbolo de hule. f. De tres piezas. g. Libre de pirogenos. h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado
76	6173	MEDIA ELÁSTICA DE COMPRESIÓN GRADUADA, 20-30 mmHg, TAMAÑO GRANDE PARA EMBARAZADA, TIPO PANTY.	PANTY	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIAS ELÁSTICAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, TIPO PANTY PARA EMBARAZADA, 20-30 mmHg, TAMAÑO GRANDE</b> a. La compresión graduada, es la fuerza aplicada por las medias comprimiendo la pierna, hacia arriba, favoreciendo el efecto de bombeo y ayudando a la circulación sanguínea y linfática. b. Tamaño Grande (G) para embarazada. c. Compresión graduada, moderada, 20-32 mmHg. d. Medias tipo panty. e. Paquete individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Medias elásticas		295	Insumo homologado
77	6174	ESPARADRAPO MICROPOROSO SINTÉTICO, ROLLO DE 1" X 10 Yd. HIPOALERGÉNICO. LIBRE DE LÁTEX	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPARADRAPO MICROPOROSO SINTÉTICO, 1" x 10 Yd</b> a. Para la fijación de todo tipo de apósitos y vendajes, catéteres, tubos, sondas y cánulas y aplicaciones de larga duración b. Material: es una cinta fabricada con soporte de rayón no tejido al que se ha gregado adhesivo a base de acrilato. c. Dimensiones: Ancho (1 pulgada) x Largo (10 Ydas) [Ancho (2.54 cm) x Largo (9.14 mt)]. d. Se desprende sin ocasionar molestias al paciente. e. Hipoalergénico. f. Libre de látex. g. Impermeable. h. Presentación: Rollo. i. Paquete individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
78	6175	ESPARADRAPO MICROPOROSO SINTÉTICO, ROLLO DE 1/2" X 10 Yd. HIPOALERGÉNICO. LIBRE DE LÁTEX	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPARADRAPO MICROPOROSO SINTÉTICO, 1/2" x 10 Yd</b> a. Para la fijación de todo tipo de apósitos y vendajes, catéteres, tubos, y cánulas y aplicaciones de larga duración b. Material: es una cinta fabricada con soporte de rayón no tejido al que se ha gregado adhesivo a base de acrilato. c. Dimensiones: Ancho (1/2 pulgada) x Largo (10 Ydas) [Ancho (1.27 cm) x Largo (9.14 mt)]. d. Se desprende sin ocasionar molestias al paciente. e. Hipoalergénico. f. Libre de látex. g. Impermeable. h. Presentación: Rollo. i. Paquete individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
79	6176	ESPARADRAPO MICROPOROSO SINTÉTICO, ROLLO DE 2" X 10 Yd. HIPOALERGÉNICO. LIBRE DE LÁTEX	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPARADRAPO MICROPOROSO SINTÉTICO, 2" x 10 Yd</b> a. Para la fijación de todo tipo de apósitos y vendajes, catéteres, tubos, sondas y cánulas y aplicaciones de larga duración b. Material: es una cinta fabricada con soporte de rayón no tejido al que se ha gregado adhesivo a base de acrilato. c. Dimensiones: Ancho (2 pulgadas) x Largo (10 Ydas) [Ancho (5.08 cm) x Largo (9.14 mt)]. d. Se desprende sin ocasionar molestias al paciente. e. Hipoalergénico. f. Libre de látex. g. Impermeable. h. Presentación: Rollo. i. Paquete individual. j. Certificados de calidad aplicables al insumo. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (REQUISITO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
80	6177	ESPARADRAPO MICROPOROSO SINTÉTICO, ROLLO DE 3" X 10 Yd. HIPOALERGÉNICO. LIBRE DE LÁTEX	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPARADRAPO MICROPOROSO SINTÉTICO, 3" x 10 Yd</b> a. Para la fijación de todo tipo de apósitos y vendajes, catéteres, tubos, sondas y cánulas y aplicaciones de larga duración b. Material: es una cinta fabricada con soporte de rayón no tejido al que se ha gregado adhesivo a base de acrílico. c. Dimensiones: Ancho (3 pulgadas) x Largo (10 Ydas) [Ancho (7.62cm) x Largo (9.14 mt)]. d. Se desprende sin ocasionar molestias al paciente. e. Hipoalergénico. f. Libre de látex. g. Impermeable. h. Presentación: Rollo. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
81	6178	PINZA PARA VIDEOCIRUGÍA (BABCOCK) PARA PUERTO DE 10 mm, CON ROTACIÓN DE 360 GRADOS. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BABCOCK PARA VIDEOCIRUGÍA, PARA PUERTO DE 10 mm</b> a. Para Videocirugía. b. Para puerto de 10 mm. c. Con rotación de 360 grados. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia		295	Insumo homologado
82	6180	CÁNULA DE MAYO PARA ADULTO TIPO GUEDEL No. 8 ( 80mm), DE CLORURO DE POLIVINILO, LIBRE DE LÁTEX, CON REFUERZO EN ÁREA DE MORDIDA PARA EVITAR OCLUSIÓN DE VÍA AEREA, BORDE REDONDEADO ATRAUMÁTICO, NO ESTÉRIL, DESCARTABLE	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA DE MAYO, TIPO GUEDEL No.3, USO ADULTO</b> a. Tubo orofaríngeo utilizado para mejorar la ventilación a través de la boca, en pacientes inconscientes. b. Fabricado de Cloruro de polivinilo (PVC) grado médico. c. Con refuerzo en área de mordida para evitar oclusión en la vía aérea. d. Con borde redondeado, atraumático. e. Dimensiones: No. 3 = 80 mm de longitud. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel	La cánula No.3 de catálogos equivale a los 80 mm.	Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
83	6181	URINAL DE 1.5 - 2 L. DE CAPACIDAD, DE POLIETILENO DE ALTA DENSIDAD O POLIPROPILENO	URINAL	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>URINAL DE PLÁSTICO DE 1.5 - 2 lts, ADULTO MASCULINO</b> a. Material: Polietileno (PE) transparente, - Policarbonato (PC), Cloruro de polivinilo (PVC) de alta densidad. b. Capacidad: 1 - 2 Lts. c. Diseño transilúcido que permite medir y observar el contenido del envase. d. Empaque individual. e. Graduado para facilitar la medición. f. Con agarrador. g. Con tapaderam, de preferencia. h. Certificado de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general		295	Insumo homologado
84	6183	CÁNULA DE MAYO PARA USO PEDIÁTRICO, TIPO GUEDEL No. 1 (10mm), DE CLORURO DE POLIVINILO, LIBRE DE LÁTEX, CON REFUERZO EN ÁREA DE MORDIDA PARA EVITAR OCLUSIÓN DE VÍA AEREA, BORDE REDONDEADO ATRAUMÁTICO, NO ESTÉRIL, DESCARTABLE	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA DE MAYO, TIPO GUEDEL No.1, PEDIÁTRICO</b> a. Tubo orofaríngeo utilizado para mejorar la ventilación a través de la boca, en pacientes inconscientes. b. Fabricado de Cloruro de polivinilo (PVC) grado médico. c. Con refuerzo en área de mordida para evitar oclusión en la vía aérea. d. Con borde redondeado, atraumático. e. Dimensiones: No. 1 = 60 mm de longitud. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	2° Nivel	Según catálogos la cánula No. 1 = 60 mm de longitud.	Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
85	6186	CÁNULA DE MAYO PARA USO NEONATAL, TIPO GUEDEL No. 0, DE CLORURO DE POLIVINILO, LIBRE DE LÁTEX, CON REFUERZO EN ÁREA DE MORDIDA PARA EVITAR OCLUSIÓN DE VÍA AEREA, BORDE REDONDEADO ATRAUMÁTICO, NO ESTÉRIL, DESCARTABLE	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA DE MAYO, TIPO GUEDEL No.0, USO NEONATAL</b> a. Tubo orofaríngeo utilizado para mejorar la ventilación a través de la boca, en pacientes inconscientes. b. Fabricado de Cloruro de polivinilo (PVC) grado médico. c. Con refuerzo en área de mordida para evitar oclusión en la vía aérea. d. Con borde redondeado, atraumático. e. Dimensiones: No. 0 = 50 mm de longitud. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel	* Según catálogos la cánula No. 0 = 50 mm de longitud	Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
86	6200	AGUJA DESCARTABLE No. 26 G X 3/4", TRIBISELADA Y SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA HIPODÉRMICA, 26G x 3/4"</b> a. Para inyección subcutánea o intradérmica. b. Aguja tribiselada y superficie siliconizada. c. Con adaptador tipo Luer-lock. d. Libre de pirogenos. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
87	6201	APLICADOR DE CLIP ENDOSCÓPICO DE 10 mm, TAMAÑO m/L, CON ROTACIÓN DE 360 GRADOS, CONTENIENDO 16-22 CLIPS DE TITANIO, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL	APLICADOR	SI		Modificación de la descripción del código	<b>APLICADOR AUTOMÁTICO DE CLIP PARA ENDOSCOPIAS, 10 mm DIÁMETRO</b> a. Indicado en procedimientos endoscópicos, incluyendo procedimientos quirúrgicos laparoscópicos en los que se introducen instrumentos en el cuerpo a través de una cánula con el fin de ligar vasos y estructuras tubulares. b. Diseño ajustable para la introducción y el uso a través de todos los tamaños de manga de trocar aplicables, o manga de trocar de mayor tamaño con el uso de un convertidor ajustado. c. Para clips de Titanio tamaño Mediano y Grande (M / L). d. Con rotación de 360 grados. e. Carga de 15-22 Clips. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
88	6218	CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA No. 4 FR, PEDIÁTRICA: CÁNULA EXTERNA SIN BALÓN, CON CINTA DE FIJACIÓN AL CUELLO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA PEDIÁTRICA, SIN BALÓN, 4 Fr.</b> a. Cánula externa de 4 Fr, sin balón. b. Con cinta de fijación al cuello. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
89	6226	RODILLERA ELÁSTICA ALGODÓN Ó POLIÉSTER CON FILAMENTO DE LÁTEX, CON ORILLA REFORZADA, TAMAÑO PEQUEÑO, EMPAQUE INDIVIDUAL.	RODILLERA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RODILLERA ELÁSTICA, TAMAÑO PEQUEÑO</b> a. Rodillera elástica con refuerzos que da soporte a las articulaciones y aporta estabilidad a la rodilla. b. De algodón o poliéster con filamentos de látex. c. Con orilla reforzada. d. Con abertura o que permita el alojamiento para la rótula, evitando la presión sobre la misma y facilitando la flexo-extensión. e. Tamaño pequeño. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo.. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
90	6227	CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA NO. 4.5 FR, PEDIÁTRICA: CÁNULA EXTERNA SIN BALÓN, CON CINTA DE FIJACIÓN AL CUELLO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA PEDIÁTRICA, SIN BALÓN, 4.5 Fr.</b> a. Cánula externa de 4.5 Fr, sin balón. b. Con cinta de fijación al cuello. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
91	6236	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN No. 10 FR. CON BALÓN DE 5-15 cc Y 40 cm LARGO DOS VÍAS, DOS AGUJEROS OPUESTOS EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, DOS VÍAS, 10 Fr, CON BALÓN 3-5 cc.</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De dos vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock. La otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal. c. Con balón de 3 - 5 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 25 - 33 cm de longitud. f. Para uso pediátrico. g. Estéril. h. Libre de pirogenos. i. Descartable. j. Paquete individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. k. Cumplimiento de la normativa de código de colores. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase III	3° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACION	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
92	6237	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN No. 16 FR. CON BALÓN DE 5 -15 cc Y 40 cm LARGO DOS VÍAS, DOS AGUJEROS OPUESTOS EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, DOS VÍAS, 16 Fr, CON BALÓN DE 5-15 cc.</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De dos vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock. La otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal. c. Con balón de 5 – 15 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 4 0 – 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirogenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
93	6238	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN No. 18 FR. CON BALÓN DE 5 -15 cc Y 40 cm LARGO DOS VÍAS, DOS AGUJEROS OPUESTOS EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, DOS VÍAS, 18 Fr, CON BALÓN DE 5-15 cc.</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De dos vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock. La otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal. c. Con balón de 5 – 15 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 – 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirogenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
94	6239	SONDA LEVIN NASOGÁSTRICA DE PVC TRANSPARENTE, No. 14 FR. GRADUADA, DE 48 A 50" DE LARGO, CON AGUJEROS LATERALES DISTALES, LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, PUNTA ATRAUMÁTICA, DESCARTABLE, CONECTOR CONICO INTEGRADO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.,	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASOGÁSTRICA TIPO LEVIN, 14 FR.</b> a. Para aspiración de líquidos del estómago y duodeno y administración de fármacos, líquidos y/o alimentación enteral. b. Fabricada de policloruro de vinilo (PVC), grado médico, transparente. c. De 14 Fr y longitud: 122- 127 cm. d. Marcada desde el extremo distal cada 10 cm, desde 45 – 76 cm, con tinta indeleble y atóxica. e. Con 4 agujeros laterales, distales. f. Con línea centinela radiopaca en toda su longitud. g. La punta en su extremo distal, es de forma cilíndrica, atraumática, de bordes redondeados. h. Extremo proximal con un conector en forma de embudo, con tapadera adjunta. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Cumplimiento de la normativa de código de colores. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
95	6240	SONDA LEVIN NASOGÁSTRICA DE PVC TRANSPARENTE, No. 18 FR. GRADUADA, DE 48 A 50" DE LARGO, CON AGUJEROS LATERALES DISTALES, LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, PUNTA ATRAUMÁTICA, DESCARTABLE, CONECTOR CONICO INTEGRADO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.,	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASOGÁSTRICA TIPO LEVIN, 18 FR.</b> a. Para aspiración de líquidos del estómago y duodeno y administración de fármacos, líquidos y/o alimentación enteral. b. Fabricada de policloruro de vinilo (PVC), grado médico, transparente. c. De 18 Fr y longitud: 122- 127 cm. d. Marcada desde el extremo distal cada 10 cm, desde 45 – 76 cm, con tinta indeleble y atóxica. e. Con 4 agujeros laterales, distales. f. Con línea centinela radiopaca en toda su longitud. g. La punta en su extremo distal, es de forma cilíndrica, atraumática, de bordes redondeados. h. Extremo proximal con un conector en forma de embudo, con tapadera adjunta. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Cumplimiento de la normativa de código de colores. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
96	6241	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN NO. 14 FR. CON BALÓN DE 5-15 cc Y 40 cm LARGO DOS VÍAS, DOS AGUJEROS OPUESTOS EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, DOS VÍAS, 14 Fr, CON BALÓN DE 5-15 cc.</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De dos vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock. La otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal. c. Con balón de 5 – 15 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 – 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirogenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MEDICO QUIRURGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
97	6242	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICON NO. 22FR. CON BALÓN DE 5-15 cc Y 40 cm LARGO DE DOS VÍAS, DOS AGUJEROS OPUESTOS, EMPAQUE DOBLE, DESCARTABLE, ESTÉRIL.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, DOS VÍAS, 22 Fr, CON BALÓN DE 5-15 cc</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De dos vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock. La otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal. c. Con balón de 5 – 15 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 – 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirógenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
98	6243	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICON No. 30 FR. CON BALÓN DE 30-50 cc, DOS VÍAS PARA IRRIGACIÓN CONTINUA, DESCARTABLE, ESTÉRIL, EMPAQUE DOBLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, DOS VÍAS, 30 Fr, CON BALÓN DE 30-50 cc</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De dos vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock. La otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal. c. Con balón de 30 – 50 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 – 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirógenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
99	6246	SONDA LEVIN NASOGÁSTRICA DE PVC TRANSPARENTE, NO. 12 FR, GRADUADA, DE 48 A 50" DE LARGO, CON AGUJEROS LATERALES DISTALES, LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, PUNTA ATRAUMÁTICA, DESCARTABLE, CONECTOR CÓNICO INTEGRADO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.,	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASOGÁSTRICA TIPO LEVIN, 12 Fr</b> a. Para aspiración de líquidos del estómago y duodeno y administración de fármacos, líquidos y/o alimentación enteral. b. Fabricada de policloruro de vinilo (PVC), grado médico, transparente. c. De 12 Fr y longitud: 122- 127 cm. d. Marcada desde el extremo distal cada 10 cm, desde 45 – 76 cm, con tinta indeleble y atóxica. e. Con 4 agujeros laterales, distales. f. Con línea centinela radiopaca en toda su longitud. g. La punta en su extremo distal, es de forma cilíndrica, atraumática, de bordes redondeados. h. Extremo proximal con un conector en forma de embudo, con tapadera adjunta. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Cumplimiento de la normativa de código de colores. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
100	6247	SONDA LEVIN NASOGÁSTRICA DE PVC TRANSPARENTE NO. 16 FR, GRADUADA, DE 48 A 50" DE LARGO, CON AGUJEROS LATERALES DISTALES, LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, PUNTA ATRAUMÁTICA, DESCARTABLE, CONECTOR CÓNICO INTEGRADO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.,	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASOGÁSTRICA TIPO LEVIN, 16 Fr</b> a. Para aspiración de líquidos del estómago y duodeno y administración de fármacos, líquidos y/o alimentación enteral. b. Fabricada de policloruro de vinilo (PVC), grado médico, transparente. c. De 16 Fr y longitud: 122- 127 cm. d. Marcada desde el extremo distal cada 10 cm, desde 45 – 76 cm, con tinta indeleble y atóxica. e. Con 4 agujeros laterales, distales. f. Con línea centinela radiopaca en toda su longitud. g. La punta en su extremo distal, es de forma cilíndrica, atraumática, de bordes redondeados. h. Extremo proximal con un conector en forma de embudo, con tapadera adjunta. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Cumplimiento de la normativa de código de colores. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
101	6249	SONDA NELATON No. 14, DE POLIVINILO, 40cm DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NELATON, 14 Fr</b> a. Para drenaje de orina por corto plazo. b. Fabricada de cloruro de polivinilo (PVC). c. Con punta cerrada, redondeada. d. Con 1 o 2 orificios laterales en su extremo distal. e. Conector universal en forma de embudo en su extremo proximal, sin tapadera. f. Calibre: 14 Fr. g. Longitudes: masculino = 35 – 42 cm, femenina = 16 – 25 cm. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Código internacional de colores. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
102	6250	SONDA NELATON No. 18, DE POLIVINILO, 40 cm DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NELATON, 18 Fr</b> a. Para drenaje de orina por corto plazo. b. Fabricada de cloruro de polivinilo (PVC). c. Con punta cerrada, redondeada. d. Con 1 o 2 orificios laterales en su extremo distal. e. Conector universal en forma de embudo en su extremo proximal, sin tapadera. f. Calibre: 18 Fr. g. Longitudes: masculino = 35 – 42 cm, femenina = 16 – 25 cm. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Código internacional de colores. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
103	6251	SONDA NELATON No. 20, DE POLIVINILO, 40 cm DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NELATON, 20 Fr</b> a. Para drenaje de orina por corto plazo. b. Fabricada de cloruro de polivinilo (PVC). c. Con punta cerrada, redondeada. d. Con 1 o 2 orificios laterales en su extremo distal. e. Conector universal en forma de embudo en su extremo proximal, sin tapadera. f. Calibre: 20 Fr. g. Longitudes: masculino = 35 – 42 cm, femenina = 16 – 25 cm. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Código internacional de colores. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
104	6252	SONDA NELATON No. 22, DE POLIVINILO, 40cm DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NELATON, 22 Fr</b> a. Para drenaje de orina por corto plazo. b. Fabricada de cloruro de polivinilo (PVC). c. Con punta cerrada, redondeada. d. Con 1 o 2 orificios laterales en su extremo distal. e. Conector universal en forma de embudo en su extremo proximal, sin tapadera. f. Calibre: 22 Fr. g. Longitudes: masculino = 35 – 42 cm, femenina = 16 – 25 cm. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Código internacional de colores. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
105	6255	SONDA NELATON No. 12, DE POLIVINILO, 40 cm DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NELATON, 12 Fr</b> a. Para drenaje de orina por corto plazo. b. Fabricada de cloruro de polivinilo (PVC). c. Con punta cerrada, redondeada. d. Con 1 o 2 orificios laterales en su extremo distal. e. Conector universal en forma de embudo en su extremo proximal, sin tapadera. f. Calibre: 12 Fr. g. Longitudes: masculino = 35 – 42 cm, femenina = 16 – 25 cm. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Código internacional de colores. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
106	6256	SONDA NELATON No. 8, DE POLIVINILO, HASTA 40 cm DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NELATON, 8 Fr</b> a. Para drenaje de orina por corto plazo. b. Fabricada de cloruro de polivinilo (PVC). c. Con punta cerrada, redondeada. d. Con 1 o 2 orificios laterales en su extremo distal. e. Conector universal en forma de embudo en su extremo proximal, sin tapadera. f. Calibre: 8 Fr. g. Longitudes: masculino = 35 – 42 cm, femenina = 16 – 25 cm. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Código internacional de colores. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DESARROLLO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS	
107	6275	SUSPENSORIO DE ALGODÓN CON FILAMENTOS DE LÁTEX, TAMAÑO GRANDE, EMPAQUE INDIVIDUAL	SUSPENSO RIO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUSPENSORIO DE ALGODÓN, GRANDE</b> a. Indicado para la protección e inmovilización post-cirugía y microtraumatismos repetidos en área testicular. b. Tipo bolsa escrotal. c. Fabricado de algodón con filamentos de látex. d. Tamaño grande. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general			295	Insumo homologado
108	6276	SUSPENSORIO DE ALGODÓN CON FILAMENTOS DE LÁTEX, TAMAÑO MEDIANO, EMPAQUE INDIVIDUAL	SUSPENSO RIO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUSPENSORIO DE ALGODÓN, MEDIANO</b> a. Indicado para la protección e inmovilización post-cirugía y microtraumatismos repetidos en área testicular. b. Tipo bolsa escrotal. c. Fabricado de algodón con filamentos de látex. d. Tamaño mediano. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general			295	Insumo homologado
109	6277	SUSPENSORIO DE ALGODÓN CON FILAMENTOS DE LÁTEX, TAMAÑO PEQUEÑO, EMPAQUE INDIVIDUAL	SUSPENSO RIO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUSPENSORIO DE ALGODÓN, PEQUEÑO</b> a. Indicado para la protección e inmovilización post-cirugía y microtraumatismos repetidos en área testicular. b. Tipo bolsa escrotal. c. Fabricado de algodón con filamentos de látex. d. Tamaño pequeño. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general			295	Insumo homologado
110	6283	TERMÓMETRO CLÍNICO ORAL, ESCALA EN GRADOS CENTÍGRADOS, EMPAQUE PROTECTOR INDIVIDUAL	TERMÓMET RO	SI	Requerimiento en desuso	Exclusión del código	TERMÓMETRO CLÍNICO ORAL, ESCALA EN GRADOS CENTÍGRADOS, EMPAQUE PROTECTOR INDIVIDUAL				Se propone la exclusión de este código 6283. E incluir un termómetro digital.					295	Insumo homologado
111	6292	TORNIQUETE PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE, DE LÁTEX, DE 15 A 16", PARA ADULTOS	TORNIQUET E	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TORNIQUETE PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE 15-16", ADULTO</b> a. Para extracción de sangre para toma de muestras, controlar el sangrado u otro control de apriete. b. Dimensiones:Longitud 15-16" (38 - 41 cm). c. Para adulto. d. Material de la correa sellado y elástico con hebilla de plástico ABS. e. Variedad de colores. f. Empaque múltiple. g. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos Laboratorio Clínico			295	Insumo homologado
112	6294	TUBO PARA DRENAJE PENROSE DE 1/4" DE DIÁMETRO X 15" A 18" DE LONGITUD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO DE DRENAJE MODELO PENROSE, 1/4" x 15-18"</b> a. Para drenaje de secreciones corporales. b. Fabricado de silicona. c. Dimensiones: 1/4" X 15-18"(6 mm x 38-46 cm). d. Blando y Flexible. e. De superficie lisa. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque múltiple. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
113	6295	TUBO PARA DRENAJE PENROSE DE 1/2" DE DIÁMETRO X 15" A 18" DE LONGITUD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO PARA DRENAJE MODELO PENROSE, 1/2" X 15-18"</b> a. Para drenaje de secreciones corporales. b. Fabricado de silicona. c. Dimensiones: 1/2" X 15-18"(12-3 mm x 38-46 cm). d. Blando y Flexible. e. De superficie lisa. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque múltiple. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
114	6299	TUBO PARA DRENAJE PENROSE DE 1" DE DIÁMETRO X 15" A 18" DE LONGITUD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO PARA DRENAJE MODELO PENROSE, 1" X 15-18"</b> a. Para drenaje de secreciones corporales. b. Fabricado de silicona. c. Dimensiones: 1" X 15-18"(25 mm x 38-46 cm). d. Blando y Flexible. e. De superficie lisa. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque múltiple. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
115	6305	VENTA DE GASA DE 2" X 10 yd CON BORDES REDOBLADOS NO ESTÉRIL 100% ALGODÓN, SIN ALMIDÓN, NO BLANCO ÓPTICO, BLANQUEADO A BASE DE H2O2 AL 50%, TEJIDO 24 X 20 , TIPO 5, PESO 22.5 - 28.8. X G/M2.	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VENTA DE GASA, 2" x 10 Yd</b> a. Para fijar apósitos, cánulas, como tejido de soporte de vendajes, etc. b. Gasa de 100% algodón. c. Medidas: 2" x 10 Yd (5 cm x 9.1 m). d. Tejido plano y acabado suave, absorbente, higiénico y aséptico. e. Urdimbre 24 a 26. f. Trama de 20-24 hilos por pulgada cuadrada (2.5 cm²). g. Libre de impurezas o defectos de tela (rasgadura, rotura, deshilachado). h. Blanqueada a base de H2O2 al 50%. i. Peso 22.5-28.8 g/ m². j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
116	6307	VENTA DE GASA DE 4" X 10 yd CON BORDES REDOBLADOS NO ESTÉRIL 100% ALGODÓN, SIN ALMIDÓN, NO BLANCO ÓPTICO, BLANQUEADO A BASE DE H2O2 AL 50%, TEJIDO 24 X 20 , TIPO 5, PESO 22.5 - 28.8. X G/M2.	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VENTA DE GASA, 4" x 10 Yd</b> a. Para fijar apósitos, cánulas, como tejido de soporte de vendajes, etc. b. Gasa de 100% algodón. c. Medidas: 4" x 10 Yd (10 cm x 9.1 m). d. Tejido plano y acabado suave, absorbente, higiénico y aséptico. e. Urdimbre 24 a 26. f. Trama de 20-24 hilos por pulgada cuadrada (2.5 cm²). g. Libre de impurezas o defectos de tela (rasgadura, rotura, deshilachado). h. Blanqueada a base de H2O2 al 50%. i. Peso 22.5-28.8 g/ m². j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
117	6308	VENTA ELÁSTICA DE 2" X 5 yd, DE ALGODÓN O POLIÉSTER, CON FILAMENTO DE LÁTEX, GANCHOS METÁLICOS PARA FIJACIÓN, NO EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VENTA ELÁSTICA DE 2" x 5 Yd.</b> a. Compresión mediana para contusiones leves. b. Material: Hilo de algodón, poliéster y fibra de látex. c. Medidas: 2" x 5 Yd (5 cm - 5 mts al estirar). d. Con ganchos metálicos para su sujeción. e. Transpirable, lavable, y estable a la esterilización. f. Color piel. g. Empaque individual o múltiple. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
118	6310	VENTA ELÁSTICA DE 4" X 5 yd, DE ALGODÓN O POLIÉSTER, CON FILAMENTO DE LÁTEX, GANCHOS METÁLICOS PARA FIJACIÓN, NO EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VENTA ELÁSTICA DE 4" x 5 Yd.</b> a. Compresión mediana para contusiones leves. b. Material: Hilo de algodón, poliéster y fibra de látex. c. Medidas: 4" x 5 Yd (4.5 - 5 mts al estirar). d. Con ganchos metálicos para su sujeción. e. Transpirable, lavable, y estable a la esterilización. f. Color piel. g. Empaque individual o múltiple. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
119	6313	VENTA DE YESO DE 2" X 3 yd, DE FRAGUADO RÁPIDO. VENDAS CUBIERTAS UNIFORMEMENTE POR CAPAS POROSAS DE YESO CALCINADO (CaSO4 1/2 H2O) EMPAQUE INDIVIDUAL, HERMÉTICO.	ROLLO	SI	Registro duplicado en diferente clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>VENTA DE YESO, 2" x 3 Yd</b> a. Tela de algodón 100%. b. Medidas: 2" x 3 Yd. (5 cm x 2.74 m). c. Libre de impurezas o defectos de tela (rasgadura, rotura, deshilachado). d. Fraguado rápido. e. Cubierta uniformemente de yeso calcinado (CaSO4 1/2 H2O). f. Fácil de moldear. g. Empaque que garantice la estabilidad de la venda e impida pre-fraguado. h. Empaque individual. i. Descartable. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel	El código está duplicado en el listado de ortopedia con el mismo número de código 6313. Se propone excluir del Listado de Ortopedia.	Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
120	6316	TERMÓMETRO CLÍNICO RECTAL, ESCALA EN GRADOS CENTÍGRADOS, EMPAQUE PROTECTOR INDIVIDUAL	TERMÓMETRO	SI	Requerimiento en desuso	Exclusión del código	TERMÓMETRO CLÍNICO RECTAL, ESCALA EN GRADOS CENTÍGRADOS, EMPAQUE PROTECTOR INDIVIDUAL				Se propone dejar termómetro digital. Se recomienda, en concordancia con la promoción de Salud sin Daño, sustituir el uso de termómetros de mercurio por digitales. Se sugiere excluir este código 6316.			295	Insumo homologado	

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIALES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
121	6324	CINTA DE CASTILLA DE 1/2", ROLLO 100 yd	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CINTA DE CASTILLA DE 1/2"</b> a. Para ser utilizada como ligadura umbilical en paciente neonato y otros propósitos. b. Fabricada de 100 % algodón, de preferencia orgánico. Suave al tacto. c. Color blanco o natural, sin colorantes añadidos. d. La cinta debe tener reforzadas las orillas para evitar deshilados. e. La cinta deberá ser resistente a las rasgaduras y soportar la tensión que se haga sobre la misma. f. No estéril. g. Descartable. h. Empaque individual en forma de rollo. i. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para Gineco-obstetricia		295	Insumo homologado
122	6325	HOJA DE BISTURÍ No. 11, DE ACERO INOXIDABLE, ESTÉRIL POR RADIACIÓN GAMMA, APIRÓGENA, EMPAQUE LAMINADO, INDIVIDUAL	HOJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>HOJA DE BISTURÍ No. 11</b> a. Fabricada de acero inoxidable. b. Esterilizado por radiación Gamma. c. Apirógena. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general		295	Insumo homologado
123	6336	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN No. 24FR. CON BALÓN DE 5-15 cc Y 40 cm LARGO DE DOS VÍAS, DOS AGUJEROS OPUESTOS, EMPAQUE DOBLE, DESCARTABLE, ESTÉRIL.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, DOS VÍAS, 24 Fr, CON BALÓN DE 5-15 cc.</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De dos vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock. La otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal. c. Con balón de 5 – 15 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 – 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirógenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
124	6337	SONDA NELATON No. 10, DE POLIVINILO, 40cm DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NELATON, Fr 10</b> a. Para drenaje de orina por corto plazo. b. Fabricada de cloruro de polivinilo (PVC). c. Con punta cerrada, redondeada. d. Con 1 o 2 orificios laterales en su extremo distal. e. Conector universal en forma de embudo en su extremo proximal, sin tapadera. f. Calibre: 10 Fr. g. Longitudes: masculino = 35 – 42 cm, femenina = 16 – 25 cm. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Código internacional de colores. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
125	6338	SONDA NELATON No. 16, DE POLIVINILO, 40cm DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NELATON, 16 Fr</b> a. Para drenaje de orina por corto plazo. b. Fabricada de cloruro de polivinilo (PVC). c. Con punta cerrada, redondeada. d. Con 1 o 2 orificios laterales en su extremo distal. e. Conector universal en forma de embudo en su extremo proximal, sin tapadera. f. Calibre: 16 Fr. g. Longitudes: masculino = 35 – 42 cm, femenina = 16 – 25 cm. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Código internacional de colores. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
126	6344	APÓSITO DE PELÍCULA TRANSPARENTE, AUTOADHESIVO, HIPOALERGICA, 4" X 4", EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	APÓSITO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO DE PELÍCULA TRANSPARENTE, AUTOADHESIVO, 4" x 4"</b> a. Apósito impermeable que mantiene un ambiente húmedo fisiológico al dejar pasar el vapor de agua y oxígeno pero impidiendo el ingreso de líquidos, bacterias y virus. b. Fabricado de poliuretano, transparente, transpirable. c. Lámina autoadhesiva impermeable plástico transparente. d. Permiten controlar en forma fácil la herida sin necesidad de retirar el apósito. e. Hiposensibilizante. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DE EQUIPOS DE DIAGNÓSTICO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA BIENESTAR DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
127	6345	BOLSA TRANSPARENTE PARA ALIMENTACIÓN PARENTERAL EVA (ETIL-VINIL-ACETATO), CAPACIDAD 2.000 A 3.000 ml, ESCALA GRADUADA DE VOLUMEN, CON MECANISMO LUMINO PROTECTOR , UNI O BICAMERAL, DESCARTABLE, USO MANUAL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA PARA ALIMENTACIÓN PARENTERAL EVA (ETIL-VINIL-ACETATO), 2,000 A 3,000 ML.</b> a. Para alimentación parenteral. b. Fabricada de Etil - Vinil - Acetato (EVA). c. Transparente con escala de graduación de volumen. d. Capacidad: 2000 - 3000 ml e. Con escala de medición. f. Con mecanismo lumino protector. g. Uni o bicameral. h. Con sistema de llenado e inyección. i. Sistema obturador. j. Asa para colgar. k. Estéril. l. Descartable. m. Paquete individual. n. Adaptable o compatible con la máquina mezcladora existente en la unidad. o. Certificado de calidad aplicables al insumo. p. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
128	6346	BOLSA TRANSPARENTE PARA ALIMENTACIÓN PARENTERAL EVA (ETIL-VINIL-ACETATO), CAPACIDAD 1.000 A 1.500 ml, ESCALA GRADUADA DE VOLUMEN, CON MECANISMO LUMINO PROTECTOR , UNI O BICAMERAL, DESCARTABLE, ADAPTABLE A MÁQUINA MEZCLADORA EXISTENTE EN LA UNIDAD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA DE ALIMENTACIÓN PARENTERAL EVA (ETIL-VINIL-ACETATO), 1,000 A 1,500 ml.</b> a. Para alimentación parenteral. b. Fabricada de Etil - Vinil - Acetato (EVA). c. Transparente con escala de graduación de volumen. d. Capacidad: 1000 - 1500 ml e. Con escala de medición. f. Con mecanismo lumino protector. g. Uni o bicameral. h. Con sistema de llenado e inyección. i. Sistema obturador. j. Asa para colgar. k. Estéril. l. Descartable. m. Paquete individual. n. Adaptable o compatible con la máquina mezcladora existente en la unidad. o. Certificado de calidad aplicables al insumo. p. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
129	6352	CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA No. 5 FR, PEDIÁTRICA: CÁNULA EXTERNA SIN BALÓN, CON CINTA DE FIJACIÓN AL CUELLO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA PEDIÁTRICA, SIN BALÓN, 5 Fr</b> a. Cánula externa de 5 Fr, sin balón. b. Con cinta de fijación al cuello. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
130	6359	CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA No. 5 FR: CÁNULA EXTERNA CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN, CON ENDOCÁNULA , CON CINTA DE FIJACIÓN AL CUELLO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA PEDIÁTRICA, CON BALÓN, 5 Fr</b> a. Cánula externa de 5 Fr, con balón de baja presión. b. Con cinta de fijación al cuello. c. Con endocánula. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
131	6361	CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA No. 6 FR, ; CÁNULA EXTERNA CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN, CON ENDOCÁNULA , CON CINTA DE FIJACIÓN AL CUELLO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA, CON BALÓN, 6 Fr</b> a. Cánula externa de 6 Fr, con balón de baja presión. b. Con cinta de fijación al cuello. c. Con endocánula. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
132	6363	CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA No. 8 FR, ; CÁNULA EXTERNA CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN, CON ENDOCÁNULA , CON CINTA DE FIJACIÓN AL CUELLO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA, CON BALÓN, 8 Fr</b> a. Cánula externa de 8 Fr, con balón de baja presión. b. Con cinta de fijación al cuello. c. Con endocánula. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
133	6364	CÁNULA BINASAL PARA OXÍGENO, DE MATERIAL DE SILICÓN CON SOSTENEDOR INCORPORADO PARA ADULTO, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	CÁNULA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA BINASAL PARA ADMINISTRACIÓN DE OXÍGENO, ADULTO.</b> a. Utilizada para la administración de oxígeno en pacientes adultos con dificultad respiratoria leve a moderada. b. Fabricado de 100 % silicon o policloruro de vinilo. c. Las bigoterías están formadas por un arco y dos pequeños tubos sobre el mismo, dichas tubos tienen extremos redondeados. d. El tubo conector, universal, transparente, tiene 1.5 -2 metros de longitud. e. Con sostenedor incorporado. f. Libre de látex. g. Libre de pirógenos. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
134	6365	CATÉTER INTRAVENOSO Nº. 24G X 3/4" CON AGUA SILICONIZADA Y CÁMARA DE FLUJO TRANSPARENTE, DE TEFLÓN O POLIURETANO, ACOPLE TIPO LUER LOCK, CONTENIDO EN FUNDA PROTECTORA, CÁMARA DE REFLUJO QUE PERMITE APOYO Y MANIPULACIÓN, TAPÓN OBTURADOR NO HERMÉTICO MATERIAL RADIOPAO, LIBRE DE PIROGENOS, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER INTRAVENOSO PERIFÉRICO, 24G x 3/4"</b> a. Dispositivo utilizado para administrar al sistema circulatorio líquidos, fármacos, sangre o sus derivados, en venas periféricas brazos y manos. b. De polietileno. c. Dimensiones: 24G x 3/4" d. Aguja siliconada con funda protectora de PVC y acople Luer Lock. e. Cámara de reflujo transparente. f. Tapón obturador no hermético. g. Líneas radiopacas. h. Estéril. i. Libre de pirógenos. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Cumplimiento del estándar ISO, identificación por código de color. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
135	6366	TUBO DE CLORURO DE POLIVINILO CON TROCÁR PARA TORACOSTOMÍA, Nº. 14 Fr. CON EXTREMO ABIERTO Y AGUJEROS LATERALES, LÍNEA CENTINELA, CALIBRADA, RADIOPAO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER TORACICO CON TROCÁR PARA TORACOSTOMIA Nº. 14 FR.</b> a. Dispositivo utilizado para el drenaje de sangre, aire, exudados y neumotórax. b. Catéter. c. Catéter fabricado de Cloruro de Polivinilo (PVC) grado médico. d. Transparente. e. Flexible y resistente a las deformaciones. f. En su extremo distal posee orificios. g. Extremo distal recto o curvo. h. Con punta cónica o roma. i. Contiene línea radiopaca. j. Con escala de graduación con intervalos de 1-2 cm. k. Dimensiones de catéter: De 18 a 25 cm de longitud y 14 FR. Trocar: l. Trocar de aluminio o acero inoxidable grado médico. m. Rígido con punta afilada que facilite la inserción.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
136	6367	SISTEMA IMPLANTABLE DE ACCESO VASCULAR SUBCUTÁNEO, PARA ADULTO, CONTIENE: PUERTO CON TESTIGO RADIOPAO DE POLIÉTER SULFONA CON TABIQUE DE SILICÓN, CATÉTER DE SILICÓN RADIOPAO CON DISPOSITIVOS PARA FIJACIÓN A PUERTO, EQUIPO INTRODUCTOR, SOPORTE PARA VÁSTAGO, JERINGA CON ANTICOAGULANTE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA IMPLANTABLE DE ACCESO VASCULAR SUBCUTÁNEO, PARA ADULTO.</b> a. Puerto con testigo radiopaco de políeter de sulfona con tabique de silicon, radiopaco con dispositivos para fijación a puerto. b. Equipo introductor. c. Soporte para vástago. d. Jeringa con anticoagulante. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
137	6368	SET DE CATÉTER URETERAL TIPO DOBLE "J", 6 Fr DE POLIURETANO ALIFÁTICO, Nº. 6 FR. DE 26 A 28 cm. DE LONGITUD, CON AGUJEROS EN LOS DOS EXTREMOS, RADIOPAO, CON GUÍA TELEONADA FLEXIBLE DE 125 A 130 cm., CON INTRODUCTOR, CON SUTURA, CON 1 CLAMP, EMPAQUE INDIVIDUAL DOBLE, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS.	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATETER URETRAL TIPO DOBLE "J", 6 Fr</b> a. De Poliuretano alifático. b. Con agujeros en ambos extremos. c. Radiopaco. d. Con guía telefónica flexible. e. Dimensiones: Catéter: 6 Fr, 26-28 cm. Guía 25-150 cm de longitud. f. Con introductor. g. Sutura. h. Clamp. i. Estéril. j. Libre de pirógenos. k. Empaque individual doble. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DE EQUIPO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
138	6370	CATÉTER SUBCLAVIO DE TRIPLE LUMEN DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, PEDIÁTRICO, DE 20, 22, 22 G / 5FR DE 8 cm DE LONGITUD, CON GUÍA HIDROFÍLICA, RADIOPACO, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE. .	CATÉTER	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL, TRIPLE LUMEN, 20, 22, 22 G / 5FR, 8 cm LONGITUD, PEDIÁTRICO</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Triple lumen. c. Fabricado de polietileno hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 20, 22, 22 G / 5FR , 8 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
139	6371	CATÉTER VASCULAR UMBILICAL NO 3.5 FR DE 14 A 16", TRANSPARENTE, CON ESCALA EN cm A PARTIR DE 5 cm., RADIOPACO, DE TEFLÓN O POLIURETANO, CON PUNTA ROMA, AGUJEROS LATERALES, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VASCULAR UMBILICAL, 3.5 Fr, 14-16" DE LONGITUD.</b> a. Utilizado para un acceso vascular rápido, para administrar soluciones y para medir parámetros vitales invasivos. b. Transparente. c. Dimensiones: 3.5 Fr (14-16") [35-41 cm]. d. Con escala cm a cm a partir de 5 cm. e. Radiopaco. f. De polietileno. g. Punta roma. h. Agujeros laterales. i. Estéril. j. Libre de pirogenos. k. Descartable. l. Paquete individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
140	6373	TUBO CONECTOR CORRUGADO PARA NEBULIZAR, DE CLORURO DE POLIVINILO, ATÓXICO, TRANSPARENTE, DE 2 m. DE LONGITUD MINIMA.	TUBO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO CONECTOR CORRUGADO PARA NEBULIZAR.</b> a. De PVC grado médico. b. De 1.9-2 m de longitud. c. Diámetro estándar según flujómetro de la Unidad. d. Transparente. e. Atóxico. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
141	6374	CONECTOR UNIVERSAL DE PLÁSTICO PARA ADMINISTRACIÓN DE OXÍGENO, DESCARTABLE	CONECTOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CONECTOR DE PVC.</b> a. PVC grado médico. b. Para administración de oxígeno. c. Diámetro estándar compatible con flujómetro disponible en la Unidad. d. Paquete individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
142	6376	ELECTRODO PARA MONITOR DE SIGNOS VITALES, DESCARTABLE, PARA ADULTO, ADHESIVO DE TIPO MICROPOROSO, LIBRE DE LÁTEX.	ELECTRODO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO PARA MONITORIZACIÓN DE SIGNOS VITALES, ADULTO.</b> a. Monitorización de las constantes vitales. b. Con soporte adhesivo microporosa y gel sólido. c. Para paciente adulto. d. De larga duración. e. Libre de látex. f. Hipoalérgico. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Consumibles	Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		295	Insumo homologado
143	6378	ELECTRODO PARA MONITOR DE SIGNOS VITALES, DESCARTABLE, PARA NEONATO, ADHESIVO DE TIPO MICROPOROSO, LIBRE DE LÁTEX.	ELECTRODO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO PARA MONITORIZACIÓN DE SIGNOS VITALES, NEONATO.</b> a. Monitorización de las constantes vitales. b. Con soporte adhesivo microporosa y gel sólido. c. Para paciente neonatal. d. De larga duración. e. Libre de látex. f. Hipoalérgico. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Consumibles	Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
144	6379	ELECTRODO PARA MONITOR DE SIGNOS VITALES, DESCARTABLE, PEDIÁTRICO, ADHESIVO DE TIPO MICROPOROSO, LIBRE DE LÁTEX.	ELECTRODO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO PARA MONITORIZACIÓN DE SIGNOS VITALES, PEDIÁTRICO.</b> a. Monitorización de las constantes vitales. b. Con soporte adhesivo microporosa y gel sólido. c. Para paciente pediátrico. d. De larga duración. e. Libre de látex. f. Hipoalérgico. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
145	6383	BOLSA RECOLECTORA DE POLIETILENO REFORZADO, PARA CIRUGIA ENDOSCÓPICA, PARA PUERTO DE 10 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA RECOLECTORA PARA CIRUGIA ENDOSCÓPICA, PARA PUERTO DE 10 mm.</b> a. De polietileno reforzado. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
146	6393	ENGRAPADORA CIRCULAR DE 28 mm, CON YUNQUE FLEXIBLE, DESMONTABLE GRAPAS DE 4.8 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ENGRAPADORA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ENGRAPADORA CIRCULAR, 28 - 33 mm.</b> a. Grapa de 4.8 mm, diámetro 28- 33 mm. b. Yunque flexible y desmontable. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
147	6394	ENGRAPADORA CIRCULAR DE 31 - 33 mm, CON YUNQUE FLEXIBLE, DESMONTABLE GRAPAS DE 4.8 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ENGRAPADORA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ENGRAPADORA CIRCULAR CON GRAPAS DE 4.8 mm, 31-33 mm.</b> a. Grapa de 4.8mm, diámetro 31-33 mm. b. Yunque flexible y desmontable. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
148	6397	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN No. 26 FR CON BALÓN DE 5-15 cc Y 40 cm LARGO DE DOS VÍAS, DOS AGUJEROS OPUESTOS, EMPAQUE DOBLE, DESCARTABLE, ESTÉRIL.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, DOS VÍAS, 26 Fr, CON BALÓN DE 5-15 cc.</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De dos vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock. La otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal. c. Con balón de 5 - 15 cc. d. Condos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 - 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirógenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
149	6406	ENGRAPADORA DE PIEL, PARA CIERRE DE HERIDAS, CON 35 GRAPAS, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ENGRAPADORA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ENGRAPADORA DE PIEL PARA CIERRE DE HERIDAS, 35 GRAPAS</b> a. Para cierre de heridas. b. Con 35 grapas. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
150	6407	TIRAS REACTIVAS PARA DETERMINACIÓN DE GLUCEMIA CAPILAR,FRASCO DE 50 UNIDADES.	FRASCO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TIRAS REACTIVAS PARA DETERMINACIÓN DE GLUCEMIA CAPILAR</b> a. Tiras reactivas para determinación de glicemia capilar. b. Compatible con Glucómetros según marcas con las que cuenta la Unidad. c. Caja o Frasco x 50 Tiras. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		261	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA BIENESTAR DE LOS CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
151	6416	CATÉTER INTRAVENOSO No. 18G X 1 3/4" A 2" CON AGUJA SILICONIZADA Y CÁMARA DE FLUJO TRANSPARENTE, DE TERLÓN O POLIURETANO, ACOPLE TIPO LUER LOCK, CONTENIDO EN FUNDA PROTECTORA, CÁMARA DE REFLUJO QUE PERMITE APOYO Y MANIPULACIÓN, TAPÓN OBTURADOR NO HERMÉTICO MATERIAL RADIOPACO, LIBRE DE PIROGENOS, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER INTRAVENOSO PERIFÉRICO, 18G x 1 3/4" A 2"</b> a. Dispositivo utilizado para administrar al sistema circulatorio líquidos, fármacos, sangre o sus derivados, en venas periféricas brazos y manos. b. De polietileno. c. Dimensiones: 18G x 1 3/4" A 2" d. Aguja siliconada con funda protectora de PVC y acople Luer Lock. e. Cámara de reflujo transparente. f. Tapón obturador no hermético. g. Líneas radiopacas. h. Estéril. i. Libre de pirogenos. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Cumplimiento del estándar ISO, identificación por código de color. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
152	6417	CLAMP UMBILICAL, CON DOBLE SUPERFICIE DE AGARRE, ELABORADO CON POLIETILENO DE ALTA DENSIDAD, CON CIERRE DE SEGURIDAD PERMANENTE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CLAMP	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAMP UMBILICAL.</b> a. Para sujetar el cordón umbilical del recién nacido. b. De PVC grado medico (PEAD, PE, PP). c. Con doble superficie de agarre. d. Con cierre de seguridad permanente. e. De tamaño adecuado, no deslizable y atóxico. f. Color a elegir g. Estéril. h. Descartable. i. Paquete individual, en presentación Caja o Bolsa. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para Gineco-obstetricia		295	Insumo homologado
153	6418	CATÉTER VASCULAR UMBILICAL No. 5FR X DE 14 A 16", TRANSPARENTE, CON ESCALA EN CENTÍM A PARTIR DE 5 cm., RADIOPACO, DE TERLÓN O POLIURETANO, CON PUNTA ROMA, AGUJEROS LATERALES, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VASCULAR UMBILICAL, 5 Fr x 14-16" DE LONGITUD.</b> a. Utilizado para un acceso vascular rápido, para administrar soluciones y para medir parámetros vitales invasivos. b. Transparente. c. Dimensiones: 5 Fr (14-16") [35-41 cm]. d. De polietileno. e. Con escala cm a cm a partir de 5cm f. Radiopaco. g. Punta roma. h. Agujeros laterales. i. Estéril. j. Libre de pirogenos. k. Descartable. l. Paquete individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
154	6429	SONDA NASOGÁSTRICA DE ALIMENTACIÓN ENTERAL, No. 5 FR DE POLIURETANO, CON LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, CON ESCALA DE DISTANCIA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASOGÁSTRICA DE ALIMENTACIÓN ENTERAL, 5 FR</b> a. Para aspiración de líquidos del estómago y duodeno y administración de fármacos, líquidos y/o alimentación enteral, a través de la vía nasogástrica. b. Fabricada de polietileno. c. Con línea centinela radiopaca en toda su longitud. d. De 5 Fr y longitud de 110 – 120 cm de longitud para adultos y 45 - 50 cm para neonatos. e. Marcada desde el extremo distal con tinta indeleble y atóxica, a intervalos de centímetros. f. La punta, en su extremo distal, está cerrada, traumática, de bordes redondeados. g. Con orificios laterales en su extremo distal. h. Extremo proximal con un conector universal, con tapadera adjunta. i. Libre de látex y DEHP. j. Estéril. k. Descartable. l. Paquete individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
155	6440	CATÉTER VASCULAR UMBILICAL No. 8 FR X DE 14 A 16", TRANSPARENTE, CON ESCALA EN CENTÍM A PARTIR DE 5 cm., RADIOPACO, DE TERLÓN O POLIURETANO, CON PUNTA ROMA, AGUJEROS LATERALES, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VASCULAR UMBILICAL, 8 Fr x 14-16" DE LONGITUD.</b> a. Utilizado para un acceso vascular rápido, para administrar soluciones y para medir parámetros vitales invasivos. b. Transparente. c. Dimensiones: 8 Fr (14-16") [35-41 cm]. d. De polietileno. e. Con escala cm a cm a partir de 5cm. f. Radiopaco. g. Punta roma. h. Agujeros laterales. i. Estéril. j. Libre de pirogenos. k. Descartable. l. Paquete individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
156	6453	GUATA DE 100% ALGODÓN DE 2" DE ANCHO X 4 A 6 Yd DE LARGO, TEXTURA SUAVE, SUPERFICIE LISA, GROSOR UNIFORME, DEBE ESTAR ESCRUPULOSAMENTE LIMPIA, LIBRE DE MATERIALES EXTRANOS Y/O DEFECTOS.	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUATA, 2" X 4-6 Yd</b> a. Gasa de tejido plano: hilo 100% Algodón. b. Dimensiones: 2" X 4-6 yd (5cm X 3.65-5.48 m). c. Urdimbre 24-26 hilos. d. Trama 20-24 Pulgada Cuadrada (2.5 cm²). e. Absorbancia 30 segundos máximo. f. Textura suave, superficie lisa, grosor uniforme, escrupulosamente limpia y libre de material extraño y defectos. g. En empaque individual (papel grado médico / poliéster (polipropileno) que garantice la integridad del producto. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos de Ortopedia y Traumatología		295	Insumo homologado
157	6454	GUATA DE 100% ALGODÓN DE 4" DE ANCHO X 4 A 6 Yd DE LARGO, TEXTURA SUAVE, SUPERFICIE LISA, GROSOR UNIFORME, DEBE ESTAR ESCRUPULOSAMENTE LIMPIA, LIBRE DE MATERIALES EXTRANOS Y/O DEFECTOS.	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUATA, 4" X 4-6 yd (5cm X 3.65-5.48 m)</b> a. Gasa de tejido plano: hilo 100% Algodón. b. Dimensiones: 4" X 4-6 yd (5cm X 3.65-5.48 m). c. Urdimbre 24-26 hilos. d. Trama 20-24 Pulgada Cuadrada (2.5 cm²). e. Absorbancia 30 segundos máximo. f. Textura suave, superficie lisa, grosor uniforme, escrupulosamente limpia y libre de material extraño y defectos. g. En empaque individual (papel grado médico / poliéster (polipropileno) que garantice la integridad del producto. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos de Ortopedia y Traumatología		295	Insumo homologado
158	6457	GUATA DE 100% ALGODÓN DE 6" DE ANCHO X 4 A 6 Yd DE LARGO, TEXTURA SUAVE, SUPERFICIE LISA, GROSOR UNIFORME, DEBE ESTAR ESCRUPULOSAMENTE LIMPIA, LIBRE DE MATERIALES EXTRANOS Y/O DEFECTOS.	ROLLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>GUATA DE 6" X 4-6 yd (15 cm X 3.65-5.48 m).</b> a. Gasa de tejido plano: hilo 100% Algodón. b. Urdimbre 24-26 hilos. c. Trama 20-24 Pulgada Cuadrada (2.5 cm²). d. Absorbancia 30 segundos máximo. e. Textura suave, superficie lisa, grosor uniforme, escrupulosamente limpia y libre de material extraño y defectos. f. En empaque individual (papel grado médico / poliéster (polipropileno) que garantice la integridad del producto. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos de Ortopedia y Traumatología		295	Insumo homologado
159	6474	ENGRAPADORA PARA FIJAR MALLA DE POLIPROPILENO, RECARGABLE, CON ROTACIÓN DE 360 GRADOS, RECARGA INCLUIDA DE 10 FIJADORES DE TITANIO DE 4.8 mm, RECTANGULARES, EN ENVASE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	ENGRAPADORA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ENGRAPADORA PARA FIJAR MALLA DE POLIPROPILENO.</b> a. Recargable. b. Con rotación 360 grados. c. Con recarga de 10 fijadores de titanio de 4.8mm rectangulares. d. Estéril. e. Descartable. f. En empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel			Consumibles	Engrapadoras y grapas quirúrgicas		295	Insumo homologado
160	6481	GORRO DESCARTABLE PARA CABALLERO IMPERMEABLE, CON CINTAS DE AMARRE, TAMAÑO ESTÁNDAR, USO QUIRÚRGICO, EMPAQUE CAJA DE 50 A 100 UNIDADES	GORRO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GORRO QUIRÚRGICO DESCARTABLE, HOMBRE.</b> a. Con cintas de amarre. b. Tamaño estándar. c. Transpirable e impermeable. d. De material no tejido tipo spunbound. e. Color azul. f. No estéril. g. Libre de patógenos. h. Caja de 50-100 Unidades. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado
161	6484	PERILLA DE HULE NO. 2 PARA ASPIRACIÓN DE SECRECIONES DE RECIÉN NACIDOS, CON VOLUMEN DE 25 A 30ml.	PERILLA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PERA DE HULE No.2.</b> a. Elaborada de hule (goma elástica) con capacidad de 1 onza (25-30 mL). b. Para succión ó extracción de secreciones de nariz y boca en recién nacidos. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para Gineco-obstetricia		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIALES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
162	6485	CATÉTER URINARIO EXTERNO, AUTOADHERIBLE, LIBRE DE LÁTEX, DE SILICÓN, TAMAÑO PEQUEÑO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER URINARIO EXTERNO MASCULINO, PEQUEÑO.</b> a. Para incontinenia urinaria masculina. b. Autoadherible. c. De silicón. d. Libre de látex. e. Estéril. f. Libre de pirógenos. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
163	6496	PINZA DESCARTABLE PARA OCLUIR BOLSA DE DIÁLISIS PERITONEAL (CLAMP).	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA (CLAMP) PARA OCLUIR BOLSA DE DIÁLISIS PERITONEAL.</b> a. Para la oclusión del líquido peritoneal depositado en la bolsa para diálisis peritoneal. b. Fabricada de plástico resistente. c. No estéril. d. Reutilizable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general		295	Insumo homologado
164	6498	BOLSA DE COLOSTOMÍA CON SELLO PROTECTOR DE OSTOMÍA PEDIÁTRICA, DRENABLE, RECORTABLE HASTA 32 mm, CON MECANISMO DE CIERRE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA DE COLOSTOMÍA PEDIÁTRICA, RECORTABLE HASTA 32 mm</b> a. Para apertura (estoma) creada quirúrgicamente en el abdomen que permite que los desechos intestinales salgan del cuerpo. b. Fabricada de hule natural sin látex o de plástico grado médico. c. Con sello protector de ostoma pediátrica. d. Barrera cutánea recortable hasta 32 mm. e. Con placa autoadherente de forma concéntrica al orificio de la bolsa. f. Drenable en su extremo inferior. g. Con mecanismo de cierre individual. h. Con filtro de carbón activado a prueba de olor. i. Descartable. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
165	6501	HUMIDIFICADOR DE OXÍGENO, SISTEMA DE BURBUJA, CON FILTRO EN LÍNEA DE AGUA, ESCALA SEÑALIZADORA DE AGUA, Y ALARMA A DE 4 A 6 PSI., DESCARTABLE.	HUMIDIFICADOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>HUMIDIFICADOR DE OXÍGENO.</b> a. Sistema de burbuja. b. Con filtro en línea de agua y escala señalizadora. c. Alarma de 4 – 6 PSI ("pounds-force per square inch" / libras de fuerza por pulgada cuadrada) d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
166	6512	MALLA DE POLIPROPILENO DE 9" X 14" PARA CORRECCIÓN DE HERNIA; EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	MALLA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MALLA PARA HERNIA DE 9-10" x 14 -15"</b> a. De polipropileno. b. Dimensiones: 9-10" x 14 -15" (23-25cm x 35-38 cm). c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
167	6524	BOLSA PLÁSTICA PARA UROCULTIVO, USO PEDIÁTRICO (NIÑA), CON AGUJERO OVAL, PARA TOMA DE MUESTRA, BORDE CON ESPONJA Y ADHESIVO INCORPORADO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, M DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA PLÁSTICA PARA UROCULTIVO, USO PEDIÁTRICO, NIÑA</b> a. Fabricada de polietileno grado médico. b. Con agujero de forma ovalada para la toma de muestra, con borde de esponja y adhesivo. c. Bolsa con escala graduada cada 10 ml y con capacidad de hasta 100 ml. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACION	RECOMENDACION	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE EQUIPO MEDICO OMS/OPE)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MEDICO QUIRURGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS
168	6525	BOLSA PLÁSTICA PARA UROCULTIVO, USO PEDIÁTRICO (NIÑO), CON AGUJERO CIRCULAR, PARA TOMA DE MUESTRA, BORDE CON ESPONJA Y ADHESIVO INCORPORADO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA PLÁSTICA PARA UROCULTIVO, USO PEDIÁTRICO, NIÑO</b> a. Fabricada de polietileno grado médico. b. Con agujero de forma circular para la toma de muestra, con borde de esponja y adhesivo. c. Bolsa con escala graduada cada 10 ml y con capacidad de hasta 100 ml. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
169	6583	CATÉTER INTRAVENOSO No. 14G X 1 3/4" A 2" CON AGUJA SILICONIZADA Y CÁMARA DE FLUJO TRANSPARENTE, DE TEFLÓN O POLIURETANO, ACOPLE TIPO LUER LOCK, CONTENIDO EN FUNDA PROTECTORA, CÁMARA DE REFLUJO QUE PERMITE APOYO Y MANIPULACIÓN, TAPON OBTURADOR NO HERMÉTICO MATERIAL RADIOPACO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER INTRAVENOSO PERIFÉRICO, 14G x 1 3/4" A 2"</b> a. Dispositivo utilizado para administrar al sistema circulatorio líquidos, fármacos, sangre o sus derivados, en venas periféricas brazos y manos. b. De polietileno. c. Dimensiones: 14G x 1 3/4" A 2" d. Aguja siliconada con funda protectora de PVC y acople Luer LH171:H173ock. e. Cámara de reflujo transparente. f. Tapón obturador no hermético. g. Líneas radiopacas. h. Estéril. i. Libre de pirogenos. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Cumplimiento del estándar ISO, identificación por código de color. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
170	6584	CATÉTER INTRAVENOSO No. 20G X 1 1/4" A 1 3/4" CON AGUJA SILICONIZADA Y CÁMARA DE FLUJO TRANSPARENTE, DE TEFLÓN O POLIURETANO, ACOPLE TIPO LUER LOCK, CONTENIDO EN FUNDA PROTECTORA, CÁMARA DE REFLUJO QUE PERMITE APOYO Y MANIPULACIÓN, TAPON OBTURADOR NO HERMÉTICO MATERIAL RADIOPACO, LIBRE DE PIROGENOS, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER INTRAVENOSO PERIFÉRICO, 20G x 1 1/4" A 1 3/4"</b> a. Dispositivo utilizado para administrar al sistema circulatorio líquidos, fármacos, sangre o sus derivados, en venas periféricas brazos y manos. b. De polietileno. c. Dimensiones: 20G x 1 1/4" A 1 3/4" d. Aguja siliconada con funda protectora de PVC y acople Luer Lock. e. Cámara de reflujo transparente. f. Tapón obturador no hermético. g. Líneas radiopacas. h. Estéril. i. Libre de pirogenos. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Cumplimiento del estándar ISO, identificación por código de color. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
171	6588	MEDIA ELÁSTICA DE COMPRESIÓN GRADUADA 20-30 mmHg, TAMAÑO MEDIANO, HASTA EL MUSLO, CON BANDA DE SUJECCIÓN ANTIDESLIZANTE EN EL EXTREMO	PAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIAS ELÁSTICAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, HASTA EL MUSLO, 20-30 mmHg, MEDIANO</b> a. La compresión graduada, es la fuerza aplicada por las medias comprimiendo la pierna, hacia arriba, favoreciendo el efecto de bombeo y ayudando a la circulación sanguínea y linfática. b. Tamaño Mediano (M). c. Compresión graduada, moderada, 20-32 mmHg. d. Medias hasta el muslo con banda de sujeción antideslizante en el extremo. e. Paquete individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Medias elásticas		295	Insumo homologado
172	6595	MEDIA ELÁSTICA DE COMPRESIÓN GRADUADA 20-30 mmHg TAMAÑO GRANDE HASTA EL MUSLO, CON BANDA DE SUJECCIÓN ANTIDESLIZANTE EN EL EXTREMO	PAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIAS ELÁSTICAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, HASTA EL MUSLO, 20-30 mmHg, GRANDE</b> a. La compresión graduada, es la fuerza aplicada por las medias comprimiendo la pierna, hacia arriba, favoreciendo el efecto de bombeo y ayudando a la circulación sanguínea y linfática. b. Tamaño Grande (G). c. Compresión graduada, moderada, 20-32 mmHg. d. Medias hasta el muslo con banda de sujeción antideslizante en el extremo. e. Paquete individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Medias elásticas		295	Insumo homologado
173	6596	MEDIA ELÁSTICA DE COMPRESIÓN GRADUADA 30-40 mmHg TAMAÑO MEDIANO, HASTA EL MUSLO, CON BANDA DE SUJECCIÓN ANTIDESLIZANTE EN EL EXTREMO	PAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIAS ELÁSTICAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, HASTA EL MUSLO, 30-40 mmHg, MEDIANO</b> a. La compresión graduada, es la fuerza aplicada por las medias comprimiendo la pierna, hacia arriba, favoreciendo el efecto de bombeo y ayudando a la circulación sanguínea y linfática. b. Tamaño Mediano (M). c. Compresión graduada, fuerte, 30-46 mmHg. d. Medias hasta el muslo con banda de sujeción antideslizante en el extremo. e. En paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Medias elásticas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS	
174	6602	MEDIA ELÁSTICA DE COMPRESIÓN GRADUADA 30-40 mmHG TAMAÑO GRANDE, HASTA EL MUSLO, CON BANDA DE SUJECIÓN ANTIDESLIZANTE EN EL EXTREMO	PAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIAS ELÁSTICAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, HASTA EL MUSLO, 30-46 mmHg, GRANDE</b> a. La compresión graduada, es la fuerza aplicada por las medias comprimiendo la pierna, hacia arriba, favoreciendo el efecto de bombeo y ayudando a la circulación sanguínea y linfática. b. Tamaño Grande (G). c. Compresión graduada, fuerte, 30-46 mmHg. d. Medias hasta el muslo con banda de sujeción antideslizante en el extremo. e. Empaque individual. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Medias elásticas		295	Insumo homologado
175	6609	BOLSA DE COLOSTOMÍA CON SELLO PROTECTOR DE OSTOMÍA, RECORTABLE DE 60 - 70 mm, DRENABLE, CON MECANISMO DE CIERRE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA DE COLOSTOMÍA, RECORTABLE 60 - 70 mm</b> a. Para apertura (estoma) creada quirúrgicamente en el abdomen que permite que los desechos intestinales salgan del cuerpo. b. Fabricada de hule natural sin látex o de plástico grado médico. c. Con sello protector de osteoma . d. Barrera cutánea recortable hasta 60 -70 mm. e. Con placa autoadherente de forma concéntrica al orificio de la bolsa. f. Drenable en su extremo inferior. g. Con mecanismo de cierre individual. h. Con filtro de carbón activado a prueba de olor. i. Descartable. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
176	6612	APÓSITO DE MEMBRANA HIDROCOLOIDE, FINA/ULTRAFINA, DE 4" X 4", EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL	APÓSITO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO DE MEMBRANA HIDROCOLOIDE, FINA/ ULTRAFINA, 4" x 4"</b> a. Apósito utilizado para el tratamiento de úlceras de la piel, quemaduras de primero y segundo grado y otras heridas. b. Fabricado de material hidrocoloide que absorbe los exudados , genera ambiente húmedo que acelera la cicatrización. c. Impermeable. d. Hipoalergénico. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
177	6624	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, 12 FR, CON BALÓN DE 5-15 cc Y 40 cm, LARGO DOS VÍAS, DOS AGUJEROS OPUESTOS , EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, DOS VÍAS, 12 Fr, CON BALÓN DE 5-15 cc</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De dos vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón , con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock. La otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal. c. Con balón de 5 – 15 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 – 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirógenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantiza la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
178	6637	BOLSA PARA RECOLECCIÓN URINARIA, PARA PIERNA DE PACIENTE, CIRCUITO CERRADO Y DRENAJE, VÁLVULA ANTIRREFLUJO, CON CAPACIDAD 600 Ó 750 ml, ESCALA GRADUADA Y BANDAS DE FIJACIÓN, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA PARA RECOLECCIÓN URINARIA, PARA CIRCUITO CERRADO Y DRENAJE, PARA PIERNA DE PACIENTE, 600 o 750 ml</b> a. Para circuito cerrado y drenaje. b. Con capacidad de 600 o 750 ml. c. Con escala volumétrica graduada. d. Válvula antirreflujo. e. Con dispositivo de cierre. f. Tubo de conexión universal con tapón protector. g. Con bandas para fijar a la pierna. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
179	6638	BOLSA PARA RECOLECCIÓN URINARIA PARA CAMA, CIRCUITO CERRADO Y DRENAJE, DISPOSITIVO DE CIERRE, VÁLVULA ANTIRREFLUJO, TUBO DE CONEXIÓN, ESCALA GRADUADA, CAPACIDAD DE 2.000 Ó 3.500 ml, DISPOSITIVO SUJETADOR PARA CAMA, EMPAQUE INDIVIDUAL , ESTÉRIL, DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA PARA RECOLECCIÓN URINARIA, CIRCUITO CERRADO, PARA CAMA, 2.000 o 3.500 ml</b> a. Para circuito cerrado y drenaje. b. Con capacidad de 2.000 o 3.500 ml. c. Con escala volumétrica graduada. d. Válvula antirreflujo. e. Con dispositivo de cierre. f. Tubo de conexión universal con tapón protector. g. Con sistema de sujeción a la cama. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
180	6639	SONDA NASOGÁSTRICA DE ALIMENTACIÓN ENTERAL, CON GUÍA, CON PUNTA DE TUNGSTENO, No.6 FR X 40 A 46", CON RECUBIERTA INTERNA LUBRICANTE DE HIDRÓMERO HIDROFÍLICO, DE POLIURETANO, CON LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, CON ESCALA DE DISTANCIA,EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASOGÁSTRICA PARA ALIMENTACIÓN ENTERAL, RECUBIERTA DE HIDRÓMERO HIDROFÍLICO, PUNTA DE TUNGSTENO, 6 Fr</b> a. Fabricada de poliuretano con recubierta interna lubricante de Hidrómero Hidrofílico. b. Material radiopaco o con línea centinela radiopaca en toda su longitud. c. Marcada a intervalos de centímetros, con tinta indeleble y atóxica. d. Calibre 6 Fr. y longitud: 50 – 60 cm. para pediatría, 100 – 120 cm., para adulto. e. Con punta de tungsteno. Punta cerrada, roma. f. Con orificios laterales en su extremo distal. g. Con guía de metal. h. Extremo proximal con un conector universal, con tapadera adjunta. i. Libre de Latex y DEHP. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
181	6641	SONDA NASOGÁSTRICA DE ALIMENTACIÓN ENTERAL, No. 8 FR DE POLIURETANO, CON LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, CON ESCALA DE DISTANCIA,EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	SONDA NASOGÁSTRICA DE ALIMENTACIÓN ENTERAL, No. 8 FR DE POLIURETANO, CON LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, CON ESCALA DE DISTANCIA,EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.				Duplicado con el código 7120				295	Insumo homologado
182	6642	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECURRIMIENTO (SEDA) No. 2-0, SIN AGUJA, HEBRAS MÚLTIPLES PARA LIGADURA (MÍNIMO 4 HEBRAS POR SOBRE). EMPAQUE INDIVIDUAL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO, TRENZADA CON RECURRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 2-0, SIN AGUJA, HEBRAS MÚLTIPLES.</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Sin aguja. c. HEBRAS múltiples para ligadura (mínimo 4 hebras por sobre). d. Largo de hebra mínimo 45cm. e. Estéril. f. Libre de pirógenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
183	6657	BANDA SUJETADORA CON CIERRE DE VELCRO PARA SENSOR DE OXIMETRÍA DE PULSO, PARA NEONATO	BANDA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>BANDA SUJETADORA PARA SENSOR DE OXIMETRÍA DE PULSO, NEONATAL</b> a. Envolturas están diseñadas para usarse con los sensores multisitios. b. Se recomiendan para recién nacidos, ya que son más suaves y más cómodas para el bebé. c. Fabricada con tela enguatada. d. Cierre con velcro. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para Gineco-obstetricia		295	Insumo homologado
184	6661	EXTRACTOR DE VESÍCULA, DE 5 mm, CON ROTACIÓN DE 360 GRADOS. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	EXTRACTOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>EXTRACTOR DE VESÍCULA, 5 mm.</b> a. Con rotación de 360 grados. b. Estéril. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
185	6668	PERILLA DE LÁTEX, COLOR ROJO. CAPACIDAD DE 1 ONZA.	PERILLA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>PERA DE LÁTEX, COLOR ROJO.</b> a. Elaborada de hule (goma elástica) con capacidad de 1 ONZA (25-30 mL). b. Para succión o lavado de oídos. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Otorrinolaringología	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general		295	Insumo homologado
186	6672	GEL LUBRICANTE HIDROSOLUBLE CON BACTERIOSTÁTICO, TUBO COLAPSABLE DE 110 A 125 g ESTÉRIL	TUBO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GEL LUBRICANTE CON BACTERIOSTÁTICO</b> a. A base de Carbómero / Hidroxiethylulosa. b. Hidrosoluble. c. Envase con dosificador incorporado de 82-150g. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Lubricante en gel de uso médico		266	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE DIAGNÓSTICO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA INSUMOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
187	6673	PINZA GRASPER DE 5 mm, CON ROTACIÓN DE 360 GRADOS. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA GRASPER DE 5 mm.</b> a. Con rotación de 360 grados. b. Estéril. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
188	6674	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO CON RECUBRIMIENTO (SEDA) NO. 3-0, SIN AGUJA, HEBRAS MÚLTIPLES PARA LIGADURA (MÍNIMO 4 HEBRAS POR SOBRE). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO, TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 3-0, SIN AGUJA, HEBRAS MÚLTIPLES.</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Sin aguja. c. HEBRAS múltiples para ligadura (mínimo 4 hebras por sobre). d. Largo de hebra mínimo 45cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
189	6680	TIJERA CURVA PARA VIDEOCIRUGIA, PARA PUERTO DE 5 mm, CON ROTACIÓN DE 360 GRADOS, CON FUNCIÓN DE CORTE Y COAGULACIÓN. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TIJERA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TIJERA PARA VIDEOCIRUGIA PARA PUERTO 5 mm</b> a. Curva. b. Para puerto 5 mm. c. Con rotación 360 grados. d. Con función de corte y coagulación. e. Descartable. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
190	6733	ESTETOSCOPIO ESOFÁGICO PRECORDIAL, PARA ADULTO. DESCARTABLE	ESTETOSCOPIO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ESTETOSCOPIO ESOFÁGICO PRECORDIAL, ADULTO</b> a. Descartable. b. Empaque individual. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		295	Insumo homologado
191	6735	VENDE DE YESO DE 2" x 5 Yd A 5 yd, DE FRAGUADO RAPIDO. VENDAS CUBIERTAS UNIFORMEMENTE POR CAPAS POROSAS DE YESO CALINADO (CaSO4 1/2 H2O). EMPAQUE INDIVIDUAL, HERMETICO.	ROLLO	SI	Registro triplicado en diferente clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>VENDE DE YESO, 2" x 5 Yd</b> a. Tela de algodón 100%. b. Medidas: 2" x 5 Yd. (5 cm x 4.5 m). c. Libre de impurezas o defectos de tela (rasgadura, rotura, deshilachado). d. Fraguado rápido. e. Cubierta uniformemente de yeso calcinado (CaSO4 1/2 H2O). f. Fácil de moldear. g. En empaque que garantice la estabilidad de la venda e impida pre-fraguado. h. Empaque individual. i. Descartable. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel	El código está duplicado en el listado de ortopedia con el mismo número de código 6735. Se propone excluir del Listado de Ortopedia.	Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
192	6747	AGUJA PERICRANEAL No. 21G CON CATÉTER, TRIBISELADA Y SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PERICRANEAL CON CATÉTER, 21G</b> a. Dispositivo para infusión intravenosa. b. Tubo vinílico transparente, atóxico y apirogénico. c. Dispositivo de bioseguridad y conector Luer-lock. d. Tribiselada, siliconada y con catéter. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Identificación por código de color. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
193	6748	AGUJA PERICRANEAL No. 23G CON CATÉTER, TRIBISELADA Y SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PERICRANEAL CON CATÉTER, 23G</b> a. Dispositivo para infusión intravenosa. b. Tubo vinílico transparente, atóxico y apirogénico. c. Dispositivo de bioseguridad y conector Luer-lock. d. Tribiselada, siliconada y con catéter. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Identificación por código de color. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
194	6772	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA) No. 1, SIN AGUJA, HEBRAS MÚLTIPLES PARA LIGADURA (MÍNIMO 4 HEBRAS POR SOBRE), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 1, SIN AGUJA, HEBRAS MÚLTIPLES</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Sin aguja. c. Hbras múltiples para ligadura (mínimo 4 hebras por sobre). d. Largo de hebra mínimo 45 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
195	6792	RECARGA CON CUCHILLA PROPIA PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE DE 30 mm, CON GRAPAS DE 4.8 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE PARA ENDO, GRAPAS 4.8 mm, 30 mm</b> a. De 30 mm. b. Con cuchilla propia. c. Con grapas de 4.8mm. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Compatible con el equipo existente en la unidad médica. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	Sin evidencia de homologación	Sin evidencia de homologación
196	6800	CATÉTER ARTERIAL FEMORAL DE POLIPROPILENO No. 22 (PEDIÁTRICO), CON GUÍA DE METAL, PARA MONITOREO DE PRESIÓN ARTERIAL INVASIVA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER ARTERIAL FEMORAL PEDIÁTRICO, 22 Fr x 8-12cm.</b> Para la monitorización de presión arterial continua y para la inserción de catéteres de tratamientos de depuración extracorpórea (TDE) de la sangre a. Con balón. b. Con jeringa de insular balón. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
197	6801	RECARGA DE 30 mm,CÓDIGO BLANCO (VASCULAR), CON GRAPAS DE 2.5 mm, CON CUCHILLA PROPIA, PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE ENDOSCÓPICA UNIVERSAL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE, GRAPAS 2.5 mm, 30 mm</b> a. Para engrapadora Endoscópica Universal. b. De 30 mm. c. Con cuchilla propia. d. Con grapas de 2.5 mm. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Compatible con el equipo existente en la unidad médica. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
198	6830	REDUCIDOR UNIVERSAL DE 5 A 12 mm PARA TRÓCAR DE VIDEOCIRUGIA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	REDUCIDOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>REDUCIDOR UNIVERSAL PARA TRÓCAR, 5 - 12 mm.</b> a. Para Trócar de Video cirugía. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
199	6831	SET DE VENOCCLISIS PARA BOMBA DE INFUSIÓN MICRO (CASSETTE) CON RESERVORIO MICROGOTERO DE 125 Ó 150 ml, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE VENOCCLISIS PARA BOMBA DE INFUSIÓN, MACRO CASSETTE, CON MICROGOTERO 125 - 150 ml</b> a. Micro (Cassette) con reservorio. b. Micro gotero de 120- 150 ml. c. Estéril. d. Descartable. e. Libre de pirogenos. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
200	6832	ESPACIADOR DE VOLUMEN CON MASCARILLA, PEDIÁTRICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	ESPACIADOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPACIADOR DE VOLUMEN CON MASCARILLA.</b> a. Para aerosolterapia. b. Uso pediátrico. c. De PVC grado médico. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
201	6843	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA) No. 0, SIN AGUJA, HEBRAS MÚLTIPLES PARA LIGADURA (MÍNIMO 4 HEBRAS POR SOBRE), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 0, SIN AGUJA, HEBRAS MÚLTIPLES</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Sin aguja. c. Hbras múltiples para ligadura (mínimo 4 hebras por sobre). d. Largo de hebra mínimo 45cm. e. Estéril. f. Libre de pirógenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugia general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
202	6858	SONDA DE PVC PARA ASPIRACIÓN No. 8 FR, CON VÁLVULA DE CONTROL, SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA DE PVC PARA ASPIRACIÓN, 8 Fr.</b> a. Con válvula de control. b. Siliconada. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
203	6859	SISTEMA DE VENOCCLISIS PARA BOMBA DE INFUSIÓN MACRO (CASSETTE). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	EQUIPO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE VENOCCLISIS PARA BOMBA DE INFUSIÓN, MACRO CASSETE.</b> a. Macro (Cassette). b. Con dispositivo de seguridad para administración sin aguja. c. Con sitio de inyección en "Y". d. Usado para la administración de infusiones de terapias que requieran un preciso control de flujo al paciente. e. Estéril. f. Libre de pirógenos. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
204	6874	DIALIZADOR DE FIBRA HUECA, DE DIALIZANCIA INTERMEDIA DE 0.9 A 1.8 m2 DE SUPERFICIE, DE DIACETATO DE CELULOSA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL,DESCARTABLE.	DIALIZADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>DIALIZADOR DE FIBRA HUECA</b> a. De dializancia intermedia de 0.9 A 1.8 m2 de superficie. b. De Diacetato de Celulosa. c. Estéril, descartable, en empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase II	2° Nivel			Consumibles	Otros		295	Insumo homologado
205	6882	PALETA DE MADERA (AYRE), LIBRE DE ASTILLAS, PARA TOMA DE MUESTRA DE PAPANICOLAU, CAJA DE 100 UNIDADES.	CAJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPÁTULA DE MADERA (AYRE).</b> a. Para toma de muestra de Papanicolaou. b. Extendida. c. Madera pulida, libre de astillas. d. Bolsa / Caja de 100 Unidades. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	1° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para Gineco-obstetricia		295	Insumo homologado
206	6895	GLUCONATO DE CLORHEXIDINA SOLUCIÓN CONCENTRADA AL 5%, GALÓN.	GALÓN	SI		Modificación de la descripción del código	<b>SOLUCIÓN GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 5%, GALÓN.</b> a. Antiséptico, desinfectante de uso externo, para desinfección de la piel del paciente antes y después de cirugía. b. Composición cuantitativa: Cada 100 mL contiene: 5 g de Gluconato de Clorhexidina. c. Presentación: Galón. d. Contenido: 3785.41 - 5000 ml. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
207	6896	JABÓN LÍQUIDO DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4%, LITRO	FRASCO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>JABÓN LÍQUIDO, GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4%, ENVASE DE 1 LITRO</b> a. Para la desinfección de la piel antes y después de cirugía. b. Composición: Cada 100 mL contiene: - Clorhexidina gluconato 4 g. c. Presentación: 1 litro. d. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Cirugia General	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE BIENES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
208	6902	CATÉTER INTRAVENOSO No. 22G X 1 A 1 1/4" CON AGUJA SILICONIZADA Y CÁMARA DE FLUJO TRANSPARENTE, DE TEFLÓN O POLIURETANO, ACOPLE TIPO LUER LOCK, CONTENIDO EN FUNDA PROTECTORA, CÁMARA DE REFLUJO QUE PERMITE APOYO Y MANIPULACIÓN, TAPON OBTURADOR NO HERMÉTICO MATERIAL RADIOPACO, LIBRE DE PIROGENOS, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER INTRAVENOSO PERIFÉRICO, 22G x 1 - 1 1/4"</b> a. Dispositivo utilizado para administrar al sistema circulatorio líquidos, fármacos, sangre o sus derivados, en venas periféricas brazos y manos. b. De polietileno. c. Dimensiones: 22G x 1 A 1 1/4" d. Aguja siliconada con funda protectora de PVC y acople Luer Lock. e. Cámara de reflujo transparente. f. Tapon obturador no hermético. g. Líneas radiopacas. h. Estéril. i. Libre de pirogenos. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Cumplimiento del estándar ISO, identificación por código de color. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
209	6909	MEDIA ELÁSTICA DE COMPRESIÓN GRADUADA 20-30 mmHg, TAMAÑO MEDIANO, HASTA LA RODILLA, CON BANDA DE SUJECCIÓN ANTIDESLIZANTE EN EL EXTREMO,	PAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIAS ELÁSTICAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, HASTA LA RODILLA, 20-30 mmHg, MEDIANA</b> a. La compresión graduada, es la fuerza aplicada por las medias comprimiendo la pierna, hacia arriba, favoreciendo el efecto de bombeo y ayudando a la circulación sanguínea y linfática. b. Tamaño Mediano (M). c. Compresión graduada, moderada, 20-32 mmHg. d. Medias hasta la rodilla con banda de sujeción antideslizante en el extremo. e. Empaque individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Medias elásticas		295	Insumo homologado
210	6910	MEDIA ELÁSTICA DE COMPRESIÓN GRADUADA 20-30 mmHg, TAMAÑO GRANDE, HASTA LA RODILLA, CON BANDA DE SUJECCIÓN ANTIDESLIZANTE EN EL EXTREMO,	PAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIAS ELÁSTICAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, HASTA LA RODILLA, 20-30 mmHg, GRANDE</b> a. La compresión graduada, es la fuerza aplicada por las medias comprimiendo la pierna, hacia arriba, favoreciendo el efecto de bombeo y ayudando a la circulación sanguínea y linfática. b. Tamaño Grande (G). c. Compresión graduada, moderada, 20-32 mmHg. d. Medias hasta la rodilla con banda de sujeción antideslizante en el extremo. e. Empaque individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Medias elásticas		295	Insumo homologado
211	6913	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN No. 20FR CON BALÓN DE 5-15 cc Y 40 cm LARGO DE DOS VÍAS, DOS AGUJEROS OPUESTOS, EMPAQUE DOBLE, DESCARTABLE, ESTÉRIL.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, DOS VÍAS, 20 Fr, CON BALÓN DE 5-15 cc</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De dos vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock. La otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal. c. Con balón de 5 - 15 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 - 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirogenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
212	6915	GUANTE DESCARTABLE DE LÁTEX, NO ESTÉRIL, CON TALCO, CAJA DE 100 UNIDADES, MEDIANO	CAJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTES PARA EXAMEN, MEDIANO</b> a. Guantes para uso médico y de laboratorio. b. Fabricados de látex. c. Ligeramente empolvados con harina de fécula de maíz. d. No estériles. e. Descartables. f. Empacados en caja. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésico y otros.		295	Insumo homologado
213	6921	PULSERA DE PLÁSTICO DE IDENTIFICACIÓN PARA MADRE Y NIÑO, CON CIERRE AJUSTABLE, COLOR CELESTE, EMPAQUE DE 100 UNIDADES	BOLSA/CAJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PULSERA PARA IDENTIFICACIÓN MADRE Y NIÑO.</b> a. Color Celeste. b. De plástico. c. Con cierre ajustable. d. Empaque de 100 Unidades. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general		295	Insumo homologado
214	6922	PULSERA DE PLÁSTICO DE IDENTIFICACIÓN PARA MADRE Y NIÑA, CON CIERRE AJUSTABLE, COLOR ROSADO, EMPAQUE DE 100 UNIDADES	BOLSA/CAJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PULSERA PARA IDENTIFICACIÓN MADRE Y NIÑA.</b> a. Color Rosado. b. De plástico. c. Con cierre ajustable. d. Empaque de 100 Unidades. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DE EQUIPO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MEDICO QUIRURGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
215	6923	CATÉTER SUBCLAVIO DE POLIURETANO HIDROFÍLICO DOBLE LUMEN No. 16 G / 7 Fr DE 20 A 30 cm DE LARGO, MATERIAL RADIOPACO, CON DILATADOR Y GUÍA HIDROFÍLICA, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL, DOBLE LUMEN, 16 G / 7 Fr DE 20 A 30 cm DE LONGITUD, ADULTO</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Tres lúmenes. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 16 G / 7 Fr, de 20 A 30 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
216	6929	JERINGA DESCARTABLE 1 ml, CON ACOPLE SLIP TIGHT LOCK, CON EMBOLO DE HULE, CON ESCALA MILIMETRICA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, 3 PIEZAS, CON AGUJA No. 26 G O 27 G X 1/2", TRIBISELADA Y SILICONIZADA	JERINGA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA DESCARTABLE DE 1 ml, CON AGUJA DE 26-27G x 1/2"</b> a. Con aguja No. 26-27 G x 1/2"(12-13 mm). ; tribiselada y siliconada. b. Jeringa fabricada en polipropileno grado médico. c. Con sistema de cierre o acople Luer-lock (Rosca). d. Con escala de medición de fácil lectura. e. Con émbolo de hule. f. De tres piezas. g. Libre de pirogenos. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado
217	6932	SELLO DE HEPARINA, PARA CATÉTER, LIBRE DE PIROGENOS, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SELLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SELLO DE HEPARINA.</b> a. Utilizado para el cierre intermitente o temporal de los catéteres intravenosos. b. Consiste en un dispositivo fabricado de plástico grado médico, con sitio para inyección y conexión luer lock macho. c. Libre de látex. d. Libre de pirogenos. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
218	6933	SENSOR PARA OXIMETRÍA DE PULSO, TAMAÑO ADULTO, DESCARTABLE COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	SENSOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SENSOR PARA OXIMETRÍA DE PULSO, ADULTO</b> a. Tamaño Adulto. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la Unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
219	6934	SENSOR PARA MEDICION DE SATURACIÓN DE OXÍGENO, NEONATAL, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	SENSOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SENSOR PARA OXIMETRÍA DE PULSO, NEONATAL</b> a. Tamaño Neonatal. b. Descartable. c. Compatible con equipo existente en la Unidad. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
220	6935	SENSOR PARA OXIMETRÍA DE PULSO, TAMAÑO PEDIÁTRICO, DESCARTABLE COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	SENSOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SENSOR PARA OXIMETRÍA DE PULSO, PEDIÁTRICO</b> a. Tamaño Pediátrico. b. Descartable. c. Compatible con equipo existente en la Unidad. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	298	Insumo homologado
221	6936	SONDA DE PVC PARA ASPIRACIÓN NO. 14 FR, CON VÁLVULA DE CONTROL, SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA DE PVC PARA ASPIRACIÓN, 14 Fr.</b> a. De 14 Fr. b. Con válvula de control. c. Siliconada. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DE REQUISITO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
222	6937	SONDA DE PVC PARA ASPIRACIÓN NO. 16 FR. CON VÁLVULA DE CONTROL, SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE..	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA DE PVC PARA ASPIRACIÓN, 16 Fr.</b> a. De 16 Fr. b. Con válvula de control. c. Siliconada. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
223	6938	SONDA DE PVC PARA ASPIRACIÓN NO. 18 FR. CON VÁLVULA DE CONTROL, SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE..	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA DE PVC PARA ASPIRACIÓN, 18 Fr.</b> a. De 18 Fr. b. Con válvula de control. c. Siliconada. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
224	6939	TRÓCAR 10 -11 mm, CON REDUCIDOR UNIVERSAL INCORPORADO (1 TRÓCAR Y 2 CAMISAS), CON VÁLVULAS DE SEGURIDAD, MATERIAL RADIOLUCENTE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, CON CUCHILLA LONGITUDINAL RETRÁCTIL, DESCARTABLE.	TRÓCAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TRÓCAR 10 -11 mm CON REDUCIDOR UNIVERSAL INCORPORADO</b> a. De 10-11 mm. b. Con reductor universal incorporado (1 trocar y 2 camisas). c. Con válvulas de seguridad. d. Material radioluciente. e. Con cuchilla longitudinal retráctil. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia		295	Insumo homologado
225	6940	TRÓCAR 12 mm, CON REDUCIDOR UNIVERSAL INCORPORADO (1 TRÓCAR Y 2 CAMISAS) CON VÁLVULAS DE SEGURIDAD, MATERIAL RADIOLUCENTE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, CON CUCHILLA LONGITUDINAL RETRÁCTIL, DESCARTABLE.	TRÓCAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TRÓCAR 12 mm CON REDUCIDOR UNIVERSAL INCORPORADO</b> a. De 12 mm. b. Con reductor universal incorporado (1 trocar y 2 camisas). c. Con válvulas de seguridad. d. Material radioluciente. e. Con cuchilla longitudinal retráctil. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia		295	Insumo homologado
226	6941	TRÓCAR 5-5.5 mm, JUEGO CON REDUCIDOR UNIVERSAL INCORPORADO (1 TRÓCAR Y 2 CAMISAS) CON VÁLVULAS DE SEGURIDAD, MATERIAL RADIOLUCENTE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, CON CUCHILLA LONGITUDINAL RETRÁCTIL, DESCARTABLE.	TRÓCAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TRÓCAR 5 - 5.5 mm CON REDUCIDOR UNIVERSAL INCORPORADO</b> a. De 5 - 5.5mm. b. Con reductor universal incorporado (1 trocar y 2 camisas). c. Con válvulas de seguridad. d. Material radioluciente. e. Con cuchilla longitudinal retráctil. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia		295	Insumo homologado
227	6942	SONDA TIPO KEHR No. 12 FR. DE LÁTEX, DESCARTABLE, ESTÉRIL, DOBLE EMPAQUE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA TIPO KEHR, 12 Fr</b> a. Tubo de goma o de silicona con forma de T, que se emplea como drenaje biliar. b. De 12 Fr. c. Dimensiones: Longitud (60-80 cm). d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque doble. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
228	6943	SONDA TIPO KEHR No. 14 FR. DE LÁTEX, DESCARTABLE, ESTÉRIL, DOBLE EMPAQUE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA TIPO KEHR, 14 Fr</b> a. Tubo de goma o de silicona con forma de T, que se emplea como drenaje biliar. b. De 14 Fr. c. Dimensiones: Longitud (60-80 cm). d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque doble. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS	
229	6945	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No.2 CON ESCALA DE cm EN cm, SIN BALÓN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY,EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL SIN BALÓN No. 2, PREMATUROS</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico transparente. c. Tamaño: No. 2, para paciente prematuro. d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. f. Conector estándar de 15 mm. g. Libre de látex. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase III	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
230	6946	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 2.5, CON ESCALA DE cm EN cm, SIN BALÓN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL SIN BALÓN No. 2.5, PREMATUROS</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico transparente. c. Tamaño: No. 2.5, para paciente prematuro. d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. f. Conector estándar de 15 mm. g. Libre de látex. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase III	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
231	6947	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 3, CON ESCALA DE cm EN cm, SIN BALÓN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL SIN BALÓN No. 3, NEONATAL</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico transparente. c. Tamaño: No. 3, para paciente neonatal. d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. f. Conector estándar de 15 mm. g. Libre de látex. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase III	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
232	6948	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No 4.5, CON ESCALA DE cm EN cm, SIN BALÓN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL SIN BALÓN No. 4.5, PEDIÁTRICO</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico transparente. c. Tamaño: No. 4.5, para paciente pediátrico. d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. f. Conector estándar de 15 mm. g. Libre de látex. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase III	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
233	6949	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 5, CON ESCALA DE cm EN cm, CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN Y ALTO VOLUMEN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL CON BALÓN No. 5, PEDIÁTRICO.</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo)grado médico transparente. c. Tamaño: No. 5, para paciente pediátrico d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con balón de alto volumen y baja presión. f. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. g. Conector estándar de 15 mm. h. Libre de látex. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase III	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA LOS CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
234	6950	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC NO. 5.5, CON ESCALA DE cm EN cm, CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN Y ALTO VOLUMEN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL CON BALÓN No. 5.5, PEDIÁTRICO.</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico transparente. c. Tamaño: No. 5.5, para paciente pediátrico. d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con balón de alto volumen y baja presión. f. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. g. Conector estándar de 15 mm. h. Libre de látex. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
235	6951	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 6, CON ESCALA DE cm EN cm, SIN BALÓN, EMPAQUE INDIVIDUAL CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL SIN BALÓN No. 6, PEDIÁTRICO</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico transparente. c. Tamaño: No. 6, para paciente pediátrico. d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. f. Conector estándar de 15 mm. g. Libre de látex. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
236	6952	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 7, CON ESCALA DE cm EN cm, CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN Y ALTO VOLUMEN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL CON BALÓN No.7, ADULTO</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico, transparente. c. Tamaño: No. 7, para paciente adulto. d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con balón de alto volumen y baja presión. f. Con punta tipo Murphy. g. Conector estándar de 15 mm. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
237	6953	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 7.5, CON ESCALA DE cm EN cm, CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN Y ALTO VOLUMEN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL CON BALÓN No.7.5, ADULTO</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico, transparente. c. Tamaño: No. 7.5, para paciente adulto. d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con balón de alto volumen y baja presión. f. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. g. Conector estándar de 15 mm. h. Libre de látex. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
238	6954	VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL DE PRESIÓN MEDIA DE ELASTÓMERO DE SILICÓN, CON CATÉTER VENTRICULAR, RESERVORIO Y CATÉTER DISTAL, TAMAÑO PEDIÁTRICO, TIPO DIAFRAGMA, EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL, PEDIÁTRICA</b> a. Permite tomar muestras de líquido cefalo raquídeo. b. Tamaño pediátrico. c. Tipo diafragma. d. De presión media. e. Domo del reservorio es de elastómero de silicón. f. Con catéter ventricular con estilete. g. Con reservorio. h. Catéter distal (peritoneal). i. Libre de látex. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
239	6956	SISTEMA DE VENOCLISIS PARA BOMBA DE INFUSION MACRO (CASSETTE) CON RESERVORIO MICROGOTERO DE 100 ml, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	EQUIPO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE VENOCLISIS PARA BOMBA DE INFUSION, MACRO CASSETTE, CON MICROGOTERO 100 - 150 ml</b> a. Macro (Cassette) con reservorio. b. Micro gotero de 100-150 ml. c. Con sitio de inyección en "Y". d. Usado para la administración de infusiones de terapias que requieran un preciso control de flujo al paciente. e. Estéril. f. Libre de pirógenos. g. Descartable. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
240	6957	RECARGA CON CUCHILLA PROPIA PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE DE 55 - 60 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE, GRAPAS 4.8 mm, 55-60 mm</b> a. De 55-60mm. b. Con cuchilla propia. c. Con grapas de 4.8 mm. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Compatible con el equipo existente en la unidad médica. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el ma rcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles	Engrapadoras y grapas quirúrgicas		295	Insumo homologado
241	6958	GUANTE DESCARTABLE DE LÁTEX, NO ESTÉRIL, CON TALCO, CAJA DE 100 UNIDADES, GRANDE	CAJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTES PARA EXAMEN, GRANDE</b> a. Guantes para uso médico y de laboratorio. b. Fabricados de látex. c. Ligeramente empolvados con harina de fécula de maíz. d. No estériles. e. Descartables. f. Empacados en caja. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésico y otros.		295	Insumo homologado
242	6961	CATÉTER PARA ANESTESIA EPIDURAL DE NYLON No. 17 G, TRANSPARENTE, CON ACOPLE TIPO LUER LOCK, RADIOPACO, PUNTA ATRAUMÁTICA Y AGUJEROS LATERALES, CON CONECTOR Y TAPÓN DE SEGURIDAD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER PARA ANESTESIA EPIDURAL DE NYLON, 19G.</b> a. Transparente. b. Con acople Luer Lock. c. Radiopaco. d. Punta atraumática. e. Con agujeros laterales, conector y tapón de seguridad. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
243	6963	MALLA DE POLIPROPILENO DE 6" X 6" PARA CORRECCIÓN DE HERNIA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE .	MALLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MALLA PARA HERNIA, 6" x 6"</b> a. De polipropileno. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
244	6966	JERINGA DESCARTABLE 20 ml, SIN AGUJA, CON ACOPLE SLIP TIP, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, 2 PIEZAS	JERINGA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA DESCARTABLE DE 20 ml, SIN AGUJA</b> a. Sin aguja. b. Acople Slip Tip. c. Escala graduada d. Dos piezas. e. Estéril. f. Libre de pirógenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado
245	6967	JERINGA DESCARTABLE PARA GASOMETRIA DE 2-3 ml, EMPACADO AL VACIO CON HEPARINA O ANTICOAGULANTE Y SELLO DE HULE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, CON ÉMBOLO DE HULE, CON ESCALA, LIBRE DE PIROGENOS, 3 PIEZAS, CON AGUJA NO. 23 G X 1", TRIBISELADA Y SILICONIZADA	JERINGA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA DESCARTABLE DE 2-3 ml, CON AGUJA 23 G X 1"(25 mm).</b> a. Con aguja No. 23 G X 1"(25 mm). b. Aguja tribiselada, siliconada, empacado al vacío con heparina o anticoagulante y sello de hule, émbolo de hule, escala graduada, 3 piezas. c. Estéril. d. Libre de pirógenos. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
246	6968	GUANTE DESCARTABLE DE LÁTEX, NO ESTÉRIL, CON TALCO, CAJA DE 100 UNIDADES, PEQUEÑO	CAJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTES PARA EXAMEN, PEQUEÑO</b> a. Guantes para uso médico y de laboratorio. b. Fabricados de látex. c. Ligeramente empolvados con harina de fécula de maíz. d. No estériles. e. Descartables. f. Empacados en caja. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésicos y otros.		295	Insumo homologado
247	6975	MICRONEBULIZADOR CON MICRONIZACIÓN DE 1 A 4 MICRAS, UTILIZABLE EN DISTINTOS ÁNGULOS, CON MASCARILLA Y TUBO CONECTOR UNIVERSAL, PARA USO PEDIÁTRICO	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA MICRONEBULIZADOR, PEDIÁTRICO.</b> a. Para realizar procedimiento de terapia respiratoria, oxigenoterapia. b. Tamaño: PEDIÁTRICO. c. Micronebulizador con diseño anti-derrame, minimiza pérdidas de medicamento mientras se realiza la nebulización (6 cc). d. Con micronización de 1 a 4 micras. e. Con mascarilla anatómica tamaño neonatal. f. Tubo conector universal (2.10 mt). g. Utilizable desde distintos ángulos. h. Descartable. i. Paquete individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
248	6977	MASCARILLA SIMPLE PARA OXÍGENO, PARA PACIENTE PEDIÁTRICO, TUBO DE CONEXIÓN DE 1.40 m. MÍNIMO DE LONGITUD, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA SIMPLE PARA OXÍGENO, PEDIÁTRICO</b> a. Utilizada para oxigenoterapia para paciente pediátrico. b. Mascarilla fabricada de cloruro de polivinilo (PVC) grado médico, con forma anatómica. c. Posee en área correspondiente al tabique nasal, un refuerzo de metal o banda elástica para mejor ajuste y comodidad. d. Incluye adaptador para la toma de oxígeno. e. Incluye tubo conector, transparente, mide al menos 1.40 metros de longitud. f. Con bandas elásticas para sujetarla. g. Sin Látex. h. Libre de Ftalatos i. No Estéril. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
249	6979	CABLE PARA ELECTRODO DE RETORNO (PLANCHA), CON SISTEMA DE SEGURIDAD PARA DESACTIVACIÓN DEL GENERADOR EN CASO DE FALLA DE CONTACTO, PARA EQUIPO DE ELECTROCIRUGÍA DE LA UNIDAD.	CABLE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CABLE PARA ELECTRODO DE RETORNO (PLANCHA).</b> a. Con sistema de seguridad para desactivación del generador en caso de falla de contacto. b. Para equipo de electrocirugía existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Consumibles	Electrodos Quirúrgicos		298	Insumo homologado
250	6980	CÁNULA BINASAL PARA OXÍGENO, DE MATERIAL DE SILICÓN CON SOSTENEDOR INCORPORADO, PARA USO PEDIÁTRICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	CÁNULA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA BINASAL PARA ADMINISTRACIÓN DE OXÍGENO, PEDIÁTRICO.</b> a. Utilizada para la administración de oxígeno en pacientes pediátricos con dificultad respiratoria leve a moderada. b. Fabricado de 100 % silicona. c. Las biopintas están formadas por un arco y dos pequeños tubos sobre el mismo, dichas tubos tienen extremos redondeados. d. El tubo conector, universal, transparente, tiene 1.5 -2 metros de longitud. e. Con sostenedor incorporado. f. Libre de látex. g. Libre de pirógenos. h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
251	6981	CÁNULA BINASAL DE CLORURO DE POLIVINILO O DE SILICÓN CON DISEÑO DE PUNTA DE NARIZ CURVADA Y QUE ASEGURE EL FLUJO DE AIRE SUAVE, TAMAÑO NEONATAL. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	CÁNULA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA BINASAL PARA ADMINISTRACIÓN DE OXÍGENO, FLUJO BAJO, NEONATAL.</b> a. Para el suministro de oxígeno de bajo flujo o concentración baja o media para paciente en estado estable. b. Material: Cloruro de Polivinilo (PVC), grado médico, no tóxico. c. Tamaño: Neonatal. d. Punta suave. e. Con diseño nariz curvada. f. Con tubo conector transparente. g. Longitud: 150 a 200 cm. h. Libre de látex. i. Libre de pirógenos. j. Estéril. k. Descartable. l. Paquete individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
252	6983	SET DE CIRCUITO DE TUBO CORRUGADO PARA VENTILADOR MECÁNICO PARA MODO CPAP NASAL QUE INCLUYA: SET COMPLETO DE CÁNULA BINASAL NASAL NEONATAL/ PEDIÁTRICA, CON SUJETADORES PARA CABEZA Y NARIZ. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CIRCUITO DE TUBO CORRUGADO PARA VENTILADOR MECÁNICO PARA MODO CPAP NASAL</b> a. Para modo CPAP NASAL (siglas en inglés de "presión positiva continua en la vía aérea"). El set incluye: b. Una (1) cánula binasal Neonatal/ Pediátrica. c. Sujetadores para cabeza y nariz. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
253	6985	SONDA DE PVC PARA ASPIRACIÓN No. 6 FR, CON VÁLVULA DE CONTROL, SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA DE PVC PARA ASPIRACIÓN No. 6 Fr.</b> a. Con válvula de control. b. Siliconada. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
254	6984	SET DE CIRCUITO DE TUBO CORRUGADO PARA VENTILACIÓN EN MODO CPAP. INCLUYE MASCARILLA/ CÁNULA BINASAL NASAL No. 1 EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CIRCUITO DE TUBO CORRUGADO PARA VENTILADOR MECÁNICO.</b> a. Para modo CPAP NASAL (siglas del inglés de "presión positiva continua en la vía aérea"). b. Incluye Mascarilla, cánula binasal No.1. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3º Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
255	6987	PINZA BIPOLAR MODIFICADA PARA VIDEOCIRUGÍA. PARA SELLADO DE VASOS DE 1 A 7 mm, CON CUCHILLA DE CORTE Y FUNCION DE COAGULACIÓN, ROTACIÓN DE 360 GRADOS, PARA PUERTO DE 10 mm, 37 cm DE LONGITUD. COMPATIBLE PARA EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR MODIFICADA.</b> a. Para Video cirugía. b. Útil en sellado de vasos de 1-7mm. c. Para puerto de 10mm. d. De 37cm de longitud. e. Con cuchilla de corte y función de coagulación. f. Rotación de 360 grados. g. Compatible con equipo existente en la Unidad. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2º Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
256	6991	DISECTOR CURVO DE 5 mm, CON ROTACIÓN DE 360 GRADOS. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	DISECTOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>DISECTOR CURVO DE 5 mm.</b> a. Compuestos de acero de grado quirúrgico revestido de material aislante PEEK para trocar de 5mm. b. Con rotación de 360 grados. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con los mangos del equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
257	6997	SUTURA ENDOSCÓPICA ABSORBIBLE, SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA NO 2-0, PARA PROCEDIMIENTO ENDOSCÓPICO EN ASA CON NUDO INCORPORADO Y SISTEMA PARA BAJAR EL NUDO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ENDOSCÓPICA ABSORBIBLE, SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CALIBRE 2-0, EN ASA CON NUDO INCORPORADO Y SISTEMA PARA BAJAR EL NUDO</b> a. Para procedimientos endoscópicos. b. Libre de pirógenos. c. Estéril. d. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
258	6999	ZAPATONES DE POLIPROPILENO PARA ÁREA QUIRÚRGICA IMPERMEABLES, CON BANDA ELÁSTICA, TALLA ÚNICA, DESCARTABLES, ANTIDESLIZANTES.	PAR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CUBRE ZAPATOS DESCARTABLES TALLA ÚNICA.</b> a. Para uso en área quirúrgica. b. De polipropileno. c. Impermeables. d. Con banda elástica. e. Antideslizantes. f. Empaque de 50 Unidades. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
259	7010	AGUJA DESCARTABLE No. 24G X 1" TRIBISELADA Y SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA HIPODÉRMICA, 24G x 1"</b> a. Para inyección subcutánea o intradérmica. b. Aguja tribiselada y superficie siliconizada. c. Con adaptador tipo Luer-lock. d. Libre de pirogenos. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
260	7011	AGUJA DESCARTABLE NO. 25G X 5/8" O 25G X 1".TRIBISELADA, SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS.	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA HIPODÉRMICA, 25G x 5/8" o 25G x 1"</b> a. Para inyección subcutánea o intradérmica. b. Aguja tribiselada y superficie siliconizada. c. Con adaptador tipo Luer-lock. d. Libre de pirogenos. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
261	7013	CATÉTER ARTERIAL DE POLIPROPILENO NO. 22 (ADULTO), DE 3 A 5 cm DE LONGITUD, PARA MONITOREO DE PRESIÓN ARTERIAL INVASIVA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATETER ARTERIAL No. 22 x G / 2Fr X 3-5cm DE LONGITUD.</b> a. Para monitoreo de presión arterial invasiva en Adulto. b. De Poliuretano hidrofílico. c. Radiopaco. d. Dilatador y guía hidrofílica. e. Con dispositivo para fijación a piel. f. Estéril. g. Libre de pirogenos. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres			295	Insumo homologado
262	7014	AGUJA PARA CATÉTER DE PERFUSIÓN IMPLANTABLE, CON PUNTA TIPO HUBER, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE, LIBRE DE PIROGENOS.	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA CATÉTER DE PERFUSIÓN IMPLANTABLE.</b> a. Dispositivo de fijación, cierre y acoplamiento para perfusión intravenosa. b. Punta tipo Huber, para acceso a portales implantados. c. Dimensiones: 19 - 23-G X 25 mm. d. Con clamp auto bloqueante. e. Cabezal diseño anatómico para adaptación a guías. f. Con cono universal. g. Estéril. h. Libre de pirogenos. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
263	7017	ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA LÁPIZ DE UNIDAD DE ELECTROCIROJÍA, CON PUNTA DE ESPÁTULA, LONGITUD DE 6.99 cm, CON RECUBRIMIENTO DE ELASTÓMERO DE SILICÓN O POLÍMERO HOMÓLOGO. COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ELECTRODO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA LÁPIZ DE UNIDAD DE ELECTROCIROJÍA.</b> a. Punta espátula. b. Longitud 6.99 cm. c. Con recubrimiento (elastómero o polímero de silicón). d. Compatible con equipo existente en la Unidad. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos		295	Insumo homologado
264	7021	AGUJA PARA BLOQUEO RAQUÍDEO No. 25G X 3 ½", CON PUNTA DE LÁPIZ (WHITACRE) SILICONIZADA CON ESTILETE Y/O MANDRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BLOQUEO RAQUÍDEO TIPO WHITACRE, 25G x 3 ½"</b> a. Para la administración más exacta del anestésico. b. Punta de lápiz prisma de cristal, para identificación de retorno de líquido cefalorraquídeo con estilete y mandril. c. Incluye introductor 25 G. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Identificación por código de color. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
265	7024	JERINGA DE ASEPTO DE PLÁSTICO, 60 ml, DESCARTABLE CON PERILLA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, 2 PIEZAS	JERINGA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA DE ASEPTO DE 60 ml.</b> a. Utilizada para irrigación. b. De dos piezas y con perilla. c. Estéril. d. Descartable e. Libre de pirogenos. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
266	7041	MINI COMPRESA QUIRÚRGICA DE ALGODÓN (COTONOIDE) DE ½" x ¾" CON HILO GUÍA RADIOPACO, PAQUETE DE 10 A 12 UNIDADES, EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL.	MINI COMPRESA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>COMPRESA QUIRÚRGICA COTONOIDE DE ½" X ¾" (2 x 2 cm).</b> a. Mini compresa Hemostática. b. Con hilo guía radiopaco. c. Estéril. d. En doble empaque individual. e. Paquete de 10-12 Unidades. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Hemostáticos		295	Insumo homologado
267	7042	MINI COMPRESA QUIRÚRGICA DE ALGODÓN (COTONOIDE) DE 1/2" X 1/2" CON HILO GUÍA RADIOPACO, PAQUETE DE 10 A 12 UNIDADES, EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL.	MINI COMPRESA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>COMPRESA QUIRÚRGICA COTONOIDE DE ½" X ½"(1.2 x 1.2 cm)</b> a. Mini compresa Hemostática. b. Con hilo guía radiopaco. c. Estéril. d. En doble empaque individual. e. Paquete de 10-12 Unidades. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Hemostáticos		295	Insumo homologado
268	7043	MINI COMPRESA QUIRÚRGICA DE ALGODÓN (COTONOIDE) DE 1 1/2" X 1 1/2" CON HILO GUÍA RADIOPACO, PAQUETE DE 10 A 12 UNIDADES, EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL.	MINI COMPRESA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>COMPRESA QUIRÚRGICA COTONOIDE DE 1½" X 1½" (4 x 4 cm).</b> a. Mini compresa Hemostática. b. Con hilo guía radiopaco. c. Estéril. d. En doble empaque individual. e. Paquete de 10-12 Unidades. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Hemostáticos		295	Insumo homologado
269	7048	APÓSITO DE MEMBRANA HIDROCOLOIDE, GRUESA, DE 4" X 4", EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL	APÓSITO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO DE MEMBRANA HIDROCOLOIDE, GRUESA, DE 4" x 4"</b> a. Apósito utilizado para el tratamiento de úlceras de la piel, quemaduras de primero y segundo grado y otras heridas. b. Fabricado de material hidrocoloide que absorbe los exudados , genera ambiente húmedo que acelera la cicatrización. c. Impermeable. d. Hipoalergénico. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
270	7050	GASA IMPREGNADA CON FUSIDATO DE SODIO DE 1.5 G AL 2%, DE 10 X 10 cm, EMPAQUE LAMINADO INDIVIDUAL.	SOBRE	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>GASA IMPREGNADA DE FUSIDATO SÓDICO (2%), 4" x 4"</b> a. Empleo en la profilaxis y tratamiento de: Heridas, úlceras, varices, quemaduras infectadas. b. Dimensiones: De 4"x 4" (10 X 10 cm). c. En sobre de aluminio, individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
271	7051	GUANTE QUIRÚRGICO DE LÁTEX, REFORZADO PARA CIRUGIA ORTOPÉDICA No. 6 ½, ESTÉRIL DESCARTABLE, EMPAQUE DOBLE, CON/SIN TALCO	PAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTES QUIRÚRGICOS REFORZADOS No. 6 ½</b> a. Para cirugía ortopédica, cirugía en general, permiten sensibilidad precisa al tacto. b. Fabricados de látex. c. Ligeramente empolvados con harina de fécula de maíz o sin empolver. d. Estériles. e. Descartables. f. Cada par en doble empaque individual, en caja de 50 pares. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésico y otros.		295	Insumo homologado
272	7054	GUANTE QUIRÚRGICO DE LÁTEX, REFORZADO PARA CIRUGIA ORTOPÉDICA No. 7, ESTÉRIL DESCARTABLE, EMPAQUE DOBLE, CON/SIN TALCO	PAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTES QUIRÚRGICOS REFORZADOS No. 7</b> a. Para cirugía ortopédica, cirugía en general, permiten sensibilidad precisa al tacto. b. Fabricados de látex. c. Ligeramente empolvados con harina de fécula de maíz o sin empolver. d. Estériles. e. Descartables. f. Cada par en doble empaque individual, en caja de 50 pares. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésico y otros.		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA PRODUCTOS CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
273	7055	GUANTE QUIRÚRGICO DE LÁTEX, REFORZADO PARA CIRUGÍA ORTOPÉDICA No. 7 ½, ESTÉRIL DESCARTABLE, EMPAQUE DOBLE, CON/SIN TALCO	PAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTES QUIRÚRGICOS REFORZADOS No. 7 ½</b> a. Para cirugía ortopédica, cirugía en general, permiten sensibilidad precisa al tacto. b. Fabricados de látex. c. Ligeramente empolvados con harina de fécula de maíz o sin empolver. d. Estériles. e. Descartables. f. Cada par en doble empaque individual, en caja de 50 pares. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésico y otros.		295	Insumo homologado
274	7056	GUANTE QUIRÚRGICO DE LÁTEX REFORZADO PARA CIRUGÍA ORTOPÉDICA No. 8, ESTÉRIL DESCARTABLE, EMPAQUE DOBLE, CON/SIN TALCO	PAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTES QUIRÚRGICOS REFORZADOS No. 8</b> a. Para cirugía ortopédica, cirugía en general, permiten sensibilidad precisa al tacto. b. Fabricados de látex. c. Ligeramente empolvados con harina de fécula de maíz o sin empolver. d. Estériles. e. Descartables. f. Cada par en doble empaque individual, en caja de 50 pares. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésico y otros.		295	Insumo homologado
275	7063	SISTEMA DE VENOCCLISIS PARA BOMBA DE INFUSIÓN MACRO (CASSETTE) FOTOPROTEGIDO . EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	EQUIPO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE VENOCCLISIS PARA BOMBA DE INFUSIÓN.</b> a. Macro (Cassette) Fotoprotegido. b. Con dispositivo de seguridad para administración sin aguja. c. Con sitio de inyección en "Y". d. Usado para la administración de infusiones de terapias que requieran un preciso control de flujo al paciente. e. Estéril. f. Libre de pirógenos. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
276	7064	SISTEMA DE VENOCCLISIS PARA BOMBA DE INFUSIÓN MICRO (CASSETTE) FOTOPROTEGIDO . EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	EQUIPO	NO			<b>SISTEMA DE VENOCCLISIS PARA BOMBA DE INFUSIÓN, MICRO CASSETTE FOTOPROTEGIDO</b> a. Micro (Cassette) Fotoprotegido. b. Con dispositivo de seguridad para administración sin aguja. c. Con sitio de inyección en "Y". d. Usado para la administración de infusiones de terapias que requieran un preciso control de flujo al paciente. e. Estéril. f. Libre de pirógenos. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
277	7078	EQUIPO PARA VENOCCLISIS PEDIÁTRICO CON RESERVORIO DE 100 ml. CON ESCALA, CON MICROGOTERO DE 60 MICROGOTAS/ml, VENTILADO, TUBO FLEXIBLE CON CONECTOR MACHO PARA CATÉTER. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS.	EQUIPO	NO			<b>EQUIPO DE VENOCCLISIS CON RESERVORIO, MICROGOTERO DE 60 ml, PEDIÁTRICO</b> a. Uso pediátrico. b. Con microgotero calibrado a 60 micro gotas/mL. c. Tubo flexible con punzón / conector macho (Luer Slip) d. Estéril. e. Descartable. f. Libre de pirógenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
278	7079	SET DE AGUJAS PARA ANESTESIA RAQUI Y EPIDURAL, CONSISTENTE EN AGUJA PARA ANESTESIA RAQUÍDEA No. 18G X 3 1/4" PUNTA DE LÁPIZ (WHITACRE), AGUJA PARA ANESTESIA EPIDURAL No. 18G X 3 1/4" PUNTA TIPO TUOHY, CATÉTER DE NYLON No. 19G, TRANSPARENTE, RADIOPAPO, CON PUNTA CERRADA Y ORIFICIOS LATERALES, CON CONECTOR Y TAPÓN DE SEGURIDAD, JERINGA DE BAJA RESISTENCIA DE 7 A 10 ml, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE AGUJAS PARA ANESTESIA RAQUÍDEA Y EPIDURAL</b> El set consiste en: a. Una (1) Aguja para anestesia Raquídea No. 18G X 3 ¼" punta lápiz (Whitacre). b. Una (1) Aguja para anestesia Epidural No. 18G X 3 ¼" punta tipo Touhy. c. Un (1) Catéter de Nylon transparente, radiopaco, con punta cerrada, orificios laterales, con conector y tapón de seguridad, 19 G. d. Una (1) Jeringa de baja resistencia de 7-10 ml. e. Estéril. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (CATEGORÍA DE EQUIPO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
279	7092	CATÉTER CENTRAL PERCUTÁNEO DE INSERCIÓN PERIFÉRICA, DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, NO. 7 FR. DE UN LUMEN, DE 40 - 70 cm DE LONGITUD, IMPREGNADO DE ANTISEPTICO O BACTERICIDA. MATERIAL RADIOPAZO, CON GUÍA HIDROFÍLICA, AGUJA, JERINGA, CON DISPOSITIVO DE FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO			<b>CATÉTER CENTRAL PERCUTÁNEO DE INSERCIÓN PERIFÉRICA (PICC) No.7 Fr x 46-70cm DE LONGITUD. SET.</b> a. Con antiséptico o bactericida. b. De Poliuretano. c. Radiopaco. d. Guía hidrofílica. e. Aguja f. Jeringa descartable. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Estéril. i. Libre de pirógenos. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
280	7102	CATÉTER PERCUTÁNEO CON INTRODUTOR, NO. 8 FR.TIPO CAMISA PARA COLOCACIÓN DE MARCAPASO O CATÉTER DE SWAN GANZ 7 - 7.5 FR, CON VÁLVULA ANTIREFLUJO Y LÍNEA DE INFUSIÓN. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL. ADULTO.	CATÉTER	NO			<b>CATÉTER PERCUTÁNEO CON INTRODUTOR No.8 Fr x 10 cm.</b> a. Tipo camisa para colocación de marcapaso o catéter SWAN GANZ de 7- 7.5 Fr. b. Con válvula anti reflujo y línea de infusión. c. Estéril. d. Libre de pirógenos. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase III	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
281	7103	TUBO DE CLORURO DE POLIVINILO CON TROCÁR PARA TORACOSTOMÍA, NO. 16 FR, CON EXTREMO ABIERTO Y AGUJEROS LATERALES, LÍNEA CENTINELA, CALDO, RADIOPAZO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO	Modificación de la descripción del código		<b>CATÉTER TORÁCICO CON TROCÁR PARA TORACOSTOMÍA No. 16 Fr.</b> a. Dispositivo utilizado para el drenaje de sangre, aire, exudados y neumotórax. Cáteter: b. Cáteter fabricado de Cloruro de Polivinilo (PVC) grado médico. c. Transparente. d. Flexible y resistente a las deformaciones. e. En su extremo proximal tiene forma de embudo que permite la interconexión con otros tubos. f. En su extremo distal posee orificios. g. Extremo distal recto o curvo. h. Con punta cónica o roma. i. Contiene línea radiopaca. j. Con escala de graduación con intervalos de 1-2 cm. k. Dimensiones de cáteter: De 15 a 30 cm de longitud y 16 Fr. Trocár: l. Trocár de aluminio o acero inoxidable grado médico. m. Rígido con punta afilada que facilite la inserción.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
282	7104	TUBO DE VENTILACIÓN DE SHEPPARD DE FLUOROPLASTICO, CON ALAMBRE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	TUBO	NO	Modificación de la descripción del código		<b>TUBO DE VENTILACIÓN DE SHEPPARD</b> a. Utilizado para colocación de tubos de ventilación transimpánicos, procedimiento quirúrgico de Otorrinolaringología Pediátrica. b. Fabricados con material fluoroplástico, grado médico. c. Con alambre. d. Diámetro interno: 1.00 - 1.15 mm. e. Estéril. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Otorrinolaringología	Clase III	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
283	7108	TUBO ENDOBRONQUIAL No. 35 GRADUADO, CON GUÍA, DE DOBLE LUMEN, PARA VENTILACIÓN SELECTIVA DE BRONQUIO IZQUIERDO CON BALÓN RADIOPAZO TRAQUEAL Y BRONQUIAL. ADAPTADOR DE TUBO A CIRCUITO, LÍNEA RADIOPAZO Y PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO	Modificación de la descripción del código		<b>TUBO ENDOBRONQUIAL DE DOBLE LUMEN BRONQUIO IZQUIERDO No. 35.</b> a. Para ventilación selectiva de bronquio izquierdo. b. Material: Policloruro de Vinilo (PVC). c. Tamaño: No. 35. d. Con balón radiopaco traqueal y bronquial. e. Adaptador de tubo a circuito. f. Con guía. g. Línea radiopaca. h. Punta tipo MURPHY. i. Estéril. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO O INSUMOS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MEDICO QUIRURGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
284	7109	TUBO ENDOBRONQUIAL NO. 35 GRADUADO, CON GUÍA, DE DOBLE LUMEN, PARA VENTILACIÓN SELECTIVA DE BRONQUIO DERECHO CON BALÓN RADIOPACO TRAQUEAL Y BRONQUIAL ADAPTADOR DE TUBO A CIRCUITO, LÍNEA RADIOPACA Y PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOBRONQUIAL DE DOBLE LUMEN BRONQUIO DERECHO No. 35.</b> a. Para ventilación selectiva de bronquio derecho. b. Material: Policloruro de Vinilo (PVC). c. Tamaño: No. 35. d. Con balón radiopaco traqueal y bronquial. e. Adaptador de tubo a circuito. f. Con guía. g. Línea radiopaca. h. Punta tipo MURPHY. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
285	7111	CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA FENESTRADA No. 6 FR; CÁNULA EXTERNA CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN, ENDOCÁNULA FENESTRADA, CON CINTA DE FIJACIÓN AL CUELLO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA FENESTRADA CON BALÓN, 6 Fr.</b> a. Cánula externa de 6 Fr., con balón de baja presión. b. Con endocánula fenestrada. c. Con cinta de fijación al cuello. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
286	7118	CATÉTER CENTRAL PERCUTÁNEO DE INSERCIÓN PERIFÉRICA, DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, No. 9FR. DE UN LUMEN, DE 40 - 70 cm DE LONGITUD, IMPREGNADO DE ANTISÉPTICO O BACTERICIDA, MATERIAL RADIOPACO, CON GUÍA HIDROFÍLICA, AGUJA, JERINGA, CON DISPOSITIVO DE FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER CENTRAL PERCUTÁNEO DE INSERCIÓN PERISFÉRICA (PICC) No.9 Fr X 40-70cm DE LONGITUD. SET.</b> a. Con antiséptico o bactericida. b. De Poliuretano. c. Radiopaco. d. Guía hidrofílica. e. Aguja. f. Jeringa descartable. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Estéril. i. Libre de pirógenos. j. Descartable. k. En empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
287	7119	SONDA DE PVC PARA ASPIRACIÓN No. 10 FR, CON VÁLVULA DE CONTROL, SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA DE PVC PARA ASPIRACIÓN No. 10 Fr.</b> a. Con válvula de control. b. Siliconada. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
288	7120	SONDA NASOGÁSTRICA DE ALIMENTACIÓN ENTERAL, CON GUÍA, CON PUNTA DE TUNGSTENO, No.8 FR X 40 A 46", CON RECUBIERTA INTERNA LUBRICANTE DE HIDRÓMERO HIDROFÍLICO, DE POLIURETANO, CON LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, CON ESCALA DE DISTANCIA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASOGÁSTRICA PARA ALIMENTACIÓN ENTERAL, RECUBIERTA DE HIDRÓMERO HIDROFÍLICO, PUNTA DE TUNGSTENO, 8 Fr</b> a. Fabricada de poliuretano con recubierta interna lubricante de Hidrómero Hidrofílico. b. Material radiopaco o con línea centinela radiopaca en toda su longitud. c. Marcada a intervalos de centímetros, con tinta indeleble y atóxica. d. Calibre 8 Fr. y longitud: 100 - 120 cm. para adulto. e. Con punta de tungsteno. Punta cerrada, roma. f. Con 4 orificios laterales en su extremo distal. g. Con guía de metal. h. Extremo proximal con conector universal en Y, con tapadera adjunta. i. Libre de látex y DEHP. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel	Registro duplicado en la misma clasificación con el código 6641. Se propone mantener este código 7120.	Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
289	7121	SET DE GASTROSTOMÍA PERCUTÁNEA DE Tracción. INCLUYE: 1 TROCAR, GUÍA DE INSERCIÓN DE 150 cm DE LONGITUD, 1 TUBO DE ALIMENTACIÓN No. 24 FR. DE SILICÓN, CON DOS ADAPTADORES, PINZA EN ASA, DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE GASTROSTOMÍA PERCUTÁNEA DE TRACCIÓN</b> El set incluye: a. Un (1) Trocar. b. Una (1) Guía de inserción de 150 m de longitud. c. Un (1) Tubo de alimentación, fabricado de silicon, 24 Fr. d. Dos (2) adaptadores. e. Una (1) Pinza en asa. f. Un (1) Dispositivo de fijación a piel. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIALES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
290	7122	TUBO ENDOTRAQUEAL No.3 CON ESCALA DE cm EN cm, SIN BALÓN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, CON Sonda PARA ADMINISTRACIÓN DE SURFACTANTE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO	Especificaciones técnicas Incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL SIN BALÓN Y CON Sonda PARA ADMINISTRACIÓN DE SURFACTANTE No. 3, NEONATAL.</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico transparente. c. Tamaño: No. 3. d. Con sonda para la instalación traqueal (administración de surfactante). e. Línea radiopaca y con escalas en mm o en cm, para determinar la profundidad de colocación. f. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. g. Conector estándar de 15 mm. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
291	7124	SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN DE TUBO ENDOTRAQUEAL 6 FR, SET CONSISTENTE EN : ADAPTADOR EN "T" A TUBO ENDOTRAQUEAL, CATETER DE ASPIRACIÓN NUMERADO Y COBERTOR TRANSPARENTE, VÁLVULA DE CIERRE DE SUCCIÓN, PUERTO(S) PARA LAVADO(S) DE UNA SOLA VÍA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN ENDOTRAQUEAL, PEDIÁTRICO, 6 Fr, 2 mm</b> a. Utilizado para aspirar al paciente en forma segura, al mismo tiempo que se continúa con la ventilación mecánica y la terapia con oxígeno durante todo el proceso de aspiración. El set consiste en: b. Un codo. c. Tubo endotraqueal numerado permite medir la distancia que avanza y permite aspirar el tronco principal derecho o izquierdo del bronquio. d. Longitud 12 pulg./30.5 cm. e. Adaptadores 2.5 mm, 3 mm, 3.5 mm. f. Cobertor transparente. g. Válvula de cierre de succión. h. Puerto unidireccional de lavado / irrigación. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea	Terapia Respiratoria	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
292	7126	BOLSA DE ALIMENTACIÓN ENTERAL, PLÁSTICA TRANSPARENTE PARA INFUSIÓN CONTINUA POR BOMBA, CON TAPADERA DE ROSCA, CONECTOR UNIVERSAL Y VÁLVULA ANTIRREFLUJO, CAPACIDAD DE 1000 ml, DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA DE ALIMENTACIÓN ENTERAL, PARA INFUSIÓN CONTINUA POR BOMBA DE INFUSIÓN, 1,000 ml</b> a. Bolsa plástica transparente, graduada. b. Con capacidad de 1,000 ml. c. Con tapón de rosca. d. Con conector universal. e. Con válvula anti reflujo. f. Libre de látex y DEHP. h. Descartable. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
293	7127	BOLSA PARA Recolección URINARIA PARA CAMA, USO PEDIÁTRICO. CIRCUITO CERRADO Y DRENAJE, DISPOSITIVO DE CIERRE, VÁLVULA ANTIRREFLUJO, TUBO DE CONEXIÓN, ESCALA GRADUADA, CAPACIDAD HASTA 1,500 ml. DISPOSITIVO PARA SUJETAR A CAMA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA PARA RECOLECCIÓN URINARIA, CIRCUITO CERRADO, PARA CAMA, USO PEDIÁTRICO, 1500 ml</b> a. Para circuito cerrado y drenaje. b. Con capacidad hasta 1,500 ml. c. Con escala volumétrica graduada. d. Con dispositivo de cierre. e. Tubo de conexión universal con tapón protector. f. Con sistema de sujeción a la cama. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
294	7131	JUEGO DE CAMISA Y PANTALÓN IMPERMEABLE A LÍQUIDOS, DE POLIPROPILENO TRILAMINAR, TALLA ÚNICA, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	JUEGO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>JUEGO CAMISA Y PANTALÓN PARA USO MÉDICO COLOR CELESTE.</b> a. De Polipropileno Trilaminar SMS (Spunbond Meltbown Spunbond) de 40-45g. b. Camisa con manga corta, cuello "V" y bolsillo delantero. c. Pantalón con elástico en la cintura y bolsillo en la parte de posterior. d. Impermeable a líquidos. e. Talla Única. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
295	7132	PAQUETE DE ROPA DESCARTABLE DE POLIPROPILENO TRILAMINAR, ESTÉRIL, EMPAQUE DOBLE PARA CESAREA: CONTENIENDO LO SIGUIENTE : 4 BATAS IMPERMEABLES CON REFUERZO DE CIRUGIA; 3 TOALLAS DE MANOS; 4 CAMPOS DE 65-70 X 35-40 cm. CON CINTA ADHESIVA; 1 COBERTOR REFORZADO DE 110-115 X 225-230 cm. PARA MESA QUIRÚRGICA; 1 COBERTOR REFORZADO DE 55-60 X 135-140 cm. PARA MESA DE MAYO; 1 SÁBANA DE 190-195 X 300-305 cm. CON HENDIDURA EN "U" DE 30-35 X 75-80 cm. CON CINTA	PAQUETE	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE ROPA DESCARTABLE PARA CESAREA.</b> a. De Polipropileno Trilaminar SMS (Spunbond Meltbown Spunbond), contiene como mínimo: b. Tres o cuatro (3-4) Toallas de mano, absorbentes. c. Cuatro (4) Campos de 65-80 X 35-50 cm con cinta adhesiva. d. Un (1) Cobertor reforzado de 100-150 X 225-230 cm. Para mesa Quirúrgica. e. Un (1) Cobertor reforzado de 50-60 X 135-150 cm. Para mesa de Mayo. f. Una (1) Sábana de 180-195 X 250-305 cm. Con hendidura en "U" DE 30-35 X 75-80 cm, con cinta adhesiva, porta tubos y bolsa colectora de líquidos. g. Una (1) Sábana de 265-300X 150-160 cm. Con cinta adhesiva, porta tubos y bolsa colectora de líquidos h. Estéril. i. Empaque doble. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado	
296	7133	CAMPO ANTIMICROBIANO YODADO ESTÉRIL, DESCARTABLE 30-35 X 30-35 cm, AUTOADHERIBLE, EMPAQUE INDIVIDUAL.	CAMPO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CAMPO DE INCISIÓN ANTIMICROBIANO YODADO, 30-35 X 30-35 cm.</b> a. Utilizado para proporcionar una superficie estéril hasta el borde de la herida y con un efecto antimicrobiano durante todo el procedimiento. b. Dimensiones: Ancho (30-35 cm) x Longitud (30-35 cm) c. Campo de incisión con baja memoria y adhesión a la piel. d. Con un adhesivo yodóforo impregnado. e. Antimicrobiano. f. Auto adherible. g. Estéril. h. Descartable i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado
297	7143	INTRODUCTOR Y PASA VÁLVULA PARA TUNELIZACIÓN SUBCUTÁNEA DE DERIVACIÓN VENTRICULOPERITONEAL. LONGITUD DE 38 - 44 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	INTRODUCTOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>INTRODUCTOR Y PASA VÁLVULA DE 38-44 cm.</b> a. Para tunelización Subcutánea de Derivación Ventriculoperitoneal. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	2º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
298	7146	TRANSDUCTOR PARA MONITOREO DE PRESIÓN INVASIVA ADAPTABLE A EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	TRANSDUCTOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TRANSDUCTOR PARA MONITOREO DE PRESIÓN INVASIVA</b> a. Para monitoreo de presión invasiva. b. Adaptable a equipo existente en la Unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		295	Insumo homologado
299	7150	TUBO DE VINYL TRANSPARENTE CON BULBO UNIVERSAL DE 6 mm DE DIÁMETRO, ROLLO DE 28 m DE LONGITUD MÍNIMA	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO DE VINIL PARA ASPIRACIÓN, 6 mm</b> a. De vinilo (PVC) transparente. b. Con bulbos situados en intervalos y pueden cortarse en el medio para crear un tubo de menos longitud o para adaptar el diámetro de la conexión. c. Diámetro 5-7 mm. d. Longitud mínima 28 m. e. Fácil de cortar a la longitud requerida f. Presentación: Rollo. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	3º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
300	7154	SET PARA CISTOSTOMÍA PERCUTÁNEA QUE INCLUYA: SONDA DE CISTOSTOMÍA No. 10 FR CON BALÓN, TROCAR, INTRODUCTOR DE METAL, DISPOSITIVO DE FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA CISTOSTOMÍA PERCUTÁNEA, 10 Fr</b> a. Para realizar el drenaje vesical suprapúbico. b. Con cánula de punción (trocar) fabricada de acero inoxidable. La cánula incluye aletas para facilitar su introducción. c. Con sonda para cistostomía 10 Fr, fabricada de polietileno, en su extremo distal, tiene punta en forma de cola de cerdo con múltiples perforaciones. d. Sonda con marcas en su longitud y extremo distal con conector estándar, de plástico flexible. e. Balón para el fijado del catéter. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase III	2º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
301	7162	SISTEMA DE VENOCLISIS PARA BOMBA DE INFUSIÓN MICRO Y MACRO (CASSETTE). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	EQUIPO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE VENOCLISIS PARA BOMBA DE INFUSIÓN, MICRO Y MACRO CASSETTE</b> a. Usado para la administración de infusiones de terapias que requieran un preciso control de flujo al paciente. b. Micro y Macro (Cassette). c. Con o sin sitio de inyección en "Y". d. Estéril. e. Libre de pirógenos. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
302	7166	SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN DE TUBO ENDOTRAQUEAL 16 FR, SET CONSISTENTE EN: ADAPTADOR EN "T" A TUBO ENDOTRAQUEAL, CATÉTER DE ASPIRACIÓN NUMERADO Y COBERTOR TRANSPARENTE, VÁLVULA DE CIERRE DE Succión, PUERTO(S) PARA LAVADO(S) DE UNA SOLA VÍA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN ENDOTRAQUEAL, 16 Fr, 5.3 mm</b> a. Utilizado para aspirar al paciente en forma segura, al mismo tiempo que se continúa con la ventilación mecánica y la terapia con oxígeno durante todo el proceso de aspiración. b. Adaptador en "T" a tubo endotraqueal. c. Tubo endotraqueal numerado permite medir la distancia que avanza y permite aspirar el tronco principal derecho o izquierdo del bronquio. d. Longitud 21.3 pulg./54 cm e. Cobertor transparente. f. Válvula de cierre de succión. g. Puerto de lavado / irrigación. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
303	7171	SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN DE TUBO ENDOTRAQUEAL 14 FR, SET CONSISTENTE EN: ADAPTADOR EN "T" A TUBO ENDOTRAQUEAL, CATÉTER DE ASPIRACIÓN NUMERADO Y COBERTOR TRANSPARENTE, VÁLVULA DE CIERRE DE Succión, PUERTO(S) PARA LAVADO(S) DE UNA SOLA VÍA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN ENDOTRAQUEAL, 14 Fr, 4.6 mm</b> a. Utilizado para aspirar al paciente en forma segura, al mismo tiempo que se continúa con la ventilación mecánica y la terapia con oxígeno durante todo el proceso de aspiración. b. Adaptador en "T" a tubo endotraqueal. c. Tubo endotraqueal numerado permite medir la distancia que avanza y permite aspirar el tronco principal derecho o izquierdo del bronquio. d. Longitud 21.3 pulg./54 cm e. Cobertor transparente. f. Válvula de cierre de succión. g. Puerto unidireccional de lavado / irrigación. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
304	7179	SISTEMA IMPLANTABLE DE ACCESO VASCULAR SUBCUTÁNEO, PARA NEONATO, CONTIENE: PUERTO CON TESTIGO RADIOPACO DE POLIÉTER SULFONA CON TABIQUE DE SILICÓN, CATÉTER DE SILICÓN RADIOPACO CON DISPOSITIVOS PARA FIJACIÓN A PUERTO, EQUIPO INTRODUTOR, SOPORTE PARA VÁSTAGO, JERINGA CON ANTICOAGULANTE. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO			<b>SISTEMA IMPLANTABLE DE ACCESO VASCULAR SUBCUTÁNEO, PARA NEONATO.</b> a. Puerto con testigo radiopaco de políéter de sulfona con tabique de silicón, radiopaco con dispositivos para fijación a puerto. b. Equipo introductor. c. Soporte para vástago. d. Jeringa con anticoagulante. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase III	2° Nivel		Consumibles	Implantes		295	Insumo homologado
305	7180	CATÉTER CENTRAL PERCUTÁNEO DE INSERCIÓN PERIFÉRICA DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, NO. 20G/ 3.5 FR. DE 40 - 70 cm DE LONGITUD. MATERIAL RADIOPACO, CON GUÍA HIDROFÍLICA, CON DILATADOR, AGUJA, JERINGA, DESCARTABLE EN EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL Y LIBRE DE PIROGENOS. CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL	CATÉTER	NO			<b>CATÉTER CENTRAL PERCUTÁNEO DE INSERCIÓN PERIFÉRICA (PICC) No.20 G/ 3.5 Fr X 40-70cm DE LONGITUD. SET.</b> a. De Poliuretano. b. Radiopaco. c. Guía hidrofílica. d. Aguja. e. Jeringa descartable. f. Con dispositivo para fijación a piel. g. Estéril. h. Libre de pirógenos. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE BIENES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
306	7187	SET DE CATÉTER PARA HEMODIÁLISIS CON CATÉTER 9 FR. X 12 cm DOBLE LUMEN, DE POLIURETANO, RADIOPACO, PARA VASO DE ALTO FLUJO Y BAJA PRESIÓN, CONTIENE: TAPONES DE HEPARINA, JERINGA DE 5 ml, AGUA INTRODUCTORA 18 G X 7 cm, GUÍA CON PUNTA FLEXIBLE, DILATADOR DE VENA 9 FR X 10 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	NO	Modificación de la descripción del código	SET DE CATÉTER PARA HEMODIÁLISIS, CON CATÉTER DOBLE LUMEN, DE POLIURETANO, 8 Fr. x 11 cm a. Para vaso de alto flujo y baja presión. b. Fabricado de Poliuretano, de doble lumen, radiopaco. El set incluye: c. Una (1) aguja introductora 20 G x 3.8 cm. d. Un (1) dilatador de vena 9 Fr x 10 cm. e. Una (1) guía con punta flexible. f. Una (1) jeringa de 5ml. g. Tapones de heparina. h. Libre de látex. i. Libre de pirógenos. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase III	2º Nivel	Según fe de erratas	Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
307	7188	SET DE CATÉTER TIPO SWAN GANZ POR TERMODILUCIÓN, NO. 7 - 7.5 FR. DE 4 O 5 LÚMENES, DE POLIURETANO RECUBIERTO DE HEPARINA, RADIOPACO Y CON MARCAJE DE LONGITUD CADA 10 cm, CON BALÓN DE FLOTACIÓN, CON CAMISA EXTERNA ANTICONTAMINACIÓN LIBRE DE LÁTEX Y PVC, 1 JERINGA PARA EL BALÓN DE 1.5 cc, INCLUYE INTRODUCTOR, ADAPTADOR MACHO / MACHO. TAMAÑO ADULTO. EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO	Modificación de la descripción del código	SET DE CATÉTER TIPO SWAN GANZ POR TERMODILUCIÓN, DE 4 O 5 LÚMENES, PARA ADULTO, CALIBRE 7 - 7.5 Fr. a. Fabricado de poliuretano, recubierto de heparina, radiopaco. b. Con marcaje de longitud cada 10cm. c. Con balón de flotación. d. Con camisa externa anticontaminación. El set incluye: e. Una (1) jeringa para balón de 1.5 cc f. Un (1) introductor. g. Un (1) adaptador macho/macho. h. Libre de látex y PVC. i. Estéril. j. Descartable. k. Doble empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
308	7197	SUTURA NO ABSORBIBLE, MONOFILAMENTO DE ACERO RECUBIERTA DE NYLON, No. 2, DOBLE AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 2.3.3.3.2. (85 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIRÓGENOS, ACOMPAÑADO DE MOLDE SINTÉTICO BLANDO PARA Protección CUTÁNEA DE NUDOS. PUNTOS DE RETENCIÓN.	SOBRE	NO	Modificación de la descripción del código	RECUBIERTA DE NYLON, CALIBRE 2, DOBLE AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 85 mm a. Utilizada para el cierre de heridas abdominales, reparación de hernias, cierre del esternón y procedimientos ortopédicos, incluyendo cerclaje y reparación de tendones. b. Fabricado de acero inoxidable 316 L. c. Con doble aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante, triangular. d. Longitud de la aguja: 85 mm (± 1 mm). e. Acompañado de molde sintético blando para protección cutánea de nudos. f. Puntos de retención. g. Libre de pirógenos. h. Estéril. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
309	7207	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO NO. 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (36 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIRÓGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO	Modificación de la descripción del código	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 36 mm a. Utilizada frecuentemente para la unión de tejidos que cicatrizan lentamente. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 36 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
310	7208	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO CON RECUBRIMIENTO NO. 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (26 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIRÓGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO	Modificación de la descripción del código	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 26 mm a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (REQUISITO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
311	7209	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO NO. 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA. 2.4.0.1.1. (36 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 36 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 36 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
312	7214	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA. 2.4.0.1.1. (36 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 36 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para la unión de tejidos que cicatrizan lentamente. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 36 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
313	7218	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA. 2.4.0.1.1. (65 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 65 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 65 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 90 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
314	7219	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO, COMPONENTE ANTIBACTERIAL NO. 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA. 2.4.0.1.1. (36 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO Y COMPONENTE ANTIBACTERIAL, CALIBRE 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 36 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 36 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
315	7220	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO, COMPONENTE ANTIBACTERIAL, No. 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA. 2.4.0.1.1. (48 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO Y COMPONENTE ANTIBACTERIAL, CALIBRE 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 48 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 48 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) CON DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
316	7226	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECURRIMIENTO, COMPONENTE ANTIBACTERIAL, No. 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (36 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECURRIMIENTO Y COMPONENTE ANTIBACTERIAL, CALIBRE 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 36 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 36 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
317	7230	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECURRIMIENTO No. 2-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (35-36mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECURRIMIENTO, CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 36 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 36 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
318	7232	SUTURA ENDOSCÓPICA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA, INCOLORA, CON RECURRIMIENTO No. 2-0, AGUJA RECTA PARA MECANISMO ENDOSTITCH, 9 mm. LONGITUD DE SUTURA 18 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS	SOBRE	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ENDOSCÓPICA, ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, INCOLORA, CON RECURRIMIENTO, CALIBRE 2-0, CON AGUJA RECTA COMPATIBLE CON DISPOSITIVO PARA SUTURA ENDO STITCH, 9 mm</b> a. Utilizada durante cirugías endoscópicas en tejidos blandos. b. Largo mínimo de hebra 18 cm. c. Libre de pirogenos. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
319	7234	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECURRIMIENTO No. 2-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (26 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECURRIMIENTO, CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA 26 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
320	7241	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECURRIMIENTO No. 2-0, AGUJA CURVA, 5/8 DE CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.5.0.1.1. (28 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm. (USO ENDOSCÓPICO)	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECURRIMIENTO, CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA, 5/8 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA 26 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 5/8 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DE REQUISITO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
321	7247	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO NO. 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA. 2.4.0.1.1. (26mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA 26 mm</b> Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
322	7248	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA. 2.4.0.1.1. (15 -17 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA 16 mm (± 1 mm)</b> Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 16 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
323	7249	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA. 2.4.0.1.1. (36 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA 36 mm</b> Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 36 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
324	7251	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA. 2.4.0.1.1. (36mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 36 mm</b> a. Indicada para la unión de los tejidos blandos y ligaduras, excepto en cirugía cardiovascular, neurocirugía, microcirugía y cirugía oftálmica. b. Con aguja 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 36 (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
325	7252	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 3-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR CORTE CONVENCIONAL, TRIANGULAR. 2.4.2.3.1. (20.5 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, CORTE CONVENCIONAL, TRIANGULAR, 19 - 21 mm</b> Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 19 - 21 mm. d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DE REQUISITO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIALES QUIRÚRGICOS	SUB-CLASIFICACIÓN DE MATERIALES CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
326	7253	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 5-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR 2.3.3.3.1. (13 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 5-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, CORTE CONVENCIONAL, TRIANGULAR, 13 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 13 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
327	7256	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 4-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (16 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA 16 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 16 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
328	7257	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 4-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR CORTE CONVENCIONAL, TRIANGULAR, 2.4.2.3.1. (16 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, CORTE CONVENCIONAL, TRIANGULAR, 16 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 16 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
329	7262	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 4-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR CORTE CONVENCIONAL, TRIANGULAR, 2.4.2.3.1. (20.5 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, CORTE CONVENCIONAL, TRIANGULAR, 19 - 21 mm</b> Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 19 - 21 mm. d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
330	7263	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 5-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR 2.3.3.3.1.. (20.5 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 5-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 19 - 21 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 19 - 21 mm. d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DESGASTO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
331	7264	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 5-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE. 2.3.3.3.1. (16mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 5-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, 16mm</b> a. Indicada para la unión de los tejidos blandos y ligaduras, excepto en cirugía cardiovascular, neurocirugía, microcirugía y cirugía oftálmica. b. Con aguja 1/2 círculo, punta triangular, reverso cortante. c. Longitud de la aguja 16 (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
332	7265	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 5-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA 2.4.0.1.1. (DE 13mm - 17 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 5-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 13 - 17 mm</b> a. Indicada para la unión de los tejidos blandos y ligaduras, excepto en cirugía cardiovascular, neurocirugía, microcirugía y cirugía oftálmica. b. Con aguja 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja 13 - 17 mm. d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
333	7274	SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO) No. 0 AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA CILINDRICA. 2.4.0.1.1. (36 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO), CALIBRE 0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 36 mm</b> a. Para procedimiento quirúrgico que se recomienda suturas absorbibles, excepto en tejidos neurológicos y cardiovasculares. b. Derivado de colágeno de ovinos y de bovinos sanos, con recubrimiento de sales de cromo generando una absorción más lenta. c. Calibre 0. d. Hebra ensamblada en aguja de acero inoxidable. e. Tipo de aguja: Cilíndrica. f. Forma de la aguja: 1/2 círculo. g. Largo de aguja: 36 mm (± 1 mm) h. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. i. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
334	7283	SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO) NO. 1 AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA. 2.4.0.1.1. (36 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO), CALIBRE 1, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 36 mm</b> a. Para procedimiento quirúrgico que se recomienda suturas absorbibles, excepto en tejidos neurológicos y cardiovasculares. b. Derivado de colágeno de ovinos y de bovinos sanos, con recubrimiento de sales de cromo generando una absorción más lenta. c. Calibre 1. d. Hebra ensamblada en aguja de acero inoxidable. e. Tipo de aguja: Cilíndrica. f. Forma de la aguja: 1/2 círculo. g. Largo de aguja: 36 mm (± 1 mm) h. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. i. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
335	7284	SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO) No. 1 AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA 2.4.0.1.1. (26 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO), CALIBRE 1, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 26 mm</b> a. Para procedimiento quirúrgico que se recomienda suturas absorbibles, excepto en tejidos neurológicos y cardiovasculares. b. Derivado de colágeno de ovinos y de bovinos sanos, con recubrimiento de sales de cromo generando una absorción más lenta. c. Calibre 1. d. Hebra ensamblada en aguja de acero inoxidable. e. Tipo de aguja: Cilíndrica. f. Forma de la aguja: 1/2 círculo. g. Largo de aguja: 26 mm (± 1 mm) h. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. i. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Identificación por código de color. n. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DE REQUISITO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE BIENES CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
336	7296	SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO) No.2-0 AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA CILINDRICA, 2.4.0.1.1. (26mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO), CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 26 mm</b> a. Para procedimiento quirúrgico que se recomiende suturas absorbibles, excepto en tejidos neurológicos y cardiovasculares. b. Derivado de colágeno de ovinos y de bovinos sanos, con recubrimiento de sales de cromo generando una absorción más lenta. c. Calibre 2-0. d. Hebra ensamblada en aguja de acero inoxidable. e. Tipo de aguja: Cilíndrica. f. Forma de la aguja: 1/2 círculo. g. Largo de aguja: 26 mm (± 1 mm) h. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. i. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Descartable . l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
337	7299	SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO) No. 2-0 AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.1. (36 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO), CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 36 mm</b> a. Para procedimiento quirúrgico que se recomiende suturas absorbibles, excepto en tejidos neurológicos y cardiovasculares. b. Derivado de colágeno de ovinos y de bovinos sanos, con recubrimiento de sales de cromo generando una absorción más lenta. c. Calibre 2-0. d. Hebra ensamblada en aguja de acero inoxidable. e. Tipo de aguja: Cilíndrica. f. Forma de la aguja: 1/2 círculo. g. Largo de aguja: 36 mm (± 1 mm) h. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. i. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Descartable . l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
338	7304	SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO) No. 2-0 AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.1.(40mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO), CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 40 mm</b> a. Para procedimiento quirúrgico que se recomiende suturas absorbibles, excepto en tejidos neurológicos y cardiovasculares. b. Derivado de colágeno de ovinos y de bovinos sanos, con recubrimiento de sales de cromo generando una absorción más lenta. c. Calibre 2-0. d. Hebra ensamblada en aguja de acero inoxidable. e. Tipo de aguja: Cilíndrica. f. Forma de la aguja: 1/2 círculo. g. Largo de aguja: 40 mm (± 1 mm) h. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. i. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Descartable . l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
339	7310	SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO) No. 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA CILINDRICA, 2.4.0.1.1. (26mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO), CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 26 mm</b> a. Para procedimiento quirúrgico que se recomiende suturas absorbibles, excepto en tejidos neurológicos y cardiovasculares. b. Derivado de colágeno de ovinos y de bovinos sanos, con recubrimiento de sales de cromo generando una absorción más lenta. c. Calibre 3-0. d. Hebra ensamblada en aguja de acero inoxidable. e. Tipo de aguja: Cilíndrica. f. Forma de la aguja: 1/2 círculo. g. Largo de aguja: 26 mm (± 1 mm) h. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. i. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Descartable . l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
340	7312	SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO) No. 4-0 AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.1. (16 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO), CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 16 mm</b> a. Para procedimiento quirúrgico que se recomiende suturas absorbibles, excepto en tejidos neurológicos y cardiovasculares. b. Derivado de colágeno de ovinos y de bovinos sanos, con recubrimiento de sales de cromo generando una absorción más lenta. c. Calibre 4. d. Hebra ensamblada en aguja de acero inoxidable. e. Tipo de aguja: Cilíndrica. f. Forma de la aguja: 1/2 círculo. g. Largo de aguja: 16 mm (± 1 mm) h. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. i. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Descartable . l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DE DISPOSITIVO MÉDICO CDS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
341	7317	SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO) No. 4-0 AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.1. (26 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO), CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 26 mm</b> a. Para procedimiento quirúrgico que se recomiende suturas absorbibles, excepto en tejidos neurológicos y cardiovasculares. b. Derivado de colágeno de ovinos y de bovinos sanos, con recubrimiento de sales de cromo generando una absorción más lenta. c. Calibre 4. d. Hebra ensamblada en aguja de acero inoxidable. e. Tipo de aguja: Cilíndrica. f. Forma de la aguja: 1/2 círculo. g. Largo de aguja: 26 mm (± 1 mm). h. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. i. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Descartable . l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
342	7320	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 4-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 2.3.3.3.1. (16mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 16 mm</b> a. Indicada para la unión de los tejidos blandos y ligaduras, excepto en cirugía cardiovascular, neurocirugía, microcirugía y cirugía oftálmica. b. Con aguja ½ círculo, punta triangular, reverso cortante, triangular. c. Longitud de la aguja 16 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
343	7323	SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO) No. 5-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.1. (16 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE NATURAL CRÓMICA (CATGUT CRÓMICO), CALIBRE 5-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 16 mm</b> a. Para procedimiento quirúrgico que se recomiende suturas absorbibles, excepto en tejidos neurológicos y cardiovasculares. b. Derivado de colágeno de ovinos y de bovinos sanos, con recubrimiento de sales de cromo generando una absorción más lenta. c. Calibre 5-0. d. Hebra ensamblada en aguja de acero inoxidable. e. Tipo de aguja: Cilíndrica. f. Forma de la aguja: 1/2 círculo. g. Largo de aguja: 16 mm (± 1 mm). h. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. i. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Descartable . l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
344	7335	SUTURA ABSORBIBLE NATURAL SIMPLE (CATGUT SIMPLE) No. 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.1. (26 mm ). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE NATURAL SIMPLE (CATGUT SIMPLE), CALIBRE 0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 26 mm</b> a. Para procedimiento quirúrgico que se recomiende suturas absorbibles, incluso en cirugía oftálmica, excepto en tejidos neurológicos y cardiovasculares. b. Derivado de colágeno de ovinos y de bovinos sanos. c. Calibre 0. d. Hebra ensamblada en aguja de acero inoxidable. e. Tipo de aguja: Cilíndrica. f. Forma de la aguja: 1/2 círculo. g. Largo de aguja: 26 mm (± 1 mm). h. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. i. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Descartable . l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
345	7354	SUTURA ABSORBIBLE NATURAL SIMPLE (CATGUT SIMPLE) No. 2-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.1. (36 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE NATURAL SIMPLE (CATGUT SIMPLE), CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 36 mm</b> a. Para procedimiento quirúrgico que se recomiende suturas absorbibles, incluso en cirugía oftálmica, excepto en tejidos neurológicos y cardiovasculares. b. Derivado de colágeno de ovinos y de bovinos sanos. c. Calibre 2-0. d. Hebra ensamblada en aguja de acero inoxidable. e. Tipo de aguja: Cilíndrica. f. Forma de la aguja: 1/2 círculo. g. Largo de aguja: 36 mm (± 1 mm). h. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. i. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Descartable . l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE BIENES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
346	7358	SUTURA ABSORBIBLE NATURAL SIMPLE (CATGUT SIMPLE) No. 2-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.1. (26mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE NATURAL SIMPLE (CATGUT SIMPLE), CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 26 mm</b> a. Para procedimiento quirúrgico que se recomiende suturas absorbibles, incluso en cirugía oftálmica, excepto en tejidos neurológicos y cardiovasculares. b. Derivado de colágeno de ovinos y de bovinos sanos. c. Calibre 2-0. d. Hebra ensamblada en aguja de acero inoxidable. e. Tipo de aguja: Cilíndrica. f. Forma de la aguja: 1/2 círculo. g. Largo de aguja: 26 mm (± 1 mm) h. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. i. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Descartable . l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
347	7363	SUTURA ABSORBIBLE NATURAL SIMPLE (CATGUT SIMPLE) No. 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.1. (36 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE NATURAL SIMPLE (CATGUT SIMPLE), CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 36 mm</b> a. Para procedimiento quirúrgico que se recomiende suturas absorbibles, incluso en cirugía oftálmica, excepto en tejidos neurológicos y cardiovasculares. b. Derivado de colágeno de ovinos y de bovinos sanos. c. Calibre 3-0. d. Hebra ensamblada en aguja de acero inoxidable. e. Tipo de aguja: Cilíndrica. f. Forma de la aguja: 1/2 círculo. g. Largo de aguja: 36 mm (± 1 mm) h. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. i. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Descartable . l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
348	7365	SUTURA ABSORBIBLE NATURAL SIMPLE (CATGUT SIMPLE) NO. 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.1. (26 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE NATURAL SIMPLE (CATGUT SIMPLE), CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 26 mm</b> a. Para procedimiento quirúrgico que se recomiende suturas absorbibles, incluso en cirugía oftálmica, excepto en tejidos neurológicos y cardiovasculares. b. Derivado de colágeno de ovinos y de bovinos sanos. c. Calibre 3-0. d. Hebra ensamblada en aguja de acero inoxidable. e. Tipo de aguja: Cilíndrica. f. Forma de la aguja: 1/2 círculo. g. Largo de aguja: 26 mm (± 1 mm). h. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. i. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Descartable . l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
349	7368	SUTURA ABSORBIBLE NATURAL SIMPLE (CATGUT SIMPLE) No. 4-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA 2.4.0.1.1. (21 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE NATURAL SIMPLE (CATGUT SIMPLE), CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 21 mm</b> a. Para procedimiento quirúrgico que se recomiende suturas absorbibles, incluso en cirugía oftálmica, excepto en tejidos neurológicos y cardiovasculares. b. Derivado de colágeno de ovinos y de bovinos sanos. c. Calibre 4-0. d. Hebra ensamblada en aguja de acero inoxidable. e. Tipo de aguja: Cilíndrica. f. Forma de la aguja: 1/2 círculo. g. Largo de aguja: 21 mm (± 1 mm) h. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. i. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Descartable . l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
350	7386	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 0, AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR 2.3.3.3.1. (20.5 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 0, AGUJA CURVA 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 19 - 21 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Aguja curva 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante, triangular. c. Longitud de la aguja: 19-21 mm. d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACION	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN PARA MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS	
351	7387	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 2.4.5.3.1. (36 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 36 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Aguja curva 1/2 círculo, punta triangular, reverso cortante, triangular. c. Longitud de la aguja: 36 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures			295	Insumo homologado
352	7388	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (26 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 26 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Aguja curva 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures			295	Insumo homologado
353	7396	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (65mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 1, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 65 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Aguja curva 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 65 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures			295	Insumo homologado
354	7397	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (36 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 1, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 36 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Aguja curva 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 36 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures			295	Insumo homologado
355	7402	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) No. 2-0, AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 2.3.3.3.1. (26 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR 26 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Aguja 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante, triangular. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
356	7403	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) No. 2-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA 2.4.0.1.1, (26 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 26 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Aguja 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
357	7404	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 2-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA CILINDRICA, 2.4.0.1.1, (36 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 36 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Aguja curva 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 36 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
358	7405	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) No. 2-0, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.2, (26mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) CALIBRE 2-0, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 26 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Doble aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
359	7408	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 3-0, AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 2.3.3.3.1, (24mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 24 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Aguja curva 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante, triangular. c. Longitud de la aguja: 24 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
360	7409	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.1, (25mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 25 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Aguja curva 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 25 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (REQUISITO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS	
361	7410	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) NO. 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA 2.4.0.1.1. (15 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 15 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Aguja curva 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 15 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
362	7413	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO), NO. 3-0, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.2. (15.5 A 16.5 mm ) EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) CALIBRE 3-0, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 15 - 17 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Doble aguja curva 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 15 - 17 mm. d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
363	7414	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 4-0, AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR 2.3.3.3.1. (24 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 24 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Aguja curva 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante, triangular. c. Longitud de la aguja: 24 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
364	7415	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 4-0, AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR 2.3.3.3.1. (20.5 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 19 - 21 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Aguja curva 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante, triangular. c. Longitud de la aguja: 19 - 21 mm. d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
365	7418	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) No. 4-0, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA 2.4.0.1.2. (26 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) CALIBRE 4-0, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 26 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Doble aguja curva 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DE EQUIPOS MEDICOS DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MEDICO QUIRURGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
366	7424	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 5-0, AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 2.3.3.3.1. (13mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 5-0, AGUJA CURVA 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 13 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Aguja curva 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante, triangular. c. Longitud de la aguja: 13 mm ( $\pm$ 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
367	7428	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) No. 5-0, DOBLE AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.3.0.1.2 (13 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) CALIBRE 5-0, DOBLE AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 13 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Doble aguja curva 3/8 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 13 mm ( $\pm$ 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
368	7435	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 6-0, AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 2.3.3.3.1. (20.5 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 6-0, AGUJA CURVA 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 19 - 21 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Aguja curva 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante, triangular. c. Longitud de la aguja: 19 - 21 mm. d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
369	7436	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 6-0, AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 2.3.3.3.1. (11mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 6-0, AGUJA CURVA 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 11 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Aguja curva 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante, triangular. c. Longitud de la aguja: 11 mm ( $\pm$ 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
370	7446	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA 2.4.0.1.1. (36 mm) EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 36 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Aguja curva 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 36 mm ( $\pm$ 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (REQUISITO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
371	7455	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 2-0, AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR 2.3.3.3.1. (26mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 26 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Aguja curva 3/8 círculo, punta triangular reverso cortante, triangular. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
372	7473	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) No. 4-0, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA 2.4.0.1.2. (15.5 -16.5 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) CALIBRE 4-0, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 15 - 17 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Doble aguja curva 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 15 - 17 mm. d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
373	7474	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) NO. 4-0, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA CILINDRICA 2.4.0.1.2. (21mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) CALIBRE 4-0, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 21 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Doble aguja curva 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 21 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
374	7479	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 5-0, AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR 2.3.3.3.1. (20.5 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 5-0, AGUJA CURVA 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 19 - 21 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Aguja curva 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante, triangular. c. Longitud de la aguja: 19 - 21 mm. d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
375	7482	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) No. 5-0, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.2. (15.5 - 16.5 mm) EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) CALIBRE 5-0, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 15 - 17 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Doble aguja curva 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 15 - 17 mm. d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (REQUISITO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIALES DE USO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA BIENESTAR DE CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS
376	7487	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) No. 6-0, DOBLE AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.3.0.1.2. (9-10 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) CALIBRE 6-0, DOBLE AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 9 - 10 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Doble aguja curva 3/8 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 9 - 10 mm. d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
377	7495	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) No. 7-0, DOBLE AGUJA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.3.0.1.2. (8.5 - 9.5 mm) EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 60 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) CALIBRE 7-0, DOBLE AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 8 - 10 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Doble aguja curva 3/8 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 8 - 10 mm. d. Largo mínimo de hebra 60 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
378	7503	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO NO. 10-0, DOBLE AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA ESPATULADA, ESPATULADA, 2.3.6.4.2. (6.5 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 30 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 10-0, DOBLE AGUJA CURVA 3/8 CÍRCULO, PUNTA ESPATULADA, ESPATULADA, 6 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Doble aguja curva 3/8 círculo, punta espatulada, espatulada. c. Longitud de la aguja: 6 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 30 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
379	7504	SUTURA SINTÉTICA NO ABSORBIBLE MONOFILAMENTO No. 9 - 0, DOBLE AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA ESPATULADA, ESPATULADA, 2.3.6.4.2. (6.5 - 7 mm) EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 30 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 9-0, DOBLE AGUJA CURVA 3/8 CÍRCULO, PUNTA ESPATULADA, ESPATULADA, 6 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Doble aguja curva 3/8 círculo, punta espatulada, espatulada. c. Longitud de la aguja: 6 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 30 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
380	7513	MASCARILLA NASO BUCAL PEDIÁTRICA PARA USO EN RESUCITADOR MANUAL, TRANSPARENTE, ANATÓMICA, CON BOLSA DE AIRE O GEL TERMOLABIL. EN EL BORDE, HIPOALERGICO. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	MASCARILLA	NO			<b>MASCARILLA PARA RESUCITADOR MANUAL, PEDIÁTRICA</b> a. Naso Bucal Pediátrica. b. Anatómica. c. Transparente. d. Con bolsa de aire o gel termolabil en el borde. e. Libre de látex. f. Hipo alérgica. g. Descartable. h. En empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
381	7520	MASCARILLA PARA VENTILACIÓN CON MODALIDAD BIPAP. MATERIAL POLIVINILO CON BORDES DE GEL TERMOLABIL, AJUSTABLES. USO PEDIÁTRICO. EMPAQUE INDIVIDUAL	MASCARILLA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código	MASCARILLA PARA VENTILACIÓN CON MODALIDAD BIPAP. MATERIAL POLIVINILO CON BORDES DE GEL TERMOLABIL, AJUSTABLES. USO PEDIÁTRICO. EMPAQUE INDIVIDUAL				Descripción duplicada con el código 8033. Se propone excluir este código 7520.			295	Insumo homologado	

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS	
382	7580	SUTURA ENDOSCÓPICA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, VERDE, CON RECUBRIMIENTO NO. 0, AGUJA RECTA PARA MECANISMO ENDOSTITCH, 9 mm. LONGITUD DE SUTURA 120 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS.	SOBRE	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ENDOSCÓPICA NO ABSORBIBLE, SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO, TRENZADA, VERDE, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 0, CON AGUJA RECTA COMPATIBLE CON DISPOSITIVO PARA SUTURA ENDO STITCH, 9 mm</b> a. Indicada para unir tejidos blandos en general incluyendo procedimientos endoscópicos, cirugía cardiovascular, oftálmica y neurológica. b. Largo mínimo de hebra 120 cm. c. Libre de pirogenos. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
383	7584	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO, PARA CERCLAJE UTERINO, BANDA LISA DE 5 mm DE ANCHO, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.2 (48mm.), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 30 cm .	SOBRE	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO PARA CERCLAJE UTERINO, CINTA LISA DE 5 mm, UNA AGUJA EN AMBOS EXTREMOS DE LA CINTA, CURVAS, 1/2 CÍRCULO, PUNTA ROMA, CILINDRICA, 48 mm</b> a. Para la ligadura del cuello uterino según la técnica de Shirodkar para el tratamiento de la insuficiencia cervical durante el embarazo. b. Consiste en una cinta de poliéster montada en cada extremo con una aguja de punta roma. c. Cinta de textura lisa, de 5 mm de ancho. d. Ambas agujas, una en cada extremo de la cinta, curvas, 1/2 círculo, punta roma, cilíndrica. e. Longitud de las agujas: 48 mm (± 1 mm). f. Largo mínimo de hebra 30 cm. g. Libre de pirogenos. h. Estéril. i. Empaque individual j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
384	7663	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA) No. 0, AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 2.3.3.3.1. (30mm) , EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 0, AGUJA CURVA 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, 30 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante. c. Longitud de la aguja: 30 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
385	7664	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA) No. 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.1. (26 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 26 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
386	7671	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA) No. 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA CILINDRICA, 2.4.0.1.1. (36 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 1, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 26 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DESGASTO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
387	7673	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA) No. 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (26 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 1, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 26 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
388	7677	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA) No. 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (36 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 36 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 36 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
389	7682	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA) No. 2-0, AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR 2.3.3.3.1. (26mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, 26 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
390	7684	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA) No. 2-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (26 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 26 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
391	7687	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA) No. 3-0, AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR 2.3.3.3.1. (25.5 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, 24 - 26 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante. c. Longitud de la aguja: 24- 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACION	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE DESGASTO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
392	7691	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA) No. 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA CILINDRICA 2.4.0.1.1. (26 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO,PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 26 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures			295	Insumo homologado
393	7696	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA) No. 4-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA 2.4.0.1.1. (26 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO,PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 26 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures			295	Insumo homologado
394	7700	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 4-0, AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 2.3.3.3.1. (20.5 mm) EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, 19 - 21 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante. c. Longitud de la aguja: 19 - 21 mm. d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures			295	Insumo homologado
395	7701	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA) No. 5-0, AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR 2.3.3.3.1 (19mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 5-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, 19 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante. c. Longitud de la aguja: 19 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures			295	Insumo homologado
396	7704	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA) No. 5-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA 2.4.0.1.1. (16 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 5-0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO,PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 16 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 16 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACION	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE EQUIPO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MEDICO QUIRURGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
397	7709	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA) No. 6-0, AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR 2.3.3.3.1. (16mm) EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 6-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, 16 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante. c. Longitud de la aguja:16 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
398	7716	SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA) No. 7-0, DOBLE AGUJA CURVA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA ESPATULADA, ESPATULADA 2.3.6.4.2. (7.6 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE NATURAL MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO (SEDA), CALIBRE 7-0, DOBLE AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA ESPATULADA, ESPATULADA 6 - 8 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Con doble aguja curva, 3/8 círculo, punta espatulada, espatulada. c. Longitud de la aguja: 6 - 8 mm. d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
399	7725	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA ROMA, CILÍNDRICA. 2.4.1.1.1. ( 26 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA ROMA, CILÍNDRICA, 26 mm</b> a. Indicada para la unión de los tejidos blandos y ligaduras, excepto en cirugía cardiovascular, neurocirugía, microcirugía y cirugía oftálmica. b. Con aguja ½ círculo, punta roma, cilíndrica. c. Longitud de la aguja 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
400	7738	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA. 2.4.0.1.1. (36 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 1-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA 36 mm</b> Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, ½ círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 36 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado
401	7740	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO NO. 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA. 2.4.0.1.1. (65 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 120 cm EN ASA.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, CON ASA, 65 mm</b> a. Indicada para la unión de los tejidos blandos y ligaduras, excepto en cirugía cardiovascular, neurocirugía, microcirugía y cirugía oftálmica. b. Con aguja ½ círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja 65 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 120 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA LOS CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
402	7741	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECURRIMIENTO NO. 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA ROMA, CILÍNDRICA, 2.4.1.1.1. (50 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECURRIMIENTO, CALIBRE 1-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA ROMA, CILÍNDRICA, 48 - 50 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, ½ círculo, punta roma, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 48 - 50 mm. d. Largo mínimo de la hebra 65 cm. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
403	7747	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 2-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (36 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 36 mm</b> a. Indicada para la unión de los tejidos blandos y ligaduras, excepto en cirugía cardiovascular, neurocirugía, microcirugía y cirugía oftálmica. b. Con aguja ½ círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja 36 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
404	7750	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECURRIMIENTO, COMPONENTE ANTIBACTERIAL No. 2-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (36 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECURRIMIENTO, COMPONENTE ANTIBACTERIAL, CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 36 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, piel, intestino delgado, peritoneo, útero, vagina. b. Con aguja curva, ½ círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 36 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de la hebra 65 cm. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
405	7755	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 2-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (26 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 26 mm</b> a. Indicada para la unión de los tejidos blandos y ligaduras, excepto en cirugía cardiovascular, neurocirugía, microcirugía y cirugía oftálmica. b. Con aguja ½ círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
406	7761	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (26 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 26 mm</b> a. Indicada para la unión de los tejidos blandos y ligaduras, excepto en cirugía cardiovascular, neurocirugía, microcirugía y cirugía oftálmica. b. Con aguja ½ círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (CATEGORÍA DE DESPACHO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE PRODUCTOS CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
407	7766	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 4-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA 2.4.0.1.1. (26 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 26 mm</b> Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de la hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
408	7774	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 5-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.1. (16 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 16 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 16 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de la hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
409	7781	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 6-0, CON AGUJA, 1/2 DE CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA 2.4.0.1.1. (15mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL Y LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO DE 65 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 6-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 15 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 15 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de la hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
410	7791	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 7-0, CON DOBLE AGUJA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA ESPATULADA, ESPATULADA, 2.3.6.4.2. (6.5 A 7 mm) EN EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL Y LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 7-0, CON DOBLE AGUJA, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA ESPATULADA, ESPATULADA, 6 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con doble aguja, 3/8 círculo, punta espatulada, espatulada. c. Longitud de la aguja: 6 (± 1 mm). d. Largo mínimo de la hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
411	7795	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR CORTE CONVENCIONAL, TRIANGULAR, 2.4.2.3.1. (38 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 1-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR CORTE CONVENCIONAL, TRIANGULAR, 36 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta triangular, corte convencional, triangular. c. Longitud de la aguja: 36 (± 1 mm). d. Largo mínimo de la hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (BASES PARA EL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIALES QUIRÚRGICOS	SUB-CLASIFICACIÓN PARA LOS CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
412	7799	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.1. (20.5 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 20 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 20 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de la hebra 65 cm. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
413	7801	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 6-0, CON DOBLE AGUJA CURVA OFTÁLMICA DE 1/4 DE CÍRCULO, PUNTA ESPATULADA, ESPATULADA 2.2.6.4.2. (9 A 9.5 mm) EN EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL Y LIBRE DE PROGENOS, LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA, MULTIFILAMENTO TRENZADA, CON RECUBRIMIENTO, CALIBRE 6-0, CON DOBLE AGUJA CURVA, OFTÁLMICA DE 1/4 DE CÍRCULO, PUNTA ESPATULADA, ESPATULADA, 10 mm</b> a. Utilizada frecuentemente para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftalmológicos. b. Con doble aguja, oftálmica, 1/4 círculo, punta espatulada, espatulada. c. Longitud de la aguja: 10 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de la hebra 45 cm. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
414	7832	ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE DE 60 A 75 mm. RECARGABLE CON GRAPAS DE TITANIO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ENGRAPADORA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE, GRAPAS 4.8 mm, 60-75 mm,</b> a. Unidad de recarga. b. Grapas de titanio, paralelas y alternas. c. Con grapas de 4.8 mm. d. Con cuchilla propia, corta y divide el tejido. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Compatible con el equipo existente en la unidad médica. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles	Engrapadoras y grapas quirúrgicas		295	Insumo homologado
415	7833	SET PARA Corrección INCONTINENCIA URINARIA VÍA VAGINAL A TRAVÉS DE AGUJERO OBTURADOR, INCLUYE: MALLA DE POLIPROPILENO 8 mm DE ANCHO Y 50 cm LONGITUD, INTRODUCTOR DE ACERO INOXIDABLE, Y ESTILETES DE POLIPROPILENO CON PUNTA ROMA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA CORRECCIÓN DE INCONTINENCIA URINARIA VIA VAGINAL</b> a. Para ser utilizado a través de agujero obturador. El set incluye: b. Una (1) malla de polipropileno 8 mm de ancho x 50 cm de longitud. c. Un (1) introductor de acero inoxidable. d. Estiletes de polipropileno con punta roma. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para Gineco-obstetricia		295	Insumo homologado
416	7838	PINZA DESCARTABLE DE BIOPSIA ENDOSCÓPICA PARA GASTROSCOPIO, CON CANAL DE TRABAJO DE 2.8 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL.	PINZA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA PARA BIOPSIA ENDOSCÓPICA PARA GASTROSCOPIO</b> a. Para Gastroscopio con canal de trabajo de 2.8mm. b. Características específicas a solicitud del médico especialista. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con gastroscopio existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase III	3° Nivel		Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia		295	Insumo homologado
417	7840	AGUJA DE ESCLEROTERAPIA PARA GASTROSCOPIO, No. 21G, LONGITUD DE 170 cm, CANAL DE TRABAJO DE 2.8mm., EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA DE ESCLEROTERAPIA PARA GASTROSCOPIO, 21G.</b> a. Longitud de 170-220 cm b. Canal de trabajo de 2.8 mm. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase III	3° Nivel		Consumibles	Insumos y material de video cirugía/endoscopia		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACION	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO ON-SIOPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
418	7841	LIGADOR MULTIBANDA PARA LIGADURA DE VARICES ESOFAGICAS. USO EN ENDOSCOPIO. LIGADOR CON 6 LIGADURAS. COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	LIGADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>LIGADOR MULTIBANDA PARA VARICES ESOFÁGICAS.</b> a. Para uso en Endoscopia. b. Ligador con seis (6) ligaduras. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la Unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugia/endoscopia		295	Insumo homologado
419	7842	CEPILLO PARA LIMPIEZA DE GASTROSCOPIO (MAYOR DE 120 cm), PARA CANAL DE TRABAJO MAYOR DE 2.8 mm., RECUBIERTO DE PLÁSTICO. CON PUNTA ATRAUMÁTICA, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	CEPILLO	SI		Modificación de la descripción del código	<b>CEPILLO PARA LIMPIEZA DE GASTROSCOPIO</b> a. Cepillo de limpieza para canal del gastroscopio médico. b. Mayor de 120 cm. c. Para canal de trabajo mayor de 2.0 mm. d. Atraumática. e. Estéril. f. Libre de pirógenos. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para esterilización		295	Insumo homologado	
420	7843	PINZA PARA VIDEOTORACOSCOPIA. SEPARADOR DE PULMÓN, EN ABANICO, ATRAUMÁTICA, PARA PUERTO DE 12 mm. ROTACIÓN DE 80 GRADOS. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA / RETRACTOR DE PULMÓN EN ABANICO.</b> a. Para Videotoracoscopia. b. Atraumática. c. Para puerto de 12 mm. d. Con rotación de 80 grados. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugia/endoscopia		295	Insumo homologado
421	7844	AGUJA PARA BIOPSIA (HEPÁTICA, RENAL O MAMA). TIPO TRU-CUT, SEMIAUTOMÁTICA, 20G X 20-22cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE, LIBRE DE PIROGENOS	AGUJA	NO			<b>AGUJA TIPO TRU-CUT PARA BIOPSIA HEPÁTICA, RENAL O DE MAMA, SEMIAUTOMÁTICA, 20 G x 20-22cm</b> a. Para el proceso de biopsia manual, que permite extraer tejido tumoral. b. Fabricada de acero inoxidable grado médico, con punta afilada. c. Con marcas ecogénicas que permitan visibilidad durante la ecografía. d. Con marcas cada centímetro para identificar la profundidad. e. Semiautomática. f. Un estilite extraíble, metálico, muy afilado, en el interior de la aguja. g. Medidas: Calibre de la aguja: 20 G. Longitud: 20 - 22 cm. de longitud. h. Libre de pirógenos. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado	
422	7845	AGUJA PARA BIOPSIA (HEPÁTICA, RENAL O MAMA). TIPO TRU-CUT, SEMIAUTOMÁTICA, 18G X 20-22cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE, LIBRE DE PIROGENOS	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA TIPO TRU-CUT PARA BIOPSIA HEPÁTICA, RENAL O DE MAMA, SEMIAUTOMÁTICA, 18G X 20-22cm</b> a. Para el proceso de biopsia manual, que permite extraer tejido tumoral. b. Fabricada de acero inoxidable grado médico, con punta afilada. c. Con marcas ecogénicas que permitan visibilidad durante la ecografía. d. Con marcas cada centímetro para identificar la profundidad. e. Semiautomática. f. Un estilite extraíble, metálico, muy afilado, en el interior de la aguja. g. Medidas: Calibre de la aguja: 18 G. Longitud: 20 - 22 cm. de longitud. h. Libre de pirógenos. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado	
423	7854	SISTEMA DE DRENAJE QUIRÚRGICO POST OPERATORIO CERRADO, DE 500 A 600 ml. DE CAPACIDAD, COMPUESTO POR: TUBO DE SILICONA DE 1/2" DE DIÁMETRO, LONGITUD DE 100 A 115cm., CON SEGMENTO MULTITRANURADO CIRCULAR DE 15 A 20 cm. PARA FACILITAR DRENAJE. RESISTENTE A LA OCLUSIÓN POR COÁGULOS; CON RESERVOIRIO ACOPLADO QUE POSEE VACÍO Accionado MANUALMENTE; CON TROCAR EN ACERO INOXIDABLE GRADO MÉDICO CON PUNTA PERFORANTE BISELADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	SISTEMA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE DRENAJE POSTOPERATORIO CERRADO DE 500-600 ml.</b> a. Tubo de Silicona de 1/2" (12-13 mm) diámetro x 100-115 cm de longitud. b. Con segmento multitranurado circular de 15-20 cm para facilitar drenaje resistente a oclusión por coágulos. c. Con reservorio acoplado que posee vacío accionado manualmente. d. Con trocar de acero inoxidable grado médico, con punta biselada. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado	

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DESGASTO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
424	7895	SISTEMA DE IRRIGACIÓN PARA ARTROSCOPIA, DE DOS TUBOS DE 0.8 m DE LARGO CADA UNO, CON CONECTOR EN "Y" A TUBO DE 1.5 m. DE POLIPROPILENO. LAS VÍAS PARA DRENAR SOLUCIÓN IRRIGADORA CON PUNZÓN Y LLAVE DE PASO, CONECTOR DISTAL CON / SIN ACOPLE LUER LOCK Y LLAVE DE PASO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE IRRIGACIÓN PARA ARTROSCOPIA.</b> a. Dos tubos de 0.8 m (80cm) de longitud. b. Conector en "Y" a tubo de polipropileno de 1.5 m (150cm) de longitud. c. Vías para drenar solución irrigadora. d. Con punzón y llave de paso. e. Conector distal con o sin acople Luer Lock y Llave de paso. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase III	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
425	7897	BRAZALETE DE PARED SUAVE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA. SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO DE 23 A 33 cm. DESCARTABLE.	BRAZALETE	NO	Registro triplicado en diferente clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE PARA TOMA DE PRESION ARTERIAL NO INVASIVA, EXTRAGRADE PEDIÁTRICO</b> a. Para medición de Presión Arterial no Invasiva, a través de monitor de signos vitales. b. Para circunferencia de brazo, extragrande pediátrico. c. Con cierre de velcro para ajuste. d. Sin bolsa. e. Suave. f. Con uno o dos tubos. g. Libre de látex. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Compatible con el equipo existente en la unidad. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel	1. La descripción está basada según Fe de erratas. 2. El código está duplicado en el listado de Consumibles con el mismo número de código 7897. Se propone excluir del Listado de MMQ.		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
426	7904	ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR DE AGUJA, RECTO, AISLADO, 10 mm DE LONGITUD Y DIÁMETRO DE 0.8 mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ELECTRODO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR DE AGUJA.</b> a. Recto de 10 mm de longitud y 0.8 mm de diámetro. b. Aislado. c. Estéril d. Descartable e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel			Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
427	7919	VENDA DE GASA PRELAVADA 100% ALGODÓN TRENZADO, LÁMINA DE 6 PLEGOS, DE 4.5" X 4.1", PATRÓN ACOLCHADO PARA Protección DE HERIDAS Y ÁREAS CRUENTAS, BORDE REDONDEADO ANTIDESHILANTE. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	VENDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VENDA DE GASA PRELAVADA DE 4.5" X 4.1 Yd</b> a. Patrón acolchonado para protección de heridas y áreas. b. Borde redondeado antideshilante, 100% algodón trenzado. c. Elaborado con seis capas o láminas. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
428	7920	VENDA ELÁSTICA DE 6" X 5 yd. DE ALGODÓN O POLIÉSTER, CON FILAMENTO DE LÁTEX. GANCHOS METÁLICOS PARA FIJACIÓN. EMPAQUE INDIVIDUAL.	ROLLO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>VENDA ELÁSTICA DE 6" x 5 Yd.</b> a. Compresión mediana para contusiones leves. b. Material: Hilo de algodón, poliéster y fibra de látex. c. Medidas: 6" x 5 Yd (4.5 - 5 mts al estirar). d. Con ganchos metálicos para su sujeción. e. Transpirable, lavable, y estable a la esterilización. f. Color piel. g. Empaque individual o múltiple. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
429	7921	TAPETE BIOLÓGICO CON ADHESIVO, PLEGOS MÚLTIPLES, DESCARTABLES. DIMENSIÓN DE 36 X 46 ".	TAPETE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TAPETE BIOLÓGICO.</b> a. Tapete quirúrgico con adhesivo que ayuda a limitar y/o eliminar la contaminación reteniendo contaminantes adquiridos con el tráfico diario. b. De polietileno. c. Con adhesivo. d. Dimensiones: 36" X 46 " (91 X 117 cm). e. Plegos múltiples. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general		295	Insumo homologado
430	7925	SET PARA CRANEOTOMÍA, INCLUYE: 1 PERFORADOR, 1 SIERRA, 1 PASADOR DE ALAMBRE, ACERO INOXIDABLE, GRADO MÉDICO. EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA CRANEOTOMÍA</b> El set incluye: a. Un (1) perforador. b. Una (1) sierra. c. Un (1) pasador de alambre, de acero inoxidable, grado médico. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	3° Nivel			Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO O INSOPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
431	7928	GUÍA PARA CATÉTER SUBCLAVIO, TAMAÑO 16 FR. METÁLICA, HIDROFÍLICA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	GUÍA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUÍA PARA CATÉTER VENOSOS CENTRAL, 16 Fr.</b> a. Diseñada para la colocación precisa de un catéter venoso central. b. La guía es metálica, de nitinol de preferencia, flexible, termina en punta J o recta. c. De 16 Fr. d. Hidrofílica. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres			295	Insumo homologado
432	7951	BOLSA O BALÓN RESPIRATORIO P/APARATO DE ANESTESIA DE 2.0 L, LIBRE DE LÁTEX, ANTIESTÁTICO CONDUCTIVO, NO ESTÉRIL, CUELLO DE 22 mm. DESCARTABLE	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA O BALÓN RESPIRATORIO PARA APARATO DE ANESTESIA, 2.0 L</b> a. Para generar ventilación manual en caso necesario al momento de la aplicación de gases anestésicos. b. Fabricada neopreno libre de látex. c. Bolsa antiestático conductivo. d. Capacidad: 2.0 litros. e. Cuello de 22 mm. f. No estéril. g. Descartable. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase I	2° Nivel	Incorporar a las especificaciones técnicas el cumplimiento de la ISO 5362.	Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia			295	Insumo homologado
433	7952	BOLSA O BALÓN RESPIRATORIO P/APARATO DE ANESTESIA DE 3.0 L, LIBRE DE LÁTEX, ANTIESTÁTICO CONDUCTIVO, NO ESTÉRIL, CUELLO DE 22 mm. DESCARTABLE	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA O BALÓN RESPIRATORIO PARA APARATO DE ANESTESIA, 3.0 L</b> a. Para generar ventilación manual en caso necesario al momento de la aplicación de gases anestésicos. b. Fabricada neopreno libre de látex. c. Bolsa antiestático conductivo. d. Capacidad: 3.0 litros. e. Cuello de 22 mm. f. No estéril. g. Descartable. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado
434	7956	CABLE CONECTOR PARA TRANSDUCTOR DESCARTABLE DE OXIMETRÍA DE PULSO, COMPATIBLE CON EQUIPO DAXEX OHMEDA. LONGITUD DE 2.5 m.	CABLE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CABLE CONECTOR PARA TRANSDUCTOR DE OXIMETRÍA DE PULSO</b> a. Cable adaptador para cable de sensor de saturación de oxígeno. b. Longitud 2.5 m. c. Descartable. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel	Descripción según Fe de erratas	Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		298	Insumo homologado
435	7963	CIRCUITO DE TUBO CORRUGADO PARA VENTILADOR, DE CLORURO DE POLIVINILO ATÓXICO, CON PIEZA EN "Y", CON ORIFICIO PARA SENSOR DE FLUJO Y TERMÓMETRO. TAMAÑO PEDIÁTRICO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CIRCUITO EXPANDIBLE PARA VENTILADOR DE ANESTESIA, 15 mm, PEDIÁTRICO</b> a. Tubo corrugado de PVC grado médico. b. Con pieza en "Y". c. Con trampa de agua y cascada. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica		295	Insumo homologado
436	7965	CIRCUITO DE TUBO CORRUGADO PARA VENTILADOR NEONATAL DE ALTA FRECUENCIA, DE CLORURO DE POLIVINILO ATÓXICO, CON PIEZA EN "Y", CON ORIFICIO PARA SENSOR DE FLUJO Y TERMÓMETRO, CON TRAMPA DE AGUA Y CASCAIDA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CIRCUITO EXPANDIBLE PARA VENTILADOR DE ANESTESIA, 10 mm, NEONATAL</b> a. Tubo corrugado de PVC grado médico. b. Con pieza en "Y". c. Con trampa de agua y cascada. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica		295	Insumo homologado
437	7966	CIRCUITO DE TUBO CORRUGADO PARA VENTILADOR, CON DOS TRAMPAS DE AGUA Y PIEZA EN "Y". ESTERILIZACIÓN POR GAS. TAMAÑO ADULTO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CIRCUITO PARA VENTILADOR DE ANESTESIA, 22 mm, ADULTO</b> a. Tubo corrugado de PVC grado médico. b. Circuito expandible de 72". c. Con dos trampas para agua. d. Con pieza en "Y". e. Con codo con puerto para gas. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) EQUIPO O DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
438	7986	PULMÓN DE PRUEBA PARA CALIBRACIÓN DE VENTILADOR, DE LÁTEX O POLIURETANO, PARA VENTILADOR DE ADULTO.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PULMÓN DE PRUEBA, ADULTO</b> a. Para calibración de ventilador de adulto. b. De Poliuretano o látex. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase III	2° Nivel		Consumibles			Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
439	8013	SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN DE TRAQUEOSTOMÍA 16 FR, CONSISTENTE EN : ADAPTADOR EN "T" A CÁNULA DE TRAQUEOSTOMÍA, CATÉTER DE ASPIRACIÓN NUMERADO Y COBERTOR TRANSPARENTE, VÁLVULA DE CIERRE DE Succión, PUERTO(S) PARA LAVADO(S) DE UNA SOLA VÍA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN TRAQUEOSTOMÍA, 16 Fr.</b> a. Utilizado para aspirar al paciente en forma segura, al mismo tiempo que se continúa con la ventilación mecánica y la terapia con oxígeno durante todo el proceso de aspiración a través de la traqueostomía. El set consiste en: b. Adaptador en "T" a cánula de traqueostomía. c. Catéter de aspiración numerado. d. Cobertor transparente. e. Válvula de cierre de succión. f. Puerto unidireccional de lavado / irrigación. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado	
440	8016	BRAZALETE DE PARED SUAVE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE, LIBRE DE LÁTEX, PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO DE 17 A 25 cm. DESCARTABLE.	BRAZALETE	NO	Registro duplicado en diferente clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE PARA TOMA DE PRESION ARTERIAL NO INVASIVA, GRANDE (G) PEDIÁTRICO</b> a. Para medición de Presión Arterial no Invasiva, a través de monitor de signos vitales. b. Para circunferencia de brazo, grande (G) pediátrico. c. Con cierre de velcro para ajuste. d. Sin bolsa. e. Suave. f. Con uno o dos tubos. g. Libre de látex. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Compatible con el equipo existente en la unidad. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel	1. Descripción según Fe de erratas. 2. El código está duplicado en el listado de Consumibles con el mismo número de código 8016. Se propone excluir del Listado de MMQ.	Consumibles	Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado		
441	8020	CIRCUITO PARA VENTILACIÓN PEDIÁTRICO, TIPO JACKSON REESE, CON BALÓN RESPIRATORIO DE 0.5 L . EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CIRCUITO EXPANDIBLE PARA VENTILACION TIPO JACKSON REES, PEDIÁTRICA / NEONATAL</b> a. Permite la conducción de gases y/o agentes anestésicos, este no presenta válvula o la tiene en la parte distal de la bolsa. b. De PVC grado médico. c. Con balón de 0.5-1 litros en látex. d. Con pieza en "Y". e. Codo con puerto para gas. f. Válvula de liberación de presión y gases exhalados. g. Manguera corrugada de 30.5 cm (± 10 cm). h. Línea de presión de 130 cm, con acople. (± 10 cm). i. Conector de 15-22 mm. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia	295	Insumo homologado		
442	8022	CONECTOR EN "T" PARA MICRONEBULIZADOR, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CONECTOR	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	CONECTOR EN "T" PARA MICRONEBULIZADOR.				Triplicado con el código 14805 y 15422.			295	Insumo homologado		
443	8033	MASCARILLA PARA VENTILACIÓN CON MODALIDAD BIPAP. MATERIAL POLIVINILO CON BORDES DE GEL TERMOLABIL, AJUSTABLES, USO PEDIÁTRICO. EMPAQUE INDIVIDUAL	MASCARILLA A	SI	Descripción duplicada	Consulta al Asociado	<b>MASCARILLA PARA VENTILACIÓN BIPAP.</b> a. Ventilación con Modalidad Sistema de Birepresion Positiva (BIPAP). b. Uso pediátrico. c. De PVC grado médico. d. Con bordes de Gel termolabil, ajustables. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel	Descripción duplicada con el código 7520. Se mantiene este código 8033.	Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria	295	Insumo homologado		
444	8035	MASCARILLA PARA OXÍGENO, DE VINILO TRANSPARENTE, CON BOLSA RESERVORIO Y VÁLVULA DE BAJA RESISTENCIA, PARA EVITAR REINHALACIÓN, CLIP DE AJUSTE PARA LA NARIZ, TUBO DE CONEXIÓN DE LONGITUD DE 2.00 m. MÍNIMO, PARA ADULTO, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	SET	NO			<b>MASCARILLA DE OXÍGENO CON BOLSA RESERVORIO, ADULTO</b> a. Para uso Adulto. b. Tubo de conexión de 2 m de longitud mínima. c. De PVC grado médico, transparente. d. Con clip de ajuste para nariz. e. Válvula de baja resistencia para evitar Re inhalación. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria	295	Insumo homologado		

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
445	8050	PIEZA EN "T" PARA NEBULIZAR EN LÍNEA A NIÑOS VENTILADOS.	PIEZA	NO			<b>PIEZA EN "T" PARA NEBULIZADOR DE VENTILADOR MECÁNICO</b> a. Para Nebulizador en línea de ventilación Pediátrica. b. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado
446	8059	SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN DE TUBO ENDOTRAQUEAL 10 FR, CONSISTENTE EN : ADAPTADOR EN "T" A TUBO ENDOTRAQUEAL, CATÉTER DE ASPIRACIÓN NUMERADO Y COBERTOR TRANSPARENTE, VÁLVULA DE CIERRE DE Succión, PUERTO(S) PARA LAVADO(S) DE UNA SOLA VÍA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN ENDOTRAQUEAL, PEDIÁTRICO, 10 Fr, 3.3 mm</b> a. Utilizado para aspirar al paciente en forma segura, al mismo tiempo que se continúa con la ventilación mecánica y la terapia con oxígeno durante todo el proceso de aspiración. El set consiste en: b. Un codó. c. Tubo endotraqueal numerado permite medir la distancia que avanza y permite aspirar el tronco principal derecho o izquierdo del bronquio. d. Longitud 16 pulg./40.5 cm e. Adaptadores 3 mm, 3.5 mm, 4 mm. f. Colector transparente. g. Válvula de cierre de succión. h. Puerto unidireccional de lavado / irrigación. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea	Terapia Respiratoria	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado
447	8060	TIENDA FACIAL DE POLIURETANO PARA HUMIDIFICACIÓN DE VÍA AÉREA, TRANSPARENTE, CON BANDAS SUJETADORAS LATERALES, ELÁSTICAS, CON CONEXIÓN PARA TUBO CORRUGADO, TAMAÑO PEDIÁTRICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	TIENDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TIENDA FACIAL PARA HUMIDIFICACIÓN DE VÍA AÉREA, PEDIÁTRICA</b> a. Pediátrica. b. De poliuretano. c. Transparente con bandas elásticas (sujetadores laterales). d. Con conexión a tubo corrugado. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado
448	8064	TUBO DE VINIL TRANSPARENTE, DE 1.25 - 2 cm DE DIÁMETRO, ROLLO DE 30 m.	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO DE VINIL PARA ASPIRACIÓN, 1.25 - 2 cm</b> a. Para adaptarse a cualquier sistema o cánula de aspiración. b. De vinilo (PVC) transparente. c. Con bulbos situados en intervalos y pueden cortarse en el medio para crear un tubo de menos longitud o para adaptar el diámetro de la conexión. d. Diámetro 1.25-2 mm. e. Longitud mínima 28 m. f. Fácil de cortar a la longitud requerida g. Presentación: Rollo. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
449	8066	TUBO PARA MONITOREO DE CO2 EXHALADO, DE POLIURETANO, TRANSPARENTE, CON FILTRO DE CO2. ADAPTADOR LUER LOCK EN UN EXTREMO.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO PARA MONITOREO DE CO2 EXHALADO.</b> a. Con filtro. b. De Poliuretano. c. Transparente. d. Con adaptador Luer Lock en un extremo. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase III	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos y material de diagnóstico y monitoreo			295	Insumo homologado
450	8077	SET CATÉTER PARA HEMODIÁLISIS DE DOBLE LUMEN DE POLIURETANO LIBRE DE LÁTEX, 12 FR X 20 cm, DE LARGO, CONTENIENDO: 1 GUÍA "J" CON MARCAS, 2 DILATADORES DE VENA (8FR X 10cm Y 12FRX 15cm),1 AGUJA INTRODUCTORA 18G X 7 cm., RADIOPACO, PARA ADULTO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA HEMODIÁLISIS.</b> a. Catéter de 12Fr x 20cm doble Lumen, de Poliuretano, libre de látex, radiopaco, para adulto. b. Guía "J" con marcas. c. Dos Dilatadores de vena de 8 Fr x 10cm y 12Fr x 15cm. d. 1 Aguja introductora 18G x 7 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase III	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres			295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE BIENES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
451	8078	KIT PARA HEMODIÁLISIS # 1 QUE INCLUYA: A) DIALIZADOR DE FIBRA HUECA, DE DIALIZANCIA PROMEDIO, SUPERFICIE DE 0.9 A 1.1 m CUADRADOS, DE ALTA BIOCOMPATIBILIDAD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL. B) SET DE 2 AGUJAS PARA FÍSTULA ARTERIOVENOSA NO. 16G X 1", CON IDENTIFICACIÓN DE COLOR EN EL EMPAQUE, ESTÉRIL, CON MECANISMO DE CONTROL DE CIERRE DE FLUJO, ACOPLE LUER LOCK, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL. C) BICARBONATO DE SODIO ESTÉRIL, EN BOLSA	KIT	NO		Exclusión del código	<b>KIT PARA HEMODIÁLISIS # 1.</b> a. Dializador de fibra hueca, dializancia promedio, superficie 0.9-1.1m², alta biocompatibilidad, estéril, descartable, en empaque individual. b. Set de dos agujas para fístula arteriovenosa No. 16 G x 1", con identificación de color, con mecanismo de cierre de flujo y acople luer lock, estéril, descartable, en empaque individual. c. Bicarbonato de sodio estéril, en bolsa termo sellada de 650 G ó Galón. d. Solución Ácida para Hemodiálisis en Galón (compatible con equipo existente en la unidad). e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase III	2º Nivel	Descripción según Fe de erratas.	Material Médico Quirúrgico	Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		266	Insumo homologado
452	8079	KIT PARA HEMODIÁLISIS # 2 QUE INCLUYA: A) DIALIZADOR DE FIBRA HUECA, DE DIALIZANCIA PROMEDIO, SUPERFICIE DE 1.2 - 1.5 m2, DE ALTA BIOCOMPATIBILIDAD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE. B) SET DE 2 AGUJAS PARA FÍSTULA ARTERIOVENOSA NO. 16 G X 1", CON IDENTIFICACIÓN DE COLOR EN EL EMPAQUE, CON MECANISMO DE CONTROL DE CIERRE DE FLUJO, ACOPLE LUER LOCK, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL. C) LINEAS ARTERIOVENOSAS, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	KIT	NO			<b>KIT PARA HEMODIÁLISIS # 2.</b> a. Dializador de fibra hueca, dializancia promedio, superficie 1.2 -1.5 m², alta biocompatibilidad, estéril, descartable, en empaque individual. b. Set de dos agujas para fístula arteriovenosa No. 16 G x 1", con identificación de color, con mecanismo de cierre de flujo y acople Luer Lock, estéril, descartable, en empaque individual. c. Líneas arterio-venosas, estéril, en empaque individual. d. Bicarbonato de sodio estéril, en bolsa termo sellada de 650 g ó Galón. e. Tres cajas con sales solubles para solución Ácida para Hemodiálisis de 25KG cada una. f. Agente de Limpieza, en Galón (compatible con equipo existente en la unidad). g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase III	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general		Sin evidencia de homologación	Sin evidencia de homologación
453	8081	KIT PARA HEMODIÁLISIS # 3 QUE INCLUYA: A) DIALIZADOR DE FIBRA HUECA, DE DIALIZANCIA PROMEDIO, SUPERFICIE DE 1.7 - 2.1 m2, DE ALTA BIOCOMPATIBILIDAD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE. B) SET DE 2 AGUJAS PARA FÍSTULA ARTERIOVENOSA NO. 16 G X 1", CON IDENTIFICACIÓN DE COLOR EN EL EMPAQUE, CON MECANISMO DE CONTROL DE CIERRE DE FLUJO, ACOPLE LUER LOCK, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL. C) LINEAS ARTERIOVENOSAS, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	KIT	NO			<b>KIT PARA HEMODIÁLISIS # 3.</b> a. Dializador de fibra hueca, dializancia promedio, superficie 1.7-2.1m², alta biocompatibilidad, estéril, descartable, empaque individual. b. Set de dos agujas para fístula arteriovenosa No. 16 G x 1", con identificación de color, con mecanismo de cierre de flujo y acople Luer Lock, estéril, descartable, en empaque individual. c. Líneas arterio-venosas, estéril, en empaque individual. d. Bicarbonato de sodio estéril, en bolsa termo sellada de 650 g ó Galón. e. Tres cajas con sales solubles para solución Ácida para Hemodiálisis de 25KG cada una. f. Agente de Limpieza, en Galón (compatible con equipo existente en la unidad). g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase III	2º Nivel	Descripción según Fe de erratas.	Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general		266	Insumo homologado
454	8082	ALCOHOL Y YODO CON APLICADOR ESTÉRIL DE 6 ml. PARA PREPARACIÓN PREOPARATORIA DE PIEL.	FRASCO	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SOLUCIÓN PARA PREPARACIÓN QUIRÚRGICA A BASE DE ALCOHOL Y YODO CON APLICADOR, 6 ml</b> a. Solución para la preparación de la piel del paciente en la etapa pre-quirúrgica. b. Elimina los microorganismos con una sola aplicación, promoviendo la reducción de infecciones. c. Solución preparada de una combinación de alcohol isopropílico al 74% y yodo (0.7% de yodo libre). d. Estéril. e. En frasco con aplicador de dosis única con 6 ml. f. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Cirugía General	Clase I	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		261	Insumo homologado
455	8084	DESINFECTANTE DE NIVEL INTERMEDIO, DESCONTAMINANTE DE ACCIÓN RÁPIDA ENVASE DE 2 A 2.5 GLS. ACCIÓN BACTERICIDA, FUNGICIDA, VIRICIDA, TUBERCULOCIDA.	ENVASE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>DESINFECTANTE USO HOSPITALARIO, SALES DE AMONIO</b> a. De acción Bactericida, Fungicida, Viricida, Tuberculocida. b. A base de Sales de Amonio Cuaternario (12-50%) con Nitrilo de Sodio (35%) como anticorrosivo. c. En envase de 2-2.5 Galones. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		292	Insumo homologado
456	8089	FILIFERINA DE ACCIÓN RÁPIDA GALÓN	GALÓN	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>DESINFECTANTE USO HOSPITALARIO, FILIFERINA</b> a. De acción rápida. b. A base de Filiferina (1%). c. Galón. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		292	Insumo homologado
457	8090	JABÓN DETERGENTE MULTIENTZIMÁTICO PARA INSTRUMENTAL. GALÓN CON DOSIFICADOR INTEGRADO.	GALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>JABÓN DETERGENTE MULTIENTZIMÁTICO PARA INSTRUMENTAL.</b> a. Envase con dosificador integrado. b. Presentación: Galón. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
458	8091	JABÓN QUIRÚRGICO PARA LAVADO EN SECO. GLUCONATO DE CLORHEXIDINA 1 - 2 % Y ALCOHOL ETILICO DE 61 A 70%. FRASCO 500-750 ml DISPENSADOR POR PEDAL, ENVASE INDIVIDUAL.	LITRO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>JABÓN QUIRÚRGICO PARA LAVADO EN SECO.</b> a. Gluconato de Clorhexidina 1 - 2 % b. Alcohol Etílico al 61- 70%. c. Envase de 500-750 ml. d. Dispensador por pedal. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266, 295	Insumo homologado
459	8092	HIPOCLORITO DE SODIO AL 5% . GALÓN.	GALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SOLUCIÓN HIPOCLORITO DE SODIO AL 5.25 %.</b> a. Presentación: Galón. b. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		261	Insumo homologado
460	8093	ACIDO ACÉTICO 3%, GALÓN.	GALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ÁCIDO ACÉTICO AL 3%, GALÓN</b> a. Utilizado por la medicina como tinte en colposcopias, detección del virus del papiloma humano, conservación de órganos y tejidos para estudios de histología, fijar nucleoproteínas y cauterización de verrugas. b. Presentación: Galón. c. Volumen de 3.785 - 4,000 ml. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
461	8097	ACIDO TRICLOROACÉTICO AL 50%, ENVASE DE 200 A 300 ml	FRASCO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ÁCIDO TRICLOROACÉTICO AL 50%</b> a. Para uso tópico, para terapias de enfermedades cutáneas. Utilizado en el tratamiento de infecciones con papiloma virus humano como condiloma, papiloma, verrugas vulgares en la mucosa vaginal arrojando buenos resultados presentándose resolución de las lesiones y mucosa vaginal en buen estado. b. Volumen de 200-300 ml. c. Presentación: Frasco. d. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
462	8100	DETERGENTE MULTIENTZIMÁTICO PARA INSTRUMENTAL ENVASE DE 1 LITRO, CON DOSIFICADOR INTEGRADO.	LITRO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>DETERGENTE MULTIENTZIMÁTICO PARA INSTRUMENTAL</b> a. Envase con dosificador integrado. b. Presentación: Litro. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
463	8101	DESINFECTANTE HOSPITALARIO CON INGREDIENTES INHERTES CON CLORURO DE N-AQUIL DIMETILBENCILAMONIO, GALÓN.	GALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>DESINFECTANTE USO HOSPITALARIO, CLORURO DE N-AQUIL DIMETILBENCILAMONIO</b> a. A base de Cloruro de N-Alquil Dimetilbencilamonio (12-49%). b. Presentación: Galón. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		292	Insumo homologado
464	8450	SÁBANA IMPERMEABLE PARA MESA QUIRÚRGICA, DE POLIPROPILENO TRILAMINAR, CON ELÁSTICO EN LA ORILLA. DIMENSIONES 0.60 - 0.70 X 1.70 - 1.80 m. EMPAQUE ESTÉRIL, INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	SÁBANA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SÁBANA IMPERMEABLE PARA MESA QUIRÚRGICA.</b> a. De Polipropileno Trilaminar SMS (Spunbond Meltbown Spunbond). b. Con elástico en la orilla. c. De 0.60-0.70 x 1.70-1.80 m (60-70 x 170-180 cm) de longitud. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado
465	8451	BRAZALETE DE PARED SUAVE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE, LIBRE DE LÁTEX, PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO DE 15 A 23 cm. DESCARTABLE.	BRAZALETE	NO	Registro duplicado en diferente clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE PARA TOMA DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, MEDIANO (M) PEDIÁTRICO</b> a. Para medición de presión arterial no invasiva, a través de monitor de signos vitales. b. Para circunferencia de brazo, mediano (M) pediátrico. c. Con cierre de velcro para ajuste. d. Sin bolsa. e. Suave. f. Con uno o dos tubos. g. Libre de látex. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Compatible con el equipo existente en la unidad. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel	1. Descripción según Fe de erratas. 2. El código está duplicado en el listado de Consumibles con el mismo número de código 8451. Se propone excluir del Listado de MMQ.	Consumibles	Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		295	Insumo homologado	

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACION	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DE DISPOSITIVO MÉDICO CMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS	
466	8452	SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN DE TRAQUEOSTOMÍA 8 FR, SET CONSISTENTE EN : ADAPTADOR EN "T" A CÁNULA DE TRAQUEOSTOMÍA, CATÉTER DE ASPIRACIÓN NUMERADO Y COBERTOR TRANSPARENTE, VÁLVULA DE CIERRE DE SUCCIÓN, PUERTO(S) PARA LAVADO(S) DE UNA SOLA VÍA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN TRAQUEOSTOMÍA, 8 Fr</b> a. Utilizado para aspirar al paciente en forma segura, al mismo tiempo que se continúa con la ventilación mecánica y la terapia con oxígeno durante todo el proceso de aspiración a través de la traqueostomía. El set consiste en: b. Adaptador en "T" a cánula de traqueostomía. c. Catéter de aspiración numerado. d. Cobertor transparente. e. Válvula de cierre de succión. f. Puerto unidireccional de lavado / irrigación. g. Estéril. h. Descartable. i. Paquete individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
467	8453	SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN DE TRAQUEOSTOMÍA 14 FR, SET CONSISTENTE EN : ADAPTADOR EN "T" A CÁNULA DE TRAQUEOSTOMÍA, CATÉTER DE ASPIRACIÓN NUMERADO Y COBERTOR TRANSPARENTE, VÁLVULA DE CIERRE DE SUCCIÓN, PUERTO(S) PARA LAVADO(S) DE UNA SOLA VÍA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN TRAQUEOSTOMÍA, 14 Fr.</b> a. Utilizado para aspirar al paciente en forma segura, al mismo tiempo que se continúa con la ventilación mecánica y la terapia con oxígeno durante todo el proceso de aspiración a través de la traqueostomía. El set consiste en: b. Adaptador en "T" a cánula de traqueostomía. c. Catéter de aspiración numerado. d. Cobertor transparente. e. Válvula de cierre de succión. f. Puerto unidireccional de lavado / irrigación. g. Estéril. h. Descartable. i. Paquete individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
468	8454	FILTRO DE POLIÉSTER MODIFICADO PARA ALIMENTACIÓN PARENTERAL, PARA ADMINISTRACIÓN DE LÍPIDOS; POROSIDAD MÁXIMA 1 A 2 MICRONES. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS Y DEHP (FTALATOS O ÉSTERES DE ÁCIDO FTÁLICO). DESCARTABLE.	FILTRO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FILTRO DE POLIÉSTER MODIFICADO.</b> a. Para Alimentación Parenteral (Administración de LÍPIDOS). b. Porosidad máxima 1-2 Micrones. c. Material grado médico, libre de DEHP (Ftalatos o Esteres de Ácido Ftálico). d. Estéril. e. Libre de pirogenos. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
469	8458	BATA TIPO GABACHA, COLOR AMARILLO, SIN MANGAS, CON FIJACIÓN AL CUELLO Y CINTURA, EN TELA DE POLIPROPILENO TRILAMINAR, TALLA ÚNICA, NO ESTÉRIL, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL.	BATA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BATA TIPO GABACHA, COLOR AMARILLO, SIN MANGAS, TALLA ÚNICA</b> a. Bata utilizada para protección cuando potencialmente no habrá contacto con fluidos. b. Fabricada de tela no tejida de polipropileno triamimar (SMS: Spunbond Meltbown Spunbond). c. Con cintas para fijación al cuello y la cintura. d. Talla única. e. No estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado
470	8459	BATA COLOR AMARILLO, CON MANGAS, PUÑO ELÁSTICO, TELA DE POLIPROPILENO, TRILAMINAR, CON FIJACIÓN AL CUELLO Y CINTURA, TALLA ÚNICA. AMMI NIVEL 2, CON NIVEL MODERADO DE PENETRACIÓN DE FLUIDOS, MENOR O IGUAL A 1g Y PRESIÓN HIDROESTÁTICA MAYOR O IGUAL DE 20 cm, NIVEL DE FILTRACIÓN BACTERIANA ARRIBA DEL 85% Y FILTRACIÓN DE ESPORAS SECAS DE ARRIBA DEL 90%, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	BATA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BATA AISLANTE, COLOR AMARILLO, CON MANGAS, TALLA ÚNICA</b> a. Utilizada como aislante de contacto y del potencial contacto con fluidos y sangre en procedimientos mínimamente invasivos. b. Fabricada con tela no tejida de polipropileno triamimar (SMS: Spunbond Meltbown Spunbond). c. Mangas, con puño elástico. d. Cierre a nivel de la nuca. e. Cintas para ceñir la cintura. f. Con nivel moderado de penetración de fluidos ≤ 1g, presión hidrostática ≥ 20cm, filtración bacteriana >85%, filtración de esporas secas > 90%. g. De conformidad con AMMI*, nivel 2 (mínima barrera de protección a los fluidos). h. Descartable. i. Paquete individual o múltiple. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. * Association for the Advancement of Medical Instrumentation (Asociación	Cirugía general	Clase I	3° Nivel	Incluir en las especificaciones técnicas el requerimiento de la certificación FDA, inclusive: Batas médicas, <a href="https://www.fda.gov/medical-devices/personal-protective-equipment-infection-control/medical-gowns#g2">https://www.fda.gov/medical-devices/personal-protective-equipment-infection-control/medical-gowns#g2</a> .  Cumplimiento de códigos AAMI : ANSI / AAMI PB70: 2012 proporciona estándares para el rendimiento de barrera líquida, con clasificaciones para diferentes niveles de protección de batas.		Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO CON-SOPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS
471	8465	MASCARILLA NASO BUCAL NEONATAL PARA USO EN RESUCITADOR MANUAL, TRANSPARENTE, ANATÓMICA, CON BOLSA DE AIRE O GEL TERMOLABIL EN EL BORDE, HIPOALÉRGICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	MASCARILL A	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA PARA RESUCITADOR MANUAL, NEONATAL.</b> a. Naso Bucal Neonatal. b. Anatómica. c. Transparente. d. Con bolsa de aire o gel termolábil en el borde. e. Libre de látex. f. Hipoalérgica. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	1º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
472	8466	MASCARILLA PARA VENTILACIÓN NO INVASIVA, PEDIÁTRICA, TRANSPARENTE, ANATÓMICA, CON BOLSA DE AIRE EN EL BORDE, HIPOALÉRGICO, ADAPTABLE A BOLSA DE RESUCITACIÓN, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	MASCARILL A	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA PARA VENTILACIÓN NO INVASIVA ORO-SACAL, PEDIÁTRICA</b> a. Oro-nasal Pediatría. b. Transparente. c. Anatómica. d. Hipoalérgico. e. Con bolsa de aire en los bordes. f. Adaptable a bolsa de resucitación. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
473	8480	CATÉTER VASCULAR UMBILICAL No. 5 FR X DE 14 A 16", DE DOBLE LUMEN, TRANSPARENTE, CON ESCALA EN CENTÍm A PARTIR DE 5 cm., RADIOPACO, DE TEFLÓN O POLIURETANO, CON PUNTA ROMA, AGUJEROS LATERALES, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VASCULAR UMBILICAL, DOBLE LUMEN, 5 Fr x 14-16" DE LONGITUD.</b> a. Utilizado para un acceso vascular rápido, para administrar soluciones y para medir parámetros vitales invasivos. b. Doble lumen. c. Transparente. d. Dimensiones: 5 Fr (14-16") [35-41 cm]. e. Con escala cm a cm a partir de 5cm. f. Radiopaco. g. De poliuretano. h. Punta roma. i. Agujeros laterales. j. Estéril. k. Libre de pirogenos. l. Descartable. m. Empaque individual. n. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. o. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase III	2º Nivel	Descripción según Fe de erratas se limita a un solo material.	Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
474	8484	SONDA NASOGÁSTRICA DE ALIMENTACION ENTERAL, CON GUÍA, CON PUNTA DE TUNGSTENO, No.10 FR X 40 A 46" , CON RECUBIERTA INTERNA LUBRICANTE DE HIDRÓMERO HIDROFÍLICO , DE POLIURETANO, CON LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, CON ESCALA DE DISTANCIA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASOGÁSTRICA PARA ALIMENTACIÓN ENTERAL, RECUBIERTA DE HIDRÓMERO HIDROFÍLICO, PUNTA DE TUNGSTENO, 10 Fr</b> a. Fabricada de poliuretano con recubierta interna lubricante de Hidrómero Hidrofílico. b. Material radiopaco o con línea centinela radiopaca en toda su longitud. c. Marcada a intervalos de centímetros, con tinta indeleble y atóxica. d. Calibre 10 Fr y longitud: 100 – 120 cm. e. Con punta de tungsteno. Punta cerrada, roma. f. Con orificios laterales en su extremo distal. g. Con guía de metal. h. Extremo proximal con conector universal en Y, con tapadera adjunta. i. Libre de Látex y DEHP. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
475	8492	SONDA NASOGÁSTRICA DE ALIMENTACION ENTERAL, CON GUÍA, CON PUNTA DE TUNGSTENO, No.12 FR X 40 A 46" , CON RECUBIERTA INTERNA LUBRICANTE DE HIDRÓMERO HIDROFÍLICO , DE POLIURETANO, CON LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, CON ESCALA DE DISTANCIA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECUBIERTA DE HIDRÓMERO HIDROFÍLICO, PUNTA DE TUNGSTENO, 12 Fr</b> a. Fabricada de poliuretano con recubierta interna lubricante de Hidrómero Hidrofílico. b. Material radiopaco o con línea centinela radiopaca en toda su longitud. c. Marcada a intervalos de centímetros, con tinta indeleble y atóxica. d. Calibre 12 Fr y longitud: 100 – 120 cm. e. Con punta de tungsteno. Punta cerrada, roma. f. Con orificios laterales en su extremo distal. g. Con guía de metal. h. Extremo proximal con conector universal en Y, con tapadera adjunta. i. Libre de Látex y DEHP. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por	Gastroenterología	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
476	8494	SONDA NASOGÁSTRICA DE ALIMENTACIÓN ENTERAL, CON GUÍA, CON PUNTA DE TUNGSTENO, No.9 FR X 40 A 46", CON RECUBIERTA INTERNA LUBRICANTE DE HIDRÓMERO HIDROFÍLICO, DE POLIURETANO, CON LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, CON ESCALA DE DISTANCIA,EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASOGÁSTRICA PARA ALIMENTACIÓN ENTERAL, RECUBIERTA DE HIDRÓMERO HIDROFÍLICO, PUNTA DE TUNGSTENO, 9 Fr</b> a. Fabricada de poliuretano con recubierta interna lubricante de Hidrómero Hidrofílico. b. Material radiopaco o con línea centinela radiopaca en toda su longitud. c. Marcada a intervalos de centímetros, con tinta indeleble y atóxica. d. Calibre 9 Fr, y longitud: 100 – 120 cm, para adulto. e. Con punta de tungsteno. Punta cerrada, roma. f. Con 4 orificios laterales en su extremo distal. g. Con guía de metal. h. Extremo proximal con conector universal en Y, con tapadera adjunta. i. Libre de Latex y DEHP. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
477	8496	BOTON DE SILICÓN PARA GASTROSTOMÍA NO. 16 FR. CON MEDIDOR DE ESTOMA Y OBTURADOR. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL Y LIBRE DE PIROGENOS	BOTÓN	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BOTÓN PARA GASTROSTOMÍA, 16 Fr</b> a. Sirve para alimentar al paciente, darle la medicación y descomprimir el estómago. b. Fabricado de silicón de grado médico. c. Con línea radioapa. d. Con medidor de la longitud de estoma. e. Con obturador. f. Con válvula antirreflujo, proximal. g. Libre de pirogenos. h. Estéril. i. No reutilizable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
478	8497	SET DE GASTROSTOMÍA PERCUTÁNEA DE TRACCIÓN, INCLUYE 1 TROCAR, GUÍA DE INSERCIÓN DE 150 cm DE LONGITUD, 1 TUBO DE ALIMENTACIÓN NO. 20 FR. DE SILICÓN, CON DOS ADAPTADORES, PINZA EN ASA, DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE GASTROSTOMÍA PERCUTÁNEA DE TRACCIÓN, 20 Fr y 150 cm LONGITUD</b> El set incluye: a. Un (1) Trocar. b. Una (1) Guía de inserción de 150 m de longitud. c. Un (1) Tubo de alimentación, fabricado de silicón, 20 Fr. d. Dos (2) adaptadores. e. Una (1) Pinza en asa. f. Un (1) Dispositivo de fijación a piel. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase III	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
479	8498	BOLSA PARA COLOSTOMÍA/ILEOSTOMÍA CON SELLO PROTECTOR, CORTABLE A LA MEDIDA DESDE 10 HASTA 75 mm, DRENABLE, CON MECANISMO DE CIERRE INDIVIDUAL, PARA ADULTO.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA DE COLOSTOMÍA / ILEOSTOMÍA, PARA ADULTO, RECORTABLE 10 - 75 mm</b> a. Para apertura (estoma) creada quirúrgicamente en el abdomen que permite que los desechos intestinales salgan del cuerpo. b. Fabricada de hule natural sin látex o de plástico grado médico. c. Con sello protector de ostoma. d. Barrera cutánea recortable 10 - 75 mm. e. Con placa autoadherente de forma concéntrica al orificio de la bolsa. f. Drenable en su extremo inferior. g. Con mecanismo de cierre individual. h. Con filtro de carbón activado a prueba de olor. i. Descartable. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
480	8500	CONECTOR DE 6 VÍAS PARA PREPARACIÓN DE NPT, MATERIAL EVA (ETIL-VINIL-ACETATO), PARA MÁQUINA MEZCLADORA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CONECTOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CONECTOR DE 6 VÍAS PARA NPT</b> a. Para la preparación de Nutrición Parenteral Total (NPT). b. Elaborado de EVA (Etil-Vinil-Acetato). c. Para maquina mezcladora. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
481	8505	RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL NO CORTANTE DE 90 mm CON GRAPAS DE TITANIO.CÓDIGO COLOR AZUL. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL NO CORTANTE, GRAPAS DE TITANIO 4.85 mm, 90 mm</b> a. De 90 mm. b. Con grapas de Titanio de 4.85 mm, color azul. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con el equipo existente en la unidad médica. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
482	8506	INSTRUMENTO PARA LIGAR VASOS CON CIRUGÍA ABIERTA, CLIPS DE TITANIO TAMAÑO PEQUEÑO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE, RECARGABLE	INSTRUMENTO	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código	INSTRUMENTO PARA LIGAR VASOS CON CIRUGÍA ABIERTA, CLIPS DE TITANIO TAMAÑO PEQUEÑO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE, RECARGABLE				Duplicado con el código 8836, se propone excluir este código.				295	Insumo homologado	
483	8507	LÁPIZ ELECTROQUIRÚRGICO, CON RECUBRIMIENTO IMPERMEABLE EN LOS CIRCUITOS, CON INTERRUPTOR DE CORTE Y COAGULACIÓN, PUNTA INTERCAMBIABLE, CON CAJA PROTECTORA CONTRA ACCIDENTES, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	LÁPIZ	NO		Modificación de la descripción del código	LÁPIZ ELECTROQUIRÚRGICO. a. Con recubrimiento impermeable en los circuitos. b. Con interruptor de corte y coagulación. c. Punta intercambiable. d. Con caja protectora contra accidentes. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2º Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos		295	Insumo homologado
484	8508	ELECTRODO DE RETORNO (PLANCHA) DE 9 A 10 X 12 A 13 cm., CON CABLE Y SISTEMA DE SEGURIDAD PARA DESACTIVACIÓN DEL GENERADOR EN CASO DE FALLA DE CONTACTO, DOBLE GEL, PEDIÁTRICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	PLANCHA	NO		Modificación Número del código	ELECTRODO DE RETORNO (PLANCHA) DE 9 -10 X 12-13 cm USO PEDIÁTRICO. a. Con cable y sistema de seguridad para desactivación del generador en caso de falla de contacto. b. Con doble gel. c. Descartable. d. Paquete individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2º Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos		295	Insumo homologado
485	8509	ELECTRODO DE RETORNO (PLANCHA) DE 10 A 12 X 17 A 19 cm., CON CABLE Y SISTEMA DE SEGURIDAD PARA DESACTIVACIÓN DEL GENERADOR EN CASO DE FALLA DE CONTACTO, DOBLE GEL, PARA ADULTO, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	PLANCHA	NO			ELECTRODO DE RETORNO (PLANCHA) DE 10 - 12 X 17 - 19 cm, ADULTO. a. Con cable y sistema de seguridad para desactivación del generador en caso de falla de contacto. b. Con doble gel. c. Descartable. d. Paquete individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2º Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos		295	Insumo homologado
486	8513	ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA LÁPIZ DE UNIDAD DE ELECTROCIRUGÍA, CON PUNTA DE AGUJA, LONGITUD DE 16.5 cm, CON RECUBRIMIENTO DE ELASTÓMERO DE SILICÓN O POLÍMERO HOMÓLOGO, COMPATIBLE PARA USO EN UNIDAD VALLEYLAB, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ELECTRODO	SI	Descripción duplicada	Ninguna	ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA LÁPIZ DE UNIDAD DE ELECTROCIRUGÍA. a. Punta de aguja. b. Longitud 16.5 cm. c. Con recubrimiento de elastómero de silicón ó polímero homologado. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la Unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2º Nivel	Corregido en Fe de erratas la mención a una marca ( Valleylab).	Consumibles		Electrodos Quirúrgicos		295	Insumo homologado
487	8515	SET DE CATÉTER PERMANENTE PARA HEMODIÁLISIS DE DOBLE LUMEN, DE POLIURETANO, LIBRE DE LÁTEX, PARA VASO DE ALTO FLUJO Y BAJA PRESIÓN, INCLUYE : 1 CATÉTER 15 FR X 27 A 28 cm DE LARGO, PUNTA CON LUMENES SEPARADOS, DISEÑO EN "V", RADIOPACO, 1 CAMISA DILATADORA 16FR, 1 GUÍA "J" , 1 AGUJA INTRODUCTORA 18G, 1 TUNELIZADOR, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	SET DE CATÉTER PERMANENTE PARA HEMODIÁLISIS. a. Catéter 15 Fr x 27-28 cm de largo. b. Doble Lumen, diseño en V, de Poliuretano, radiopaco, libre de látex, para vaso de alto flujo y baja presión. c. Un (1) Camisa dilatadora 16 Fr. d. Un (1) Guía en "J". e. Una (1) Aguja introductora 18G. f. Un (1) Tunelizador. g. Estéril. h. Libre de pirogenos. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase III	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres			295	Insumo homologado
488	8518	ENGRAPADORA LINEAL NO CORTANTE DE 90 mm, RECARGABLE, CON GRAPAS DE TITANIO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ENGRAPADORA	NO		Modificación de la descripción del código	ENGRAPADORA LINEAL NO CORTANTE, 90 mm. a. Recargable con grapas de titanio. b. Estéril. c. Descartable. d. Paquete individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2º Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
489	8528	BRAZALETE DE PARED SUAVE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA. SIN BOLSA. DE 1 O 2 TUBOS. CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE. LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE MUSLO DE 37 A 48 cm. DESCARTABLE.	BRAZALETE	NO	Registro duplicado en diferente clasificación	Exclusión del código	<b>BRAZALETE PARA TOMA DE PRESION ARTERIAL NO INVASIVA, PARA MUSLO 35 - 50 CM</b> a. Para medición de presión arterial no invasiva, a través de monitor de signos vitales. b. Para circunferencia de del muslo 35 - 50 cm. c. Con cierre de velcro para ajuste. d. Sin bolsa. e. Suave. f. Con uno o dos tubos. g. Libre de látex. h. Descartable. i. Paquete individual. j. Compatible con el equipo existente en la unidad. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel	El código está duplicado en el listado de Consumibles con el mismo número de código 8528. Se propone excluir del Listado de MMQ.	Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
490	8530	ESPONJA HEMOSTÁTICA, ESTÉRIL, ABSORBIBLE, DE CELULOSA REGENERADA, DE 10 X 20 cm, DOBLE EMPAQUE, INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	ESPONJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ESPONJA HEMOSTÁTICA DE CELULOSA REGENERADA, 10 X 20 cm.</b> a. Absorbible de celulosa regenerada. b. Estéril. c. Descartable. d. Doble empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Hemostáticos		295	Insumo homologado
491	8532	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN No. 20 FR. CON BALÓN DE 30-50 cc Y 40 cm LARGO DOS VÍAS, DOS AGUJEROS OPUESTOS, EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL, LIBRE DE PIRÓGENOS, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, DOS VÍAS, 20 Fr, CON BALÓN DE 30-50 cc</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De dos vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock. La otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal. c. Con balón de 30 – 50 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 – 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirógenos. h. Descartable. i. Paquete individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
492	8543	RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL NO CORTANTE DE 60 mm CON GRAPAS DE TITANIO.CÓDIGO COLOR AZUL. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL NO CORTANTE, GRAPAS DE TITANIO 4,8 mm, 90 mm</b> a. De 90 mm. b. Con grapas de Titanio de 4.8 mm, color azul. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Compatible con el equipo existente en la unidad médica. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
493	8547	ELECTRODO ACTIVO EN PUNTA BOLA DE TUNGSTENO DE 5 mm, PARA PROCEDIMIENTO LETZ. COMPATIBLE PARA MÚLTIPLES UNIDADES ELECTROCIRURGIA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ELECTRODO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO ACTIVO EN PUNTA BOLA DE TUNGSTENO DE 5 mm.</b> a. Para procedimiento Letz. b. Compatible con múltiples unidades de electrocirugía existentes en la Unidad. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
494	8549	ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA LÁPIZ DE UNIDAD DE ELECTROCIRURGIA, CON PUNTA DE ESPÁTULA, LONGITUD DE 6.2 cm, COMPATIBLE CON EQUIPO DISPONIBLE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ELECTRODO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA LÁPIZ DE UNIDAD DE ELECTROCIRURGIA.</b> a. Punta espátula. b. Longitud 6.2 cm. c. Con recubrimiento (elastómero ó polímero de silicón). d. Compatible con unidades de electrocirugía existentes en la Unidad. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN COMERCIAL DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
495	8550	TRÓCAR PARA VIDEOTORACOSCOPIA DE 11.5 mm CON REDUCIDOR Y CAMISA INCORPORADOS. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TRÓCAR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TRÓCAR 11.5 mm CON REDUCIDOR UNIVERSAL INCORPORADO</b> a. Para videotoracoscopía. b. Con reductor universal incorporado. c. Con válvulas de seguridad. d. Material radioluciente. e. Con cuchilla longitudinal retráctil. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
496	8551	KIT DE ENGRAPADORA PARA PROLAPSO MUCOSO RECTAL DE 33 A 34 mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ENGRAPADORA CIRCULAR PARA PROLAPSO MUCOSO RECTAL, GRAPAS 28, 33-34mm.</b> a. Para prolapso mucoso rectal. b. Con cartucho transparente de 28 grapas. c. Enhebrador de sutura. d. Dilatador circular anal. e. Anoscopio de Sutura (en paquete individual) f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2º Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
497	8552	ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE UNIVERSAL PARA VIDEOCIRUGÍA, ACEPTA CARGAS DE 30, 45 Y 60mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ENGRAPADORA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE UNIVERSAL PARA VIDEOCIRUGÍA</b> a. Con capacidad para recarga de 30, 45 y 60mm. b. Con gran apertura de la mandíbula para facilitar la manipulación y colocación de tejido. c. De 6 filas de grapas escalonadas. d. Reduce el trauma del tejido al permitir el cierre suave del yunque al cartucho. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2º Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
498	8553	RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE DE 30 mm, CON GRAPAS DE 2.5 mm, CON CUCHILLA PROPIA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Modificación de la unidad de despacho	<b>RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE, 30 mm, GRAPAS 2.5 mm</b> a. Unidad de recarga. b. Grapas de titanio, paralelas y alternas. c. Con grapas de 2.5 mm. d. Con cuchilla propia, corta y divide el tejido. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con equipo existente en la unidad médica. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2º Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
499	8554	RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE DE 30 mm, CON GRAPAS DE 3.5 mm, CON CUCHILLA PROPIA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE, 30 mm, GRAPAS 3.5 mm</b> a. Unidad de recarga. b. Grapas de titanio, paralelas y alternas. c. Con grapas de 3.5 mm. d. Con cuchilla propia, corta y divide el tejido. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con equipo existente en la unidad médica. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2º Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
500	8555	ENGRAPADORA LINEAL NO CORTANTE DE 30 mm, RECARGABLE. CON GRAPAS DE TITANIO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ENGRAPADORA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ENGRAPADORA LINEAL NO CORTANTE DE 30 mm.</b> a. Recargable con grapas de titanio. b. Estéril. c. Descartable. d. Paquete individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad médica. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2º Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
501	8556	ENGRAPADORA LINEAL NO CORTANTE DE 60 mm, RECARGABLE, CON GRAPAS DE TITANIO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ENGRAPADORA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ENGRAPADORA LINEAL NO CORTANTE, 60 mm.</b> a. Recargable con grapas de titanio. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles			Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
502	8560	CAMPO ANTIMICROBIANO YODADO ESTÉRIL, DESCARTABLE 55-60 X 60-65 cm, AUTOADHERIBLE, EMPAQUE INDIVIDUAL.	CAMPO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CAMPO DE INCISIÓN ANTIMICROBIANO YODADO, 55-60 X 60-65 cm.</b> a. Utilizado para proporcionar una superficie estéril hasta el borde de la herida y con un efecto antimicrobiano durante todo el procedimiento. b. Dimensiones: Ancho (55-60 cm) x Longitud (60-65 cm) c. Campo de incisión con baja memoria y adhesión a la piel. d. Con un adhesivo yodóforo impregnado. e. Antimicrobiano. f. Auto adherible. g. Estéril. h. Descartable i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica			295	Insumo homologado
503	8561	COMPRESA DE GASA 14" X 14" CUATRO CAPAS REFORZADAS A LO LARGO Y ANCHO, SIN BLANCO ÓPTICO, SIN RESINA, SIN ALMIDÓN, ESTÉRIL, DESCARTABLE, BLANQUEADO A BASE DE H2O2 AL 50%, 100% DE ALGODÓN, TIPO V, TRAMA DE 16 A 20, URDIMBRE DE 20 A 24, PESO DE 22.5 A 28.8 g/m2, CON FILAMENTO RADIOPACO INCORPORADO, ASA DE ALGODÓN REFORZADO.	COMPRESA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>COMPRESA DE GASA, ESTÉRIL, 14" x 14", CUATRO CAPAS</b> a. Fabricada de 100 % algodón hidrófilo, libre de impurezas. b. Sin blanco óptico, sin resina, sin almidón, . c. Blanqueado a base de H2O2 al 50% d. Medidas: 14" x 14" e. Cuatro capas reforzadas a lo largo y a lo ancho. Con filamento radiopaco incorporado. f. Asa de algodón reforzada. g. Tejido plano, tipo V, según USP XXIII. h. Trama: 16 - 20 hilos x pulgada cuadrada. i. Urdimbre: 20 - 24 hilos x pulgada cuadrada. j. Peso de 22.5 a 28.8 g/m2 k. Estéril. l. Descartable. m. Empaque individual. n. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. o. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
504	8565	FIJADOR PARA SONDAS, CON MATERIAL ADHESIVO, DESCARTABLE.	FIJADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR PARA SONDAS, ADULTO.</b> a. Sujetador de material adhesivo. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos no médicos de uso general			295	Insumo homologado
505	8569	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 5, CON ESCALA DE cm EN cm, SIN BALÓN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación Número del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL SIN BALÓN No. 5, PEDIÁTRICO</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico transparente. c. Tamaño: No. 5. d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. f. Conector estándar de 15 mm. g. Libre de látex. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
506	8570	CINTA ADHESIVA PARA CIERRE DE HERIDAS, CON FILAMENTO, DE 1/8" X 3", SOBRE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SOBRE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CINTA (SUTURA) ADHESIVA PARA CIERRE DE HERIDAS, 6 mm x 7.5 cm</b> a. Línea de tiras adhesivas estériles que permite cerrar la herida de manera atraumática. b. Dimensiones: 6 mm x 7.5 cm c. Material poroso respirable. d. Apósito transparente ofrece una cubierta impermeable para la herida. e. Con adhesivo acrílico o similar. f. Hipoalérgico. g. Protección contra los virus y bacterias h. Libre de látex. i. Estéril. j. Descartable. k. En sobre. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas			295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN PARA BIENESTAR DE MATERIAL MEDICO QUIRURGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
507	8572	CINTA ADHESIVA PARA CIERRE DE HERIDAS, CON FILAMENTO, DE 1/4" X 4", SOBRE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SOBRE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	CINTA (SUTURA) ADHESIVA PARA CIERRE DE HERIDAS, 6 mm x 10 cm a. Línea de tiras adhesivas estériles que permite cerrar la herida de manera atraumática. b. Dimensiones: 6 mm x 10 cm c. Material poroso respirable. d. Apósito transparente ofrece una cubierta impermeable para la herida. e. Con adhesivo acrílico o similar. f. Hipoaérgico. g. Protección contra los virus y bacterias h. Libre de látex. i. Estéril. j. Descartable. k. En sobre. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
508	8573	APÓSITO DE PELÍCULA TRANSPARENTE, AUTOADHESIVO, HIPOALÉRGICA, 6" X 6", EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	APÓSITO	NO		Modificación de la descripción del código	APÓSITO DE PELÍCULA TRANSPARENTE, AUTOADHESIVO, 6" x 6" a. Apósito impermeable que mantiene un ambiente húmedo fisiológico al dejar pasar el vapor de agua y oxígeno pero impidiendo el ingreso de líquidos, bacterias y virus. b. Fabricado de poliuretano, transparente, transpirable. c. Lámina autoadhesiva impermeable plástico transparente d. Permiten controlar en forma fácil la herida sin necesidad de retirar el apósito. e. Hipoaérgico. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
509	8577	CONECTOR PARA ADMINISTRACION PARENTERAL, TIPO LUER LOCK, SIN AGUJA NI TAPONES, CON MECANISMO ANTI REFLUJO EN LOS DISPOSITIVOS DE INYECCIÓN, CON SELLO DE SILICÓN HERMÉTICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CONECTOR	SI	Descripción duplicada	Modificación de la descripción del código	CONECTOR PARA ADMINISTRACIÓN PARENTERAL, TIPO LUER LOCK. a. De PVC grado médico. b. Sin aguja ni tapones. c. Con mecanismo anti reflujo en los dispositivos de inyección. d. Con sello hermético de Silicón. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase I	2º Nivel	Código similar: 8577 / 8651. Se sobreentiende que es de un lumen, única diferencia en las dos descripciones. Dejar el 8577.	Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
510	8578	CONECTOR PARA ADMINISTRACION PARENTERAL DE DOBLE LUMEN, TIPO LUER LOCK, SIN AGUJA NI TAPONES, MECANISMO ANTI REFLUJO EN LOS DISPOSITIVOS DE INYECCIÓN, CON SELLO DE SILICÓN HERMÉTICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CONECTOR	NO		Consulta al Asociado	CONECTOR PARA ADMINISTRACIÓN PARENTERAL DE DOBLE LUMEN, TIPO LUER LOCK a. De doble lumen. b. Tipo Luer Lock. c. De PVC grado médico. d. Sin aguja ni tapones. e. Con mecanismo anti reflujo en los dispositivos de inyección. f. Con sello hermético de Silicón. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
511	8579	CONECTOR PARA SITIO "Y" DE EQUIPO DE VENOCLISIS, TIPO LUER LOCK, SIN AGUJA NI TAPONES, CON MECANISMO ANTI REFLUJO EN LOS DISPOSITIVOS DE INYECCIÓN, CON SELLO DE SILICÓN HERMÉTICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CONECTOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	CONECTOR PARA SITIO EN "Y" DE EQUIPO DE VENOCLISIS a. Para equipo de venoclisis. b. De PVC grado médico. c. Tipo Luer Lock. d. Sin agujas ni tapones, mecanismo anti reflujo en los dispositivos de inyección. e. Con sello hermético de Silicón. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
512	8580	CONECTOR PARA ADMINISTRACION PARENTERAL DE TRIPLE LUMEN, TIPO LUER LOCK, SIN AGUJA NI TAPONES, CON MECANISMO ANTI REFLUJO EN LOS DISPOSITIVOS DE INYECCIÓN, CON SELLO DE SILICÓN HERMÉTICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CONECTOR	NO		Modificación de la descripción del código	CONECTOR PARA ADMINISTRACIÓN PARENTERAL DE TRIPLE LUMEN, TIPO LUER LOCK a. De triple lumen. b. Tipo Luer Lock. c. De PVC grado médico. d. Sin aguja ni tapones. e. Con mecanismo anti reflujo en los dispositivos de inyección. f. Con sello hermético de Silicón. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMSOPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS
513	8581	CONECTOR PARA FRASCO O BOLSA DE SOLUCIÓN INTRAVENOSA, TIPO LUER LOCK, SIN AGUJA NI TAPONES, CON MECANISMO ANTI REFLUJO EN LOS DISPOSITIVOS DE INYECCIÓN, CON SELLO DE SILICÓN HERMÉTICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CONECTOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CONECTOR PARA FRASCO / BOLSA DE SOLUCIÓN INTRAVENOSA.</b> a. Fabricado de cloruro de polivinilo (PVC) grado médico. b. Tipo Luer Lock. c. Sin agujas ni tapones. d. Mecanismo anti reflujo en los dispositivos de inyección. e. Con sello hermético de silicón. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
514	8585	CINTA ADHESIVA PARA CIERRE DE HERIDAS, CON FILAMENTO, DE 1/2" X 4", SOBRE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SOBRE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CINTA (SUTURA) ADHESIVA PARA CIERRE DE HERIDAS, 12 mm x 10 cm</b> a. Línea de tiras adhesivas estériles que permite cerrar la herida de manera atraumática. b. Dimensiones: 12 mm x 10 cm c. Material poroso respirable. d. Apósito transparente ofrece una cubierta impermeable para la herida. e. Con adhesivo acrilato o similar. f. Hipoalergénico. g. Protección contra los virus y bacterias h. Libre de látex. i. Estéril. j. Descartable. k. En sobre. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
515	8586	APÓSITO DE MEMBRANA HIDROCOLOIDE, GRUESA DE 6" X 6", EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	APÓSITO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO DE MEMBRANA HIDROCOLOIDE, GRUESA, DE 6" x 6"</b> a. Apósito utilizado para el tratamiento de úlceras de la piel, quemaduras de primero y segundo grado y otras heridas. b. Fabricado de material hidrocoloide que absorbe los exudados , genera ambiente húmedo que acelera la cicatrización. c. Impermeable. d. Hipoalergénico. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
516	8587	BOLSA TRANSPARENTE PARA ALIMENTACIÓN PARENTERAL EVA (ETIL-VINIL-ACETATO), CAPACIDAD 2.000 A 3.000 ml, ESCALA GRADUADA DE VOLUMEN, CON MECANISMO LUMINO PROTECTOR , UNI O BICAMERAL, DESCARTABLE, ADAPTABLE A MÁQUINA MEZCLADORA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE..	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA DE ALIMENTACIÓN PARENTERAL EVA (ETIL-VINIL-ACETATO), 2.000 A 3.000 ml</b> a. Para alimentación parenteral. b. Fabricada de Etil - Vinil - Acetato (EVA). c. Transparente con escala de graduación de volumen. d. Capacidad: 2000 - 3000 ml e. Con escala de medición. f. Con mecanismo lumino protector. g. Uni o bicameral. h. Con sistema de llenado e inyección. i. Sistema obturador. j. Asa para colgar. k. Estéril. l. Descartable. m. Empaque individual. n. Adaptable o compatible con la máquina mezcladora existente en la unidad. o. Certificado de calidad aplicables al insumo. p. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
517	8588	RECOLECTOR PARA MUESTRA DE ASPIRADO TRAQUEAL, DE 30 A 50 ml, ADAPTABLE A SONDA DE ASPIRACIÓN, O TRAMPA PARA SECRECIONES BRONQUIALES, CON CIERRE DE ROSCA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TRAMPA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECOLECTOR PARA MUESTRA DE ASPIRADO TRAQUEAL, 30 A 50 ml.</b> a. Dispositivo para la aspiración de secreciones traqueales / bronquiales (de recién nacidos, niños y adultos) que se analizarán en el laboratorio. b. Envase de PVC grado médico (capacidad 30-50 ml), con graduaciones de 0 a 30-50 ml. c. Adaptable a sonda de aspiración o trampa para secreciones. bronquiales. d. Con cierre de rosca con sellado seguro para el transporte del aspirado. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO CMS/OPS	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
518	8590	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 5.5, CON ESCALA DE cm EN cm, SIN BALÓN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL, SIN BALÓN No. 5.5, PEDIÁTRICO</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico transparente. c. Tamaño: No. 5.5 d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con punta tipo Murphy, cóncava, traumática. f. Conector estándar de 15 mm. g. Libre de látex. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
519	8595	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO EXPANDIBLE No. 5-0, DOBLE AGUJA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.2. (13mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, EXPANDIBLE DE POLITETRAFLUOROETILENO, CALIBRE 5-0, DOBLE AGUJA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 13 mm</b> a. Se utilizan especialmente en la cirugía vascular y cardíaca. b. Con doble aguja, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 13 mm (± 1 mm) d. Libre de pirogenos. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
520	8596	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO EXPANDIBLE No. 6-0, DOBLE AGUJA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.2. (10mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, EXPANDIBLE DE POLITETRAFLUOROETILENO, CALIBRE 6-0, DOBLE AGUJA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 10 mm</b> a. Se utilizan especialmente en la cirugía vascular y cardíaca. b. Con doble aguja, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 10 mm (± 1 mm). d. Libre de pirogenos. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
521	8599	APÓSITO OCULAR AUTOADHESIVO, OVAL, CONTORNO REDONDEADO, TAMAÑO ESTÁNDAR, NO ESTÉRIL, DESCARTABLE, CAJA CON 50 UNIDADES.	APÓSITO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO OCULAR, AUTOADHESIVO, FORMA OVAL.</b> a. Para la oclusión y aislamiento temporal de los ojos. b. Tamaño estándar. c. Con adhesivo hipoalérgico, de material microporoso color piel, altamente transparente, suave. d. Contorno redondeado. e. No estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Apósitos oculares		295	Insumo homologado
522	8600	CAMPO ANTIMICROBIANO YODADO ESTÉRIL, DESCARTABLE DE 33-36 X 50-60 cm, AUTOADHERIBLE, EMPAQUE INDIVIDUAL.	CAMPO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CAMPO DE INCISIÓN ANTIMICROBIANO YODADO, 33-36 X 50-60 cm.</b> a. Utilizado para proporcionar una superficie estéril hasta el borde de la herida y con un efecto antimicrobiano durante todo el procedimiento. b. Dimensiones: Ancho (33-36 cm) x Longitud (50-60 cm) c. Campo de incisión con baja memoria y adhesión a la piel. d. Con un adhesivo yodóforo impregnado. e. Antimicrobiano. f. Auto adherible. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado
523	8607	ENGRAPADORA CIRCULAR DE 25 mm, CON YUNQUE FLEXIBLE, DESMONTABLE, GRAPAS DE 4.8 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ENGRAPADORA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ENGRAPADORA CIRCULAR, GRAPAS 4.8 mm, 25mm.</b> a. Grapa de 4.8mm, diámetro 33mm. b. Yunque flexible y desmontable. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel			Consumibles	Engrapadoras y grapas quirúrgicas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
524	8609	SET DE EQUIPO DE EPIDURAL CONSISTENTE EN AGUJA EPIDURAL No. 17 G X 3 1/4" CON PUNTA TIPO TUOHY Y CATÉTER DE NYLON No. 19 G X 100 cm TRANSPARENTE, RADIOPAO, CON PUNTA CERRADA Y ORIFICIOS LATERALES, CON CONECTOR Y TAPON DE SEGURIDAD, Y JERINGA DE BAJA RESISTENCIA DE 5 A 10 ml, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	EQUIPO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE EQUIPO PARA ANESTESIA EPIDURAL, AGUJA EPIDURAL 17G x 3 1/4" Y CATÉTER 19G x 100 cm</b> a. Aguja epidural No.17 G X 3 1/4" (81-82mm) punta tipo Touhy. b. Catéter de Nylon No.19 G x 100 cm transparente, radiopaco con punta cerrada y orificios laterales, conector y tapón de seguridad. c. Jeringa de 5-10 mL de baja resistencia. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia		295	Insumo homologado
525	8610	AGUJA DESCARTABLE NO. 18 G X 1 1/2", TRIBISELADA Y SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS.	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA HIPODÉRMICA, 18G x 1 1/2"</b> a. Para inyección intravenosa para infusiones a chorro o transfusiones. b. Aguja tribiselada y superficie siliconizada. c. Con adaptador tipo Luer-lock. d. Libre de pirogenos. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
526	8611	AGUJA DESCARTABLE NO. 22 GX1 1/2", TRIBISELADA Y SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA HIPODÉRMICA, 22G x 1 1/2"</b> a. Para inyección intravenosa, intramuscular. b. Aguja tribiselada y superficie siliconizada. c. Con adaptador tipo Luer-lock. d. Libre de pirogenos. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
527	8613	APÓSITO DE MEMBRANA HIDROCOLOIDE, FINA/ULTRAFINA DE 6" X 6", EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL	APÓSITO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO DE MEMBRANA HIDROCOLOIDE, FINA / ULTRAFINA DE 6" X 6"</b> a. Apósito utilizado para el tratamiento de úlceras de la piel, quemaduras de primero y segundo grado y otras heridas. b. Fabricado de material hidrocoloide que absorbe los exudados, genera ambiente húmedo que acelera la cicatrización. c. Impermeable. d. Hipoalérgico. e. Estéril. f. Paquete individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
528	8614	BOLSA COLECTORA PARA UROSTOMÍA, BASE CON SELLO DE RESINA, PROTECTORA, DIÁMETRO 44 A 70 mm, VÁLVULA DE DRENAJE ANTIREFLUJO, DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA COLECTORA PARA UROSTOMÍA, DIÁMETRO DEL ARO 44 o 70 mm</b> a. Bolsa de urostomía, bolsa flexible, para recolectar orina, procedente de un estoma o un drenaje, con un mecanismo (válvula) de drenaje al exterior que permite vaciar y cerrar de nuevo la bolsa. b. Fabricada hule natural, sin látex. c. Base con sello de resina protectora. d. Diámetro del aro: 44 o 70 mm. e. Capacidad: 2 litros. f. Con válvula de drenaje antireflujo. g. Descartable. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
529	8615	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 8.5, CON ESCALA DE cm EN cm, CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN Y ALTO VOLUMEN, CON CONECTOR DE 15 mm., LINEA RADIOPAO, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL CON BALÓN No. 8.5, ADULTO</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico, transparente. c. Tamaño: No. 8.5 d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con balón de alto volumen y baja presión. f. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. g. Conector estándar de 15 mm. h. Libre de látex. i. Estéril. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
530	8617	CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA No. 9 FR. ; CÁNULA EXTERNA CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN, CON ENDOCÁNULA , CON CINTA DE FIJACIÓN AL CUELLO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA, CON BALÓN, 9 Fr</b> a. Cánula externa de 9 Fr, con balón de baja presión. b. Con cinta de fijación al cuello. c. Con endocánula. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
531	8618	CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA No. 3.5 FR, PEDIÁTRICA; CÁNULA EXTERNA CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN, , CON CINTA DE FIJACIÓN AL CUELLO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA CON BALÓN, 3.5 Fr, PEDIÁTRICA</b> a. Cánula externa de 3.5 Fr, con balón de baja presión. b. Con cinta de fijación al cuello. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
532	8619	CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA; FENESTRADA No. 7 FR; CÁNULA EXTERNA CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN, ENDOCÁNULA FENESTRADA, CON CINTA DE FIJACIÓN AL CUELLO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA FENESTRADA, CON BALÓN, 7 Fr.</b> a. Cánula externa de 7 Fr, con balón de baja presión b. Con endocánula fenestrada. c. Con cinta de fijación al cuello. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
533	8620	CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA; FENESTRADA No. 8 FR; CÁNULA EXTERNA CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN, ENDOCÁNULA FENESTRADA, CON CINTA DE FIJACIÓN AL CUELLO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA FENESTRADA, CON BALÓN, 8 Fr.</b> a. Cánula externa de 8 Fr, con balón de baja presión b. Con endocánula fenestrada. c. Con cinta de fijación al cuello. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
534	8623	SET PARA TRAQUEOSTOMÍA PERCUTÁNEA No. 8, CON DILATADOR EN "J", DILATADOR DE 38 FR, CURVO, RADIOPACO, CUBIERTA HIDROFÍLICA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA TRAQUEOSTOMÍA PERCUTÁNEA No. 8</b> El set incluye: a. Un (1) dilatador en "J". b. Un (1) dilatador curvo, radiopaco, con cubierta hidrofílica, 38 Fr. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
535	8626	JERINGA DESCARTABLE 50 ml. Ó 60 ml. SIN AGUJA, CON ACOPLE LUER LOCK, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, 2 PIEZAS	JERINGA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA DESCARTABLE, 50 O 60ml.</b> a. Sin aguja. b. Acople Luer Lock. c. Dos piezas. d. Estéril. e. Libre de pirogenos. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado
536	8629	BOLSA PARA COLOSTOMÍA/ILEOSTOMÍA, SISTEMA DE DOS PIEZAS;1 PLACA PROTECTORA PARA BOLSA DE 57 mm, 1 BOLSA TRANSPARENTE CON ARO DE 57 mm, ABIERTA, DRENABLE, CON MECANISMO DE CIERRE INDIVIDUAL, PARA ADULTO, DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA DE COLOSTOMÍA / ILEOSTOMÍA PARA ADULTO, ABIERTA, 57 mm</b> a. Sistema de dos piezas: formado por una la bolsa para ostomía, transparente con aro de 57 mm, para coleccionar fluidos corporales, con mecanismo de ensamble hermético, que permite acoplarse o retirarse a voluntad y la otra, la barrera protectora o placa que se adhiere a la piel y que cuenta con un mecanismo de ensamble hermético para la bolsa para ostomía de 57 mm. b. Drenable. c. Con mecanismo de cierre individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
537	8630	BOLSA DE ALIMENTACIÓN ENTERAL, PLÁSTICA TRANSPARENTE A GRAVEDAD, CON TAPADERA DE ROSCA, CONECTOR UNIVERSAL, VÁLVULA ANTIRREFLUJO, CAPACIDAD 1,000 ml., DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA DE ALIMENTACIÓN ENTERAL POR GRAVEDAD, 1,000 ml</b> a. Bolsa plástica, transparente. b. Bolsa graduada con capacidad de 1,000 ml. c. Con tapón de rosca. d. Conector universal. e. Con válvula anti reflujo. f. Libre de látex y DEHP. g. Descartable. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
538	8631	GUÍA PARA CATÉTER SUBCLAVIO, TAMAÑO 18 FR A 21FR. METÁLICA, HIDROFÍLICA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	GUÍA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUÍA PARA CATÉTER VENOSOS CENTRAL, 18 -21 Fr.</b> a. Diseñada para la colocación precisa de un catéter venoso central. b. La guía es metálica, de nítinol de preferencia, flexible, termina en punta J o recta. c. De 18 a 21 Fr d. Hidrofílica. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
539	8634	CÁNULA DE MAYO PARA USO NEONATAL, TIPO GUEDEL No. 00, DE CLORURO DE POLIVINILO, LIBRE DE LÁTEX, CON REFUERZO EN ÁREA DE MORDIDA PARA EVITAR OCLUSIÓN DE VÍA AÉREA, BORDE REDONDEADO ATRAUMÁTICO, NO ESTÉRIL, DESCARTABLE	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA DE MAYO, TIPO GUEDEL No.00, USO NEONATAL.</b> a. Tubo orofaríngeo utilizado para mejorar la ventilación a través de la boca, en pacientes inconscientes. b. Fabricado de Cloruro de polivinilo (PVC) grado médico. c. Con refuerzo en área de mordida para evitar oclusión en la vía aérea. d. Con borde redondeado, atraumático. e. Medida: No. 00 = 40 mm de longitud f. Libre de látex. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
540	8635	SONDA DE PVC PARA ASPIRACIÓN No. 12 Fr, CON VÁLVULA DE CONTROL, SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE..	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA DE PVC PARA ASPIRACIÓN No.12 Fr.</b> a. Con válvula de control. b. Siliconada. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
541	8636	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN No. 6 FR CON BALÓN DE 3- 5 cc DE DOS VÍAS, DOS AGUJEROS OPUESTOS, EMPAQUE DOBLE, DESCARTABLE, ESTÉRIL.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, DOS VÍAS, 6 Fr, CON BALÓN DE 1.5 - 3 cc</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De dos vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock. La otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal. Para uso pediátrico. c. Con balón de 1,5 – 3 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 25 – 33 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirógenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
542	8637	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN No. 8 FR CON BALÓN DE 5-10 cc, DOS VÍAS, DESCARTABLE, ESTÉRIL, EMPAQUE DOBLE, PEDIÁTRICA.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, DOS VÍAS, 8 Fr, CON BALÓN DE 3-5 cc</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De dos vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock. La otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal. Para uso pediátrico. c. Con balón de 3 – 5 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 25 – 33 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirógenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
543	8638	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN No. 18FR. CON BALÓN DE 30-50 cc Y 40 cm LARGO DOS VÍAS, DOS AGUJEROS OPUESTOS, EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, DOS VÍAS, 18 Fr, CON BALÓN DE 30-50 cc</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De dos vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock. La otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal. c. Con balón de 30 – 50 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 – 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirógenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de Calidad aplicable al insumo ( ISO 13485 y otros). l. Certificado de Cumplimiento con requisitos de conformidad CE. m. Certificación FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
544	8639	TUBO DE CLORURO DE POLIVINILO CON TROCÁR PARA TORACOSTOMÍA, No. 28, CON EXTREMO ABIERTO Y AGUJEROS LATERALES, LÍNEA CENTINELA CALDA, RADIOPACA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁTER TER TORACICO CON TROCÁR PARA TORACOSTOMIA, 28 Fr.</b> a. Dispositivo utilizado para el drenaje de sangre, aire, exudados y neumotórax. b. Catéter fabricado de Cloruro de Polivinilo (PVC) grado médico. c. Transparente. d. Flexible y resistente a las deformaciones. e. En su extremo proximal tiene forma de embudo que permite la interconexión con otros tubos. f. En su extremo distal posee orificios. g. Extremo distal recto o curvo. h. Con punta cónica o roma. i. Contiene línea radiopaca. j. Con escala de graduación con intervalos de 1-2 cm. k. Dimensiones de catéter: De 35-40 cm de longitud y 28 Fr. Trocar: l. Trocar de aluminio o acero inoxidable grado médico. m. Rígido con punta afilada que facilite la inserción. n. Estéril.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Cáteteres		295	Insumo homologado
545	8641	SET DE ACCESO VASCULAR IMPLANTABLE BAJO PERFIL PEDIÁTRICO, CON RESERVOIRIO SUBCUTÁNEO DE 1.9 mm X 1 mm, 6 Fr, DE POLIURETANO/TITANIO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE ACCESO VASCULAR IMPLANTABLE BAJO PERFIL, PEDIÁTRICO</b> a. No. 6 Fr / 1.9mm x 1mm. b. De bajo perfil. c. Uso Pediátrico. d. Con reservorio subcutáneo. e. De Poliuretano / Titanio. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2º Nivel			Consumibles		Implantes	295	Insumo homologado
546	8642	AGUJA PARA NEUMOPERITONEO (VERES), DE 120 mm DE LONGITUD CON ADAPTADOR LUER LOCK, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA NEUMOPERITONEO TIPO VERSESS, 120 mm.</b> a. Utilizada para crear neumoperitoneo (insuflación laparoscópica) durante la cirugía abdominal laparoscópica. b. Con adaptador puerto Luer Lock. c. Indicador visual de posición de la aguja. d. Indicador activado por resorte que identifica el acceso a la cavidad. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Compatible con equipo de laparoscopia de la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2º Nivel			Consumibles		Insumos y material de video cirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
547	8644	SET DE CATÉTER CENTRAL PERCUTÁNEO DE INSERCIÓN PERIFÉRICA, DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, No. 16G / 5 FR. DE UN LUMEN, DE 40 - 70 cm DE LONGITUD, MATERIAL RADIOPACO, CON GUÍA HIDROFÍLICA, AGUJA, JERINGA DESCARTABLE, EN EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL Y LIBRE DE PIROGENOS, CON DISPOSITIVO DE FIJACIÓN A PIEL.	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER CENTRAL PERCUTÁNEO DE INSERCIÓN PERIFÉRICA (PICC).</b> a. Número 16G / 5 Fr x 40-70cm de longitud. b. De poliuretano. c. Radiopaco. d. Guía hidrofilica. e. Con aguja. f. Jeringa descartable. g. Dispositivo de fijación a piel. h. Estéril. i. Libre de pirógenos. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Cáteteres		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
548	8645	SET DE CATÉTER CENTRAL PERCUTÁNEO DE INSERCIÓN PERIFÉRICA, DE POLIURETANO, HIDROFÍLICO No. 18G / 4 Fr. DE UN LUMEN, DE 40 - 70 cm DE LONGITUD, MATERIAL RADIOPACO, CON GUÍA HIDROFÍLICA, AGUJA, JERINGA DESCARTABLE, EN EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL Y LIBRE DE PIROGENOS. CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL.	SET	SI	Especificaciones técnicas Incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER CENTRAL PERCUTÁNEO DE INSERCIÓN PERIFÉRICA (PICC).</b> a. Número 18G / 4Fr x 40-70cm de longitud. b. De poliuretano. c. Radiopaco. d. Guía hidrofílica. e. Con aguja. f. Jeringa descartable. g. Dispositivo de fijación a piel. h. Estéril. i. Libre de pirógenos. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
549	8646	CATÉTER SUBCLAVIO DE TRIPLE LUMEN, DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, PARA ADULTO, (2) LÚMENES No. 18G Y (1) LUMEN 16G / 7Fr, DE 20 A 30 cm DE LONGITUD, RADIOPACO, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL,TRIPLE LUMEN, 18, 18, 16 G / 7 Fr , 20 - 30 cm LONGITUD, ADULTO</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Triple lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 18, 18, 16 G / 7 Fr, 20 - 30 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
550	8648	TUBO CORRUGADO, DIÁMETRO ESTÁNDAR, DE CLORURO DE POLIVINILLO, ATÓXICO, CON TRAMPAS DE AGUA, PARA UTILIZACIÓN EN CIRCUITO DE VENTILADOR. ESTERILIZABLE EN ÓXIDO DE ETILENO. EMPAQUE INDIVIDUAL.	TUBO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CIRCUITO PARA VENTILADOR DE VOLUMEN.</b> a. Tubo corrugado diámetro estándar según flujómetro de la unidad. b. De PVC grado médico. c. Esterilizable con Óxido de Etileno. d. Con trampas de agua. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
551	8651	CONECTOR PARA ADMINISTRACION PARENTERAL DE UN LUMEN, TIPO LUER LOCK, SIN AGUJA NI TAPONES, CON MECANISMO ANTI REFLUJO EN LOS DISPOSITIVOS DE Inyección, CON SELLO DE SILICÓN HERMÉTICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CONECTOR	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código	CONECTOR PARA ADMINISTRACION PARENTERAL DE UN LUMEN, TIPO LUER LOCK, SIN AGUJA NI TAPONES, CON MECANISMO ANTI REFLUJO EN LOS DISPOSITIVOS DE Inyección, CON SELLO DE SILICÓN HERMÉTICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.				Código similar: 8577 / 8651. Excluir el código 8651.				295	Insumo homologado
552	8653	SET DE SISTEMA DE DRENAJE EXTERNO DE LÍQUIDO CEFALORAQUIDEO, INCLUYE: SISTEMA DE DRENAJE EXTERNO CON CATÉTER VENTRICULAR TRANSPARENTE, IMPREGNADO DE ANTIBIOTICO, RADIOPACO, ELABORADO DE SILICÓN,1 CATÉTER ELABORADO DE SILICÓN,RADIOPACO, CON IMPREGNACION DE ANTIBIOTICO, DIÁMETRO INTERNO NO MENOR DE 1.5mm,DIÁMETRO EXTERNO 2.8-3.3mm. EXTREMO INTRAVENTRICULAR EN ANGULO RECTO, MULTIPERFORADO EN LA	SET	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE SISTEMA DE DRENAJE EXTERNO DE LÍQUIDO CEFALORAQUIDEO.</b> a. Catéter ventricular de silicón transparente, radiopaco, impregnado de antibiótico con diámetro interno de 1.5mm, diámetro externo de 2.8 - 3.3mm, extremo ventricular en ángulo recto, multiperforado en la punta de 30-40cm de longitud. b. Conector Luer Lock para ensamble de vías de drenaje (Sistema de drenaje /Catéter ventricular). c. Un estilete y un trocar curvo para facilitar el implante del catéter ventricular. d. Recipiente o bolsa de recolección graduada, con mecanismo antirreflujo. e. Filtro hidrofóbico y antibacterial que previene la contaminación del equipo. f. Regla graduada en mm de Hg y en cm. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE BIENES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
553	8654	CATÉTER CENTRAL PERCUTÁNEO DE INSERCIÓN PERIFÉRICA DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, No. 22G/ 2.8 FR. DE 40 - 70 cm DE LONGITUD. MATERIAL RADIOPACO, CON GUÍA HIDROFÍLICA, CON DILATADOR, AGUJA, JERINGA, DESCARTABLE EN EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL Y LIBRE DE PIROGENOS, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL	CATÉTER	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER CENTRAL PERCUTÁNEO DE INSERCIÓN PERISFÉRICA (PICC), 22G / 2.8 Fr X 40-70cm DE LONGITUD. SET.</b> a. De Poliuretano. b. Radiopaco. c. Guía hidrofílica. d. Aguja. e. Jeringa descartable. f. Con dispositivo para fijación a piel. g. Estéril. h. Libre de pirogenos. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
554	8656	SET PARA NEUMOTÓRAX QUE INCLUYE COMO MÍNIMO: VÁLVULA DE Heimlich, CATÉTER INTERCOSTAL NO. 8 FR. DE 16 - 18 cm., RADIOPACO, DE POLIURETANO, AGUJA INTRODUCTORA, TUBO CONECTOR, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SET	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA NEUMOTÓRAX, 8 Fr</b> a. Válvula de Heimlich. b. Catéter intercostal de 8 Fr de 16 - 18 cm, radiopaco, de poliuretano. c. Aguja introductora 22 Ga X 38 mm. d. Tubo conector luer lock. e. Jeringa 5 ml. f. Tubo anticolapsable. g. Estéril. h. Libre de pirogenos. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Neurología y Neurocirugía	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
555	8659	SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN DE TUBO ENDOTRAQUEAL 8 FR. CONSISTENTE EN : ADAPTADOR EN "T" A TUBO ENDOTRAQUEAL CATÉTER DE ASPIRACIÓN NUMERADO Y COBERTOR TRANSPARENTE, VÁLVULA DE CIERRE DE Sución, PUERTO(S) PARA LAVADO(S) DE UNA SOLA VÍA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN ENDOTRAQUEAL, PEDIÁTRICO, 8 Fr, 2.6mm</b> a. Utilizado para aspirar al paciente en forma segura, al mismo tiempo que se continúa con la ventilación mecánica y la terapia con oxígeno durante todo el proceso de aspiración. El set consiste en: b. Un código. c. Tubo endotraqueal numerado permite medir la distancia que avanza y permite aspirar el tronco principal derecho o izquierdo del bronquio. d. Longitud 14 pulg./35.5 cm e. Adaptadores 3 mm, 3.5 mm, 4 mm. f. Cobertor transparente. g. Válvula de cierre de succión. h. Puerto de lavado / irrigación. i. Estéril. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
556	8661	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 4, CON ESCALA DE cm EN cm, SIN BALÓN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL SIN BALÓN No. 4, PEDIÁTRICO</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico transparente. c. Tamaño: No. 4 d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. f. Conector estándar de 15 mm. g. Libre de látex. h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
557	8662	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 9, CON ESCALA DE cm EN cm, CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN Y ALTO VOLUMEN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL CON BALÓN No. 9, ADULTO</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico, transparente. c. Tamaño: No. 9 d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con balón de alto volumen y baja presión. f. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. g. Conector estándar de 15 mm. h. Libre de látex. i. Estéril. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE BIENES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
558	8663	TUBO DE CLORURO DE POLIVINILO CON TRÓCAR PARA TORACOSTOMÍA, No. 32, CON EXTREMO ABIERTO Y AGUJEROS LATERALES, LÍNEA CENTINELA CALDA, RADIOPACA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁTERETER TORACICO CON TRÓCAR PARA TORACOSTOMIA, 32 Fr.</b> a. Dispositivo utilizado para el drenaje de sangre, aire, exudados y neumotórax. Cáteter: b. Cáteter fabricado de Cloruro de Polivinilo (PVC) grado médico. c. Transparente. d. Flexible y resistente a las deformaciones. e. En su extremo proximal tiene forma de embudo que permite la interconexión con otros tubos. f. En su extremo distal posee orificios. g. Extremo distal recto o curvo. h. Con punta cónica o roma. i. Contiene línea radiopaca. j. Con escala de graduación con intervalos de 1-2 cm. k. Dimensiones de cáteter: De 35-40 cm de longitud y 32 Fr. Trócar: l. Trócar de aluminio o acero inoxidable grado médico. m. Rígido con punta afilada que facilite la inserción. n. Estéril. o. Descartable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cáteteres		295	Insumo homologado
559	8669	MALLA DE PTFE DE 26 X 34 cm X 1 mm PARA Corrección DE HERNIA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	MALLA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MALLA PARA HERNIA, 25 cm x 35 cm x 1 mm</b> a. De politetrafluoroetileno (PTFE). b. Dimensiones: 10"x 4" x 1 mm (25 x 35 cm x 1 mm). c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
560	8674	JABÓN QUIRÚRGICO BACTERICIDA CON GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4%, CON EMOLIENTE, ACTIVADO POR PEDAL Y DISPENSADOR EN ESPUMA, ENVASE DE 1 L, CON FILTRO Y VÁLVULA DE FLUJO UNIDIRECCIONAL	LITRO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>JABÓN BACTERICIDA EN ESPUMA, GLUCONATO DE CLORHEXIDINA (4%)</b> a. A base de Gluconato de Clorhexidina (4%) y emoliente. b. Dispensador con filtro y válvula de flujo unidireccional activado por pedal. c. Presentación: Envase de 1 l. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
561	8680	VENDAJE SINTÉTICO DE FIBRA DE VIDRIO O PLÁSTICO, 4" x 4 -5 Yd	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VENDAJE SINTÉTICO DE FIBRA DE VIDRIO O PLÁSTICO, 4" x 4 -5 Yd</b> a. Para fracturas y moldes ortopédicos. Venda ligera, indicada para pacientes pediátricos o ancianos. b. Dimensiones: Ancho (4 pulgadas) x Longitud (4-5 Yards). c. Baja adhesión. d. Presentación: Rollo. e. Paquete individual, hermético. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
562	8681	MALLA DE PTFE DE 20 X 30 cm X 1 mm PARA Corrección DE HERNIA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	MALLA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MALLA PARA HERNIA, 20 cm x 30 cm x 1 mm</b> a. De polipropileno. b. Dimensiones: 7.8" x 11.8" x 1 mm (20 cm x 30 cm x 1 mm). c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
563	8682	VENDA DE YESO DE 8" X 4 A 5 Yd, DE FRAGUADO RAPIDO.VENDAS CUBIERTAS UNIFORMEMENTE POR CAPAS POROSAS DE YESO CALCIDADO (CaSO4 1/2 H2O) EMPAQUE INDIVIDUAL, HERMÉTICO.	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VENDA DE YESO, 8" x 5 Yd</b> a. Tela de algodón 100%. b. Medidas: 8" x 5 Yd. (20 cm x 4.5 m) c. Libre de impurezas o defectos de tela (rasgadura, rotura, deshilachado). d. Fraguado rápido. e. Cubierta uniformemente de yeso calcinado (CaSO4 1/2 H2O). f. Fácil de moldear. g. En empaque que garantice la estabilidad de la venda e impida pre-fraguado. h. Paquete individual. i. Descartable. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
564	8688	FIJADOR PARA SONDAS, CON MATERIAL ADHESIVO, TAMAÑO PEDIÁTRICO, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL	FIJADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR PARA SONDAS, PEDIÁTRICO.</b> a. Sujetador de material adhesivo. b. Descartable. c. Paquete individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE LOS CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
565	8701	PINZA PARA VIDEOTORACOSCOPIA, CON PUNTA PLANA TRIANGULAR, PARA PUERTO DE 12 mm, ROTACIÓN DE 360 GRADOS, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA PUNTA PLANA TRIANGULAR PARA PUERTO DE 12 mm</b> a. Para Videotoracoscopia. b. Para puerto de 12 mm. c. Con rotación 360 grados. d. Estéril. e. Descartable. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
566	8702	CERA PARA HUESO; A BASE DE CERA DE ABEJA (70%) Y JALEA DE PETROLATO (30%) EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, 2-3 g.	ENVASE	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CERA PARA HUESO o CERA ÓSEA, BLOQUE</b> a. Control mecánico de las hemorragias desas en: Cirugías ortopédicas, de maxilofacial, Neurocirugías, entre otras. b. Hemostático para huesos compuesto por una mezcla altamente purificada de cera de abeja. c. A base de Cera de Abeja (70%) y Petrolato o vaselina (30%). d. Suave, fácil de moldear y aplicar. e. Presentación: Bloque de cera de 2 a 3 gr. f. Estéril. g. Libre de pirogenos. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Hemostáticos		295	Insumo homologado
567	8710	JERSEY TUBULAR DE 6" DE ANCHO, ROLLO DE 22 A 24 m. DE LONGITUD	ROLLO	SI		Modificación de la descripción del código	<b>VENDAJE TUBULAR JERSEY (STOKINETE), 6"</b> a. De 6 pulgadas. b. De algodón 100%. c. De alta elasticidad. d. Permeabilidad al aire. e. Suave. f. En rollo de 22-24 metros de largo. g. Paquete individual o múltiple. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
568	8711	JERSEY TUBULAR DE 8" DE ANCHO, ROLLO DE 22 A 24 m. DE LONGITUD	ROLLO	SI		Modificación de la descripción del código	<b>VENDAJE TUBULAR JERSEY (STOKINETE), 8"</b> a. De 8 pulgadas. b. De algodón 100%. c. De alta elasticidad. d. Permeabilidad al aire. e. Suave. f. En rollo de 22-24 metros de largo. g. Paquete individual o múltiple. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
569	8715	VENDA DE GASA DE 6" x 5 Yd CON BORDES REDOBLADOS ESTÉRIL EN EMPAQUE INDIVIDUAL 100% ALGODÓN, SIN ALMIDÓN, NO BLANCO ÓPTICO, TEJIDO 24 X 20, TIPO 5, PESO 22.5 - 28.8 X g/m2	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VENDA DE GASA, 6" x 5 Yd</b> a. Para fijar apósitos, material acolchado, cánulas, etc., como tejido de soporte de vendajes. b. Gasa de 100% algodón. c. Medidas: 6" x 5 Yd. (15 cm x 4.5 m). d. Tejido plano y acabado suave, absorbente, higiénico y aséptico. e. Urdimbre 24 a 26. f. Trama de 20-24 hilos por pulgada cuadrada (2.5 cm²). g. Libre de impurezas o defectos de tela (rasgadura, rotura, deshilachado). h. Blanqueada a base de H2O2 al 50%. i. Peso 22.5-28.8 g/ m². j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
570	8716	APÓSITO DE SUJECCIÓN ELÁSTICO, EN MALLA DE NYLON Y LÁTEX, FLEXIBLE HIPOALERGÉNICO EN PRESENTACIÓN DE ROLLO, DE 2 m ESTIRADOS X CALIBRE NO 4., EMPAQUE INDIVIDUAL	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO DE SUJECCIÓN ELÁSTICO, MALLA DE NYLON Y LÁTEX, No. 4</b> a. Proporciona una perfecta sujeción de apósitos en cualquier parte del cuerpo. b. Material: Fabricada de nailon y látex. c. Facilita la ventilación de la zona afectada. d. Medidas: Longitud: (2 metros) ya estirados. e. Tejido tubular. f. Elástico, flexible y no compresiva. g. Hipoalergénico. h. No estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/CIPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
571	8718	TUBO CONECTOR PARA INSUFLADOR DE DIÓXIDO DE CARBONO, TRANSPARENTE, ADAPTADOR LUER LOCK EN EXTREMO DISTAL, CON FILTRO DE MICRAS, LONGITUD MÍNIMA 2.5 m. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO CONECTOR PARA INSUFLADOR DE DIÓXIDO DE CARBONO.</b> a. Transparente. b. Con adaptador Luer Lock en extremo distal. c. Con filtro de micras x 2.5 m, mínimo de longitud. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
572	8745	RECIPIENTE PARA DESCARTAR MATERIAL. PUNZO CORTANTE, CAPACIDAD DE 1LT., COLOR ROJO, DESCARTABLE.	ENVASE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECIPIENTE PARA DESCARTAR MATERIAL CORTO PUNZANTE, 1 l</b> a. Color Rojo. b. Con capacidad de 1 l. c. Descartable. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general		295	Insumo homologado
573	8748	CABLE PARA ELECTRODO BIPOLAR PARA PINZA UTILIZABLE EN EQUIPO DE ELECTROCIRUGÍA DISPONIBLE EN LA UNIDAD .	CABLE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CABLE PARA ELECTRODO BIPOLAR PARA UNIDAD DE ELECTROCIRUGÍA</b> a. Para pinza de equipo de electrocirugía. b. Compatible con el equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos		298	Insumo homologado
574	8753	ELECTRODO EN EXTENSIÓN EN ESPÁTULA DE GANCHO, DE 28 cm, PARA CIRUGÍA LAPAROSCÓPICA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	ELECTRODO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO DE EXTENSIÓN, TIPO ESPÁTULA, 28 cm</b> a. En espátula de gancho de 28 cm. b. Para cirugía laparoscópica. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos		295	Insumo homologado
575	8757	PINZA CORTANTE PARA VIDEOTORACOSCOPIA, PARA PUERTO DE 5 mm, LONGITUD 18.5 A 20.5 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA CORTANTE VIDEOTORACOSCOPIA, PUERTO 5 mm</b> a. Para Videotoracoscopia. b. Para puerto de 5mm. c. De 18.5-20.5 cm de longitud. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia		295	Insumo homologado
576	8759	LÁPIZ CON ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR ANGULADO, PARA USO EN ARTROSCOPIA, CON INTERRUPTOR DE CORTE Y COAGULACIÓN, DE 12 A 15 cm DE LONGITUD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	LÁPIZ	NO		Modificación de la descripción del código	<b>LÁPIZ CON ELECTRODO MONOPOLAR ACTIVO PARA ARTROSCOPIA, 12-15cm.</b> a. Monopolar angulado, para uso en Artroscopia. b. Con interruptor de corte y coagulación. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos		295	Insumo homologado
577	8760	LÁPIZ CON ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA UNIDAD DE ELECTROCIRUGÍA, CON FUNCIONES DE CORTE, COAGULACIÓN Y ASPIRACIÓN DE HUMO PARA AMIGDALECTOMÍA CON CÁNULA FLEXIBLE, PUNTA DE ESPÁTULA CON RECUBRIMIENTO DE ELASTÓMERO DE SILICÓN O POLÍMERO HOMÓLOGO. COMPATIBLE CON EQUIPO DISPONIBLE EN LA UNIDAD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	LÁPIZ	NO		Modificación de la descripción del código	<b>LÁPIZ CON ELECTRODO MONOPOLAR ACTIVO PARA AMIGDALECTOMÍA</b> a. Monopolar para uso en Amigdalectomía. b. Con funciones de corte, coagulación y aspiración de humo. c. Con cánula flexible. d. Punta de espátula. e. Con recubrimiento (elastómero, silicón o polímero homologo). f. Compatible con equipo disponible en la Unidad. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
578	8762	DISPOSITIVO LIMPIADOR ABRASIVO, PARA INSTRUMENTAL ELECTROQUIRÚRGICO (PUNTA DE LÁPIZ DE ELECTROCAUTERIO), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>DISPOSITIVO LIMPIADOR ABRASIVO.</b> a. Para instrumental electro quirúrgico (punta de lápiz de electrocauterio). b. Descartable. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel			Consumibles		Insumos médicos de uso general	295	Insumo homologado
579	8764	ELECTRODO ACTIVO EN ASA DE TUNGSTENO, PARA PROCEDIMIENTO LETZ DE 20 X 12 mm. COMPATIBLE PARA MÚLTIPLES UNIDADES ELECTROCIURUGIA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ELECTRODO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO QUIRÚRGICO ACTIVO ASA DE TUNGSTENO PARA UNIDAD DE ELECTROCIURUGIA, 20 x 12 mm</b> a. Activo en ASA. b. De Tungsteno. c. De 20 x 12 mm. d. Para procedimiento Letz. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Compatible con unidades de electrocirugía existentes en la Unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel			Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
580	8767	ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA LÁPIZ DE UNIDAD DE ELECTROCIURUGIA, CON PUNTA DE ESPÁTULA. LONGITUD DE 16.5 cm. COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ELECTRODO	NO	Registro duplicado en diferente clasificación	Exclusión del código	<b>ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA LÁPIZ DE UNIDAD DE ELECTROCIURUGIA, 16.5 cm</b> a. Con punta de espátula. b. Longitud: 16.5 cm. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel	"El código está duplicado en el listado de Consumibles con el mismo número de código 8767. Se propone excluir del Listado de MMQ.		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
581	8768	LÁPIZ ELECTROQUIRÚRGICO, CON RECUBRIMIENTO IMPERMEABLE EN LOS CIRCUITOS, CON INTERRUPTOR DE CORTE Y COAGULACIÓN, PUNTA INTERCAMBIABLE, SIN CAJA PROTECTORA CONTRA Accidentes. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	LÁPIZ	NO		Modificación de la descripción del código	<b>LÁPIZ ELECTROQUIRÚRGICO</b> a. Con recubrimiento impermeable en los circuitos. b. Punta intercambiable. c. Con interruptor de corte y coagulación. d. Sin caja protectora contra accidentes. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel			Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
582	8774	BRAZALETE DE PARED SUAVE PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA, DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE VELCRO PARA AJUSTE, LIBRE DE LÁTEX. PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO DE 11 A 17 cm. DESCARTABLE.	BRAZALETE	NO	Registro duplicado en diferente clasificación	Exclusión del código	<b>BRAZALETE PARA TOMA DE PRESION ARTERIAL NO INVASIVA, PEQUEÑO (P) PEDIÁTRICO</b> a. Para medición de presión arterial no invasiva, a través de monitor de signos vitales. b. Para circunferencia de brazo, pequeño (P) pediátrico. c. Con cierre de velcro para ajuste. d. Sin bolsa. e. Suave. f. Con uno o dos tubos. g. Libre de látex. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Compatible con el equipo existente en la unidad. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel	1. Descripción según Fe de erratas. 2. El código está duplicado en el listado de Consumibles con el mismo número de código 8774. Se propone excluir del Listado de MMQ.		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
583	8775	MICRONEBULIZADOR CON MICRONIZACIÓN DE 1 A 4 MICRAS, UTILIZABLE EN DISTINTOS ÁNGULOS, CON MASCARILLA Y TUBO CONECTOR UNIVERSAL PARA ADULTO	MICRONEBULIZADOR	SI		Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA MICRONEBULIZADOR, ADULTO.</b> a. Para realizar procedimiento de terapia respiratoria, oxigenoterapia. b. Tamaño: Adulto. c. Micronebulizador con diseño anti-derrame, minimiza pérdidas de medicamento mientras se realiza la nebulización (6 cc). d. Con micronización de 1 a 4 micras. e. Con mascarilla anatómica tamaño neonatal. f. Tubo conector universal (2.10 mt). g. Utilizable desde distintos ángulos. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	1° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (REQUISITO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA INSUMOS CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
584	8776	FILTRO HIDRÓFILO INTERCAMBIADOR DE CALOR-HUMEDAD DE BAJA RESISTENCIA, ANTIBACTERIANO, DE BAJO FLUJO PARA CIRCUITO CORRUGADO DE VENTILACIÓN, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	FILTRO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>FILTRO (HIDRÓFILO) ANTIBACTERIANO, BAJO FLUJO</b> a. Respiratorio intercambiador de calor – humedad. b. De baja resistencia y bajo flujo. c. Para circuito corrugado de ventilación. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Insumos para ventilación mecánica	295	Insumo homologado
585	8777	FILTRO HIDRÓFILO INTERCAMBIADOR DE CALOR-HUMEDAD DE BAJA RESISTENCIA, ANTIBACTERIANO, DE ALTO FLUJO PARA CIRCUITO CORRUGADO DE VENTILACIÓN, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	FILTRO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>FILTRO (HIDRÓFILO) ANTIBACTERIANO, ALTO FLUJO</b> a. Respiratorio intercambiador de calor – humedad. b. De baja resistencia y alto flujo. c. Para circuito corrugado de ventilación. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Insumos para ventilación mecánica	295	Insumo homologado
586	8779	CÁNULA NASOFARÍNGEA NO. 18 FR LÍNEA RADIOPACA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA NASOFARÍNGEA, 18 Fr.</b> a. Utilizada como un complemento para mantener abierta la vía aérea en los pacientes que no son capaces de proteger su propia vía aérea debido a la disminución del nivel de la conciencia. b. De 18 Fr. c. De Policloruro de vinilo (PVC). d. Con línea radiopaca. e. Superficie lisa para fácil inserción y punta biselada. f. Sin látex. g. Estéril. h. Descartable. i. Paquete individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
587	8780	CIRCUITO DE TUBO CORRUGADO PARA ANESTESIA (JACKSON REESE) DE CLORURO DE POLIVINILO, ATÓXICO, CON PIEZA EN "Y", VÁLVULAS DE ESCAPE, TAMAÑO NEONATAL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CIRCUITO PARA ANESTESIA TIPO JACKSON REES, NEONATAL.</b> a. Permite la conducción de gases y/o agentes anestésicos, este no presenta válvula o la tiene en la parte distal de la bolsa. b. De PVC grado médico. c. Con balón de 0.5 litros en látex. d. Con pieza en "Y". e. Codo con puerto para gas. f. Válvula de liberación de presión y gases exhalados. g. Manguera corrugada de 30.5 cm (± 10 cm). h. Línea de presión de 130 cm, con acople. (± 10 cm). i. Conector de 15-22 mm. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia		295	Insumo homologado
588	8783	LLAVE DE TRES VÍAS CON SISTEMA LUER LOCK, GIRO DE 180 GRADOS, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	LLAVE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>LLAVE DE TRES VÍAS</b> a. Llaves de tres vías para la administración de líquidos y medicamentos por vía intravenosa. b. Con sistema Luer Lock. c. Con giro de 180 grados. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
589	8789	SET DE ESPIROMETRÍA INCENTIVA, QUE INCLUYA BOQUILLA, TUBO CORRUGADO, ESCALA PARA MEDICIÓN DE VOLUMEN INSPIRADO, CON CAPACIDAD MÍNIMA DE 2,500 cc, DESCARTABLE	SET	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE ESPIROMETRÍA INCENTIVA.</b> a. Dispositivo vertical con escala de medición de volumen inspirado. b. Con capacidad mínima de 2,500 ml. c. Boquilla. d. Tubo corrugado. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MEDICO QUIRURGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
590	8790	SET DE DRENAJE TORACICO (TORACOSTOMÍA), CON RECIPIENTE DE POLICARBONATO, DE 2 CÁMARAS, RESISTENTE A QUEBRADURAS, CAPACIDAD RECOLECTORA DE 2000 A 2500 ml, DESCARTABLE, CON CONECTORES PARA DRENAJE Y TRAMPA DE AGUA, CON CIERRE HERMÉTICO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL. LIBRE DE PIROGENOS.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE DRENAJE TORÁCICO (TORACOSTOMÍA), DOS CÁMARAS, 2,000 - 2,500 ml</b> a. Con capacidad recolectora de 2000 - 2500 ml. b. Con recipiente de policarbonato, resistente a quebraduras, con conectores para drenaje y trampa de agua, con cierre hermético. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
591	8793	SET DE DRENAJE TORÁCICO (TORACOSTOMÍA), CON RECIPIENTE DE POLICARBONATO, DE 1 CÁMARA, RESISTENTE A QUEBRADURAS, CAPACIDAD RECOLECTORA DE 1000 A 1250 ml, DESCARTABLE, CON CONECTORES PARA DRENAJE Y TRAMPA DE AGUA, CON CIERRE HERMÉTICO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL. LIBRE DE PIROGENOS.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE DRENAJE TORÁCICO (TORACOSTOMÍA), DOS CÁMARAS, 1,000 - 1,250 ml</b> a. Con capacidad recolectora de 1000 - 1250 ml. b. Con recipiente de policarbonato, resistente a quebraduras, con conectores para drenaje y trampa de agua, con cierre hermético. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
592	8795	PROTECTORES DE OJOS PARA FOTOTERAPIA PARA RECIÉN NACIDOS, DESCARTABLES PEQUEÑOS.	PROTECTOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PROTECTOR OCULAR PARA FOTOTERAPIA, PEQUEÑO</b> a. Para recién nacidos. b. Tamaño: Pequeño. c. Libre de látex. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Apósitos oculares			295	Insumo homologado
593	8799	UNIDAD DE ESPIROMETRÍA INCENTIVA, PEDIÁTRICO, DESCARTABLE.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>UNIDAD DE ESPIROMETRÍA INCENTIVA VOLUMÉTRICA, PEDIÁTRICO</b> a. Usado para que los pacientes mejoren el funcionamiento de sus pulmones. b. Dispositivo vertical con escala de medición de volumen inspirado. c. Con capacidad mínima de 2.500 ml. d. Sistema de monitoreo que indique que realiza correctamente sus propios ejercicios de respiración (bolas de colores, etc). e. Con puerto de oxígeno. f. Válvula de una vía. Boquilla. g. Tubo corrugado flexible. h. Embolo brillante. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado
594	8802	BOLSA TRANSPARENTE DE NYLON O POLÍMEROS, DE 10 A 15 cm. DE ANCHO X 2 A 2.20 m. DE LONGITUD, PARA CÁMARA DE VIDEO CIRUGIA Y CABLE DE FUENTE, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA PARA CÁMARA DE VIDEO CIRUGIA Y CABLE DE FUENTE, 10-15 cm x 2-2.20 m</b> a. Bolsa protectora para cámara de video cirugía y cable de fuente de poder. b. Fabricada de nailon o polímero. c. Dimensiones: Ancho (10 - 15 cm) x Longitud (2 - 2.20 m). d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia			295	Insumo homologado
595	8804	MASCARILLA DE POLIVINILO PARA HUMIDIFICACIÓN DE TRAQUEOSTOMÍA, CON SUJETADORES ELÁSTICOS LATERALES, PARA ADULTO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	MASCARILLA	SI		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA PARA TRAQUEOSTOMÍA, ADULTO</b> a. Para humidificación en adultos. b. De PVC grado médico. c. Con sujetadores elásticos laterales. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado
596	8805	CIRCUITO PARA VENTILADOR CON PIEZA EN "Y" PROTEGIDA, CON TUBO CORRUGADO DE 2 m. DE LONGITUD MÍNIMO, CON ADAPTADOR TERMINAL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CIRCUITO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CIRCUITO PARA VENTILADOR CON PIEZA EN "Y" PROTEGIDA.</b> a. Con tubo corrugado de 2 m de longitud mínima, con adaptador terminal. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase III	2° Nivel		Consumibles	Insumos para anestesia y ventilación mecánica			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
597	8806	MASCARILLA NASO BUCAL PARA VENTILACIÓN MECÁNICA NO INVASIVA, PEQUEÑA, TRANSPARENTE, ANATÓMICA, CON SOPORTE PARA APOYO EN REGIÓN FRONTAL, CON BOLSA DE AIRE O GEL TERMOLÁBIL EN EL BORDE, HIPOALÉRGICO, CON ARNES, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	MASCARILLA A	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA PARA VENTILACIÓN MECÁNICA NO INVASIVA NASO BUCAL, PEQUEÑA</b> a. Naso bucal-pequeña. b. Anatómica. c. Transparente. d. Con soporte para apoyo frontal. e. Con bolsa de aire o gel termolábil en el borde. f. Hipotalérgica. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
598	8807	MASCARILLA NASAL PARA VENTILACIÓN MECÁNICA NO INVASIVA, PEQUEÑA, TRANSPARENTE, ANATÓMICA, CON BOLSA DE AIRE O GEL TERMOLÁBIL EN EL BORDE, HIPOALÉRGICO, CON ARNES, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	MASCARILLA A	NO			<b>MASCARILLA PARA VENTILACIÓN MECÁNICA NO INVASIVA, PEQUEÑA</b> a. Nasal- Pequeña. b. Transparente. c. Anatómica. d. Hipotalérgica. e. Con bolsa de aire o gel termolábil en el borde, con arnés. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
599	8809	CIRCUITO DE TUBO CORRUGADO PARA ANESTESIA (JACKSON REESE) DE CLORURO DE POLIVINILO, ATÓXICO, CON PIEZA EN "Y", VÁLVULAS DE ESCAPE, TAMAÑO PEDIÁTRICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CIRCUITO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CIRCUITO PARA ANESTESIA TIPO JACKSON REES, PEDIÁTRICO.</b> a. Permite la conducción de gases y/o agentes anestésicos, este no presenta válvula o la tiene en la parte distal de la bolsa. b. De PVC grado médico. c. Con balón de 0.5 - 1 litros en látex. d. Con pieza en "Y". e. Codo con puerto para gas. f. Válvula de liberación de presión y gases exhalados. g. Manguera corrugada de 30.5 cm. (± 10 cm). h. Línea de presión de 130 cm, con acople. (± 10 cm). i. Conector de 15-22 mm. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia		295	Insumo homologado
600	8811	PINZA PARA RETIRAR GRAPAS DE METAL EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	PINZA	SI		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA / EXTRACTOR DE GRAPAS DE METAL.</b> a. Reutilizables y de un solo uso están diseñados para proporcionar una remoción rápida y fácil de todo tipo de grapas cutáneas quirúrgicas. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
601	8816	CIRCUITO PARA MEDICIÓN DE PRESIÓN VENOSA CENTRAL, SET QUE INCLUYA LLAVE DE TRES VÍAS, COLUMNA GRADUADA EN CENTÍM, CON DISPOSITIVO DE FLUJACIÓN, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	a. Se utiliza para medir la presión de la vena cava o de la aurícula derecha en centímetros de agua. Que incluye: b. Llave de tres vías. c. Datos de las columnas de información. d. Con escala en centímetros. e. Con dispositivos de fijación. f. Empaque individual. g. Estéril. h. Descartable. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		295	Insumo homologado
602	8822	INSTRUMENTO PARA LIGAR VASOS, CLIPS DE TITANIO TAMAÑO MEDIANO (9.75 - 11.75 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	INSTRUMENTO	SI	Descripción duplicada	Modificación de la descripción del código	<b>INSTRUMENTO PARA LIGAR VASOS EN CIRUGÍA ABIERTA, CLIPS DE TITANIO, MEDIANO</b> a. En cirugía abierta. b. Clips de titanio tamaño mediano. c. Dimensiones: 9.0-12 mm. d. Recargable. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel	Duplicado con el código 8833, se propone mantener este código 8822.	Material Médico Quirúrgico	Clips de ligadura		295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
603	8824	TRÓCAR PARA VIDEOTORACOSCOPIA DE 5.5 mm CON REDUCIDOR Y CAMISA INCORPORADOS. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TRÓCAR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TRÓCAR PARA VIDEOTORACOSCOPIA DE 5.5 mm.</b> a. Para videotoracoscopía. b. Con reductor universal incorporado. c. Con válvulas de seguridad. d. Material radioluciente. e. Con cuchilla longitudinal retráctil. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
604	8829	CÁNULA DE IRRIGACIÓN-Succión PARA VIDEOCIRUGIA, DE 5 mm, CON ELECTROCAUTERIO, CON PUNTA RETRACTIL DE SEGURIDAD, AISLADA, DE ESPÁTULA O GANCHO, CON CONEXIÓN PARA MANGUERAS, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA DE IRRIGACIÓN-SUCCIÓN, 5 mm.</b> a. Permite la irrigación y aspiración simple y efectiva de fluidos dentro de la cavidad abdominal. b. Para videocirugía. c. De 5 mm de punta achaflanada, atraumático, estándar, con orificios de aspiración distales laterales. d. Punta retráctil de seguridad, aislada, de espátula o gancho, con conexión para mangueras. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con el equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
605	8832	INSTRUMENTO PARA LIGAR VASOS CON CIRUGÍA ABIERTA, CLIPS DE TITANIO TAMAÑO GRANDE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE, RECARGABLE	INSTRUMENTO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>INSTRUMENTO PARA LIGAR VASOS EN CIRUGÍA ABIERTA, CLIPS DE TITANIO, GRANDE</b> a. En cirugía abierta. b. Clips de Titanio tamaño Grande. c. Recargable. d. Estéril. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Clips de ligadura		295	Insumo homologado
606	8833	INSTRUMENTO PARA LIGAR VASOS CON CIRUGÍA ABIERTA, CLIPS DE TITANIO TAMAÑO MEDIANO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE, RECARGABLE	INSTRUMENTO	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código	INSTRUMENTO PARA LIGAR VASOS CON CIRUGÍA ABIERTA, CLIPS DE TITANIO TAMAÑO MEDIANO				Duplicado con el código 8822.	Consumibles			295	Insumo homologado
607	8836	INSTRUMENTO PARA LIGAR VASOS, CLIPS DE TITANIO TAMAÑO PEQUEÑO (9.0 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	INSTRUMENTO	SI	Descripción duplicada	Modificación de la descripción del código	<b>INSTRUMENTO PARA LIGAR VASOS EN CIRUGÍA ABIERTA, CLIPS DE TITANIO, PEQUEÑO</b> a. En cirugía abierta. b. Clips de titanio tamaño pequeño. c. Dimensiones: 9.0 mm. d. Recargable. e. Estéril. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2º Nivel	Duplicado con el código 8506, se propone mantener este código 8836.	Material Médico Quirúrgico	Clips de ligadura		295	Insumo homologado
608	8841	SET DE EQUIPO DE EPIDURAL, DESCARTABLE, CONSISTENTE EN AGUJA EPIDURAL No. 16 G X 3 1/4" CON PUNTA TIPO TUGHY Y CATÉTER DE NYLON No. 19 G X 100 cm TRANSPARENTE, RADIOPAO, CON PUNTA CERRADA Y ORIFICIOS LATERALES, CON CONECTOR Y TAPÓN DE SEGURIDAD, Y JERINGA DE BAJA RESISTENCIA DE 5 A 10 mL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE EQUIPO PARA ANESTESIA EPIDURAL, AGUJA EPIDURAL 16G x 3 1/4" Y CATÉTER 19G x 100 cm</b> a. Aguja epidural No.16 G X 3 1/4" (82 mm) punta tipo Touhy. b. Catéter de Nylon No.19 G x 100 cm transparente, radiopaco con punta cerrada y orificios laterales, conector y tapón de seguridad. c. Jeringa de 5-10 mL de baja resistencia. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
609	8847	CATÉTER RÍGIDO PARA DIÁLISIS PERITONEAL PARA LACTANTE NO. 15 FR, CONICO, DOBLE ANILLO DE DIACRÓN CON 7 cm ENTRE ELLOS, 31 cm DE LONGITUD, TESTIGO RADIOPACO, PRESENCIA DE 12 ORIFICIOS LATERALES. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER RÍGIDO PARA DIÁLISIS PERITONEAL, LACTANTE</b> a. Permite la depuración de líquidos y electrolitos en pacientes que sufren insuficiencia renal aguda. b. De silicona. c. Doble anillo de diacrón con 7 cm de separación entre ellos. d. De 31-35 cm de longitud. e. Testigo radiopaco. f. Con doce (12) orificios laterales. g. Con adaptador universal para línea de infusión. h. Estéril. i. Libre de pirógenos. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase III	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
610	8851	PINZA PARA VIDEOCIRUGÍA (BABCOCK) PARA PUERTO DE 5 mm, CON ROTACIÓN DE 360 GRADOS. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BABCOCK PARA VIDEOCIRUGÍA, 5 mm</b> a. Para videocirugía. b. Para puerto de 5 mm. c. Con rotación de 360 grados. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2º Nivel		Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia		295	Insumo homologado
611	8866	SONDA TIPO KEHR No. 8 FR, DE LÁTEX, DESCARTABLE, ESTÉRIL, DOBLE EMPAQUE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA TIPO KEHR, 8 Fr</b> a. Utilizado para drenaje biliar. b. Tuborigido en forma de "T" de látex o silicona. c. De 8 Fr. d. Dimensiones : 60 - 80cm de longitud. e. Estéril. f. Descartable. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
612	8867	SONDA TIPO KEHR No. 10 FR, DE LÁTEX, DESCARTABLE, ESTÉRIL, DOBLE EMPAQUE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA TIPO KEHR, 10 Fr</b> a. Utilizado para drenaje biliar. b. Tuborigido en forma de "T" de látex o silicona. c. De 10 Fr. d. Dimensiones : 60 - 80cm de longitud. e. Estéril. f. Descartable. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
613	8869	SISTEMA DE DRENAJE QUIRÚRGICO POST OPERATORIO CERRADO, DE 300 A 400 ml. DE CAPACIDAD, COMPUESTO POR: TUBO DE SILICONA DE 1/4" DE DIÁMETRO, LONGITUD DE 100 A 115cm., CON SEGMENTO MULTITRANURADO CIRCULAR DE 15 A 20 cm. PARA FACILITAR DRENAJE, RESISTENTE A LA OCLUSIÓN POR COÁGULOS; CON RESERVOIRIO ACOPLADO QUE POSEE VACÍO ACCIONADO MANUALMENTE; CON TROCÁR EN ACERO INOXIDABLE GRADO MÉDICO CON PUNTA PERFORANTE BISELADA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SISTEMA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE DRENAJE POSTOPERATORIO CERRADO DE 300-400 ml.</b> a. Tubo de Silicona de 1/4" (6 mm) diámetro x 100-115 cm de longitud. b. Con segmento multitransurado circular de 15-20 cm para facilitar drenaje resistente a oclusión por coágulos. c. Con reservorio acoplado que posee vacío accionado manualmente. d. Con trocar de acero inoxidable grado médico, con punta biselada. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
614	8929	MEDIA ANTIEMBÓLICA DE COMPRESIÓN GRADUADA : TOBILLO 18 mmHG, PANTORRILLA 14 mmHG, MUSLO 10mmHG Y RODILLA 8mmHG.; DE ALGODÓN SIN LÁTEX, BANDA ANTIDESLIZANTE EN EL MUSLO, APERTURA DE INSPECCIÓN EN LOS DEDOS. TALLA PEQUEÑA.	PAR	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA ANTIEMBÓLICA DE COMPRESIÓN GRADUADA, PEQUEÑA</b> a. Ayudan a prevenir la aparición de los trombos o a disminuir el riesgo producido por los estos a nivel periférico, o sea en las venas que están en la parte exterior más cercanas a la piel. b. Talla Pequeña (S). c. Tobillo 18 mmHG / Pantorrilla 14 mmHG / Muslo 10mmHG / Rodilla 8 mmHG. d. De algodón. e. Sin látex. f. Banda antideslizante en el muslo. g. Apertura de inspección en dedos. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Medias elásticas		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA BIENES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
615	8930	MEDIA ANTIEMBÓLICA DE COMPRESIÓN GRADUADA : TOBILLO 18 mmHG, PANTORRILLA 14 mmHG, MUSLO 10mmHG Y RODILLA 8mmHG; DE ALGODÓN SIN LÁTEX, BANDA ANTIDESLIZANTE EN EL MUSLO, APERTURA DE Inspección EN LOS DEDOS. TALLA MEDIANA	PAR	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA ANTIEMBÓLICA DE COMPRESIÓN GRADUADA, MEDIANA</b> a. Ayudan a prevenir la aparición de los trombos o a disminuir el riesgo producido por los estos a nivel periférico, o sea en las venas que están en la parte exterior más cercanas a la piel. b. Talla Mediana (M). c. Tobillo 18 mmHG / Pantorilla 14 mmHG / Muslo 10mmHG / Rodilla 8 mmHG. d. De algodón. e. Sin látex. f. Banda antideslizante en el muslo. g. Apertura de inspección en dedos. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Medias elásticas		295	Insumo homologado
616	8931	MEDIA ANTIEMBÓLICA DE COMPRESIÓN GRADUADA : TOBILLO 18 mmHG, PANTORRILLA 14 mmHG, MUSLO 10mmHG Y RODILLA 8mmHG; DE ALGODÓN SIN LÁTEX, BANDA ANTIDESLIZANTE EN EL MUSLO, APERTURA DE Inspección EN LOS DEDOS. TALLA GRANDE	PAR	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA ANTIEMBÓLICA DE COMPRESIÓN GRADUADA, GRANDE</b> a. Ayudan a prevenir la aparición de los trombos o a disminuir el riesgo producido por los estos a nivel periférico, o sea en las venas que están en la parte exterior más cercanas a la piel. b. Talla Grande (G). c. Tobillo 18 mmHG / Pantorilla 14 mmHG / Muslo 10mmHG / Rodilla 8 mmHG. d. De algodón. e. Sin látex. f. Banda antideslizante en el muslo. g. Apertura de inspección en dedos. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Medias elásticas		295	Insumo homologado
617	9710	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 4-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 2.4.0.1.1. (15 A 16mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIRÓGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 17 mm</b> a. Indicada para la unión de los tejidos blandos y ligaduras, excepto en cirugía cardiovascular, neurocirugía, microcirugía y cirugía oftálmica. b. Con aguja 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja 17 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
618	9711	JERINGA DESCARTABLE 3 ml, CON ACOPLUE LUER LOCK, ESTÉRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL, CON ÉMBOLO DE HULE, CON ESCALA, LIBRE DE PIRÓGENOS, 3 PIEZAS, CON AGUJA NO. 25G X 1", TRIBISELADA Y SILICONIZADA	JERINGA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA DESCARTABLE 3 ml CON AGUJA 25G x 1"</b> a. Con aguja No. 25 x 1", tribiselada y siliconada. b. Jeringa fabricada en polipropileno grado médico. c. Con sistema de cierre o acople Luer-lock (Rosca). d. Con escala de medición de fácil lectura. e. Con émbolo de hule. f. De tres piezas. g. Libre de pirógenos. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado
619	9712	EQUIPO DE EPIDURAL DESCARTABLE CONSISTENTE EN: AGUJA EPIDURAL No. 18 G CON PUNTA TIPO TUOHY Y CATÉTER DE NYLON NO. 19 G TRANSPARENTE PARA BLOQUEO EPIDURAL, CON CONECTOR Y TAPÓN DE SEGURIDAD, UNA JERINGA DE BAJA RESISTENCIA DE 7 A 10 mL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	EQUIPO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA ANESTESIA EPIDURAL QUE CONTENGA UNA AGUJA EPIDURAL CON PUNTA TIPO TUOHY 18-G X 3 1/4- 3 1/2"</b> a. Una (1) aguja epidural con punta tipo Tuohy 18-G, con orificio que permita el paso de la aguja espinal. b. Con catéter epidural de 19 G, con longitud de 100-200 cm de largo con respectivo adaptador y filtro antibacteriano radiopaco, punta roma, con orificios laterales. c. Una (1) jeringa para técnica de pérdida de resistencia de 5-10 ml. d. Gasas secas. e. Solución antiséptica con aplicadores o gasas. f. Cinta autoadherible hipoalérgica para fijar catéter. g. Campo hendido. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA BIENESTAR DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
620	9713	CATÉTER PARA ANESTESIA EPIDURAL DE NYLON No. 18 G, TRANSPARENTE, CON ACOPLE TIPO LUER LOCK, RADIOPACO, PUNTA ATRAUMÁTICA Y AGUJEROS LATERALES, CON CONECTOR Y TAPON DE SEGURIDAD, ESTÉRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL.	CATÉTER	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER PARA ANESTESIA EPIDURAL DE NYLON, 18G.</b> a. Transparente. b. Con acople Luer Lock. c. Radiopaco. d. Punta atraumática. e. Con agujeros laterales, conector y tapón de seguridad. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
621	9714	APOSITO DE MEMBRANA HIDROCOLOIDE DE 8" X 8", ESTÉRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL.	APÓSITO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>APOSITO DE MEMBRANA HIDROCOLOIDE DE 8" X 8"</b> a. Apósito utilizado para el tratamiento de úlceras de la piel, quemaduras de primero y segundo grado y otras heridas. b. Fabricado de material hidrocoloide que absorbe los exudados , genera ambiente húmedo que acelera la cicatrización. c. Impermeable. d. Hiposéptico. e. Estéril. f. Paquete individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
622	9715	BANDA CON ALGINATO DE CALCIO , DE 11" - 13" x 1" - 1 1/2"	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BANDA CON ALGINATO DE CALCIO, 11-13"x 1 - 1/2"</b> a. Para heridas con exudado de moderado a abundante. b. Dimensiones: Longitud 11"- 13" x Ancho 1" - 1 1/2" de ancho. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
623	9716	GASA HEMOSTATICA ESTÉRIL 4" X 4", DE 12 A 16 PLEGOS, TRAMA DE 8 A 14, URDIMBRE DE 18 A 22, TIPO VII, PESO DE 18.1 A 23.1 G/M2, CON ORILLA DOBLADA HACIA ADETRON SIN ALMIDONES, SIN BLANCO ÓPTICO, BLANQUEADO A BASE DE H2O2 AL 50%, 100% DE ALGODÓN, CON FILAMENTO RADIOPACO INCORPORADO.	UNIDAD	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>GASA HEMOSTÁTICA, ESTÉRIL 4" X 4", DE 12 - 16 PLEGOS</b> a. Fabricada de 100 % algodón hidrófilo, libre de impurezas. b. Sin blanco óptico. c. Blanqueada a base de H2O2 al 50%. d. Sin almidones. e. Tejido plano, tipo VII, según USP. f. Medidas: 4" x 4", de 12 - 16 pliegos. g. Trama: 8 - 14 hilos x pulgada cuadrada. h. Urdimbre: 18 - 22 hilos x pulgada cuadrada. i. Peso de 18.1 a 23.1 gr/m2 j. Con orilla doblada hacia adentro. k. Con filamento radiopaco incorporado. l. Estéril. m. Paquete individual. n. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. o. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Hemostáticos		295	Insumo homologado
624	9717	COMPRESA DE GASA 18" X 18" CUATRO CAPAS REFORZADAS A LO LARGO Y ANCHO, SIN BLANCO ÓPTICO, SIN RESINA, SIN ALMIDÓN, ESTÉRIL, DESCARTABLE, BLANQUEADO A BASE DE H2O2 AL 50%, 100% DE ALGODÓN, TIPO V, TRAMA DE 16 A 20, URDIMBRE DE 20 A 24, PESO DE 22.5 A 28.8 G/M2, CON FILAMENTO RADIOPACO INCORPORADO, ASA DE ALGODÓN REFORZADA.	COMPRESA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>COMPRESA DE GASA, ESTÉRIL, 18" x 18", CUATRO CAPAS</b> a. Fabricada de 100 % algodón hidrófilo, libre de impurezas. b. Sin blanco óptico, sin resina, sin almidón, . c. Blanqueado a base de H2O2 al 50% d. Dimensiones: 18" x 18". e. Cuatro capas reforzadas a lo largo y a lo ancho. Con filamento radiopaco incorporado. f. Asa de algodón reforzada. g. Tejido plano, tipo V, según USP XXIII. h. Trama: 16 - 20 hilos x pulgada cuadrada. i. Urdimbre: 20 - 24 hilos x pulgada cuadrada. j. Peso de 22.5 a 28.8 gr/m2 k. Estéril. l. Descartable. m. Paquete individual. n. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. o. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
625	9718	MEMBRANA DE REGENERACION EPITELIAL, A BASE DE APIS MELLIFERA AL 72%, DE 10 X 10 cm., ESTÉRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL.	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MEMBRANA DE REGENERACION EPITELIAL, A BASE DE APIS MELLIFERA AL 72%, DE 10 X 10 cm</b> a. A base de Miel de Abejas (Apis Mellifera) y Extracto acuoso Acido de S. Foenugracci (24%). b. Medida de 10 x 10 cm c. Estéril. d. Descartable e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
626	9719	ESPARADRAPO SEDA IMPERMEABLE EN ROLLO DE 1/2" X 10 Yd. HIPOALERGÉNICO.	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPARADRAPO SEDA IMPERMEABLE EN ROLLO DE 1/2" X 10 Yd</b> a. Muy fácil de rasgar. b. Libre de látex. c. Impermeable. d. Hiposéptico. e. Presentación: Rollo. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
627	9720	PALETA DE PLÁSTICO DE PUNTA EXTENDIDA PARA TOMA DE PAPANICOLAU. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	PALETA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPÁTULA DE AYRE</b> a. Para uso en la obtención de muestras de células exocervicales y para toma de muestra de Papanicolaou b. Paleta de plástico tipo A o polipropileno. c. Extendida. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para Gineco-obstetricia		295	Insumo homologado
628	9721	PROTECTORES DE OJOS PARA FOTOTERAPIA PARA RECIÉN NACIDOS, DESCARTABLES MEDIANO.	PROTECTOR	SI	Requerimiento con sobre especificación.	Modificación de la descripción del código	<b>PROTECTOR OCULAR PARA FOTOTERAPIA PARA RECIÉN NACIDOS, MEDIANO</b> a. Para niños recién nacidos. b. Tamaño: Mediano. c. Libre de látex. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Apósitos oculares		295	Insumo homologado
629	9722	PAQUETE DE ROPA DESCARTABLE DE POLIPROPILENO TRILAMINAR, ESTÉRIL, EMPAQUE DOBLE PARA CIRUGÍA ORTOPÉDICA CONTENIENDO LO SIGUIENTE : 3 BATAS IMPERMEABLES CON REFUERZO DE CIRUGÍA; 3 TOALLAS DE MANOS; 4 CAMPOS DE 80-90 X 80-90 cm. CON CINTA ADHESIVA; 1 COBERTOR REFORZADO DE 145-155 X 195-205 cm PARA MESA QUIRÚRGICA; 1 COBERTOR REFORZADO DE 55-60 X 135-140 cm. PARA MESA DE MAYO; 1 SÁBANA DE 200X 240 cm. CON HENDIDURA EN "U" DE 10X 30 cm. CON CINTA ADHESIVA.	PAQUETE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PAQUETE DE ROPA DESCARTABLE DE POLIPROPILENO TRILAMINAR, ESTÉRIL, EMPAQUE DOBLE PARA CIRUGÍA ORTOPÉDICA</b> a. Polipropileno trilaminar, resistente a fluidos. b. Paquete doble (contiene empaque primario y secundario). c. Reforzado, significa que contiene material altamente absorbente que permite un eficiente manejo de fluidos. d. Cumplimiento con la norma internacional de ANSI / AAMI PB70 2012 (grado de resistencia a líquidos AAMI 3). e. Conteniendo lo siguiente: • Tres (3) batas impermeables con refuerzo de cirugía • Tres (3) toallas absorbentes para secado de manos. • Cuatro (4) campos impermeable con adhesivo, con medidas aproximadas de 80 -90 x 80 -90 cm. • Un (1) cobertor reforzado e impermeable, con medidas aproximadas de 145-155 x 195 -205 cm, para mesa quirúrgica. • Un (1) cobertor de mesa mayo reforzado, con medidas aproximadas de 55-60 x 135 -140 cm. • Una (1) sábana de 200-240 cm, con hendidura en "U" de 30-35 x 75-80 cm.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado
630	9723	BOLSA O BALÓN RESPIRATORIO P/APARATO DE ANESTESIA DE 1.0 LITRO, LIBRE DE LÁTEX, ANTIESTÁTICO CONDUCTIVO, NO ESTÉRIL. CUELLO DE 22 mm. DESCARTABLE	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA O BALÓN RESPIRATORIO PARA APARATO DE ANESTESIA, 1.0 l</b> a. Para generar ventilación manual en caso necesario al momento de la aplicación de gases anestésicos. b. Fabricada neopreno libre de látex. c. Bolsa antiestático conductivo. d. Capacidad: 1.0 litros. e. Cuello de 22 mm. f. No estéril. g. Descartable. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia		295	Insumo homologado
631	9724	MÁSCARA ANATOMICA PARA ANESTESIA, INFLABLE, DESCARTABLE, No. 5 , PARA ADULTO, LIBRE DE LÁTEX. NO ESTÉRIL.	MASCARILLA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MÁSCARA ANATÓMICA PARA ANESTESIA, DESCARTABLE, No. 5, ADULTO</b> a. Para Adulto. b. Válvula de inflado para mejor ajuste y confort. c. Anillos de retención con código de color son removibles, facilitando procedimientos de sujeción con la mano. d. Libre de látex. e. Inflable. f. Estéril. g. Paquete individual. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
632	9725	SISTEMA EN "T", SET QUE INCLUYE PIEZA DE TUBO CORRUGADO DE 2.00 m. DE LONGITUD MINIMA Y CONECTOR EN "T". MATERIAL CLORURO DE POLIVINILO ATÓXICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA EN "T", SET QUE INCLUYE PIEZA DE TUBO CORRUGADO DE 2.00 m DE LONGITUD MINIMA Y CONECTOR EN "T"</b> a. Permite el suministro de FIO2 confiable. b. Tubo corrugado de 2 m longitud mínima. c. Conector en "T". d. De PVC grado médico. e. Atóxico. f. Descartable. g. Estéril. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE EQUIPO O DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
633	9726	SET DE MICRONEBULIZADOR Y TUBO CONECTOR CON BOQUILLA PARA NEBULIZACIÓN, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA MICRONEBULIZADOR, BOQUILLA.</b> a. Para realizar procedimiento de terapia respiratoria, oxigenoterapia. b. Micronebulizador con diseño anti-derrame, minimiza pérdidas de medicamento mientras se realiza la nebulización (6 cc). c. Con micronización de 1 a 4 micras. d. Con boquilla e. Con tubo corrugado. f. Adaptador en "T" g. Tubo conector universal (2.10 mt). h. Utilizable desde distintos ángulos. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado
634	9727	CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA: FENESTRADA No. 7.5 Fr. CÁNULA EXTERNA CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN, ENDOCÁNULA FENESTRADA, ESTÉRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE, CON CINTA DE FIJACIÓN AL CUELLO	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PARA TRAQUEOSTOMÍA FENESTRADA, CON BALÓN, 7.5 Fr.</b> a. Cánula externa de 7.5 Fr., con balón de baja presión b. Con endocánula fenestrada. c. Con cinta de fijación al cuello. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas			295	Insumo homologado
635	9728	HUMIDIFICADOR DE OXÍGENO, SISTEMA VENTURI, CON FILTRO EN LÍNEA DE AGUA, ESCALA SEÑALIZADORA DE AGUA, Y ALARMA A 4 PSI., DESCARTABLE.	HUMIDIFICADOR	SI		Modificación de la descripción del código	<b>HUMIFICADOR DE OXIGENO, SISTEMA VENTURI</b> a. Sistema Venturi (para administraciones exactas de oxígeno). b. Filtro en línea de agua y escala señalizadora. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado
636	9729	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 6.5, CON ESCALA DE cm EN cm, SIN BALÓN, CON CONECTOR DE 15 mm. LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL SIN BALÓN No. 6.5, PEDIÁTRICO</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) grado médico transparente. c. Tamaño: No. 6.5 d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para determinar la profundidad de colocación. e. Con punta tipo Murphy, cóncava, atraumática. f. Conector estándar de 15 mm. g. Libre de látex. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado
637	9730	TUBO NASO TRAQUEAL PREFORMADO CON BALÓN NO. 6, ESCALA GRADUADA BALÓN DE ALTO VOLUMEN BAJA PRESIÓN LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY CONECTOR DE 15 mm EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO NASOTRAQUEAL PREFORMADO CON BALÓN No. 6</b> a. Tamaño: No. 6 b. Escala graduada. c. Balón de baja presión y alto volumen. d. Línea radiopaca e. Punta tipo MURPHY. f. Conector de 15 mm g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
638	9731	TUBO NASO TRAQUEAL PREFORMADO CON BALÓN No. 6.5, ESCALA GRADUADA BALÓN DE ALTO VOLUMEN BAJA PRESIÓN LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY CONECTOR DE 15 mm EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO NASOTRAQUEAL PREFORMADO CON BALÓN No. 6.5</b> a. Tamaño: No. 6.5 b. Escala graduada. c. Balón de baja presión y alto volumen. d. Línea radiopaca e. Punta tipo MURPHY. f. Conector de 15 mm g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS		
639	9732	TUBO NASO TRAQUEAL PREFORMADO CON BALÓN No. 7, ESCALA GRADUADA BALÓN DE ALTO VOLUMEN BAJA PRESIÓN LINEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY CONECTOR DE 15 mm EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO NASOTRAQUEAL PREFORMADO CON BALÓN No. 7</b> a. Tamaño: No. 7 b. Escala graduada. c. Balón de baja presión y alto volumen. d. Línea radiopaca. e. Punta tipo MURPHY. f. Conector de 15 mm g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado	
640	9733	TUBO ENDOBRONQUIAL No. 37 GRADUADO, CON GUÍA, DE DOBLE LUMEN, PARA VENTILACIÓN SELECTIVA DE BRONQUIO IZQUIERDO CON BALÓN RADIOPACO TRAQUEAL Y BRONQUIAL ADAPTADOR DE TUBO A CIRCUITO, LINEA RADIOPACA Y PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOBRONQUIAL DE DOBLE LUMEN BRONQUIO IZQUIERDO No. 37.</b> a. Para ventilación selectiva de bronquio izquierdo. b. Material: Policloruro de Vinilo (PVC). c. Tamaño: No. 35. d. Con balón radiopaco traqueal y bronquial. e. Adaptador de tubo a circuito. f. Con guía. g. Línea radiopaca. h. Punta tipo MURPHY. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
641	9734	TUBO ENDOBRONQUIAL No. 37 GRADUADO, CON GUÍA, DE DOBLE LUMEN, PARA VENTILACIÓN SELECTIVA DE BRONQUIO DERECHO CON BALÓN RADIOPACO TRAQUEAL Y BRONQUIAL ADAPTADOR DE TUBO A CIRCUITO, LINEA RADIOPACA Y PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOBRONQUIAL DE DOBLE LUMEN BRONQUIO DERECHO No. 37.</b> a. Para ventilación selectiva de bronquio derecho. b. Material: Policloruro de Vinilo (PVC). c. Tamaño: No. 37. d. Con balón radiopaco traqueal y bronquial. e. Adaptador de tubo a circuito. f. Con guía. g. Línea radiopaca. h. Punta tipo MURPHY. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
642	9735	SET DE VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL DE PRESIÓN MEDIA DE ELASTÓMERO DE SILICÓN, CON CATÉTER VENTRICULAR, RESERVOIRIO Y CATÉTER DISTAL, TAMAÑO ADULTO, TIPO DIAFRAGMA, EMPAQUE DOBLE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL PRESIÓN MEDIA ADULTO.</b> a. De Silicón. b. Catéter ventricular con estilete. c. Reservorio. d. Catéter distal (peritoneal), tipo diafragma, libre de látex. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
643	9738	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECURRIMIENTO No. 1, CON AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (26 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECURRIMIENTO, CALIBRE 1, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 26 mm</b> a. Utilizada para unir tejidos blandos, ligaduras y procedimientos oftálmicos. b. Con aguja curva, ½ círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
644	9741	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO No. 5-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (13 mm) EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 45 cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, CALIBRE 5-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 13 mm</b> a. Indicada para la aproximación de tejidos en procedimientos de cirugía general, Ortopedia, Ginecología y Obstetricia, incluso en procedimientos cardiovasculares, oftalmológicos y neurológicos. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 13 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 45 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
645	9742	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) NO. 0, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA 2.4.0.1.2. (26mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO (POLIPROPILENO) CALIBRE 0, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 26 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo en procedimientos cardiovasculares, oftálmicos y neurológicos. b. Doble aguja curva 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo mínimo de hebra 65 cm. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
646	9745	SONDA LEVIN NASOGÁSTRICA DE PVC TRANSPARENTE, No. 20 FR, GRADUADA, DE 48 A 50" DE LARGO, CON AGUJEROS LATERALES DISTALES, LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, PUNTA ATRAUMÁTICA, DESCARTABLE, CONECTOR CÓNICO INTEGRADO, ESTÉRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASOGÁSTRICA TIPO LEVIN, 20 FF</b> a. Para aspiración de líquidos del estómago y duodeno y administración de fármacos, líquidos y/o alimentación enteral. b. Fabricada de policloruro de vinilo (PVC), grado médico, transparente. c. De 20 Fr y longitud: 122- 127 cm. d. Marcada desde el extremo distal cada 10 cm, desde 45 – 76 cm, con tinta indeleble y atóxica. e. Con 4 agujeros laterales, distales. f. Con línea centinela radiopaca en toda su longitud. g. La punta en su extremo distal, es de forma cilíndrica, atraumática, de bordes redondeados. h. Extremo proximal con un conector en forma de embudo, con tapadera adjunta. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
647	9746	SONDA LEVIN NASOGÁSTRICA DE PVC TRANSPARENTE, No. 8 FR, GRADUADA, DE 40 A 42" DE LARGO, CON AGUJEROS LATERALES DISTALES, LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, PUNTA ATRAUMÁTICA, DESCARTABLE, CONECTOR CÓNICO INTEGRADO, ESTÉRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASOGÁSTRICA TIPO LEVIN, 8 FF</b> a. Para aspiración de líquidos del estómago y duodeno y administración de fármacos, líquidos y/o alimentación enteral. b. Fabricada de policloruro de vinilo (PVC), grado médico, transparente. c. De 8 Fr y longitud: 100- 107 cm. d. Marcada desde el extremo distal con tinta indeleble y atóxica, a intervalos. e. Con 4 agujeros laterales, distales. f. Con línea centinela radiopaca en toda su longitud. g. La punta en su extremo distal, es de forma cilíndrica, atraumática, de bordes redondeados. h. Extremo proximal con un conector en forma de embudo, con tapadera adjunta. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Cumplimiento de la normativa de código de colores. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
648	9747	SONDA LEVIN NASOGÁSTRICA DE PVC TRANSPARENTE, No. 6 FR, GRADUADA, DE 34 A 36" DE LARGO, CON AGUJEROS LATERALES DISTALES, LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, PUNTA ATRAUMÁTICA, DESCARTABLE, CONECTOR CÓNICO INTEGRADO, ESTÉRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASOGÁSTRICA TIPO LEVIN, 6 FF</b> a. Para aspiración de líquidos del estómago y duodeno y administración de fármacos, líquidos y/o alimentación enteral. b. Fabricada de policloruro de vinilo (PVC), grado médico, transparente. c. De 6 Fr y longitud: 85- 92 cm. d. Marcada desde el extremo distal con tinta indeleble y atóxica, a intervalos. e. Con agujeros laterales, distales. f. Con línea centinela radiopaca en toda su longitud. g. La punta en su extremo distal, es de forma cilíndrica, atraumática, de bordes redondeados. h. Extremo proximal con un conector en forma de embudo, con tapadera adjunta. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Cumplimiento de la normativa de código de colores. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
649	9748	CATÉTER URINARIO EXTERNO, AUTOADHERIBLE, LIBRE DE LÁTEX, DE SILICÓN, TAMAÑO GRANDE, EMPAQUE INDIVIDUAL.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATETER URINARIO EXTERNO MASCULINO, GRANDE.</b> a. Para incontinencia urinaria masculina. b. Autoadherible. c. De silicon. d. Libre de látex. e. Estéril. f. Libre de pirógenos. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase I	2° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
650	9749	CATÉTER URINARIO EXTERNO, AUTOADHERIBLE, LIBRE DE LÁTEX, DE SILICÓN, TAMAÑO MEDIANO, EMPAQUE INDIVIDUAL.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATETER URINARIO EXTERNO MASCULINO, MEDIANO.</b> a. Para incontinencia urinaria masculina. b. Autoadherible. c. De silicon. d. Libre de látex. e. Estéril. f. Libre de pirógenos. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase I	2° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
651	9750	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN No. 14 FR. CON BALÓN DE 30 -50 cc Y 40 cm LARGO, TRES VÍAS, DOS AGUJEROS OPUESTOS EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, TRES VÍAS, 14 FR, CON BALÓN DE 30-50 cc</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De tres vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock, otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal y la tercera vía corresponde al canal de irrigación. c. Con balón de 30 – 50 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 – 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirógenos. h. Descartable. i. Paquete individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
652	9751	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN No. 16 FR. CON BALÓN DE 30 -50 cc Y 40 cm LARGO, TRES VÍAS, DOS AGUJEROS OPUESTOS EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, TRES VÍAS, 16 FR, CON BALÓN DE 30-50 cc</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De tres vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock, otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal y la tercera vía corresponde al canal de irrigación. c. Con balón de 30 – 50 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 – 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirógenos. h. Descartable. i. Paquete individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
653	9752	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN No. 24 FR. CON BALÓN DE 30 -50 cc Y 40 cm LARGO, TRES VÍAS, DOS AGUJEROS OPUESTOS EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, TRES VÍAS, 24 FR, CON BALÓN DE 30-50 cc</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De tres vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock, otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal y la tercera vía corresponde al canal de irrigación. c. Con balón de 30 – 50 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 – 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirógenos. h. Descartable. i. Paquete individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA BIENESTAR DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
654	9753	SONDA FOLEY DE LÁTEXCON RECUBIERTA DE SILICON No. 28 FR. CON BALÓN DE 30-50 cc Y 40 cm LARGO, TRES VÍAS, DOS AGUEROS OPUESTOS EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICON, TRES VÍAS, 26 Fr, CON BALÓN DE 30-50 cc</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De tres vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock, otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal y la tercera vía corresponde al canal de irrigación. c. Con balón de 30 – 50 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 – 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirógenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte del fabricante.	Urología	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
655	9754	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICON No. 28 FR. CON BALÓN DE 30-50 cc Y 40 cm LARGO, TRES VÍAS, DOS AGUEROS OPUESTOS EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICON, TRES VÍAS, 28 Fr, CON BALÓN DE 30-50 cc</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De tres vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock, otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal y la tercera vía corresponde al canal de irrigación. c. Con balón de 30 – 50 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 – 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirógenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte del fabricante.	Urología	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
656	9761	BOLSA PARA RECOLECCIÓN URINARIA PARA CAMA, CIRCUITO CERRADO Y DRENAJE, DISPOSITIVO DE CIERRE, VÁLVULA ANTIRREFLUJO, TUBO DE CONEXIÓN, ESCALA GRADUADA, CAPACIDAD DE 500 A 1,000 ml. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE	BOLSA	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA PARA RECOLECCIÓN URINARIA, CIRCUITO CERRADO, PARA CAMA, 500 a 1,000 ml</b> a. Para circuito cerrado y drenaje. b. Con capacidad de 500 a 1,000 ml. c. Con escala volumétrica graduada. d. Válvula antirreflujo. e. Con dispositivo de cierre. f. Tubo de conexión universal con tapón protector. g. Con sistema de sujeción a la cama. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
657	9762	CATÉTER SUBCLAVIO DE UN LUMEN PARA ADULTO DE POLIURETANO HIDROFÍLICO No. 18G DE 20-30 cm DE LARGO, CON DILATADOR Y GUIA HIDROFÍLICA, DESCARTABLE, RADIOPACO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL, UN LUMEN, 18 G DE 20-30 cm DE LONGITUD, ADULTO</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Doble lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 18 G, de 20-30 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
658	9763	CATÉTER SUBCLAVIO DE DOBLE LUMEN, PEDIÁTRICO DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, DE 20, 18G/5FR 13cm. DE LONGITUD, DESCARTABLE, RADIOPACO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL, DOBLE LUMEN 20, 18 G/ 5FR, 13 cm DE LONGITUD, PEDIÁTRICO</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Doble lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 20, 18G / 5FR, 13 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DE REQUISITO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
659	9764	CATÉTER SUBCLAVIO POLIURETANO HIDROFÍLICO DOBLE LUMEN 14G / 7FR, DE 20 A 30 cm DE LARGO, DESCARTABLE EN EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL Y LIBRE DE PIROGENOS. MATERIAL RADIOPACO, CON DILATADOR Y GUÍA HIDROFÍLICA, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL, DOBLE LUMEN, 14 G / 7 Fr, DE 20 A 30 cm DE LONGITUD, ADULTO</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Doble lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 14 G / 7 Fr, de 20 a 30 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
660	9766	CATÉTER SUBCLAVIO DE TRIPLE LUMEN, DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, PEDIÁTRICO, (UN) LUMEN 20 G, (DOS ) LUMENES 22 G / 5 FR, DE 13 cm DE LONGITUD, CON GUÍA HIDROFÍLICA, DESCARTABLE, RADIOPACO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL.	CATÉTER	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL, TRIPLE LUMEN, 20, 22, 22 G / 5Fr, 13 cm LONGITUD, PEDIÁTRICO,</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Triple lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 20, 22, 22 G / 5Fr, 13 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
661	9767	TUBO DE CLORURO DE POLIVINILO CON TRÓCAR PARA TORACOSTOMÍA, NO. 8, CON EXTREMO ABIERTO Y AGUJEROS LATERALES, LÍNEA CENTINELA CALDA, RADIOPACA, ESTÉRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER TORACIC CON TRÓCAR PARA TORACOSTOMÍA, 8 FR,</b> a. Dispositivo utilizado para el drenaje de sangre, aire, exudados y neumotórax. b. Catéter fabricado de Cloruro de Polivinilo (PVC) grado médico. c. Transparente. d. Flexible y resistente a las deformaciones. e. En su extremo proximal tiene forma de embudo que permite la interconexión con otros tubos. f. En su extremo distal posee orificios. g. Extremo distal recto o curvo. h. Con punta cónica o roma. i. Contiene línea radiopaca. j. Con escala de graduación con intervalos de 1-2 cm. k. Dimensiones de catéter: De 18-23 cm de longitud y 8 Fr. Trócar: l. Trócar de aluminio o acero inoxidable grado médico. m. Rígido con punta afilada que facilite la inserción. n. Estéril. o. Paquete individual.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
662	9768	VENDA DE YESO DE 4" X 4 A 5 Yd. DE FRAGUADO RAPIDO. VENDAS CUBIERTAS UNIFORMEMENTE POR CAPAS POROSAS DE YESO CALCINADO (CaSO4 1/2 H2O). EMPAQUE INDIVIDUAL, HERMETICO.	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VENDA DE YESO, 4" x 4-5 Yd</b> a. Tela de algodón 100%. b. Medidas: 4" x 4-5 Yd. (10 cm x 3.65 - 4.57 m) c. Libre de impurezas o defectos de tela (rasgadura, rotura, deshilachado). d. Fraguado rápido. e. Cubierta uniformemente de yeso calcinado (CaSO4 1/2 H2O). f. Fácil de moldear. g. En empaque que garantice la estabilidad de la venda e impida pre-fraguado. h. Paquete individual. i. Descartable. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
663	9769	BOLSA DE PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO (MIXTA), CON ADHESIVO PARA CIERRE E INDICADOR QUÍMICO DE ESTERILIZACIÓN, PARA esterilizar EN VAPOR Y GAS DE 7.5 X 21-28 cm	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA COMBINADA PAPEL-PLÁSTICO (MIXTA) SIN PALETÓN, 7.5 x 21-28 cm</b> a. Para esterilizar con vapor y gas. b. Medidas: 7.5 cm de ancho x 21-28 cm de largo. c. Grado Médico. d. Sin paletón, con adhesivo para cierre. e. Con indicador químico de esterilización. f. Paquete múltiple. g. Cumplimiento de al menos las normativas ISO11607 y/o EN868. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para esterilización		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
664	9770	BOLSA DE PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO (MIXTA), CON ADHESIVO PARA CIERRE E INDICADOR QUÍMICO DE ESTERILIZACIÓN, PARA esterilizar EN VAPOR Y GAS DE 8-12 X 19-23 cm	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA COMBINADA PAPEL-PLÁSTICO (MIXTA) SIN PALETÓN, 8-12 x 19-23 cm</b> a. Para esterilizar con vapor y gas. b. Medidas: 8-12 cm de ancho x 19-23 cm de largo. c. Grado Médico. d. Sin paletón, con adhesivo para cierre. e. Con indicador químico de esterilización. f. Empaque múltiple. g. Cumplimiento de al menos las normativas ISO11607 y/o EN868. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para esterilización			295	Insumo homologado
665	9771	BOLSA DE PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO (MIXTA), SIN PALETÓN, CON ADHESIVO PARA CIERRE E INDICADOR QUÍMICO DE ESTERILIZACIÓN, PARA esterilizar EN VAPOR Y GAS DE 13-15 X 25-28	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA COMBINADA PAPEL-PLÁSTICO (MIXTA) SIN PALETÓN, 13-15 x 25-28 cm</b> a. Para esterilizar con vapor y gas. b. Medidas: 13-15 cm de ancho x 25-28 cm de largo. c. Grado Médico. d. Sin paletón, con adhesivo para cierre. e. Con indicador químico de esterilización. f. Empaque múltiple. g. Cumplimiento de al menos las normativas ISO11607 y/o EN868. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para esterilización			295	Insumo homologado
666	9772	BOLSA DE PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO (MIXTA), CON PALETÓN, SIN ADHESIVO PARA CIERRE E INDICADOR QUÍMICO DE ESTERILIZACIÓN, PARA esterilizar EN VAPOR Y GAS DE 18-20 X 28-35 X 4-6 cm.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA COMBINADA PAPEL-PLÁSTICO (MIXTA) CON PALETÓN, 18-20 x 28-35 x 4-6 cm</b> a. Para esterilizar con vapor y gas. b. Medidas: 18-20 cm de ancho x 28-35 cm de largo. c. Grado médico. d. Con paletón, sin adhesivo para cierre. e. Con indicador químico de esterilización. f. Con paletón de 4-6 cm. g. Empaque múltiple. h. Cumplimiento de al menos las normativas ISO11607 y/o EN868. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para esterilización			295	Insumo homologado
667	9774	BOLSA DE PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO (MIXTA), CON PALETÓN, CON ADHESIVO PARA CIERRE E INDICADOR QUÍMICO DE ESTERILIZACIÓN, PARA esterilizar EN VAPOR Y GAS DE 20-23 cm X 31-35 cm X 4-6 cm.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA COMBINADA PAPEL-PLÁSTICO (MIXTA) CON PALETÓN, 20-23 x 31-35 x 4-6 cm</b> a. Para esterilizar con vapor y gas. b. Medidas: 20-23 cm de ancho x 31-35 cm de largo. c. Grado médico. d. Con paletón, sin adhesivo para cierre. e. Con indicador químico de esterilización. f. Con paletón de 4-6 cm. g. Empaque múltiple. h. Cumplimiento de al menos las normativas ISO11607 y/o EN868 - i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para esterilización			295	Insumo homologado
668	9775	BOLSA DE PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO (MIXTA), CON PALETÓN, SIN ADHESIVO PARA CIERRE E INDICADOR QUÍMICO DE ESTERILIZACIÓN, PARA esterilizar EN VAPOR Y GAS DE 30 X 50-55 X 4-6 cm.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA COMBINADA PAPEL-PLÁSTICO (MIXTA) CON PALETÓN, 30 x 50-55 x 4-6 cm</b> a. Para esterilizar con vapor y gas. b. Medidas: 30 cm de ancho x 50-55 cm de largo. c. Grado médico. d. Con paletón, sin adhesivo para cierre. e. Con indicador químico de esterilización. f. Con paletón de 4-6 cm. g. Empaque múltiple. h. Cumplimiento las normativas ISO11607 y/o EN868. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para esterilización			295	Insumo homologado
669	9776	BOLSA DE PAPEL Y PAPEL GRADO MÉDICO, CON PALETÓN, SIN ADHESIVO PARA CIERRE E INDICADOR QUÍMICO DE ESTERILIZACIÓN, PARA esterilizar EN VAPOR Y GAS DE 30-32 X 60- 62 X 10-12 cm.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA COMBINADA PAPEL-PLÁSTICO (MIXTA) CON PALETÓN, 30-32 x 60-62 x 10-12 cm</b> a. Para esterilizar con vapor y gas. b. Medidas: 30-32 cm de ancho x 60-62 cm de largo. c. Grado médico. d. Con paletón, sin adhesivo para cierre. e. Con indicador químico de esterilización. f. Con paletón de 10-12 cm. g. Empaque múltiple. h. Cumplimiento de las normativas ISO11607 y/o EN868. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para esterilización			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DESGASTO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA LOS CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
670	9777	BOLSA DE PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO (MIXTA), SIN PALETÓN, SIN ADHESIVO PARA CIERRE E INDICADOR QUÍMICO DE ESTERILIZACIÓN, PARA ESTERILIZAR EN VAPOR Y GAS DE 40-42 X 58-60.	BOLSA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA COMBINADA PAPEL-PLÁSTICO (MIXTA) SIN PALETÓN, 40-42 x 58-60 cm</b> a. Para esterilizar con vapor y gas. b. Medidas: 40-42 cm de ancho x 58-60 cm de largo. c. Grado Médico. d. Sin paletón, sin adhesivo para cierre. e. Con indicador químico de esterilización. f. Sin fuelle. g. Empaque múltiple. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Cumplimiento de las normativas ISO11607 y/o EN868-2. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para esterilización		295	Insumo homologado
671	9778	BOLSA DE PAPEL Y PLÁSTICO GRADO MÉDICO (MIXTA), CON PALETÓN, CON ADHESIVO PARA CIERRE E INDICADOR QUÍMICO DE ESTERILIZACIÓN, PARA ESTERILIZAR EN VAPOR Y GAS DE 50-52 X 65-67 X 8-10 cm	BOLSA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA COMBINADA PAPEL-PLÁSTICO (MIXTA) CON PALETÓN, 50-52 x 65-67 x 8-10 cm</b> a. Para esterilizar con vapor y gas. b. Medida: 50-52 cm de ancho x 65-67 cm de largo. c. Grado médico. d. Con paletón, con adhesivo para cierre. e. Con indicador químico de esterilización. f. Con fuelle de 8-10 cm. g. Empaque múltiple. h. Cumplimiento de las normativas ISO11607 y/o EN868-2. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para esterilización		295	Insumo homologado
672	9779	ESPECULO VAGINAL DESCARTABLE DE PVC RÍGIDO TRANSPARENTE NO ESTÉRIL, TAMAÑO GRANDE.	ESPÉCULO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPÉCULO VAGINAL DESCARTABLE, GRANDE</b> a. Utilizado para abrir la cavidad o el conducto a examinar para que el ginecólogo tome una muestra vaginal con el objetivo de realizar un diagnóstico o hacer un examen de la vagina o cuello del útero. b. Tamaño grande. c. De PVC rígido, plástico grado médico u otro material de características similares. d. Con cantos o bordes redondeados atraumáticos (sin filo). e. Transparente. f. No estéril. g. Empaque individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para Gineco-obstetricia		295	Insumo homologado
673	9820	AGUJA PARA BIOPSIA DE PIEL, TIPO PUNCH DE 5 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	AGUJA	SI	Requerimiento con sobre especificación.	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BIOPSIA DE PIEL, 5 mm</b> a. Tipo punch o sacabocados. b. Con hoja de acero inoxidable afilada de 5 mm de diámetro. c. Identificación segura de los tamaños de la hoja. d. Empuñadura antideslizante para una sujeción y control seguros. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Dermatología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
674	9821	AGUJA PARA BIOPSIA DE PIEL, TIPO PUNCH DE 6 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BIOPSIA DE PIEL, 6 mm</b> a. Tipo punch o sacabocados. b. Con hoja de acero inoxidable afilada de 6 mm de diámetro. c. Identificación segura de los tamaños de la hoja. d. Empuñadura antideslizante para una sujeción y control seguros. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Dermatología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
675	9823	AGUJA PARA BIOPSIA DE PIEL, TIPO PUNCH DE 8 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BIOPSIA DE PIEL, 8 mm</b> a. Tipo punch o sacabocados. b. Con hoja de acero inoxidable afilada de 8 mm de diámetro. c. Identificación segura de los tamaños de la hoja. d. Empuñadura antideslizante para una sujeción y control seguros. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Dermatología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
676	9824	AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA. No. 15 G X 7 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA No. 15G x 7 cm</b> a. Utilizada para la extracción del núcleo de un tejido óseo para su análisis / Aspirado modular o extracción de una pequeña cantidad de este tejido en forma líquida para su análisis. b. Diseño ergonómico del mango de cierre por torsión. c. Estilete de punta de diamante para una fácil penetración. d. Cánula fabricada en acero inoxidable grado quirúrgico. e. Dimensiones: Longitud 7 cm (2.68"). f. Calibre de la aguja: 15 G. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificados de calidad aplicables al insumo. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
677	9825	AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA. No. 15 G X 10 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA No. 15G x 10 cm</b> a. Utilizada para la extracción del núcleo de un tejido óseo para su análisis / Aspirado modular o extracción de una pequeña cantidad de este tejido en forma líquida para su análisis. b. Diseño ergonómico del mango de cierre por torsión. c. Estilete de punta de diamante para una fácil penetración. d. Cánula fabricada en acero inoxidable grado quirúrgico. e. Dimensiones: Longitud 10 cm (4"). f. Calibre de la aguja: 15 G. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificados de calidad aplicables al insumo. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
678	9826	AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA. No. 11 G X 10 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA No. 11G x 10 cm</b> a. Utilizada para la extracción del núcleo de un tejido óseo para su análisis / Aspirado modular o extracción de una pequeña cantidad de este tejido en forma líquida para su análisis. b. Diseño ergonómico del mango de cierre por torsión. c. Estilete de punta de diamante para una fácil penetración. d. Cánula fabricada en acero inoxidable grado quirúrgico. e. Dimensiones: Longitud 10 cm (4"). f. Calibre de la aguja: 11 G. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificados de calidad aplicables al insumo. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
679	9827	AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA. No. 11 G X 11.5 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA No. 11G x 15 cm</b> a. Utilizada para la extracción del núcleo de un tejido óseo para su análisis / Aspirado modular o extracción de una pequeña cantidad de este tejido en forma líquida para su análisis. b. Diseño ergonómico del mango de cierre por torsión. c. Estilete de punta de diamante para una fácil penetración. d. Cánula fabricada en acero inoxidable grado quirúrgico. e. Dimensiones: Longitud 15 cm (6"). f. Calibre de la aguja: 11 G. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
680	9828	AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA. No. 8 G X 10 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA No. 8G x 10 cm</b> a. Utilizada para la extracción del núcleo de un tejido óseo para su análisis / Aspirado modular o extracción de una pequeña cantidad de este tejido en forma líquida para su análisis. b. Diseño ergonómico del mango de cierre por torsión. c. Estilete de punta de diamante para una fácil penetración. d. Cánula fabricada en acero inoxidable grado quirúrgico. e. Dimensiones: Longitud 10 cm (4"). f. Calibre de la aguja: 8 G. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificados de calidad aplicables al insumo. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
681	9831	AMNIOTOMO DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL	AMNIOTOMO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AMNIOTOMO DESCARTABLE</b> a. Pinzas para la útero, Helerómetros, graduado en centímetros. b. Material: De polietileno o de otro material de características similares o superiores. c. Estéril. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para sala de partos		295	Insumo homologado
682	9835	SATIN HEMOSTÁTICO ABSORBIBLE, DE 5 X 10 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SOBRE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GASA DE CELULOSA OXIDADA REGENERADA (4-5 X 8-10 cm)</b> a. Ideal para detener el sangrado en las arterias capilares, venosas y pequeñas, donde no se puede controlar bien con métodos tradicionales como la ligadura. b. Dimensiones: Ancho (4 - 5 cm) x Longitud (8 - 10 cm). c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel	En nuestro medio se identifica como Satin (Nombre de un producto), pero se refiere una tira o gasa hemostática absorbible soluble con sustrato a base de fibras de celulosa oxidada regenerada.	Material Médico Quirúrgico	Hemostáticos		295	Insumo homologado
683	9837	CURACIÓN DE ALGODÓN COMPRIMIDO FORRADO DE GASA SINTÉTICA, CON BORDES SELLADOS, DE 9" X 8", EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ALGODÓN COMPRIMIDO PARA CURACIÓN 9" x 5"</b> a. Para tapar y comprimir directamente sobre la herida. b. Forrado de gasa sintética. c. Con bordes sellados. d. Dimensiones: Ancho 9" x Longitud 5". e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificados de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
684	9838	CURACIÓN DE ALGODÓN COMPRIMIDO FORRADO DE GASA SINTÉTICA, CON BORDES SELLADOS, DE 7.5" X 8", EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ALGODÓN COMPRIMIDO PARA CURACIÓN 7.5" x 8"</b> a. Para tapar y comprimir directamente sobre la herida. b. Forrado de gasa sintética. c. Con bordes sellados. d. Dimensiones: Ancho 7.5" x Longitud 8". e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificados de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
685	9839	CURACIÓN DE ALGODÓN COMPRIMIDO FORRADO DE GASA SINTÉTICA, CON BORDES SELLADOS, DE 8" X 10". EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ALGODÓN COMPRIMIDO PARA CURACIÓN 8" x 10"</b> a. Para tapar y comprimir directamente sobre la herida. b. Forrado de gasa sintética. c. Con bordes sellados. d. Dimensiones: Ancho 8" x Longitud 10". e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificados de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
686	9841	GASA NO ADHERENTE, CON CORTE EN "T", CON ANTIMICROBIANO, DE 10 X 10 cm. EMPAQUE ESTÉRIL.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GASA NO ADHERENTE, CON CORTE EN "T" DE 10 X 10 cm</b> a. Medida: 10 x 10 cm. b. Impregnada con agente o solución antimicrobiana. c. Empaque estéril. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
687	9842	GASA NO ADHERENTE, CON CORTE EN "T", CON ANTIMICROBIANO, DE 5 X 5 cm. EMPAQUE ESTÉRIL.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GASA NO ADHERENTE, CON CORTE EN "T" DE 5 x 5 cm</b> a. Medida: 5 x 5 cm. b. Impregnada con agente o solución antimicrobiana. c. Empaque estéril. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
688	9844	GASA CON MONOFILAMENTO RADIOPACO, BORDADO DE 4" X 8" X 16 PLIEGOS. EMPAQUE ESTÉRIL.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO QUIRÚRGICO DE GASA 4" x 8"</b> a. Utilizada en hemorragias graves para ayudar en el proceso de coagulación, ejerciendo presión sobre la herida. b. Dimensiones: Ancho 4" x Longitud 8" (Ancho 10 cm x Longitud 20 cm) c. Con hilo monofilamento radiopaco bordado. d. Presentación: 16 pliegos. e. Paquete estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
689	9845	SET DE CURACIÓN PEQUEÑO PARA SISTEMA DE PRESIÓN NEGATIVA CONSISTENTE EN: ESPONJA DE POLIURETANO DE 10 X 7.5 X 3.3cm, 1 APOSITO ADHERIBLE Y 1 REGULADOR DE PRESIÓN NEGATIVA, EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO QUIRÚRGICO DE GASA 4" x 8"</b> a. Utilizada en hemorragias graves para ayudar en el proceso de coagulación, ejerciendo presión sobre la herida. b. Dimensiones: Ancho 4" x Longitud 8" (Ancho 10 cm x Longitud 20 cm) c. Con hilo monofilamento radiopaco bordado. d. Presentación: 16 pliegos. e. Paquete estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
690	9846	SET DE CURACIÓN MEDIANO PARA SISTEMA DE PRESIÓN NEGATIVA, CONSISTENTE EN: 1 ESPONJA DE POLIURETANO DE 18 X 12.5 X 3.3 cm, 2 APOSITOS ADHERIBLES Y 1 REGULADOR DE PRESIÓN NEGATIVA, EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CURACIÓN PARA SISTEMA DE PRESIÓN NEGATIVA O TEREAPIA VAC (VACCUM ASISTED CLOSURE - CIERRE ASISTIDO POR PRESION NEGATIVA), PEQUEÑO</b> a. Tamaño: Pequeño b. Consistente en: c. Esponja de poliuretano de 10 x 7.5 x 3.2 cm. d. Un (1) apósito adherible. e. Un (1) regulador de presión negativa. f. Descartable. g. Paquete estéril. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
691	9847	SET DE CURACIÓN GRANDE PARA SISTEMA DE PRESIÓN NEGATIVA, CONSISTENTE EN: 1 ESPONJA DE POLIURETANO DE 26 X 15 X 3.3 cm, 2 APOSITOS ADHERIBLES Y 1 REGULADOR DE PRESIÓN NEGATIVA, EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CURACIÓN PARA SISTEMA DE PRESIÓN NEGATIVA O TEREPIA VAC (VACCUM ASISTED CLOSURE - CIERRE ASISTIDO POR PRESION NEGATIVA), MEDIANO</b> a. Tamaño: Mediano. b. Consistente en: c. Esponja de poliuretano de 18 x 12.5 x 3.2cm. d. Un (1) apósito adherible. e. Un (1) regulador de presión negativa. f. Descartable. g. Paquete estéril. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
692	9848	SET DE CURACIÓN PARA TALÓN SISTEMA DE PRESIÓN NEGATIVA, CONSISTENTE EN: 3 ESPONJAS DE POLIURETANO, 4 APOSITOS ADHERIBLES Y 1 REGULADOR DE PRESIÓN NEGATIVA, EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CURACIÓN PARA SISTEMA DE PRESIÓN NEGATIVA O TEREPIA VAC (VACCUM ASISTED CLOSURE - CIERRE ASISTIDO POR PRESION NEGATIVA), GRANDE</b> a. Tamaño: Grande. b. Consistente en: c. Esponja de poliuretano de 25.6 - 26 x 15 x 3.2cm. d. Un (1) apósito adherible. e. Un (1) regulador de presión negativa. f. Descartable. g. Paquete estéril. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
693	9849	SISTEMA DE CURACIÓN ABDOMINAL PARA SISTEMA VAC, CONSISTENTE EN: 2 ESPONJAS DE POLIURETANO PERFORADAS, 1 APOSITO NO ADHERENTE DE POLIURETANO CON 1 ESPONJA DE POLIURETANO ENCAPSULADA Y 4 APOSITOS ADHERENTES, Y 1 REGULADOR DE PRESIÓN NEGATIVA, EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CURACIÓN PARA TALÓN PARA SISTEMA VAC</b> a. Tres (3) esponjas de poliuretano. b. Cuatro (4) apósitos adheribles. c. Un (1) regulador de presión negativa. d. Descartable. e. Paquete estéril. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
694	9850	SET DE CURACIÓN EXTRA GRANDE PARA SISTEMA DE PRESIÓN NEGATIVA, CONSISTENTE EN: 1 ESPONJA DE POLIURETANO DE 58-62 X 30-35 X 1-2 cm, 4 APOSITOS ADHERIBLES Y 1 REGULADOR DE PRESIÓN NEGATIVA. EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CURACIÓN PARA SISTEMA DE PRESIÓN NEGATIVA O TEREAPIA VAC (VACUUM ASISTED CLOSURE - CIERRE ASISTIDO POR PRESION NEGATIVA), EXTRA GRANDE</b> a. Dos (2) esponjas de poliuretano perforadas. b. Un (1) apósito no adherente de poliuretano con 1 esponja de poliuretano encapsulada. c. Cuatro (4) apósitos adherentes. d. Un (1) regulador de presión negativa. e. Descartable. f. Paquete estéril. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
695	9854	SET DE CURACIÓN PEQUEÑO IMPREGNADO DE PLATA PARA SISTEMA DE PRESIÓN NEGATIVA CONSISTENTE EN: 1 ESPONJA DE POLIURETANO IMPREGNADA DE PLATA DE 10 X 7.5 X 3.3 cm, 1 APOSITO ADHERIBLE Y 1 REGULADOR DE PRESION NEGATIVA. EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CURACIÓN IMPREGNADO DE PLATA PARA SISTEMA DE PRESION NEGATIVA O TEREAPIA VAC (VACUUM ASISTED CLOSURE - CIERRE ASISTIDO POR PRESION NEGATIVA), PEQUEÑO</b> a. Tamaño: Pequeño b. Una (1) esponja de poliuretano de 10 x 7.5 x 3.2 cm. c. Un (1) apósito adherible. d. Un (1) regulador de presión negativa. e. Descartable. f. Paquete estéril. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
696	9855	SET DE CURACIÓN MEDIANO, IMPREGNADO DE PLATA PARA SISTEMA PRESIÓN NEGATIVA CONSISTENTE EN: 1 ESPONJA DE POLIURETANO IMPREGNADA DE PLATA DE 18 X 12.5 X 3.3 cm, 2 APOSITOS ADHERIBLES, 1 REGULADOR DE PRESION NEGATIVA. EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CURACIÓN IMPREGNADO DE PLATA PARA SISTEMA DE PRESION NEGATIVA O TEREAPIA VAC (VACUUM ASISTED CLOSURE - CIERRE ASISTIDO POR PRESION NEGATIVA), MEDIANO</b> a. Tamaño: Mediano. b. Una (1) esponja de poliuretano de 18 x 12.5 x 3.2cm. c. Dos (2) apósito adherible. d. Un (1) regulador de presión negativa. e. Descartable. f. Paquete estéril. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
697	9856	SET DE CURACIÓN GRANDE, IMPREGNADO DE PLATA PARA SISTEMA PRESIÓN NEGATIVA, CONSISTENTE EN: 1 ESPONJA DE POLIURETANO IMPREGNADA DE PLATA DE 26 X 15 X 3.3 cm, 2 APOSITOS ADHERIBLES Y 1 REGULADOR DE PRESION NEGATIVA. EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CURACIÓN IMPREGNADO DE PLATA PARA SISTEMA DE PRESION NEGATIVA O TEREAPIA VAC (VACUUM ASISTED CLOSURE - CIERRE ASISTIDO POR PRESION NEGATIVA), GRANDE</b> a. Tamaño: Grande. b. Una (1) esponja de poliuretano de 26 x 15 x 3.2cm. c. Dos (2) apósito adherible. d. Un (1) regulador de presión negativa. e. Descartable. f. Paquete estéril. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
698	9858	SET DE CURACIÓN PEQUEÑO DE ESPONJA DE ALCOHOL POLIVINIL PARA SISTEMA VAC CONSISTENTE EN: 1 ESPONJA DE ALCOHOL POLIVINIL DE 10 X 7.5 X 3.3 cm, 1 APOSITO ADHERIBLE Y 1 REGULADOR DE PRESION NEGATIVA. EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CURACIÓN DE ESPONJA DE ALCOHOL POLIVINIL PARA SISTEMA O TEREAPIA VAC (VACUUM ASISTED CLOSURE - CIERRE ASISTIDO POR PRESION NEGATIVA), PEQUEÑO</b> a. Tamaño: Pequeño b. Una (1) esponja de poliuretano de 10 x 7.5 x 3.2 cm. c. Un (1) apósito adherible. d. Un (1) regulador de presión negativa. e. Descartable. f. Paquete estéril. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
699	9859	SET DE CURACIÓN GRANDE DE ESPONJA DE ALCOHOL POLIVINIL PARA SISTEMA VAC CONSISTENTE EN: 1 ESPONJA DE ALCOHOL POLIVINIL DE 10 X 15 X 1 cm, 1 APOSITO ADHERIBLE Y 1 REGULADOR DE PRESION NEGATIVA. EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CURACIÓN DE ESPONJA DE ALCOHOL POLIVINIL PARA SISTEMA O TEREAPIA VAC (VACUUM ASISTED CLOSURE - CIERRE ASISTIDO POR PRESION NEGATIVA), GRANDE</b> a. Tamaño: Grande. b. Una (1) esponja de poliuretano de 10 x 15 x 1 cm. c. Un (1) apósito adherible. d. Un (1) regulador de presión negativa. e. Descartable. f. Paquete estéril. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
700	9860	RESERVORIO PARA SISTEMA DE CURACIÓN DE PRESIÓN NEGATIVA DE 500 ml, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD, TUBOS, CLAMP Y CONECTOR, EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	RESERVORIO PARA SISTEMA DE CURACIÓN DE PRESIÓN NEGATIVA DE 500 ml. a. Tubos, clamp y conector. b. Descartable. c. Empaque estéril. d. Compatible con el equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
701	9861	RESERVORIO PARA SISTEMA DE CURACIÓN DE PRESIÓN NEGATIVA DE 1000 ml, TUBOS, CLAMP Y CONECTOR COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD, EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	RESERVORIO PARA SISTEMA DE CURACIÓN DE PRESIÓN NEGATIVA DE 1,000 ml. a. Tubos, clamp y conector. b. Descartable. c. Empaque estéril. d. Compatible con el equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
702	9863	SET DE EXTENSIÓN MACHO - HEMBRA PARA MEDICIÓN DE PRESIÓN INVASIVA, EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	SET DE EXTENSIÓN MACHO - HEMBRA PARA MEDICIÓN DE PRESIÓN INVASIVA a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase III	3° Nivel			Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
703	9864	SET DE EXTENSIÓN MACHO - MACHO PARA MEDICIÓN DE PRESIÓN INVASIVA, EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	SET DE EXTENSIÓN MACHO - MACHO PARA MEDICIÓN DE PRESIÓN INVASIVA a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase III	3° Nivel			Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
704	9865	SET PARA MEDICIÓN DE GASTO CARDÍACO, POR TERMODILUCIÓN, EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	SET PARA MEDICIÓN DE GASTO CARDÍACO, POR TERMODILUCIÓN a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase II	2° Nivel			Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	323	Insumo homologado
705	9867	CATÉTER SUBCLAVIO DE DOBLE LUMEN, PEDIÁTRICO DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, IMPREGNADO DE MINOCICLINA Y RIFAMPICINA DE 4FR, 5 A 8 cm, DE LONGITUD, RADIOPACO, EMPAQUE INDIVIDUAL, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	CATÉTER VENOSO CENTRAL, DOBLE LUMEN, 4 Fr DE 5-8 cm DE LONGITUD, PEDIÁTRICO a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Doble lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 4 Fr, de 5-8 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Impregnado en antimicrobiano: Minociclina y Rifampicina. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
706	9868	CATÉTER SUBCLAVIO DE DOBLE LUMEN, PEDIÁTRICO DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, IMPREGNADO DE MINOCICLINA Y RIFAMPICINA DE 4FR, 12 A 15 cm, DE LONGITUD, RADIOPACO, EMPAQUE INDIVIDUAL, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	CATÉTER VENOSO CENTRAL, DOBLE LUMEN, 4 Fr DE 12-15 cm DE LONGITUD, PEDIÁTRICO a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Doble lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 4 Fr, de 12-15 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Impregnado en antimicrobiano: Minociclina y Rifampicina. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
707	9869	CATÉTER SUBCLAVIO DE DOBLE LUMEN, PEDIÁTRICO DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, IMPREGNADO DE MINOCICLINA Y RIFAMPICINA DE 5 Fr. 5 A 8 cm. DE LONGITUD, RADIOPACO, EMPAQUE INDIVIDUAL, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL, DOBLE LUMEN, 5 Fr DE 5-8 cm DE LONGITUD, PEDIÁTRICO</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Doble lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 5 Fr, de 5-8 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Impregnado en antimicrobiano: Minociclina y Rifampicina. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
708	9870	CATÉTER SUBCLAVIO DE DOBLE LUMEN, PEDIÁTRICO DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, IMPREGNADO DE MINOCICLINA Y RIFAMPICINA DE 5 Fr. 12 A 15 cm. DE LONGITUD, RADIOPACO, EMPAQUE INDIVIDUAL, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL, DOBLE LUMEN, 5 Fr DE 12-15 cm DE LONGITUD, PEDIÁTRICO</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Doble lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 5 Fr, de 12-15 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Impregnado en antimicrobiano: Minociclina y Rifampicina. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
709	9871	SISTEMA DE VENOCCLISIS PARA BOMBA DE INFUSION MICRO (CASSETTE) EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	EQUIPO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE VENOCCLISIS PARA BOMBA DE INFUSION, MICRO CASSETTE</b> a. Micro (Cassette) b. Con dispositivo de seguridad para administración sin aguja. c. Con sitio de inyección en "Y". d. Usado para la administración de infusiones de terapias que requieran un preciso control de flujo al paciente. e. Estéril. f. Libre de pirogenos. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
710	9872	CATÉTER SUBCLAVIO POLIURETANO HIDROFÍLICO IMPREGNADO DE MINOCICLINA Y RIFAMPICINA, TRIPLE LUMEN NO. 5FR, DE 5 A 8 cm DE LARGO, MATERIAL RADIOPACO, CON DILATADOR Y GUÍA HIDROFÍLICA, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL, TRIPLE LUMEN, 5 Fr DE 5-8 cm DE LONGITUD</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Triple lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 5 Fr, de 5-8 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Impregnado en antimicrobiano: Minociclina y Rifampicina. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
711	9873	CATÉTER SUBCLAVIO POLIURETANO HIDROFÍLICO IMPREGNADO DE MINOCICLINA Y RIFAMPICINA, TRIPLE LUMEN NO. 5FR, DE 12 A 15 cm DE LARGO, MATERIAL RADIOPACO, CON DILATADOR Y GUÍA HIDROFÍLICA, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL, TRIPLE LUMEN, 5 Fr DE 12-15 cm DE LONGITUD</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Triple lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 5 Fr, de 12-15 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Impregnado en antimicrobiano: Minociclina y Rifampicina. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA BIENESTAR DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
712	9874	CATÉTER SUBCLAVIO POLIURETANO HIDROFÍLICO IMPREGNADO DE MINOCICLINA Y RIFAMPICINA, TRIPLE LUMEN NO. 7FR, DE 5 A 8 cm DE LARGO, MATERIAL RADIOOPACO, CON DILATADOR Y GUÍA HIDROFÍLICA, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE. .	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL, TRIPLE LUMEN, 7 Fr DE 5-8 cm DE LONGITUD</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Triple lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 7 Fr, de 5-8 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Impregnado en antimicrobiano: Minociclina y Rifampicina. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
713	9875	CATÉTER SUBCLAVIO POLIURETANO HIDROFÍLICO IMPREGNADO DE MINOCICLINA Y RIFAMPICINA, TRIPLE LUMEN NO. 7FR, DE 12 A 15 cm DE LARGO, MATERIAL RADIOOPACO, CON DILATADOR Y GUÍA HIDROFÍLICA, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE. .	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL, TRIPLE LUMEN, 7 Fr DE 12-15 cm DE LONGITUD, ADULTO/PEDIÁTRICO</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Triple lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 7 Fr, de 12-15 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Impregnado en antimicrobiano: Minociclina y Rifampicina. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
714	9876	CATÉTER SUBCLAVIO POLIURETANO HIDROFÍLICO IMPREGNADO DE MINOCICLINA Y RIFAMPICINA, TRIPLE LUMEN NO. 9FR, DE 5 A 8 cm DE LARGO, MATERIAL RADIOOPACO, CON DILATADOR Y GUÍA HIDROFÍLICA, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE. .	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL, TRIPLE LUMEN, 9 Fr DE 5-8 cm DE LONGITUD, ADULTO/PEDIÁTRICO</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Triple lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 9 Fr, de 5-8 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Impregnado en antimicrobiano: Minociclina y Rifampicina. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
715	9877	CATÉTER SUBCLAVIO POLIURETANO HIDROFÍLICO IMPREGNADO DE MINOCICLINA Y RIFAMPICINA, TRIPLE LUMEN NO. 9FR, DE 12 A 15 cm DE LARGO, MATERIAL RADIOOPACO, CON DILATADOR Y GUÍA HIDROFÍLICA, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE. .	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL, TRIPLE LUMEN, 9 Fr DE 12-15 cm DE LONGITUD, ADULTO/PEDIÁTRICO</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Triple lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 9 FR, de 12-15 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Impregnado en antimicrobiano: Minociclina y Rifampicina. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
716	9878	BOLSA CON VÁLVULA DE HEIMLICH UNIDIRECCIONAL, PARA DRENAJE TORÁCICO, DE 1000 ml DE CAPACIDAD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA CON VÁLVULA DE HEIMLICH UNIDIRECCIONAL, 1,000 - 2,000 ml</b> a. Para drenaje torácico, utilizando una válvula unidireccional que desemboca en un dispositivo de recolección flexible y evita el retorno de gases o líquidos al espacio pleural. b. Capacidad: 1000-2000 ml. c. Conexión Luer-lock. d. Con filtro. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE EQUIPO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MEDICO QUIRURGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS	
717	9880	CONECTOR EN "Y", MATERIAL PLÁSTICO, PARA ADAPTAR A Sonda. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CONECTOR	SI		Modificación de la descripción del código	<b>CONECTOR EN "Y", MATERIAL PLÁSTICO, PARA ADAPTAR A Sonda</b> a. Material: plástico b. Con conector de 15 mm diámetro c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2º Nivel	Definir para que equipo lo están solicitando.	Consumibles			Insumos no médicos de uso general	295	Insumo homologado
718	9883	INJERTO VASCULAR DE POLITETRAFLUOROETILENO(PTFE), IMPREGNADO DE CARBÓN PROLÍTICO 6 mm X 70 cm. EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL.	INJERTO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>INJERTO VASCULAR DE POLITETRAFLUOROETILENO (PTFE), 6 mm x 70 cm</b> a. Es una prótesis vascular sintética hecha de politetrafluoroetileno expandido (ePTFE), está disponible en configuraciones rectas, cónicas y de trompeta que ofrecen la capacidad de igualar o alterar la dinámica del flujo del vaso. b. Dimensiones: 6 mm x 70 cm. c. Impregnado de carbón prolítico. d. Estéril. e. Empaque doble. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g.Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Prótesis			295	Insumo homologado
719	9884	INJERTO VASCULAR DE POLITETRAFLUOROETILENO(PTFE), IMPREGNADO DE CARBÓN PROLÍTICO 7 mm X 70 cm. EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL.	INJERTO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>INJERTO VASCULAR DE POLITETRAFLUOROETILENO (PTFE), 7 mm x 70 cm.</b> a. Es una prótesis vascular sintética hecha de politetrafluoroetileno expandido (ePTFE), está disponible en configuraciones rectas, cónicas y de trompeta que ofrecen la capacidad de igualar o alterar la dinámica del flujo del vaso. b. Dimensiones: 7 mm x 70 cm. c. Impregnado de carbón prolítico. d. Estéril. e. Empaque doble. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Prótesis			295	Insumo homologado
720	9885	INJERTO VASCULAR DE POLITETRAFLUOROETILENO(PTFE), IMPREGNADO DE CARBÓN PROLÍTICO 8 mm X 70 cm. EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL.	INJERTO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>INJERTO VASCULAR DE POLITETRAFLUOROETILENO (PTFE), 8 mm X 70 cm</b> a. Es una prótesis vascular sintética hecha de politetrafluoroetileno expandido (ePTFE), está disponible en configuraciones rectas, cónicas y de trompeta que ofrecen la capacidad de igualar o alterar la dinámica del flujo del vaso. b. Dimensiones: 8 mm x 70 cm. c. Impregnado de carbón prolítico. d. Estéril. e. Empaque doble. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Prótesis			295	Insumo homologado
721	9888	INJERTO VASCULAR DE POLITETRAFLUOROETILENO(PTFE), IMPREGNADO DE CARBÓN PROLÍTICO 6 mm X 40 cm. EMPAQUE DOBLE, ESTÉRIL.	INJERTO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>INJERTO VASCULAR DE POLITETRAFLUOROETILENO (PTFE), 6 mm x 40 cm</b> a. Es una prótesis vascular sintética hecha de politetrafluoroetileno expandido (ePTFE), está disponible en configuraciones rectas, cónicas y de trompeta que ofrecen la capacidad de igualar o alterar la dinámica del flujo del vaso. b. Dimensiones: 6 mm x 40 cm. c. Impregnado de carbón prolítico. d. Estéril. e. Empaque doble. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Prótesis			295	Insumo homologado
722	9889	COJIN INFLABLE DE KELLY PARA PARAPLÉJICO, DE LÁTEX.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>COJIN INFLABLE DE KELLY</b> a. Para uso en paciente parapléjico. b. Fabricado en vinil lavable. c. Dimensiones: Diámetro 50 cm x Longitud 110 cm aproximadamente. d. Costuras cerradas. e. Lengüeta larga. f. Sistema inflable mediante perilla con válvula de presión y liberación de aire. g. Certificados de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2º Nivel		Consumibles			Inmovilizadores y afines	254	Insumo homologado
723	9890	SÁBANA TÉRMICA PARA PEDIATRÍA, ELABORADA CON DOS PLEGOS DE POLIETILENO TRILAMINAR CON SUPERFICIE NO TRENZADA, CALENTADA POR MECANISMO DE CONVECCIÓN. DESCARTABLE. 63 cm ANCHO, 104 cm LONGITUD.	SÁBANA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SÁBANA TÉRMICA PARA USO EN PACIENTE PEDIATRICO</b> a. Material: elaborada con dos pliegos de polietileno trilaminar con superficie no trenzada.Medidas: 63 cm ancho, 104 cm longitud. b. Calentada por mecanismo de convección. d. Descartable. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS	
724	9891	PIERNERA DE COMPRESIÓN NEUMÁTICA DE TRES CÁMARAS CON CONECTORES PLÁSTICOS, TAMAÑO MEDIANO, PARA BOMBA DE COMPRESIÓN SECUENCIAL.	PIERNERA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PIERNERA DE COMPRESIÓN NEUMÁTICA DE TRES CÁMARAS CON CONECTORES PLÁSTICOS, MEDIANO</b> a. Tamaño mediano. b. De tres cámaras con conectores plásticos. c. Para bomba de compresión secuencial. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación				298	Insumo homologado
725	9892	PIERNERA DE COMPRESIÓN NEUMÁTICA DE TRES CÁMARAS CON CONECTORES PLÁSTICOS, TAMAÑO GRANDE, PARA BOMBA DE COMPRESIÓN SECUENCIAL.	PIERNERA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PIERNERA DE COMPRESIÓN NEUMÁTICA DE TRES CÁMARAS CON CONECTORES PLÁSTICOS, GRANDE</b> a. Tamaño grande. b. De tres cámaras con conectores plásticos. c. Para bomba de compresión secuencial. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación				298	Insumo homologado
726	9895	CATÉTER DE EMBOLECTOMIA DE UN LUMEN, No. 3 Fr, 80 cm DE LONGITUD, RADIOPACO, CALIBRADO, CON JERINGA PARA INSUFLAR BALÓN, ESTÉRIL, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER PARA EMBOLECTOMÍA ARTERIAL, UN LUMEN, 3 Fr</b> a. Indicado para la eliminación de trombos en los vasos en el sistema arterial. El kit incluye: b. Un catéter fabricado de cloruro de polivinilo (PVC), de un solo lumen. Material radiopaco. c. El catéter tiene un balón de látex en el extremo distal. d. El catéter en su extremo proximal tiene forma de cono para inflar el balón. e. Incluye jeringa para insuflar el balón. f. Dimensiones: Calibre 3 Fr. Longitud: 80 cm. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres			295	Insumo homologado
727	9896	CATÉTER DE EMBOLECTOMIA DE UN LUMEN, No. 4 Fr, 80 cm DE LONGITUD, RADIOPACO, CALIBRADO, CON JERINGA PARA INSUFLAR BALÓN, ESTÉRIL, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER PARA EMBOLECTOMÍA ARTERIAL, UN LUMEN, 4 Fr</b> a. Indicado para la eliminación de trombos en los vasos en el sistema arterial. El kit incluye: b. Un catéter fabricado de cloruro de polivinilo (PVC), de un solo lumen. Material radiopaco. c. El catéter tiene un balón de látex en el extremo distal. d. El catéter en su extremo proximal tiene forma de cono para inflar el balón. e. Incluye jeringa para insuflar el balón. f. Dimensiones: Calibre 4 Fr. Longitud: 80 cm. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres			295	Insumo homologado
728	9897	CATÉTER DE EMBOLECTOMIA DE UN LUMEN, No. 5 Fr, 80 cm DE LONGITUD, RADIOPACO, CALIBRADO, CON JERINGA PARA INSUFLAR BALÓN, ESTÉRIL, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER PARA EMBOLECTOMÍA ARTERIAL, UN LUMEN, 5 Fr</b> a. Indicado para la eliminación de trombos en los vasos en el sistema arterial. El kit incluye: b. Un catéter fabricado de cloruro de polivinilo (PVC), de un solo lumen. Material radiopaco. c. El catéter tiene un balón de látex en el extremo distal. d. El catéter en su extremo proximal tiene forma de cono para inflar el balón. e. Incluye jeringa para insuflar el balón. f. Dimensiones: Calibre 5 Fr. Longitud: 80 cm. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres			295	Insumo homologado
729	9898	CATÉTER DE EMBOLECTOMIA DE UN LUMEN, No. 6 Fr, 80 cm DE LONGITUD, RADIOPACO, CALIBRADO, CON JERINGA PARA INSUFLAR BALÓN, ESTÉRIL, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER PARA EMBOLECTOMÍA ARTERIAL, UN LUMEN, 6 Fr</b> a. Indicado para la eliminación de trombos en los vasos en el sistema arterial. El kit incluye: b. Un catéter fabricado de cloruro de polivinilo (PVC), de un solo lumen. Material radiopaco. c. El catéter tiene un balón de látex en el extremo distal. d. El catéter en su extremo proximal tiene forma de cono para inflar el balón. e. Incluye jeringa para insuflar el balón. f. Dimensiones: Calibre 6 Fr. Longitud: 80 cm. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres			295	Insumo homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO O INSUMO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
730	9899	CATÉTER DE EMBOLECTOMIA DE UN LUMEN, No. 7 Fr, 80 cm DE LONGITUD, RADIOPACO, CALIBRADO, CON JERINGA PARA INSUFLAR BALÓN, ESTÉRIL, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER PARA EMBOLECTOMÍA ARTERIAL, UN LUMEN, 7 Fr</b> a. Indicado para la eliminación de trombos en los vasos en el sistema arterial. El kit incluye: b. Un catéter fabricado de cloruro de polivinilo (PVC), de un solo lumen. Material radiopaco. c. El catéter tiene un balón de látex en el extremo distal. d. El catéter en su extremo proximal tiene forma de cono para inflar el balón. e. Incluye jeringa para insuflar el balón. f. Dimensiones: Calibre 7 Fr. Longitud: 80 cm. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
731	9904	CATÉTER URETERAL RECTO PUNTA ABIERTA, ROMA Y DOS ORIFICIOS LATERALES. No. 6 Fr. LONGITUD DE 70 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER URETERAL DE PVC, RECTO, PUNTA ABIERTA, ROMA Y DOS ORIFICIOS LATERALES 6 Fr (70 cm)</b> a. Tamaño: 6 Fr. longitud de 70 cm. b. Radiopaco. c. Graduación en cm. d. Dos (2) marcadores diferentes para identificar el lado derecho/ izquierdo. e. Adaptador Luer-Lock incluido, con fiador. f. No contiene látex. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
732	9911	SET DE CATÉTER URETERAL TIPO DOBLE "J" DE POLIURETANO ALIFATICO, No.3 Fr, DE 10 A 16 cm. DE LONGITUD, CON AGUJEROS EN LOS DOS EXTREMOS, RADIOPACO, CON GUÍA TEFLONADA FLEXIBLE, CON INTRODUCTOR, CON SUTURA, CON 1 CLAMP, EMPAQUE INDIVIDUAL DOBLE, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CATÉTER URETERAL TIPO DOBLE "J" DE POLIURETANO BIOCOMPATIBLE, 3 Fr (10-16 CM)</b> a. Tamaño: 3 Fr, de 10 a 16 cm. de longitud. b. Con agujeros en los dos extremos. c. Radiopaco, con guía teflonada flexible. d. Con introductor, con sutura, con 1 clamp. e. Estéril, libre de pirógenos. f. Descartable. g. Empaque individual doble. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
733	9912	SET DE CATÉTER URETERAL TIPO DOBLE "J" DE POLIURETANO ALIFATICO, No.5 Fr, DE 14 A 16 cm. DE LONGITUD, CON AGUJEROS EN LOS DOS EXTREMOS, RADIOPACO, CON GUÍA TEFLONADA FLEXIBLE, CON INTRODUCTOR, CON SUTURA, CON 1 CLAMP, EMPAQUE INDIVIDUAL DOBLE, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CATÉTER URETERAL TIPO DOBLE "J" DE POLIURETANO BIOCOMPATIBLE, 5 Fr (14-16 MM)</b> a. Tamaño: 5 Fr, de 14 a 16 cm. de longitud. b. Con agujeros en los dos extremos. c. Radiopaco, con guía teflonada flexible. d. Con introductor, con sutura, con 1 clamp. e. Estéril, libre de pirógenos. f. Descartable. g. Empaque individual doble. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
734	9913	PINZA TIPO DORMIA PARA URETEROSCOPIA, No. 4 Fr X 90 cm DE LONGITUD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CESTAS HELICOIDALES PARA URETEROSCOPIA (PARA RETENCIÓN Y EXTRACCIÓN DE PIEDRAS), 4 Fr</b> a. Se utiliza para sujetar y eliminar el cuerpo extraño del tracto alimenticio en el cuerpo humano en el uso combinado del endoscopio. b. De acero inoxidable o nítinol. c. Tamaño: 4 Fr. x 90 cm de longitud. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase I	3° Nivel			Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia		295	Insumo homologado
735	9915	SET DE DRENAJE HEPÁTICO PERCUTÁNEO CONSISTENTE EN: CATÉTER PARA DRENAJE TIPO MALENCOT No. 16 Fr, BISTURÍ, TRÓCAR PARA PUNCIÓN, GUÍA TEFLONADA, DILATADORES DE FASCIA 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 Fr, CONECTOR A BOLSA COLECTORA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE DRENAJE HEPÁTICO PERCUTÁNEO TIPO MALENCOT, 16 Fr</b> a. Se utiliza para la colocación percutánea de un catéter Malecot en la pelvis renal para el drenaje de la nefrostomía. b. Catéter para drenaje tipo Malecot, 16 Fr. c. Bisturí. d. Trócar para punción. e. Guía teflonada. f. Dilatadores de fascia 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 fr. g. Conector a bolsa colectora. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE BIENES DE CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS
736	9917	ASA PARA RESECCIÓN DE VÁSTAGO TRANSURETRAL, No. 24 FR. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	ASA	NO	ntación a marca espe	Modificación de la descripción del código	<b>ASA O ELECTRODO PARA RESECCIÓN DE VÁSTAGO TRANSURETRAL, 24 Fr</b> a. Electrodo electroquirúrgico para uso en urología. b. Tamaño: 24 Fr. c. Con 30° de inclinación. d. Asa Monopolar e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con equipo existen en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
737	9919	CATÉTER BALÓN PARA DILATACIÓN URETERAL DE ALTA PRESIÓN: CATÉTER No. 5.8 FR. CON REVESTIMIENTO HIDROPLUS BALÓN INFLADO 15 FR. X 75 cm DE LONGITUD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER BALÓN PARA DILATACIÓN URETERAL, ALTA PRESIÓN, 15 Fr</b> a. Para la dilatación ureteral previa a la manipulación de cálculos ureterales o de una ureteroscopia y dilatación intramural del uréter. b. Cuerpo del balón inflado 15 Fr. c. De polietileno o nylon. d. Dimensiones: Longitud (65-75 mm) e. Catéter 5.8 Fr. f. Radiopaco. g. Con revestimiento. h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres	295	Insumo homologado
738	9923	SOLUCIÓN DE GLUCINA 1.5% BOLSA DE 3000 ml. PARA ENDOSCOPIA VESICAL. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, MATERIAL DE CONSUMIBLES.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SOLUCIÓN DE GLUCINA 1.5% PARA ENDOSCOPIA VESICAL, 3,000 ml</b> a. Fluido de irrigación urológica en los procesos transuretrales en que es necesario la endoscopia para distender e irrigar la vejiga urinaria. b. Presentación: bolsa de 3000 ml. c. Material de consumibles. d. Estéril. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Urología	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos	261	Insumo homologado
739	9924	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO EXPANDIBLE No. 4-0, DOBLE AGUJA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA CILINDRICA, 2.4.0.1.2. (13mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS.	SUTURA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, EXPANDIBLE DE POLITETRAFLUOROETILENO, CALIBRE 4-0, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 13 mm</b> a. Se utilizan especialmente en la cirugía vascular y cardíaca. b. Con doble aguja, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 13 mm (± 1 mm) d. Libre de pirogenos. e. Estéril. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures	295	Insumo homologado
740	9925	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO EXPANDIBLE No. 6-0, DOBLE AGUJA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA CILINDRICA, 2.4.0.1.2. (6.5 mm), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS.	SUTURA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO, EXPANDIBLE DE POLITETRAFLUOROETILENO, CALIBRE 6-0, DOBLE AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILINDRICA, 6.5 mm</b> a. Se utilizan especialmente en la cirugía vascular y cardíaca. b. Con doble aguja, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 6.5 mm (± 1 mm). d. Libre de pirogenos. e. Estéril. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures	295	Insumo homologado
741	9927	RECARGA DE 20 CLIPS, TAMAÑO MEDIANO, PARA APLICADOR DE CLIPS EN CIRUGIA CONVENCIONAL. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	RECARGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA DE 20 CLIPS, MEDIANO</b> a. Para aplicador de clips en cirugía convencional. b. Tamaño mediano. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad médica. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles	Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
742	9928	ENGRAPADORA LINEAL NO CORTANTE DE 30 mm, CON ROTACIÓN DE 320 GRADOS Y CABEZA ARTICULADA A 120 GRADOS, CON GRAPAS DE TITANIO DE 4.8 mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ENGRAPADORA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ENGRAPADORA LINEAL NO CORTANTE ARTICULADA, GRAPAS DE TITANIO 4.8 mm, 30 mm.</b> a. Con rotación de 320 grados y cabeza articulada a 120 grados. b. Con grapas de titanio de 4.8 mm. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles	Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
743	9929	ENGRAPADORA LÍNEAL NO CORTANTE DE 55 mm, CON ROTACIÓN DE 320 GRADOS Y CABEZA ARTICULADA A 120 GRADOS, CON GRAPAS DE TITANIO DE 3.5 mm.CÓDIGO DE COLOR AZUL. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL,DESCARTABLE.	ENGRAPADORA	SI	ntación a marca espec	Modificación de la descripción del código	<b>ENGRAPADORA LÍNEAL NO CORTANTE ARTICULADA, GRAPAS DE TITANIO 3.5 mm</b> a. Con rotación de 320 grados y cabeza articulada a 120 grados. b. Con grapas de titanio de 3.5 mm. c. Código de color. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
744	9933	RECARGA PARA ENGRAPADORA LÍNEAL NO CORTANTE DE 60 mm CON GRAPAS DE TITANIO.CÓDIGO COLOR VERDE. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA PARA ENGRAPADORA LÍNEAL NO CORTANTE, 60 mm</b> a. Con grapas de titanio. b. Código color verde. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad médica. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
745	9942	RECARGA DE 30 mm.CÓDIGO AZUL, CON GRAPAS DE 3.5 mm, CON CUCHILLA PROPIA, PARA ENGRAPADORA LÍNEAL CORTANTE ENDOSCÓPICA UNIVERSAL. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	SI	ntación a marca espec	Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA PARA ENGRAPADORA LÍNEAL CORTANTE ENDOSCÓPICA UNIVERSAL, CON GRAPAS DE 3.5 mm, 30 mm.</b> a. Con grapas de 3.5 mm. b. Código de color. c. Con cuchilla propia. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad médica. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
746	9944	RECARGA DE 45 mm.CÓDIGO AZUL, CON GRAPAS DE 3.5 mm, CON CUCHILLA PROPIA, PARA ENGRAPADORA LÍNEAL CORTANTE ENDOSCÓPICA UNIVERSAL. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	SI	ntación a marca espec	Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA PARA ENGRAPADORA LÍNEAL CORTANTE ENDOSCÓPICA UNIVERSAL, CON GRAPAS DE 3.5 mm, 45 mm.</b> a. Con grapas de 3.5 mm. b. Código de color. c. Con cuchilla propia. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad médica. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
747	9945	RECARGA DE 45 mm.CÓDIGO VERDE, CON GRAPAS DE 4.8 mm, CON CUCHILLA PROPIA, PARA ENGRAPADORA LÍNEAL CORTANTE ENDOSCÓPICA UNIVERSAL. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	SI	ntación a marca espec	Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA PARA ENGRAPADORA LÍNEAL CORTANTE ENDOSCÓPICA UNIVERSAL DE 45 mm.</b> a. Con grapas de 4.8 mm. b. Código de color. c. Con cuchilla propia. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad médica. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
748	9946	RECARGA DE 60 mm.CÓDIGO AZUL, CON GRAPAS DE 3.5 mm, CON CUCHILLA PROPIA, PARA ENGRAPADORA LÍNEAL CORTANTE ENDOSCÓPICA UNIVERSAL. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	SI	ntación a marca espec	Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA PARA ENGRAPADORA LÍNEAL CORTANTE ENDOSCÓPICA UNIVERSAL DE 60 mm.</b> a. Con grapas de 3.5 mm. b. Código de color. c. Con cuchilla propia. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad médica. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
749	9947	RECARGA DE 60 mm.CÓDIGO VERDE, CON GRAPAS DE 4.8 mm, CON CUCHILLA PROPIA, PARA ENGRAPADORA LÍNEAL CORTANTE ENDOSCÓPICA UNIVERSAL. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA PARA ENGRAPADORA LÍNEAL CORTANTE ENDOSCÓPICA UNIVERSAL DE 60 mm.</b> a. Con grapas de 4.8 mm. b. Código verde. c. Con cuchilla propia. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad médica. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
750	9949	INSTRUMENTO PARA ELABORACIÓN DE BOLSA DE TABACO DE 45 mm, CON GRAPAS DE ACERO INOXIDABLE Y SUTURA NO ABSORBIBLE DE POLIÉSTER TRENZADO No. 2-0, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	INSTRUMENTO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>INSTRUMENTO PARA ELABORACIÓN DE BOLSA DE TABACO DE 45 mm</b> a. Con grapas de acero inoxidable. b. Sutura no absorbible de poliéster trenzado No. 2-0. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Consumibles	Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
751	9950	INSTRUMENTO PARA ELABORACIÓN DE BOLSA DE TABACO DE 65 mm, CON GRAPAS DE ACERO INOXIDABLE Y SUTURA NO ABSORBIBLE DE NYLON MONOFILAMENTO No. 2-0, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	INSTRUMENTO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>INSTRUMENTO PARA ELABORACIÓN DE BOLSA DE TABACO DE 65 mm</b> a. Con grapas de acero inoxidable. b. Sutura no absorbible de poliéster trenzado No. 2-0. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Consumibles	Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
752	9952	MALLA DE POLIPROPILENO DE 12" X 12" PARA CORRECCIÓN DE HERNIA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	MALLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MALLA DE POLIPROPILENO DE 12" X 12" PARA CORRECCIÓN DE HERNIA</b> a. Utilizado para la corrección de la hernia. b. Estéril. c. Descartable. d. Paquete individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores	295	Insumo homologado
753	9954	PINZA BIPOLAR MODIFICADA PARA VIDEOCIRUGÍA, PARA SELLADO DE VASOS DE 1 A 7 mm, CON CUCHILLA DE CORTE Y FUNCIÓN DE COAGULACIÓN, ROTACIÓN DE 180 GRADOS, PARA PUERTO DE 5 mm, 37 cm DE LONGITUD, COMPATIBLE PARA EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR MODIFICADA PARA VIDEOCIRUGÍA, PARA PUERTO DE 5 mm, 37 cm DE LONGITUD.</b> a. Para sellado de vasos de 1 a 7 mm. b. Con cuchilla de corte y función de coagulación. c. Rotación de 180 grados. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase III	3° Nivel		Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
754	9956	PINZA BIPOLAR MODIFICADA PARA CIRUGÍA ABIERTA, DE PRECISIÓN, DE 16,5 cm DE LONGITUD, PARA SELLADO DE VASOS DE 1 A 7 mm, COMPATIBLE PARA EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR MODIFICADA PARA CIRUGÍA ABIERTA DE PRECISIÓN, 16,5 cms</b> a. Para sellado de vasos de 1 a 7 mm. b. Dimensiones: 16,5 cm de longitud. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase III	3° Nivel		Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
755	9957	PINZA BIPOLAR MODIFICADA PARA CIRUGÍA ABIERTA, DE 20 cm DE LONGITUD, PARA CORTE Y SELLADO DE VASOS DE 1 A 7 mm, CON ROTACIÓN DE 360 GRADOS, COMPATIBLE PARA EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR MODIFICADA PARA CIRUGÍA ABIERTA, 20 cms</b> a. Para corte y sellado de vasos de 1 a 7 mm. b. Dimensiones: 20 cm de longitud. c. Con rotación de 360 grados. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase III	3° Nivel		Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
756	9958	ELECTRODO BIPOLAR MODIFICADO, CON CABLE, PARA PINZA BIPOLAR MODIFICADA DE SELLADO DE VASOS, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD, TAMAÑO PEQUEÑO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ELECTRODO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO BIPOLAR MODIFICADO TAMAÑO PEQUEÑO</b> a. Para pinza bipolar modificada de sellado de vasos. b. Tamaño: Pequeño. c. Con cable. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel		Consumibles	Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
757	9959	ELECTRODO BIPOLAR MODIFICADO, CON CABLE, PARA PINZA BIPOLAR MODIFICADA DE SELLADO DE VASOS, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD, TAMAÑO MEDIANO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ELECTRODO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO BIPOLAR MODIFICADO TAMAÑO MEDIANO.</b> a. Para pinza bipolar modificada de sellado de vasos. b. Tamaño: Mediano. c. Con cable. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel		Consumibles	Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
758	9960	ELECTRODO BIPOLAR MODIFICADO, CON CABLE, PARA PINZA BIPOLAR MODIFICADA PARA SELLADO DE VASOS, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. TAMAÑO GRANDE. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ELECTRODO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO BIPOLAR MODIFICADO TAMAÑO GRANDE.</b> a. Para pinza bipolar modificada de sellado de vasos. b. Tamaño: Grande. c. Con cable. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel			Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
759	9964	CABLE PARA ELECTROCIQUIRUGIA PARA LAPAROSCOPIA, MONOPOLAR, DE ALTA FRECUENCIA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CABLE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CABLE DE ALTA FRECUENCIA PARA ELECTROCIQUIRUGIA Y USO EN PINZA LAPAROSCÓPICA.</b> a. Para uso en laparoscopia. b. Monopolar con su respectivo conector. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel			Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
760	9965	PINZA LAPAROSCÓPICA PARA BISTURÍ ULTRASONICO DE 5.5 mm X 36 mm DE LONGITUD. COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA LAPAROSCÓPICA PARA BISTURÍ ULTRASONICO DE 5.5 mm x 36 mm DE LONGITUD.</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel			Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
761	9966	MICRONEBULIZADOR CON MICRONIZACIÓN DE 1 A 4 MICRAS, UTILIZABLE EN DISTINTOS ÁNGULOS, PARA TRAQUEOSTOMIA CON TUBO CORRUGADO Y CONECTOR UNIVERSAL.	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET MICRONEBULIZADOR, TRAQUEOSTOMIA</b> a. Para realizar procedimiento de exacerbaciones respiratorias en pacientes traqueostomizados con y sin ventilación mecánica. b. Micronebulizador con diseño anti-derrame, minimiza pérdidas de medicamento mientras se realiza la nebulización (6 cc). c. Con micronización de 1 a 4 micras. d. Con tubo corrugado. e. Adaptador en "T". f. Tubo conector universal (2.10 mt). g. Utilizable desde distintos ángulos (hasta 90° de inclinación). h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificados de calidad aplicables al insumo. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
762	9967	RECARGA PARA INSTRUMENTO DE FIJACIÓN DE MALLA DE POLIPROPILENO, CON 10 FIJADORES DE TITANIO DE 4.8 mm, RECTANGULARES. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA PARA INSTRUMENTO DE FIJACIÓN DE MALLA DE POLIPROPILENO, FIJADORES DE TITANIO DE 4.8 mm</b> a. Con diez (10) fijadores de titanio de 4.8 mm, rectangulares. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
763	9974	PUERTO DE ACCESO PARA CIRUGÍA LAPAROSCÓPICA MANO-ASISTIDA DE 6 A 8 " DE DIÁMETRO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PUERTO DE ACCESO PARA CIRUGÍA LAPAROSCÓPICA MANO-ASISTIDA DE 6 A 8 " DE DIÁMETRO</b> a. Para realizar el método de operaciones mayores a través de incisiones pequeñas. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel			Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
764	9977	BAJA NUDOS LAPAROSCÓPICO. PARA PUERTO DE 5 mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BAJA NUDOS LAPAROSCÓPICO, PARA PUERTO DE 5 mm</b> a. Para puerto de 5 mm diámetro y 33 cms de largo. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel			Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
765	9978	TORUNDA LAPAROSCÓPICA PARA PUERTO DE 5 mm, PARA VIDEOCIRUGÍA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TORUNDA LAPAROSCÓPICA PARA PUERTO DE 5 mm, PARA VIDEOCIRUGÍA.</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
766	9979	DISPOSITIVO PARA CIERRE DE FASCIA, VÍA LAPAROSCÓPICA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>DISPOSITIVO PARA CIERRE DE FASCIA, VÍA LAPAROSCÓPICA.</b> a. Permite el cierre total del peritoneo y las capas de fascia a través del trócar. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
767	9982	TRÓCAR CON SISTEMA VERSÁTIL CON REDUCIDOR UNIVERSAL INCORPORADO, PARA PACIENTE OBESO. REDUCIDOR UNIVERSAL INCORPORADO, DE 12 mm X 150 mm DE LONGITUD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TRÓCAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TRÓCAR CON SISTEMA VERSÁTIL CON REDUCIDOR UNIVERSAL INCORPORADO, PARA PACIENTE OBESO</b> a. Tamaño: de 12 mm diámetro x 150 mm de longitud. b. Con reductor universal incorporado c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
768	9983	TRÓCAR DE VIDEOCIRUGÍA, PARA ACCESO CON VISIÓN DIRECTA, CON CAMISA, SIN PUNZÓN. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TRÓCAR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TRÓCAR DE VIDEOCIRUGÍA, PARA ACCESO CON VISIÓN DIRECTA.</b> a. Con camisa. b. Sin punzón. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase III	3º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
769	9984	ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA LÁPIZ DE UNIDAD DE ELECTROCIRUGÍA, CON PUNTA DE ESPÁTULA, CON MANGA AISLANTE DEL ELECTRODO, RECUBRIMIENTO DE ELASTÓMERO DE SILICÓN O POLÍMERO HOMÓLOGO. LONGITUD DE 16.5 cm. COMPATIBLE PARA USO EN EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ELECTRODO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO ACTIVO MONOPOLAR PARA LÁPIZ DE UNIDAD DE ELECTROCIRUGÍA</b> a. Tamaño: 16.5 cm. de longitud. b. Con punta de espátula. c. Con manga aislante del electrodo. d. Recubrimiento de elastómero de silicón o polímero homólogo. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Compatible con equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2º Nivel		Consumibles	Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado	
770	9995	ADHESIVO LÍQUIDO PARA PIEL (CIANOACRILATO), VIAL DE 0.5 ml., CON APLICADOR. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	VIAL	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ADHESIVO LÍQUIDO PARA PIEL (CIANOACRILATO).</b> a. Utilizados en aplicaciones médicas, dado a su corto tiempo de curado y su alta adhesión a la piel, los cianoacrilatos son ideales para realizar suturas de heridas. b. Adhesivo cutáneo tópico. c. De fácil aplicación y rápida. d. Con aplicador. e. Composición: Cianoacrilato. f. Presentación: Vial g. Contenido: 0.5 ml. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual k. Certificados de calidad aplicables al insumo. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures	269	Insumo homologado	
771	10638	ESPACIADOR DE SILASTIC DE 4 mm. DE DIÁMETRO, OVAL O REDONDO, PARA SUSTITUCIÓN DE TENDONES. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ESPACIADOR	SI	Registro duplicado en diferente clasificación	Exclusión del código	<b>ESPACIADOR DE SILASTIC PARA SUSTITUCIÓN DE TENDONES.</b> a. Tamaño: de 4 mm. de diámetro, 2 mm de grosor. b. Oval o redondo. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Ortopedia y Traumatología	Clase III	2º Nivel	El código está duplicado en el listado de ortopedia con el mismo número de código 10638. Se propone excluir del Listado de MMQ.	Material Médico Quirúrgico	Insumos de Ortopedia y Traumatología	295	Insumo homologado	

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACION	RECOMENDACION	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS	
772	10640	ASA VASCULAR DE SILICÓN, MARCADORA DE VASOS SANGÜÍNEOS, RADIOPACO, COLOR BLANCO Y AZUL. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ASA	NO	Requerimiento confuso	consulta al Asociado	<b>ASA VASCULAR DE SILICÓN, MARCADORA DE VASOS SANGÜÍNEOS.</b> a. Radiopaco. b. Color blanco y azul. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificados de calidad aplicables al insumo. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase III	3° Nivel	Eventos fracasados en Guatemala.	Material Médico Quirúrgico	Insumos de Ortopedia y Traumatología			295	Insumo homologado
773	10644	SET DE VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL DE PRESIÓN BAJA DE ELASTÓMERO DE SILICÓN, CON CATÉTER VENTRICULAR, RESERVOIRIO ULTRAPEQUEÑO Y CATÉTER DISTAL, TAMAÑO PEDIÁTRICO, TIPO DIAFRAGMA, EMPAQUE DOBLE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	SI	mero de código duplicado	consulta al Asociado	<b>SET DE VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL DE PRESIÓN BAJA DE ELASTÓMERO DE SILICÓN, PEDIÁTRICO</b> a. Tamaño pediátrico. b. Con catéter ventricular. c. Reservorio ultra pequeño y catéter distal. d. Tipo diafragma. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete doble. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	3° Nivel	Revisar y definir el código duplicado para este ítem con el ítem del renglón 775	Consumibles		Implantes		295	Insumo homologado
774	10642	SET DE VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL DE PRESIÓN MEDIA DE ELASTÓMERO DE SILICÓN, CON CATÉTER VENTRICULAR, RESERVOIRIO ULTRAPEQUEÑO Y CATÉTER DISTAL, TAMAÑO PEDIÁTRICO, TIPO DIAFRAGMA, EMPAQUE DOBLE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la unidad de despacho	<b>SET DE VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL DE PRESIÓN MEDIA DE ELASTÓMERO DE SILICÓN.</b> a. Tamaño pediátrico. b. Con catéter ventricular. c. Reservorio ultra pequeño y catéter distal. d. Tipo diafragma. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete doble. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
775	10644	SISTEMA DE DRENAJE QUIRÚRGICO POST OPERATORIO CERRADO TIPO JACKSON PRATT, No. 7FR, DE 100 A 200 ml. DE CAPACIDAD, COMPUESTO POR: TUBO DE SILICONA, LONGITUD DE 100 A 115 cm., CON SEGMENTO MULTIRANURADO DE SECCIÓN PLANA DE 15 A 20 cm. PARA FACILITAR DRENAJE, RESISTENTE A LA OCLUSIÓN POR COÁGULOS; CON RESERVOIRIO ACOPLADO QUE POSEE VACÍO ACCIONADO MANUALMENTE; CON TROCAR EN ACERO INOXIDABLE GRADO MÉDICO CON PUNTA BISELADA.	SISTEMA	SI	mero de código duplicado	Consulta al Asociado	<b>SISTEMA DE DRENAJE QUIRÚRGICO POST OPERATORIO CERRADO TIPO JACKSON PRATT, 7 Fr DE 100 A 200 ml. DE CAPACIDAD.</b> a. Utilizado para remover los líquidos que se acumulan en un área de su cuerpo después de haber tenido cirugía. b. Tubo de silicona, de 100 a 115 cm. de longitud, con segmento multiranurado de sección plana de 15 a 20 cm. para facilitar drenaje, resistente a la oclusión por coágulos. c. Con reservorio acoplado que posee vacío accionado manualmente. d. Con trocar en acero inoxidable grado médico con punta perforante biselada. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel	Revisar y definir el código duplicado para este ítem con el ítem del renglón 773	Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
776	10645	SISTEMA DE DRENAJE QUIRÚRGICO POST OPERATORIO CERRADO, TIPO JACK PRATT RANGO DE No 7FR A 10FR DE 400ml DE CAPACIDAD, COMPUESTO DE TUBO DE SILICONA DE 1/8 DE DIÁMETRO 9FR, LONGITUD DE 100 A 115cm, MULTIRANURADO, CÁNULA DE 15 A 20cm PARA FACILITAR EL DRENAJE, RESISTENTE A LA OCLUSIÓN POR COÁGULOS CON RESERVOIRIO ACOPLADO QUE POSEE VACÍO ACCIONADO MANUALMENTE, CON TROCAR DE ACERO INOXIDABLE, GRADO MÉDICO, CON PUNTA BISELADA.	SISTEMA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE DRENAJE QUIRÚRGICO POST OPERATORIO CERRADO, TIPO JACK PRATT RANGO DE 7 A 10 Fr DE 400 ml DE CAPACIDAD.</b> a. Tubo de silicona de 1/8" de diámetro (9Fr), de 100 a 115cm. de longitud. b. Con segmento multiranurado, de sección plana de 15 a 20cm para facilitar el drenaje, resistente a la oclusión por coágulos. c. Con reservorio acoplado que posee vacío accionado manualmente. d. Con trocar de acero inoxidable, grado médico, con punta perforante biselada. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado
777	10646	SISTEMA DE DRENAJE VESICAL CERRADO, CONSISTENTE EN: SONDA FOLEY NO. 16FR, DE DOS VÍAS, RECUBIERTA DE IONES DE PLATA E HIDROGEL, CON BALÓN DE 5 ml, PUERTO DE TOMA DE MUESTRA, CONECTOR CON SISTEMA CERRADO A BOLSA DE 2000 ml, VÁLVULA ANTIREFLUJO PARA DRENAJE. EMPAQUE EN BANDEJA CON SOLUCIÓN ANTISÉPTICA, JERINGA PRELLENADA, TORUNDAS Y GUANTES. EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SISTEMA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE DRENAJE VESICAL CERRADO, CON SONDA FOLEY, 16 Fr</b> a. Sonda Foley 100% de silicona o látex recubierto de 100 % silicona, 16 Fr de dos vías, recubierta de iones de plata e hidrogel, con balón de 5 - 10 ml. b. Conector universal con sistema cerrado a bolsa con capacidad para 2.000 ml. c. La bolsa cuenta con puerto para toma de muestras de orina y válvula antirreflujo para drenaje. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual en bandeja con solución antiséptica, jeringa prellenada, torundas y guantes. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO ONCOPPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
778	10647	SISTEMA DE DRENAJE VESICAL CERRADO, CONSISTENTE EN: SONDA FOLEY NO. 18FR, DE DOS VÍAS, RECUBIERTA DE IONES DE PLATA E HIDROGEL, CON BALÓN DE 5 ml, PUERTO DE TOMA DE MUESTRA, CONECTOR CON SISTEMA CERRADO A BOLSA DE 2000 ml, VÁLVULA ANTIREFLUJO PARA DRENAJE, EMPAQUE EN BANDEJA CON SOLUCIÓN ANTISEPTICA, JERINGA PRELLENADA, TORUNDAS Y GUANTES, EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SISTEMA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE DRENAJE VESICAL CERRADO, CON SONDA FOLEY, 18 Fr</b> a. Sonda Foley 100% de silicona o látex recubierto de 100 % silicona, 18 Fr ,de dos vías, recubierta de iones de plata e hidrogel ,con balón de 5 - 10 ml. b. Conector universal con sistema cerrado a bolsa con capacidad para 2,000 ml. c. La bolsa cuenta con puerto para toma de muestras de orina y válvula antireflujo para drenaje. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual en bandeja con solución antiséptica, jeringa prellenada, torundas y guantes. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
779	10648	TARUGO PARA TRATAMIENTO DE FÍSTULA ANAL, DE MATERIAL BIODEGRADABLE 0.6 cm X 9.5 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>APÓSITO PARA TRATAMIENTO DE FÍSTULA ANAL.</b> a. Tamaño: 0.6 cm x 9.5 cm. b. Material biodegradable. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificados de calidad aplicables al insumo. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
780	10656	BANDEJA PARA PREPARACIÓN QUIRÚRGICA DE PIEL CON SOLUCIONES EMBOTELLADAS DE YODOPOVIDONA, PARA LIMPIEZA Y TINCIÓN, SET QUE INCLUYA COMO MÍNIMO: 1 BANDEJA DE TRES COMPARTIMENTOS, 1 BANDEJA CON DOS DIVISIONES, 1 PAR DE GUANTES DESECHABLES, 2 APLICADORES CON PUNTA DE ALGODÓN, 2 COMPRESAS ABSORBENTES, 2 COMPRESAS SECANTES, 6 ESPONJAS PEQUEÑAS, 3 BASTONCILLOS CON ESPONJA, 1 BOTELLA DE SOLUCIÓN DE YODOPOVIDONA AL 0.75%(110ml), 1 BOTELLA DE SOLUCIÓN DE YODOPOVIDONA AL 1%.	SET	SI	mero de código duplic	Consulta al Asociado	<b>BANDEJA PARA PREPARACIÓN QUIRÚRGICA DE PIEL CON SOLUCIONES EMBOTELLADAS DE YODOPOVIDONA, PARA LIMPIEZA Y TINCIÓN.</b> Set que incluya como mínimo: a. Una (1) bandeja de tres compartimientos. b. Una (1) bandeja con dos divisiones. c. Un (1) par de guantes desechables. d. Dos (2) aplicadores con punta de algodón. e. Dos (2) compresas absorbentes. f. Dos (2) compresas secantes. g. Seis (6) esponjas pequeñas. h. Tres (3) bastoncillos con esponja. i. Una (1) botella de solución de yodopovidona al 0.75%(110ml). j. Una (1) botella de tintura de povidona al 1% (89ml). k. Empaque estéril doble. l. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel	Revisar y definir el código duplicado para este ítem con el ítem del reglón 786		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
781	10650	EXPANSOR ANATÓMICO CON GEL ADHESIVO, 12 cm X 12 cm. VOLUMEN 350 ml. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	EXPANSOR	SI	Requerimiento confuso	consulta al Asociado	<b>EXPANSOR TISULAR ANATÓMICO CON GEL ADHESIVO 12 x 12 cm.</b> a. Volumen 350 ml. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Cirugía plástica	Clase III	3° Nivel			Consumibles	Implantes		295	Insumo homologado
782	10651	EXPANSOR ANATÓMICO CON GEL ADHESIVO, 8 cm X 10 cm. VOLUMEN 350 ml. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	EXPANSOR	SI	Requerimiento confuso	Consulta al Asociado	<b>EXPANSOR TISULAR ANATÓMICO CON GEL ADHESIVO. 10 x 10 cm. VOLUMEN 205 ml.</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase II	3° Nivel			Consumibles		Implantes	295	Insumo homologado
783	10652	EXPANSOR ANATÓMICO CON GEL ADHESIVO, 6 cm X 6 cm. VOLUMEN 350 ml. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	EXPANSOR	SI	Requerimiento confuso	Consulta al Asociado	<b>EXPANSOR TISULAR ANATÓMICO CON GEL ADHESIVO. 6 cm X 6 cm. VOLUMEN 145 ml.</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase II	3° Nivel			Consumibles		Implantes	295	Insumo homologado
784	10654	EXPANSOR DE TEJIDO PARA DERMATÓMOMO ZIMMER, RELACIÓN DE 3 A 1, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	EXPANSOR	SI	ntación a marca espe	Modificación de la descripción del código	<b>EXPANSOR DE TEJIDO PARA DERMATÓMOMO ZIMMER</b> a. Relación de 3 a 1. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Compatible con el equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase II	3° Nivel			Consumibles		Implantes	295	Insumo homologado
785	10655	EXPANSOR DE TEJIDO PARA DERMATÓMOMO DE 1.5 A 1, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	EXPANSOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>EXPANSOR DE TEJIDO PARA DERMATÓMOMO.</b> a. Relación de 1.5 a 1. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Compatible con el equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase II	3° Nivel			Consumibles		Implantes	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
786	10656	APLICADOR CON ESPONJA CON YODOFORT 7.5 %, ALCOHOL ISOPROPILICO AL 74%, DE 26 ml. EMPAQUE INDIVIDUAL. ESTÉRIL.	APLICADOR	SI	mero de código duplico	Consulta al Asociado	APLICADOR DE ESPONJA CON YODOFORT AL 7 %, ALCOHOL ISOPROPILICO AL 74%. a. Frasco de 26 ml. b. Estéril. c. Empaque individual. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase II	3° Nivel	Revisar y definir el código duplicado para este ítem con el ítem del renglón 780	Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
787	10678	BOQUILLA PARA ESPIROMETRÍA DIGITAL, DE CARTÓN , CON FILTRO, DESCARTABLE. EMPAQUE INDIVIDUAL.	UNIDAD	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	BOQUILLA PARA ESPIRÓMETRO, DE CARTÓN Y CON FILTRO ANTIBACTERIANO. a. Utilizado en pruebas espirométricas. b. Material: Cartón. c. Con filtro. d. Diámetro externo: 30 mm. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Compatible con el equipo existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Consumibles	Otros		295	Insumo homologado
788	10679	ESTILETE O GUÍA PARA INTUBACIÓN OROTRAQUEAL, TAMAÑO ADULTO, CON PROTECCION O PUNTA ROMA, FLEXIBLE. DESCARTABLE. EMPAQUE INDIVIDUAL.	GUÍA O ESTILETE	NO		Modificación de la descripción del código	ESTILETE O GUÍA PARA INTUBACIÓN OROTRAQUEAL, ADULTO a. Tamaño adulto. b. Con protección o punta roma, flexible. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
789	10680	CAMISETA INFANTIL, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA. A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	CAMISETA	NO		Modificación de la descripción del código	CAMISETA PARA PRESOTERAPIA, INFANTIL. a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipolalérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		233	Insumo homologado
790	10681	CAMISETA PARA ADULTO, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA. A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	CAMISETA	NO		Modificación de la descripción del código	CAMISETA PARA PRESOTERAPIA, ADULTO. a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipolalérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
791	10683	FAJA CON TIRANTES PARA ADULTO.PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA. A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	FAJA	NO		Modificación de la descripción del código	FAJA CON TIRANTES PARA PRESOTERAPIA, ADULTO. a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipolalérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
792	10684	MANGA PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA. A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	MANGA	NO		Modificación de la descripción del código	MANGA PARA PRESOTERAPIA. a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipolalérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
793	10685	MANGA INFANTIL CON ALETA, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA. A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	MANGA	NO		Modificación de la descripción del código	MANGA CON ALETA PARA PRESOTERAPIA, INFANTIL. a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipolalérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
794	10686	MANGA PARA ADULTO CON ALETA, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA. A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	MANGA	NO		Modificación de la descripción del código	MANGA CON ALETA PARA PRESOTERAPIA, ADULTO. a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipolalérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DEL DISPOSITIVO MÉDICO (ONS/CPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
795	10687	PANTALÓN INFANTIL, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA. A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	PANTALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PANTALÓN PARA PRESOTERAPIA, INFANTIL.</b> a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipoalérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
796	10688	PANTALÓN PARA ADULTO, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA. A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	PANTALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PANTALÓN PARA PRESOTERAPIA, ADULTO.</b> a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipoalérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
797	10689	PANTALÓN CORTO INFANTIL, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA. A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	PANTALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PANTALÓN CORTO PARA PRESOTERAPIA, INFANTIL.</b> a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipoalérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
798	10690	PANTALÓN CORTO PARA ADULTO, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA. A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	PANTALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PANTALÓN CORTO PARA PRESOTERAPIA, ADULTO.</b> a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipoalérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
799	10691	MEDIA CON SOPORTE DE CADERA, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA. A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	MEDIA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA CON SOPORTE DE CADERA PARA PRESOTERAPIA.</b> a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipoalérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
800	10692	MEDIA DEBAJO DE RODILLA, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA. A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	MEDIA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA DEBAJO DE RODILLA PARA PRESOTERAPIA.</b> a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipoalérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
801	10693	TOBILLERA PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA. A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	TOBILLERA	NO		Ninguna	<b>TOBILLERA PARA PRESOTERAPIA.</b> a. Reabsorción de edemas, derrames, hematomas gracias al efecto de compresión de su tejido (presoterapia). b. Con compresión graduada. c. De microseada. d. Hipoalérgica. e. Sin costura. f. De acuerdo a tamaño del paciente. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
802	10694	GUANTE INFANTIL, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA. A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	GUANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE PARA PRESOTERAPIA, INFANTIL.</b> a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipoalérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
803	10695	GUANTE PARA ADULTO, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA. A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	GUANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE PARA PRESOTERAPIA, PARA ADULTO.</b> a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipoalérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
804	10697	GUANTE PARA ADULTO CON INTERDICTALES PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA, A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	GUANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE CON INTERDICTALES PARA PRESOTERAPIA, CON INTERDICTALES, ADULTO.</b> a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipoaérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
805	10698	GUANTE CON MANGA DE HASTA 15 cm DE LARGO, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA, A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	GUANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE CON MANGA PARA PRESOTERAPIA, DE HASTA 15 cm DE LARGO</b> a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipoaérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
806	10700	SOPORTE FACIAL DE CARA DESCUBIERTA, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA, A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SOPORTE FACIAL DE CARA DESCUBIERTA PARA PRESOTERAPIA.</b> a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipoaérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
807	10701	SOPORTE FACIAL DE CARA CUBIERTA, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA, A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SOPORTE FACIAL DE CARA CUBIERTA PARA PRESOTERAPIA.</b> a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipoaérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
808	10703	SOPORTE MAXILOFACIAL COMPLETO, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA, A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SOPORTE MAXILOFACIAL COMPLETO PARA PRESOTERAPIA.</b> a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipoaérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
809	10704	COLLARIN INFANTIL, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA, A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	COLLARIN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>COLLARIN PARA PRESOTERAPIA, INFANTIL.</b> a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipoaérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
810	10705	COLLARIN PARA ADULTO, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA, A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	COLLARIN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>COLLARIN PARA PRESOTERAPIA PARA ADULTO.</b> a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipoaérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
811	10710	SOPORTE PARA AMPUTADOS, PARA PRESOTERAPIA, DE MICROSEDA, CON COMPRESIÓN GRADUADA, HIPOALÉRGICA, SIN COSTURA, A LA MEDIDA DEL PACIENTE.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SOPORTE PARA PRESOTERAPIA PARA AMPUTADOS.</b> a. Con compresión graduada. b. De microseada. c. Hipoaérgica. d. Sin costura. e. A la medida del paciente. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS	
812	10721	PLANCHA DE GEL DE SILICÓN, DE 10 cm X 10 cm, PARA PRESOTERAPIA DE CICATRICES.	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	PLANCHA DE GEL DE SILICÓN, PARA PRESOTERAPIA DE CICATRICES 10 x 10 cm a. Dimensiones: 10 cm X 10 cm, y de 3 a 5 mm de grosor. b. Estéril c. Descartable. d. Empaque doble. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
813	10722	CÁNULA NASOFARÍNGEA No. 22 FR LÍNEA RADIOPACA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	CÁNULA NASOFARÍNGEA, 22 Fr. a. Utilizada como un complemento para mantener abierta la vía aérea en los pacientes que no son capaces de proteger su propia vía aérea debido a la disminución del nivel de la conciencia. b. De 22 Fr. c. De Policloruro de vinilo (PVC). d. Con línea radiopaca. e. Superficie lisa para fácil inserción y punta biselada. f. Sin látex. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas			295	Insumo homologado
814	10723	BOLSA O BALÓN RESPIRATORIO P/APARATO DE ANESTESIA DE 0.5 L, LIBRE DE LÁTEX, ANTISTÁTICO CONDUCTIVO, NO ESTÉRIL, CUELLO DE 22 mm. DESCARTABLE	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	BOLSA O BALÓN RESPIRATORIO PARA APARATO DE ANESTESIA, 0.5 l a. Para generar ventilación manual en caso necesario al momento de la aplicación de gases anestésicos. b. Fabricada neopreno libre de látex. c. Bolsa antiestático conductivo. d. Capacidad: 0.5 litros. e. Cuello de 22 mm. f. No estéril. g. Descartable. h. Compatible con ISO 5362. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase I	2° Nivel		Consumibles	Insumos para anestesia y ventilación mecánica			295	Insumo homologado
815	10724	DICLOROISOCIANURATO DE SODIO, TABLETA 2.5 g FRASCO DE 100 TABLETAS	FRASCO	NO		Modificación de la descripción del código	DICLOROISOCIANURATO DE SODIO, TABLETA 10 g a. Desinfectante clorado granular, sanitizante y algicida altamente efectivo para uso en piscinas, hospitalario, clínicas, laboratorios, industrias alimenticias, colegios, etc. b. Tableta de 2.5 g. c. Frasco de 100 tabletas. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos			261	Insumo homologado
816	10726	CÁNULA NASOFARÍNGEA No. 26 FR LÍNEA RADIOPACA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	CÁNULA NASOFARÍNGEA, 26 Fr. a. Utilizada como un complemento para mantener abierta la vía aérea en los pacientes que no son capaces de proteger su propia vía aérea debido a la disminución del nivel de la conciencia. b. De 26 Fr. c. De Policloruro de vinilo (PVC). d. Con línea radiopaca. e. Superficie lisa para fácil inserción y punta biselada. f. Sin látex. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas			295	Insumo homologado
817	10727	CIRCUITO PARA VENTILADOR DE TRANSPORTE, DESCARTABLE	CIRCUITO	NO		Modificación de la descripción del código	CIRCUITO DE TUBOS CORRUGADOS PARA VENTILADOR MECÁNICO DE TRANSPORTE PEDIÁTRICO a. Una (1) manguera corrugada b. Una (1) válvula de exhalación, longitud de 150 cms. c. Una (1) línea de presión. d. Una (1) línea proximal. e. Un (1) codo de 90° con puerto. f. Conectores a presión. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Compatible con el equipo existente en la unidad. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	2° Nivel		Consumibles	Insumos para anestesia y ventilación mecánica			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A INSUMOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
818	10728	PULMÓN DE PRUEBA PARA CALIBRACIÓN DE VENTILADOR, DE LÁTEX O POLIURETANO, PARA VENTILADOR PEDIÁTRICO.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PULMÓN DE PRUEBA PARA CALIBRACIÓN DE VENTILADOR MECANICO, PEDIÁTRICO</b> a. Para la simulación de los pulmones de niños pequeños. b. De látex o poliuretano. c. Bolsa de 500 ml. d. Volumen aplicable de 0 a 200 ml. e. Parámetros de resistencia, conformidad y fuga de los pulmones se pueden ajustar a diferentes niveles. f. Extremadamente práctico y fácil de usar. g. Esterilizable. h. No estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	2º Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
819	10729	PULMÓN DE PRUEBA PARA CALIBRACIÓN DE VENTILADOR, DE LÁTEX O POLIURETANO, PARA VENTILADOR NEONATAL.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PULMÓN DE PRUEBA PARA CALIBRACIÓN DE VENTILADOR MECANICO, NEONATAL</b> a. Simular la ventilación precisa y sensible de los pacientes más pequeños, como bebés prematuros, recién nacidos o bebés, que requieren la máxima precisión en la aplicación del volumen de marea. b. De látex o poliuretano. c. 20mL @ PEEP = 0 mbar. d. 0,7 mL/mbar @ VI 20 mL. e. Presión inspiratoria: 30 mbar. f. Parámetros de resistencia, conformidad y fuga de los pulmones se pueden ajustar a diferentes niveles. g. Extremadamente práctico y fácil de usar. h. Esterilizable. i. Reusable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2º Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
820	10730	MASCARILLA ANATOMICA PARA ANESTESIA, INFLABLE, DESCARTABLE, No. 4 , PARA ADULTO, LIBRE DE LÁTEX. NO ESTÉRIL.	MASCARILLA A	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA ANATÓMICA PARA ANESTESIA, ADULTO</b> a. Tamaño: No. 4. b. Inflable. c. Libre de látex. d. No estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase I	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia		295	Insumo homologado
821	10731	MASCARILLA LARÍNGEA DE SILICÓN GRADO MÉDICO, No. 1.5 LIBRE DE LÁTEX, CON AGUJERO AUXILIAR DE VÍA AÉREA, CON ESTILETE RESISTENTE A PROCESO DE AUTOCLAVE. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	MASCARILLA A	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA DE SILICÓN GRADO MÉDICO, No. 1.5</b> a. Dispositivo médico destinado a ser introducido en la faringe del paciente a través de la boca para proveer a este de una vía aérea manejable y segura para la ventilación. b. De silicón grado médico. c. Tamaño: No. 1.5 d. Con agujero auxiliar de vía aérea. e. Resistente a proceso de autoclave. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
822	10732	MASCARILLA LARÍNGEA DE SILICÓN GRADO MÉDICO, No. 2 LIBRE DE LÁTEX, CON AGUJERO AUXILIAR DE VÍA AÉREA, CON ESTILETE RESISTENTE A PROCESO DE AUTOCLAVE. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	MASCARILLA A	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA DE SILICÓN GRADO MÉDICO, No. 2</b> a. Dispositivo médico destinado a ser introducido en la faringe del paciente a través de la boca para proveer a este de una vía aérea manejable y segura para la ventilación. b. De silicón grado médico. c. Tamaño: No. 2 d. Con agujero auxiliar de vía aérea. e. Resistente a proceso de autoclave. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIALES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
823	10733	MASCARILLA LARÍNGEA DE SILICÓN GRADO MÉDICO, No. 2.5 LIBRE DE LÁTEX, CON AGUJERO AUXILIAR DE VÍA AÉREA, CON ESTILETE, RESISTENTE A PROCESO DE AUTOCLAVE. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	MASCARILLA A	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA DE SILICÓN GRADO MÉDICO, No. 2.5</b> a. Dispositivo médico destinado a ser introducido en la faringe del paciente a través de la boca para proveer a este de una vía aérea manejable y segura para la ventilación. b. De silicón grado médico. c. Tamaño: No. 2.5 d. Con agujero auxiliar de vía aérea. e. Resistente a proceso de autoclave. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
824	10734	MASCARILLA LARÍNGEA DE SILICÓN GRADO MÉDICO, No. 3 LIBRE DE LÁTEX, CON AGUJERO AUXILIAR DE VÍA AÉREA, CON ESTILETE, RESISTENTE A PROCESO DE AUTOCLAVE. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	MASCARILLA A	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA DE SILICÓN GRADO MÉDICO, No. 3.</b> a. Dispositivo médico destinado a ser introducido en la faringe del paciente a través de la boca para proveer a este de una vía aérea manejable y segura para la ventilación. b. De silicón grado médico. c. Tamaño: No. 3 d. Con agujero auxiliar de vía aérea. e. Resistente a proceso de autoclave. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
825	10735	MASCARILLA LARÍNGEA DE SILICÓN GRADO MÉDICO, No. 3.5 LIBRE DE LÁTEX, CON AGUJERO AUXILIAR DE VÍA AÉREA, CON ESTILETE, RESISTENTE A PROCESO DE AUTOCLAVE. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	MASCARILLA A	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA DE SILICÓN GRADO MÉDICO, No. 3.5</b> a. Dispositivo médico destinado a ser introducido en la faringe del paciente a través de la boca para proveer a este de una vía aérea manejable y segura para la ventilación. b. De silicón grado médico. c. Tamaño: No. 3.5 d. Con agujero auxiliar de vía aérea. e. Resistente a proceso de autoclave. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
826	10736	MASCARILLA LARÍNGEA DE SILICÓN GRADO MÉDICO, No. 4 LIBRE DE LÁTEX, CON AGUJERO AUXILIAR DE VÍA AÉREA, CON ESTILETE, RESISTENTE A PROCESO DE AUTOCLAVE. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	MASCARILLA A	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA DE SILICÓN GRADO MÉDICO, No. 4</b> a. Dispositivo médico destinado a ser introducido en la faringe del paciente a través de la boca para proveer a este de una vía aérea manejable y segura para la ventilación. b. De silicón grado médico. c. Tamaño: No. 4 d. Con agujero auxiliar de vía aérea. e. Resistente a proceso de autoclave. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
827	10737	MASCARILLA LARÍNGEA DE SILICÓN GRADO MÉDICO, No. 4.5 LIBRE DE LÁTEX, CON AGUJERO AUXILIAR DE VÍA AÉREA, CON ESTILETE, RESISTENTE A PROCESO DE AUTOCLAVE. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	MASCARILLA A	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA DE SILICÓN GRADO MÉDICO, No. 4.5</b> a. Dispositivo médico destinado a ser introducido en la faringe del paciente a través de la boca para proveer a este de una vía aérea manejable y segura para la ventilación. b. De silicón grado médico. c. Tamaño: No. 4.5 d. Con agujero auxiliar de vía aérea. e. Resistente a proceso de autoclave. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
828	10738	DICLOROISOCIANURATO DE SODIO TABLETA 5 g. FRASCO DE 50 Tbs.	FRASCO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>DICLOROISOCIANURATO DE SODIO, TABLETA 5 g</b> a. Desinfectante clorado granular, sanitizante y algicida altamente efectivo para uso en piscinas, hospitalario, clínicas, laboratorios, industrias alimenticias, colegios, etc. b. Tableta de 5 g. c. Frasco de 50 tabletas. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		261	Insumo homologado
829	10739	MASCARILLA NASAL PARA VENTILACIÓN MECÁNICA NO INVASIVA, MEDIANA, TRANSPARENTE, ANATÓMICA, CON BOLSA DE AIRE O GEL TERMOLÁBIL EN EL BORDE. HIPOALÉRGICO, CON ARNES. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	MASCARILLA A	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA NASAL PARA VENTILACIÓN MECÁNICA NO INVASIVA, MEDIANA</b> a. Nasal- mediana. b. Transparente. c. Anatómica. d. Hipóalérgica. e. Con bolsa de aire o gel termolábil en el borde, con arnés. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
830	10740	MASCARILLA NASAL PARA VENTILACIÓN MECÁNICA NO INVASIVA, GRANDE, TRANSPARENTE, ANATÓMICA, CON BOLSA DE AIRE O GEL TERMOLÁBIL EN EL BORDE. HIPOALÉRGICO, CON ARNES. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	MASCARILLA A	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA NASAL PARA VENTILACIÓN MECÁNICA NO INVASIVA, GRANDE</b> a. Nasal- grande. b. Transparente. c. Anatómica. d. Hipóalérgica. e. Con bolsa de aire o gel termolábil en el borde, con arnés. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
831	10741	MASCARILLA NASO BUCAL PARA VENTILACIÓN MECÁNICA NO INVASIVA, MEDIANA, TRANSPARENTE, ANATÓMICA, CON SOPORTE PARA APOYO EN REGIÓN FRONTAL. CON BOLSA DE AIRE O GEL TERMOLÁBIL EN EL BORDE. HIPOALÉRGICO, CON ARNES, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	MASCARILLA A	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA NASO BUCAL / ORONASAL PARA VENTILACIÓN MECÁNICA NO INVASIVA, MEDIANA</b> a. Tamaño: mediana. b. Transparente, anatómica, con soporte para apoyo en región frontal. c. Con bolsa de aire o gel termolábil en el borde. d. Hipóalérgico. e. Con arnés. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
832	10742	MASCARILLA NASO BUCAL PARA VENTILACIÓN MECÁNICA NO INVASIVA, GRANDE, TRANSPARENTE, ANATÓMICA, CON SOPORTE PARA APOYO EN REGIÓN FRONTAL. CON BOLSA DE AIRE O GEL TERMOLÁBIL EN EL BORDE. HIPOALÉRGICO, CON ARNES, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	MASCARILLA A	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA NASO BUCAL PARA VENTILACIÓN MECÁNICA NO INVASIVA, GRANDE</b> a. Tamaño: Grande. b. Transparente, anatómica, con soporte para apoyo en región frontal. c. Con bolsa de aire o gel termolábil en el borde. d. Hipóalérgico. e. Con arnés. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
833	10771	MAMÓN DE HULE PARA BIBERÓN, ESPECIAL PARA PREMATURO, DE LÁTEX, RESISTENTE A ALTA TEMPERATURA.	MAMÓN	NO	Registro duplicado en diferente clasificación	Exclusión del código	<b>MAMÓN DE HULE PARA BIBERÓN, FLUJO LENTO, PREMATURO</b> a. Especial para prematuro. b. De látex. c. Forma ancha parecida al pecho. d. Flujo más lento para recién nacido. e. Resistente a alta temperatura. f. Libre de BPA g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase I	1° Nivel	Código y descripción duplicada con el código 10771 del listado de Consumibles. Se propone excluir el código de la lista de MMQ		Material Médico Quirúrgico	Insumos no médicos de uso general		299	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA LOS CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
834	10772	MAMÓN DE HULE PARA BIBERÓN, DE FLUJO RÁPIDO, DE LÁTEX, RESISTENTE A ALTA TEMPERATURA.	MAMÓN	NO	Registro duplicado en diferente clasificación	Exclusión del código	<b>MAMÓN DE HULE PARA BIBERÓN, FLUJO RÁPIDO</b> a. Especial para bebés. b. De látex. c. Forma ancha parecida al pecho. d. Flujo rápido. e. Resistente a alta temperatura. f. Libre de BPA. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase I	1° Nivel	Código repetido con el 10772 del listado de Consumibles. Por lo que se propone eliminar el código 10772 de la lista de MMQ.	Material Médico Quirúrgico	Insumos no médicos de uso general		295	Insumo homologado
835	14700	SET DE TUBO CORRUGADO PARA ADULTO CON FILTRO Y PUERTO PARA MEDICIÓN DE CO <sub>2</sub> INCORPORADO, DE DIÁMETRO ESTÁNDAR, DE CLORURO DE POLIVINILO ATÓXICO QUE INCLUYA DOS TUBOS DE 40", ACOPLE EN FORMA DE "Y" Y CODO DE 90 GRADOS, EMPAQUE INDIVIDUAL.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE TUBO CORRUGADO CON ADAPTADOR (FILTRO Y PUERTO) PARA LINEA O MEDICIÓN DE CO<sub>2</sub> (CAPNOGRAFIA), PARA ADULTO.</b> a. De diámetro estándar. b. De cloruro de polivinilo atóxico que incluya dos tubos de 40". c. Acople en forma de "Y". d. Codo de 90 grados. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
836	14701	ESTETOSCOPIO ESOFÁGICO PRECORDIAL, PEDIÁTRICO, DESCARTABLE.	ESTETOSCOPIO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ESTETOSCOPIO ESOFÁGICO PRECORDIAL</b> a. Permiten evaluar de manera continua ruidos respiratorios. b. Para paciente pediátrico. c. Descartable. d. Paquete individual, pediátrico, descartable. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
837	14702	MASCARILLA LARÍNGEA DE SILICÓN GRADO MÉDICO, NO. 1 LIBRE DE LÁTEX, CON AGUJERO AUXILIAR DE VÍA AÉREA, CON ESTILETE, RESISTENTE A PROCESO DE AUTOCALVE. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA DE SILICÓN GRADO MÉDICO, No.1</b> a. Dispositivo médico destinado a ser introducido en la faringe del paciente a través de la boca para proveer a este de una vía aérea manejable y segura para la ventilación. b. De silicón grado médico. c. Tamaño: No. 1 d. Con agujero auxiliar de vía aérea. e. Resistente a proceso de autoclave. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
838	14703	AGUJA PARA BLOQUEO RAQUÍDEO, 25G X 4" 1/2", CON PUNTA DE LAPIZ, (WHITACRE), SILICONIZADA, CON ESTILETE Y/O MANDRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	AGUJA	SI	Sistema de unidades no homogenizado	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BLOQUEO RAQUÍDEO No. 25G X 4" ó 25 G 4 1/2 ", TIPO WHITACRE.</b> a. Para la administración de un anestésico local en el espacio subaracnoideo o intradural. b. Punta de lápiz prisma de cristal, para identificación de retorno de líquido cefalorraquídeo con estilete y mandril. c. Incluye introductor 21 G. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
839	14720	APÓSITO DE TELA PROTECTORA, NO TEJIDA, AUTOADHESIVA, HIPOALÉRGICA, ROLLO DE 20 x 30 cm X 8 - 10 m.	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO DE TELA PROTECTORA, NO TEJIDA, 20-30 x 8-10 cm</b> a. Se utiliza para la fijación en superficies grandes y para la sujeción de apósitos y fijación de cánulas, tubos, drenajes y catéteres. b. Medidas: Ancho 20-30 cm x 8-10 m. c. Permeable al aire y al vapor de agua. d. Autoadhesiva. e. Hipoalérgica. f. Libre de Látex. g. Presentación: Rollo. h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificados de calidad aplicables al insumo. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (ONS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
840	14721	TUBO DE VINIL TRANSPARENTE PARA ASPIRACIÓN DE SECRECIONES, CON ADAPTADORES EN LOS EXTREMOS, 3/16" DE DIÁMETRO INTERNO Y 72" DE LONGITUD MÍNIMA.	TUBO	SI	Sistema de unidades no homogenizado	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO PARA ASPIRACIÓN DE SECRECIONES DE VINIL TRANSPARENTE.</b> a. Para adaptarse a cualquier sistema o cánula de aspiración. b. De vinilo (PVC) transparente. c. Con adaptadores en los extremos, 3/16" (4.76 mm) a 1/4" (6.35 mm) de diámetro interno. d. Dimensiones: 72" de longitud mínima. e. Con bulbos situados en intervalos y pueden cortarse en el medio para crear un tubo de menos longitud o para adaptar el diámetro de la conexión. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase III	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
841	14723	UNIDAD DE DRENAJE TORACICO (TORACOSTOMIA), CON RECIPIENTE DE POLICARBONATO, DE 1 CÁMARA, RESISTENTE A QUEBRADURAS, CAPACIDAD RECOLECTORA DE 2000 A 2500 ml, CON CONECTOR PARA DRENAJE, CON CIERRE HERMÉTICO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE DRENAJE TORACICO (TORACOSTOMÍA).</b> a. Con recipiente de policarbonato, de 1 cámara, resistente a quebraduras, capacidad recolectora de 2000 a 2500 ml, con conector para drenaje, con cierre hermético. b. Estéril. c. Libre de pirogenos. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase III	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
842	14724	TIENDA FACIAL DE POLIURETANO PARA HUMIDIFICACIÓN DE VÍA AEREA. TRANSPARENTE, CON BANDAS SUJETADORAS LATERALES, ELÁSTICAS, CON CONEXIÓN PARA TUBO CORRUGADO. TAMAÑO ADULTO. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	TIENDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA TIPO TIENDA FACIAL PARA HUMIDIFICACIÓN DE VÍA AEREA.</b> a. Tamaño adulto. b. Material: de poliuretano. c. Transparente, con bandas sujetadoras laterales, elásticas, con conexión para tubo corrugado. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
843	14726	CONECTOR EN "T" CURVO . CON SISTEMA DE TUBO CORRUGADO DE 2.00 m. DE LONGITUD MÍNIMA. MATERIAL CLORURO DE POLIVINILO ATÓXICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE TUBO CORRUGADO DE 2.00 m. DE LONGITUD MÍNIMA CON CONECTOR EN "T" CURVO.</b> a. Material cloruro de polivinilo atóxico. b. De diámetro estándar. c. Acople en forma de "T" d. Empaque individual. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
844	14728	CATÉTER SUBCLAVIO DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, UN LUMEN NO. 16G/5FR DE 20 A 30cm DE LARGO, MATERIAL RADIOPACO, CON DILATADOR Y GUÍA HIDROFÍLICA, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL, UN LUMEN, 16G / 5 Fr DE 20-30 cm DE LONGITUD</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Un lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 16 G, 5 Fr, de 20-30 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. f. Con dispositivo para fijación a piel. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
845	14736	MARCADOR O CRAYÓN QUIRÚRGICO INDELEBLE PARA PIEL, CON ESCALA MÉTRICA INCORPORADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	MARCADOR O CRAYÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MARCADOR O CRAYÓN QUIRÚRGICO INDELEBLE PARA PIEL</b> a. Para el marcado y localizador en la piel. b. Con escala métrica incorporada o regla. c. No tóxico. d. Seguro e inofensivo para el cuerpo e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general		295	Insumo homologado
846	14738	AGUJA DESCARTABLE No. 27G X ½" TRIBISELADA Y SILICONIZADA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA HIPODÉRMICA, 27G X ½"</b> a. Para inyección subcutánea o intradérmica. b. Aguja tribiselada y superficie siliconizada. c. Con adaptador tipo Luer-lock. d. Libre de pirogenos. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A INSUMOS DE USO GENERAL	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
847	14739	HOJA PARA DERMATOMO ELÉCTRICO MARCA ZIMMER. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	HOJA	SI	Intención a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>HOJA PARA DERMATOMO ELÉCTRICO.</b> a. Hoja de acero inoxidable. b. Corte preciso con un grosor de hasta 0,76 mm en incrementos de 0,05 mm fácilmente ajustables. c. La anchura de la placa de la hoja oscila entre 2,5 y 10 cm en incrementos de 2,5 cm. d. Las hojas están preesterilizadas y no requieren lubricación. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con el equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2º Nivel		Consumibles		Insumos médicos de uso general	295	Insumo homologado
848	14750	EQUIPO DE VENOCISIS FILTRO DE 15 MICRONES CON TAPA VENTILADA, SIN AGUJA, CON CÁMARA DE GOTEÓ, TRANSPARENTE DE 20 GOTAS/ml. TUBO FLEXIBLE CON REGULADOR DE FLUJO MACRO, CONECTOR PARA CATÉTER (LUER LOCK), CON MECANISMO DE GOTEÓ CONTROLADO DE 5 A 250 ml/HORA, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	EQUIPO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>EQUIPO PARA VENOCISIS CON FILTRO DE 15 MICRONES CON TAPA VENTILADA.</b> a. Sin aguja. b. Con cámara de goteo, transparente de 20 gotas/ml. c. Tubo flexible con regulador de flujo macro. d. Conector para catéter (Luer Lock). e. Con mecanismo de goteo controlado de 5 a 250 ml/hora. f. Estéril. g. Libre de pirogenos. h. Descartable. i. Paquete individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
849	14751	APÓSITO DE PELÍCULA TRANSPARENTE, AUTOADHESIVO, HIPOALÉRGICA 2.5" X 3 1/2", EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	APÓSITO	SI	Sistema de unidades no homogenizado	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO DE PELÍCULA TRANSPARENTE, AUTOADHESIVO, 2 1/2" x 3 1/2"</b> a. Apósito impermeable que mantiene un ambiente húmedo fisiológico al dejar pasar el vapor de agua y oxígeno pero impidiendo el ingreso de líquidos, bacterias y virus. b. Fabricado de poliuretano, transparente, transpirable. c. Lámina autoadhesiva impermeable plástico transparente d. Permite controlar en forma fácil la herida sin necesidad de retirar el apósito. e. Hipoalergénico. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	1º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
850	14754	ESPEJULO VAGINAL DESCARTABLE DE PVC RÍGIDO TRANSPARENTE NO ESTÉRIL, TAMAÑO MEDIANO.	ESPEJULO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPEJULO VAGINAL DESCARTABLE, MEDIANO</b> a. Utilizado para abrir la cavidad o el conducto a examinar para que el ginecólogo tome una muestra vaginal con el objetivo de realizar un diagnóstico o hacer un examen de la vagina o cuello del útero. b. Tamaño mediano. c. De PVC rígido, plástico grado médico u otro material de características similares. d. Con cantos o bordes redondeados atraumáticos (sin filo). e. Transparente. f. No estéril. g. Paquete individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	1º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para Gineco-obstetricia		295	Insumo homologado
851	14755	ESPEJULO VAGINAL DESCARTABLE DE PVC RÍGIDO TRANSPARENTE NO ESTÉRIL, TAMAÑO PEQUEÑO.	ESPEJULO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPEJULO VAGINAL DESCARTABLE, PEQUEÑO</b> a. Utilizado para abrir la cavidad o el conducto a examinar para que el ginecólogo tome una muestra vaginal con el objetivo de realizar un diagnóstico o hacer un examen de la vagina o cuello del útero. b. Tamaño pequeño. c. De PVC rígido, plástico grado médico u otro material de características similares. d. Con cantos o bordes redondeados atraumáticos (sin filo). e. Transparente. f. No estéril. g. Paquete individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	1º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para Gineco-obstetricia		295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
852	14757	AGUJA DESCARTABLE No. 20G X 1 ½". TRIBISELADA Y SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS.	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA HIPODÉRMICA, 20G x 1½"</b> a. Para extracción de muestras de sangre y otros usos. b. Aguja tribiselada y superficie siliconizada. c. Con adaptador tipo Luer-lock. d. Libre de pirogenos. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
853	14788	APÓSITO COLAGÉNICO CON ALGINATO DE CALCIO , DE 4" A 6" X 8" A 10". EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	APÓSITO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO COLAGÉNICO CON ALGINATO DE CALCIO (4"- 6" x 8"- 10")</b> a. Utilizado en heridas con exudado de moderado a abundante en: úlceras, pie diabético, quemaduras, fistulas, etc. b. Con propiedades hemostáticas que favorecen la cicatrización. c. Dimensiones: Ancho (4-6 pulgadas) x Largo (8-10 pulgadas) [Ancho 10-15 cms x Largo 10-20 cms]. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificados de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
854	14796	SISTEMA INFUSOR DE PRESIÓN PARA BOLSA DE SOLUCIÓN INTRAVENOSA DE 1000 ml (LIQUIDO O SANGRE).	SISTEMA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA INFUSOR DE PRESIÓN PARA BOLSA DE SOLUCIÓN INTRAVENOSA DE 1000 ml (LIQUIDO O SANGRE).</b> a. Para infundir solución o hemoderivados a chorro. b. De material plástico grado médico. c. Capacidad 1000 ml. d. Permiten la máxima visibilidad de los niveles de líquidos. e. Cuenta con manómetro para mayor control de la presión. f. Con llave de paso. g. No Estéril. h. Reutilizable. i. Empaque individual. j. Certificados de calidad aplicables al insumo. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		295	Insumo homologado
855	14803	SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN DE TRAQUEOSTOMÍA 10 FR. CONSISTENTE EN : ADAPTADOR EN "T" A CÁNULA DE TRAQUEOSTOMÍA, CATÉTER DE ASPIRACIÓN NUMERADO Y COBERTOR TRANSPARENTE, VÁLVULA DE CIERRE DE SUCCIÓN, PUERTO(S) PARA LAVADO(S) DE UNA SOLA VÍA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA CERRADO DE ASPIRACIÓN TRAQUEOSTOMÍA, 10 Fr.</b> a. Utilizado para aspirar al paciente en forma segura, al mismo tiempo que se continúa con la ventilación mecánica y la terapia con oxígeno durante todo el proceso de aspiración a través de la traqueostomía. El set consiste en: b. Adaptador en "T" a cánula de traqueostomía. c. Catéter de aspiración numerado. d. Cobertor transparente. e. Válvula de cierre de succión. f. Puertos para lavados de una sola vía. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
856	14805	CONECTOR EN T DE POLIVINIL, PARA VENTILACIÓN O MICRONEBULIZACIÓN DE VÍA AÉREA, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	CONECTOR	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	exclusión del código	CONECTOR EN T DE POLIVINIL, PARA VENTILACIÓN O MICRONEBULIZACIÓN DE VÍA AÉREA, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE				Duplicado con el código 15422. La descripción de este código es más general.			295	Insumo homologado	
857	14806	SÁBANA TÉRMICA PARA ADULTO, ELABORADA CON DOS PLIEGOS DE POLIETILENO TRILAMINAR CON SUPERFICIE NO MULTIFILAMENTO TRENZADA, CALENTADA POR MECANISMO DE CONVECCIÓN. DESCARTABLE. 102 cm ANCHO, 165 cm LONGITUD.	MANTA TÉRMICA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MANTA TÉRMICA, ADULTO</b> a. Para el calentamiento preoperatorio o de recuperación postanestésica. b. Elaborada con dos pliegos de polietileno trilaminar con superficie no multifilamento trenzada. c. Tamaño de 102 cm ancho x 165 cm longitud. d. Calentada por mecanismo de convección. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general		295	Insumo homologado
858	14983	BOTA DE UNNA. VENDA DE 8 A 10 m DE LONGITUD POR 8 A 10 cm DE ANCHO (4" X 10 Yd), EMPAQUE INDIVIDUAL, HERMÉTICO.	UNIDAD	NO	ntación a marca espe	Modificación de la descripción del código	<b>BOTA DE UNNA, 3-4" x 10 Yd</b> a. Para el tratamiento de úlceras varicosas. b. Venda de gasa blanca. c. Impregnada de óxido de zinc y calamina. d. Dimensiones: Ancho (3-4") x Largo 10 yardas e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (USO MÉDICO O DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
859	14985	ESPACIADOR DE VOLUMEN CON BOQUILLA, ADULTO, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	ESPACIADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ESPACIADOR DE VOLUMEN CON BOQUILLA, ADULTO.</b> a. Ayuda al paciente a respirar correctamente el medicamento que la cantidad máxima de llegar a los pulmones. b. Compatibles con las marcas más populares de inhaladores de dosis medidas. c. Diseñado para optimizar la administración de medicación. d. El kit incluye todos los tamaños de la máscara: pequeño, mediano, grande. e. El sistema también incluye una boquilla. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
860	14989	GUANTE DESCARTABLE DE LÁTEX, NO ESTÉRIL, CON TALCO, CAJA DE 100 UNIDADES, EXTRA PEQUEÑO	CAJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTES PARA EXAMEN, EXTRA PEQUEÑO</b> a. Guantes para uso médico y de laboratorio. b. Fabricados de látex. c. Ligeramente empolvados con harina de fécula de maíz. d. No estériles. e. Descartables. f. Empacados en caja. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésicos y otros.		295	Insumo homologado
861	14990	PAQUETE DE ROPA DESCARTABLE DE POLIPROPILENO TRILAMINAR, ESTÉRIL, EMPAQUE DOBLE PARA CIRUGÍA GENERAL, CONTENIENDO LO SIGUIENTE : 3 BATAS IMPERMEABLES CON REFUERZO DE CIRUGÍA; 3 TOALLAS DE MANOS; 4 CAMPOS DE 65-70 X 35-40 cm. CON CINTA ADHESIVA; 1 COBERTOR REFORZADO DE 110-115 X 225-230 cm. PARA MESA QUIRÚRGICA; 1 COBERTOR REFORZADO DE 55-60 X 135-140 cm. PARA MESA DE MAYO; 1 SÁBANA DE 190-195 X 300-305 cm. CON HENDIDURA EN "U" DE 110-115 X 225-230 cm. PARA MESA QUIRÚRGICA.	PAQUETE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PAQUETE DE ROPA DESCARTABLE DE POLIPROPILENO TRILAMINAR, ESTÉRIL, EMPAQUE DOBLE PARA CIRUGÍA GENERAL</b> a. De polipropileno trilaminar. b. Estéril. c. Paquete doble. d. Tres (3) batas impermeables unitalla con refuerzo de cirugía. e. Tres (3) toallas de manos absorbentes de 30 x 30 cm. f. Cuatro (4) campos de 65-70 x 35-40 cm. con cinta adhesiva. g. Un (1) cobertor reforzado de 110-115 x 225-230 cm. para mesa quirúrgica. h. Un (1) cobertor reforzado de 55-60 x 135-140 cm. para mesa de mayo. i. Una (1) sábana de 190-195 x 300-305 cm. con hendidura en "u" de 30-35 x 75-80 cm. con cinta adhesiva. j. Una (1) sábana de 265-270 x 155-160 cm. con cinta adhesiva. k. Ambas sábanas deben contener portatubos. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado
862	14991	CINTA ADHESIVA ELÁSTICA TRANSPARENTE POROSA MOLDEABLE DE 2" X 5 yd, ROLLO	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CINTA ADHESIVA ELÁSTICA, 2" x 5 yd</b> a. Funciona como un esparadrapo que únicamente se adhiere sobre sí misma. b. Dimensiones Ancho (1 pulgada) x Longitud (5 yardas) [Ancho (5.08 cm) x Longitud (4.5 m)] c. Porosa. d. Moldeable. e. Variedad de colores para satisfacer sus necesidades. f. Presentación : Rollo. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
863	14995	VENDAJE SINTÉTICO DE FIBRA DE VIDRIO O PLÁSTICO DE 2" DE ANCHO X 4 yd. DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL HERMETICO	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VENDA SINTÉTICA DE FIBRA DE VIDRIO, 2" DE ANCHO</b> a. Para fracturas y moldes ortopédicos. b. Con sustrato tejido de fibra de vidrio empapado en resina de poliuretano hidrófila. c. Venda fabricada en base a un tejido 100% de fibra de vidrio. d. Impregnada con resina de poliuretano hidrófila para su utilización como material de inmovilización ortopédica. e. Dimensiones: 2" x 3.6 yd (5 cm x 3.6 yd). f. Venda ligera, indicada para pacientes pediátricos o ancianos. g. Baja adherencia. h. Alta permeabilidad al vapor de agua. i. Presentación: Rollo. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel	El código está duplicado en el listado de ortopedia con el mismo número de código 14995. Se propone excluir del Listado de Ortopedia.	Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
864	14996	VENDAJE SINTÉTICO DE FIBRA DE VIDRIO O PLÁSTICO DE 3" DE ANCHO X 4 yd DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL HERMÉTICO	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VENDA SINTÉTICA DE FIBRA DE VIDRIO, 3" DE ANCHO</b> a. Para fracturas y moldes ortopédicos. b. Con sustrato tejido de fibra de vidrio empapado en resina de poliuretano hidrófila. c. Venda fabricada en base a un tejido 100% de fibra de vidrio. d. Impregnada con resina de poliuretano hidrófila para su utilización como material de inmovilización ortopédica. e. Dimensiones: 2" x 3.6 yd (5 cm x 3.6 yd). f. Venda ligera, indicada para pacientes pediátricos o ancianos. g. Baja adherencia. h. Alta permeabilidad al vapor de agua. i. Presentación: Rollo. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2º Nivel	El código está duplicado en el listado de ortopedia con el mismo número de código 14996. Se propone excluir del Listado de Ortopedia.	Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
865	15004	AGUJA PARA BLOQUEO RAQUÍDEO No. 25G x 3 1/2", CON PUNTA TIPO QUINCKE CON ESTILETE Y/O MANDRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BLOQUEO RAQUÍDEO, No. 25G x 4" ó 25G x 4 1/2", TIPO QUINCKE</b> a. Para la administración de un anestésico local en el espacio subaracnoideo o intradural. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Identificación por código de color. f. Certificados de calidad aplicables al insumo. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
866	15009	APÓSITO CON PARTE CENTRAL ABSORBENTE, ADHESIVO TRANSPARENTE DE 9 X 25cm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	APÓSITO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO CON ALMOHADILLA CENTRAL ABSORBENTE NO ADHERENTE, ADHESIVO TRANSPARENTE DE 9 x 20-25 cm.</b> a. Para cubrir, proteger y controlar el exudado que emana de las heridas. b. Apósito de película transparente de poliuretano cubierto por adhesivo. c. Dimensiones: Ancho 9 cm x Longitud 20-25 cm. d. Con almohadilla central absorbente. e. No adherente. f. Libre de látex. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificados de calidad aplicables al insumo. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
867	15011	APÓSITO DE PELÍCULA TRANSPARENTE CON REFUERZO DE TELA PARA FIJACIÓN DE CATÉTER CENTRAL, 8.5 X 10.5cm, HIPOALERGÉNICO, AUTOADHESIVO, ESTÉRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	APÓSITO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO DE PELÍCULA TRANSPARENTE CON REFUERZO DE TELA PARA FIJACIÓN DE CATÉTER CENTRAL, 8-8.5 x 10.5-11.5 cm.</b> a. Apósito transparente para colocación de catéter vascular. b. Se adapta alrededor del catéter y el conector. c. Dimensiones: Ancho 8-8.5 cms x 10.5-11.5 cms. d. Hipóalergénico. e. Autoadhesivo. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
868	15012	APÓSITO DE PELÍCULA TRANSPARENTE, AUTOADHESIVA, HIPOALÉRGICA DE 10" X 10". EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	APÓSITO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO DE PELÍCULA TRANSPARENTE, AUTOADHESIVO, 10" x 10"</b> a. Apósito impermeable que mantiene un ambiente húmedo fisiológico al dejar pasar el vapor de agua y oxígeno pero impidiendo el ingreso de líquidos, bacterias y virus. b. Fabricado de poliuretano, transparente, transpirable. c. Lámina autoadhesiva impermeable plástico transparente d. Permiten controlar en forma fácil la herida sin necesidad de retirar el apósito. e. Hipóalergénico. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
869	15022	BOLSA TRANSPARENTE PARA ALIMENTACIÓN PARENTERAL EVA (ETIL-VINIL-ACETATO). CAPACIDAD 250 ml, ESCALA GRADUADA DE VOLUMEN, CON MECANISMO LUMINO PROTECTOR, UNI O BICAMERAL, DESCARTABLE, ADAPTABLE A MÁQUINA MEZCLADORA EXISTENTE EN LA UNIDAD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA TRANSPARENTE PARA ALIMENTACIÓN PARENTERAL EVA, 250 ml.</b> a. Para alimentación parenteral. b. Fabricada de Etilvinil Acetato (EVA). c. Transparente con escala de graduación de volumen. d. Capacidad: 250 ml e. Con escala de medición. f. Con mecanismo lumino protector. g. Uni o bicameral. h. Con sistema de llenado e inyección. i. Sistema obturador. j. Asa para colgar. k. Estéril. l. Descartable. m. Empaque individual. n. Adaptable o compatible con la máquina mezcladora existente en la unidad. o. Certificado de calidad aplicables al insumo. p. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Uso General	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN PARA MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS		
870	15023	BOLSA TRANSPARENTE PARA ALIMENTACIÓN PARENTERAL, EVA (ETIL-VINIL-ACETATO), CAPACIDAD 500 ml, ESCALA GRADUADA DE VOLUMEN, CON MECANISMO LUMINO PROTECTOR, UNI O BICAMERAL, DESCARTABLE, ADAPTABLE A MÁQUINA MEZCLADORA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE..	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA TRANSPARENTE PARA ALIMENTACIÓN PARENTERAL, EVA, 500 ml.</b> a. Para alimentación parenteral. b. Fabricada de Etilvinil Acetato (EVA) c. Uso en paciente pediátrico. d. Capacidad: 500 ml e. Con escala de medición. f. Con mecanismo lumino protector. g. Uni o bicameral. h. Con sistema de llenado e inyección. i. Sistema obturador. j. Asa para colgar. k. Estéril. l. Descartable. m. Empaque individual. n. Adaptable o compatible con la máquina mezcladora existente en la unidad. o. Certificado de calidad aplicables al insumo. p. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado	
871	15024	BOQUILLA DE TEFLÓN PARA ADULTO, REUSABLE, ESTERILIZABLE	BOQUILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOQUILLA PARA ESPIRÓMETRO, TEFLÓN.</b> a. Utilizada en pruebas espirométricas. b. Material: Teflón. c. Con filtro. d. Diámetro externo: 30 mm. e. Tamaño: adulto. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Compatible con el equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	1° Nivel		Consumibles		Insumos para Terapia Respiratoria		295	Insumo homologado
872	15025	BRAZALETE DE PARED SUAVE, PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA , SIN BOLSA DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE DE VELCRO PARA AJUSTE, LIBRE DE LÁTEX, PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO DE 4-8cm, DESCARTABLE.	BRAZALETE	NO	Registro duplicado en diferente clasificación	Exclusión del código	<b>BRAZALETE DE PARED SUAVE, PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA</b> a. Para medición de Presión Arterial no Invasiva, a través de monitor de signos vitales. b. Para circunferencia de brazo mediano (M), para adulto. c. Con cierre de velcro para ajuste. d. Sin bolsa. e. Suave. f. Con uno o dos tubos. g. Libre de látex. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Compatible con el equipo existente en la unidad. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel	1. Descripción según Fe de erratas. 2. El código está duplicado en el listado de consumibles con el mismo número de código 15025. Se propone excluir del Listado de MMQ.	Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		295	Insumo homologado
873	15026	BRAZALETE DE PARED SUAVE, PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, SIN BOLSA DE 1 O 2 TUBOS, CON CIERRE DE VELCRO PARA AJUSTE, LIBRE DE LÁTEX, PARA CIRCUNFERENCIA DE BRAZO DE 6-10cm, DESCARTABLE.	BRAZALETE	NO	Registro duplicado en diferente clasificación	Exclusión del código	<b>BRAZALETE DE PARED SUAVE, PARA MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA</b> a. Para medición de Presión Arterial no Invasiva, a través de monitor de signos vitales. b. Para circunferencia de brazo pequeño (P), para adulto. c. Con cierre de velcro para ajuste. d. Sin bolsa. e. Suave. f. Con uno o dos tubos. g. Libre de látex. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Compatible con el equipo existente en la unidad. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel	El código está duplicado en el listado de consumibles con el mismo número de código 15026. Se propone excluir del Listado de MMQ.	Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		295	Insumo homologado
874	15034	CABESTRILLO DE USO PEDIÁTRICO ELABORADO EN TELA ESTAMPADA DE COLORES CON MOTIVOS INFANTILES TAMAÑO MEDIANO DE 32 cm DE LARGO	CABESTRILLO	SI	Registro duplicado en diferente clasificación	Exclusión del código	CABESTRILLO DE USO PEDIÁTRICO								295	Insumo homologado	
875	15035	CABESTRILLO DE USO PEDIÁTRICO ELABORADO EN TELA ESTAMPADA DE COLORES CON MOTIVOS INFANTILES TAMAÑO PEQUEÑO DE 28 cm DE LARGO	CABESTRILLO	SI	Registro duplicado en diferente clasificación	Exclusión del código	CABESTRILLO DE USO PEDIÁTRICO								295	Insumo homologado	
876	15041	CÁNULA BINASAL PARA OXÍGENO, DE MATERIAL DE SILICÓN CON SOSTENEDOR INCORPORADO, PARA ADULTOS, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	CÁNULA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	CÁNULA BINASAL PARA OXÍGENO, PARA ADULTOS.								295	Insumo homologado	

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS	
877	15053	CATÉTER DE RADIOFRECUENCIA PARA ABLACIÓN, SEGMENTAL ENDOVENOSA DE 7 Fr (2.33mm) Y 60 cm DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER DE RADIOFRECUENCIA PARA ABLACIÓN, 7 Fr</b> a. Segmental endovenosa de 7 Fr ( 2.33mm) Y 60 cm de largo. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
878	15055	CATÉTER INTRAVENOSO No. 16 G X 1 1/4" A 2" CON AGUJA SILICONIZADA Y CÁMARA DE FLUJO TRANSPARENTE, DE TEFLÓN O POLIURETANO, ACOPLE TIPO LUER LOCK, CONTENIDO EN FUNDA PROTECTORA, CÁMARA DE REFLUJO QUE PERMITE APOYO Y MANIPULACIÓN, TAPÓN OBTURADOR NO HERMÉTICO MATERIAL RADIOPACO, LIBRE DE PIROGENOS,CON SISTEMA DE SEGURIDAD DE ACTIVACIÓN AUTOMÁTICA PASIVA POR CLIP EMPAQUE INDIVIDUAL,ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER INTRAVENOSO PERIFÉRICO CON SISTEMA DE SEGURIDAD PASIVA, 16G x 1 1/4" A 2"</b> a. Dispositivo utilizado para administrar al sistema circulatorio líquidos, fármacos, sangre o sus derivados, en venas periféricas con sistema de seguridad que evita pinchazos accidentales. b. De poliuretano. c. Dimensiones: 16G x 11/4 -2". d. Aguja siliconada con funda protectora de PVC y acople Luer Lock. e. Cámara de reflujo transparente. f. Tapón obturador no hermético. g. Líneas radiopacas. h. Con sistema de seguridad de activación automática pasiva por clip metálico. i. Con aletas de gran superficie,para la estabilidad del catéter y la fijación en la vena del paciente. j. Estéril. k. Libre de pirogenos. l. Descartable. m. Empaque individual.	Cirugía General	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
879	15056	CATÉTER INTRAVENOSO NO. 18G X 1 1/4 " A 2 " CON AGUJA SILICONIZADA Y CÁMARA DE FLUJO TRANSPARENTE, DE TEFLÓN O POLIURETANO, ACOPLE TIPO LUER LOCK, CONTENIDO EN FUNDA PROTECTORA, CÁMARA DE REFLUJO QUE PERMITE APOYO Y MANIPULACIÓN, TAPÓN OBTURADOR NO HERMÉTICO MATERIAL RADIOPACO, LIBRE DE PIROGENOS,CON SISTEMA DE SEGURIDAD DE ACTIVACIÓN AUTOMÁTICA PASIVA POR CLIP EMPAQUE INDIVIDUAL,ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER INTRAVENOSO PERIFÉRICO CON SISTEMA DE SEGURIDAD PASIVA, 18G x 1 1/4" A 2"</b> a. Dispositivo utilizado para administrar al sistema circulatorio líquidos, fármacos, sangre o sus derivados, en venas periféricas con sistema de seguridad que evita pinchazos accidentales. b. De poliuretano. c. Dimensiones: 18G x 1 1/4 -2". d. Aguja siliconada con funda protectora de PVC y acople Luer Lock. e. Cámara de reflujo transparente. f. Tapón obturador no hermético. g. Líneas radiopacas. h. Con sistema de seguridad de activación automática pasiva por clip metálico. i. Con aletas de gran superficie,para la estabilidad del catéter y la fijación en la vena del paciente. j. Estéril. k. Libre de pirogenos. l. Descartable. m. Empaque individual.	Cirugía general	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
880	15057	CATÉTER INTRAVENOSO NO. 20 G X 1 1/4 " A 2 " CON AGUJA SILICONIZADA Y CÁMARA DE FLUJO TRANSPARENTE, DE TEFLÓN O POLIURETANO, ACOPLE TIPO LUER LOCK, CONTENIDO EN FUNDA PROTECTORA, CÁMARA DE REFLUJO QUE PERMITE APOYO Y MANIPULACIÓN, TAPÓN OBTURADOR NO HERMÉTICO MATERIAL RADIOPACO, LIBRE DE PIROGENOS,CON SISTEMA DE SEGURIDAD DE ACTIVACIÓN AUTOMÁTICA PASIVA POR CLIP EMPAQUE INDIVIDUAL,ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER INTRAVENOSO PERIFÉRICO CON SISTEMA DE SEGURIDAD PASIVA, 20G x 1 1/4" A 2"</b> a. Dispositivo utilizado para administrar al sistema circulatorio líquidos, fármacos, sangre o sus derivados, en venas periféricas con sistema de seguridad que evita pinchazos accidentales. b. De poliuretano. c. Dimensiones: 20G x 1 1/4 -2". d. Aguja siliconada con funda protectora de PVC y acople Luer Lock. e. Cámara de reflujo transparente. f. Tapón obturador no hermético. g. Líneas radiopacas. h. Con sistema de seguridad de activación automática pasiva por clip metálico. i. Con aletas de gran superficie,para la estabilidad del catéter y la fijación en la vena del paciente. j. Estéril. k. Libre de pirogenos. l. Descartable. m. Empaque individual.	Cirugía general	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
881	15058	CATÉTER INTRAVENOSO No. 24G X 1 1/4" A 2" CON AGUJA SILICONIZADA Y CÁMARA DE FLUJO TRANSPARENTE, DE TEFLÓN O POLIURETANO, ACOPLE TIPO LUER LOCK, CONTENIDO EN FUNDA PROTECTORA, CÁMARA DE REFLUJO QUE PERMITE APOYO Y MANIPULACIÓN, TAPÓN OBTURADOR NO HERMÉTICO MATERIAL RADIOPACO, LIBRE DE PIROGENOS,CON SISTEMA DE SEGURIDAD DE ACTIVACIÓN AUTOMÁTICA PASIVA POR CLIP EMPAQUE INDIVIDUAL,ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER INTRAVENOSO PERIFÉRICO CON SISTEMA DE SEGURIDAD PASIVA, 24G x 1 1/4" A 2"</b> a. Dispositivo utilizado para administrar al sistema circulatorio líquidos, fármacos, sangre o sus derivados, en venas periféricas con sistema de seguridad que evita pinchazos accidentales. b. De poliuretano. c. Dimensiones: 24G x 1 1/4 -2". d. Aguja siliconada con funda protectora de PVC y acople Luer Lock. e. Cámara de reflujo transparente. f. Tapón obturador no hermético. g. Líneas radiopacas. h. Con sistema de seguridad de activación automática pasiva por clip metálico. i. Con aletas de gran superficie,para la estabilidad del catéter y la fijación en la vena del paciente. j. Estéril. k. Libre de pirogenos. l. Descartable. m. Empaque individual.	Cirugía general	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS
882	15069	CATÉTER INTRAVENOSO No.22 G X 1 1/4" A 2" CON AGUJA SILICONIZADA Y CÁMARA DE FLUJO TRANSPARENTE, DE TEFLÓN O POLIURETANO, ACOUPLE TIPO LUER LOCK, CONTENIDO EN FUNDA PROTECTORA, CÁMARA DE REFLUJO QUE PERMITE APOYO Y MANIPULACIÓN, TAPÓN OBTURADOR NO HERMÉTICO MATERIAL RADIOPACO, LIBRE DE PIROGENOS,CON SISTEMA DE SEGURIDAD DE ACTIVACIÓN AUTOMÁTICA PASIVA POR CLIP EMPAQUE INDIVIDUAL,ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER INTRAVENOSO PERIFÉRICO CON SISTEMA DE SEGURIDAD PASIVA, 22G x 1 1/4" A 2"</b> a. Dispositivo utilizado para administrar al sistema circulatorio líquidos, fármacos, sangre o sus derivados, en venas periféricas con sistema de seguridad que evita pinchazos accidentales. b. De polietileno. c. Dimensiones: 22G x 1 1/4 -2". d. Aguja siliconada con funda protectora de PVC y acople Luer Lock. e. Cámara de reflujo transparente. f. Tapón obturador no hermético. g. Líneas radiopacas. h. Con sistema de seguridad de activación automática pasiva por clip metálico. i. Con aletas de gran superficie, para la estabilidad del catéter y la fijación en la vena del paciente. j. Estéril. k. Libre de pirógenos. l. Descartable. m. Paquete individual.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
883	15060	CATÉTER PARA TROMBECTOMIA PARA INJERTOS SINTÉTICOS No. 5, DE 50 cm DE LONGITUD, RADIOPACO, CON DIÁMETRO ESPIRAL DE 5 mm, CALIBRADO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER PARA TROMBECTOMIA PARA INJERTOS SINTÉTICOS No. 5, DE 50 cm DE LONGITUD.</b> a. Con diámetro espiral de 5 mm. b. Radiopaco. c. Calibrado. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Agujas, jeringas y catéteres	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
884	15061	CATÉTER PARA TROMBECTOMIA PARA INJERTOS SINTÉTICOS No. 6, DE 50 cm DE LONGITUD, RADIOPACO, CON DIÁMETRO ESPIRAL DE 6 mm, CALIBRADO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER PARA TROMBECTOMIA PARA INJERTOS SINTÉTICOS No. 6, DE 50 cm DE LONGITUD.</b> a. Con diámetro espiral de 6 mm. b. Radiopaco. c. Calibrado. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
885	15063	CATÉTER SUBCLAVIO DE TRIPLE LUMEN, PEDIÁTRICO DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, DE 4Fr, 5 A 8 cm DE LONGITUD, RADIOPACO, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, LIBRE DE PIROGENOS, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL, TRIPLE LUMEN, PEDIÁTRICO, 4Fr, 5-8 cm DE LONGITUD, PEDIÁTRICO</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Triple lumen. c. Fabricado de polietileno hidrofílico. d. Radiopaco. e. Dimensiones: 4Fr, 5-8 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
886	15065	CATÉTER VASCULAR UMBILICAL No. 5 Fr X DE 12 A 16 ", DE TRIPLE LUMEN, TRANSPARENTE, CON ESCALA EN CENTÍMETROS A PARTIR DE 5 cm., RADIOPACO, DE TEFLÓN O POLIURETANO, CON PUNTA ROMA, AGUJEROS LATERALES, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VASCULAR UMBILICAL TRIPLE LUMEN, 5 Fr x 12 A 16" DE LONGITUD</b> a. Utilizado para un acceso vascular rápido, para administrar soluciones y para medir parámetros vitales invasivos a pacientes neonatos. b. Doble lumen. c. Transparente. d. Dimensiones: 5 Fr (14-16") [35-41 cm]. e. Con escala cm a cm a partir de 5cm. f. Radiopaco. g. De polietileno. h. Punta roma. i. Agujeros laterales. j. Estéril. k. Libre de pirógenos. l. Descartable. m. Paquete individual. n. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. o. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN PARA MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
887	15066	CATÉTER VENOSO CENTRAL CON SENSOR DE OXIMETRÍA, PARA MONITOREO CONTINUO DE LA SATURACIÓN VENOSA CENTRAL DE OXÍGENO, 8.5FR	CATÉTER	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>CATÉTER VENOSO CENTRAL CON SENSOR DE OXIMETRÍA, 8.5 Fr.</b> a. Para la monitorización de la saturación venosa central de oxígeno (ScvO2), para equilibrar la relación entre aporte y consumo de oxígeno con el fin de contribuir a mejorar la atención médica que se presta a los pacientes críticos. b. Triple lumen. c. Fabricado de polietileno hidrofílico. d. Radiopaco. f. Dimensiones: 8.5 Fr, de 16-20 cm de longitud. g. Dilatador y guía hidrofílica. j. Estéril. k. Descartable. i. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
888	15075	CLIP QUIRÚRGICO DE METAL TITANIO O PLATA, PARA ANEURISMA CEREBRAL CON CARACTERÍSTICAS DE TAMAÑO Y FORMA ADECUADOS A LA NECESIDAD DEL PACIENTE, EMPAQUE, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CLIP	NO	mero de código duplic.	Consulta al Asociado	<b>CLIP QUIRÚRGICO PARA ANEURISMA CEREBRAL.</b> a. Utilizados exclusivamente para el cierre y/o venas de aislamiento y/o arterias debido a aneurismas cerebrales en humanos. b. De aleación de titanio o plata. c. Punta cónica y superficie atraumática. d. Compatible con Resonancia Magnética (RM) e. Con características de tamaño y forma adecuados a la necesidad del paciente. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	3° Nivel	El código está duplicado en el listado de consumibles con el mismo número de código 15075. Ambos corresponden a diferentes dispositivos. Se propone modificar un numero de código.	Material Médico Quirúrgico	Clips de ligadura		268	Insumo homologado
889	15077	CONECTOR ESTÁNDAR DE 5-1, PLÁSTICO, PARA CATÉTERES DE 14 - 20 FR Y MÁS, EMPAQUE, INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	CONECTOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CONECTOR ESTÁNDAR DE 5-1 PARA CATÉTERES DE 14-20 Fr.</b> a. Material: elaborados de plástico, sin látex. b. Para catéteres de 14 - 20 Fr. y más. c. Conexión de 15 mm (diámetro externo). d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos no médicos de uso general		295	Insumo homologado
890	15080	DENUADOR DESCARTABLE TIPO NABATOFF PARA PROCEDIMIENTO DE SAFENECTOMIAS, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	DENUDADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA PARA VARICES TIPO NABATOFF</b> a. Para procedimientos de Safenectomías. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo	Cardiología y Angiología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Dilatadores		295	Insumo homologado
891	15087	DONA DE POLÍMERO SECO PARA APOYO DE CABEZA	DONA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	exclusión del código	DONA DE POLÍMERO SECO PARA APOYO DE CABEZA			Duplicado con el código 15088				239	Insumo homologado	
892	15088	DONA DE POLÍMERO SECO PARA CABEZA DE ADULTO (8-10 X 8-10 X 7-8")	DONA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>DONA DE POLÍMERO SECO, PARA CABEZA, ADULTO</b> a. Para proteger y apoyar la cabeza, para facilitar el acceso a la cabeza y al cuello durante intervenciones quirúrgicas. b. Material: Gel de polímero seco. c. Dimensiones: - 20-25 cm (8-10 pulgadas) diámetro externo. - 7.5-10 cm (3-5 pulgadas) diámetro interno . - 3.80 - 7.5 cm (1 1/2 -3 pulgadas) altura. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Consumibles	Colchones y afines		239	Insumo homologado
893	15089	DONA DE POLÍMERO SECO PARA CABEZA PEDIÁTRICA DE ( 5 - 6 X 2 - 3 X 1/8 - 1/2" )	DONA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>DONA DE POLÍMERO SECO,PARA CABEZA, PEDIÁTRICO</b> a. Para proteger y apoyar la cabeza, para facilitar el acceso a la cabeza y al cuello durante intervenciones quirúrgicas. b. Material: De gel polímero seco. c. Dimensiones: - 12-15 cm ( 5-6 pulgadas) diámetro externo. - 5-6 cm (2- 2.5 pulgadas) diámetro interno. - 2.50 - 3.80 cm ( 1 - 1 1/2 pulgadas) altura. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Consumibles	Colchones y afines		239	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
894	15103	ENDOPRÓTESIS ESOFÁGICA AUTOEXPANDIBLE DE 8 cm DE LONGITUD. SIN VÁLVULA. EMPAQUE INDIVIDUAL. ESTÉRIL. DESCARTABLE.	EMPAQUE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	ENDOPRÓTESIS ESOFÁGICA AUTOEXPANDIBLE, 8 cm DE LONGITUD a. Tamaño: de 8 cm de longitud. b. Material: de Nitinol (aleación de níquel y titanio), de acero inoxidable y de plástico o políster (poliflex). c. Sin válvula. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores			295	Insumo homologado
895	15108	ENDOPRÓTESIS ESOFAGICA AUTOEXPANDIBLE, CON SISTEMA DE PISTOLA DE LIBERACIÓN CONTROLADA Y BOTÓN SELECTOR PARA LIBERAR O RECAPTURAR STENT(MOLDE)METÁLICO NO RECUBIERTO. DIÁMETRO DISTAL Y PROXIMAL 30mm. DIÁMETRO CENTRAL 25mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL. DESCARTABLE.	EMPAQUE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	ENDOPRÓTESIS ESOFAGICA AUTOEXPANDIBLE, CON SISTEMA DE PISTOLA DE LIBERACIÓN CONTROLADA Y BOTÓN SELECTOR a. Metálico no recubierto. b. Con botón selector para liberar o recapturar Stent (molde). c. Diámetro distal y proximal 30mm, diámetro central 25mm. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores			295	Insumo homologado
896	15111	ENGRAPADORA CORTANTE CON CABEZAL CURVO Y PIN DE RESECCIÓN ANTERIOR BAJA, LÍNEA DE GRAPADO DE 4.8mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL. DESCARTABLE.	ENGRAPADORA	NO		Modificación de la unidad de despacho	ENGRAPADORA CORTANTE CON CABEZAL CURVO Y PIN DE RESECCIÓN ANTERIOR BAJA a. Línea de grapado de 4.5 mm a 4.8mm. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas		295	Insumo homologado
897	15121	EXPANSOR TISULAR DE DOBLE CÁMARA CON CÁMARA INTERNA DE SOLUCIÓN SALINA Y EXTERNA DE GEL COHESIVO ANATOMICAS TEXTURIZADA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL. DESCARTABLE.	EXPANSOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	EXPANSOR TISULAR DE DOBLE CÁMARA CON CÁMARA INTERNA DE SOLUCIÓN SALINA Y EXTERNA DE GEL COHESIVO ANATOMICAS TEXTURIZADA a. Doble cámara con cámara interna de solución salina y externa de gel cohesivo anatómicas texturizada. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Implantes		295	Insumo homologado
898	15122	EXTRACTOR DE VESÍCULA, DE 10 mm, CON ROTACIÓN DE 360 GRADOS. EMPAQUE INDIVIDUAL. ESTÉRIL. DESCARTABLE.	EXTRACTOR	NO		Modificación de la descripción del código	EXTRACTOR DE VESÍCULA, DE 10 mm a. Tamaño: de 10 mm. b. Con rotación de 360 grados. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia		295	Insumo homologado
899	15130	FIJADOR DE TUBO OROTRAQUEAL CON BANDAS ADHESIVAS PARA FIJAR A PIEL PARA NEONATOS	FIJADOR	NO		Modificación de la descripción del código	FIJADOR PARA TUBO OROTRAQUEAL PARA CON BANDAS ADHESIVAS PARA FIJAR A LA PIEL, NEONATO. a. Con bandas adhesivas para fijar a piel de neonato. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
900	15131	FIJADOR PARA TUBO OROTRAQUEAL CON BANDAS ADHESIVAS PARA FIJAR A PIEL PARA ADULTO.	FIJADOR	NO		Modificación de la descripción del código	FIJADOR PARA TUBO OROTRAQUEAL PARA ADULTO, CON BANDAS ADHESIVAS PARA FIJAR A LA PIEL, ADULTO a. Con bandas adhesivas para fijar a piel de paciente adulto. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
901	15132	FILTRO DE NITINOL PARA VENA CAVA PARA COLOCACION VIA VENA FEMORAL O VENA YUGULAR. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL,LIBRE DE PIROGENOS, ESTÉRIL	FILTRO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	FILTRO DE NITINOL PARA VENA CAVA DE COLOCACION PERMANENTE a. La finalidad de los filtros de vena cava inferior (FVC) es prevenir ó impedir la llegada de nuevos trombos, evitando la trombosis venosa profunda y la troboembolia pulmonar. b. Con catéter para la extracción. c. Libre de pirógenos. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres			295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	DISPOSITIVO MÉDICO (ONS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
902	15135	PUNTA DE ELECTRODO ACTIVO TIPO GANCHO ( HOOK ) PARA ELECTROCAUTERIO CON REVESTIMIENTO DE SEGURIDAD, ADAPTABLE A LÁPIZ PARA ELECTROCIURÍA, DE 33 cm DE LARGO PARA USO DE VIDEO LAPAROSCOPIA, INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	GANCHO	NO		Ninguna	<b>PUNTA DE ELECTRODO ACTIVO TIPO GANCHO (HOOK) PARA ELECTROCAUTERIO CON REVESTIMIENTO DE SEGURIDAD</b> a. Tamaño: de 33 cm de largo para uso de video laparoscopia. b. Tipo gancho (HOOK) para electrocauterio con revestimiento de seguridad. c. Adaptable a lápiz para electrocirugía. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II		2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos		295	Insumo homologado
903	15136	GASA IMPREGNADA DE PETROLATO DE 3 " X 18 ", EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	GASA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GASA IMPREGNADA DE PETROLATO DE 3 " X 16 - 18 "</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I		1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado	
904	15137	GEL INSTANTÁNEO PARA DESINFECCIÓN DE MANOS CON EMOLIENTE Y ALCOHOL ETÍLICO DEL 60 AL 70% CON EMOLIENTE HUMECTANTE LIBRE DE LAVADO Y SECADO FCO DE 500ml CON DOSIFICADOR INCORPORADO	FRASCO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GEL PARA DESINFECCIÓN DE MANOS.</b> a. Composición: Alcohol etílico del 60 al 70% y emoliente humectante libre de lavado y secado. b. Presentación: frasco de 500 mL, con dosificador incorporado. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I		1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		292	Insumo homologado	
905	15138	GRASPER (SUJETADOR) DE 2 mm, CON ROTACIÓN DE 360 GRADOS. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	GRASPER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GRASPER (SUJETADOR) DE 2 mm, CON ROTACIÓN DE 360 GRADOS</b> a. Con cremallera de 2 a 5 mm. b. Con rotación de 360 grados. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II		2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia		295	Insumo homologado
906	15139	GUANTE DE NITRILO, NO ESTÉRIL TAMAÑO GRANDE (L), LIBRE DE LÁTEX, SIN TALCO. UNIDAD DE DESPACHO: CAJA DE 100 UNIDADES.	CAJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE DE NITRILO, TAMAÑO GRANDE (L).</b> a. Sin talco. b. Libre de látex. c. No estéril. d. Unidad de despacho: caja de 100 unidades. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I		1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésico y otros.		295	Insumo homologado	
907	15140	GUANTE DE NITRILO, NO ESTÉRIL TAMAÑO MEDIANO (M), LIBRE DE LÁTEX, SIN TALCO. UNIDAD DE DESPACHO: CAJA DE 100 UNIDADES.	CAJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE DE NITRILO, TAMAÑO MEDIANO (M).</b> a. Sin talco. b. Libre de látex. c. No estéril. d. Unidad de despacho: caja de 100 unidades. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I		1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésico y otros.		295	Insumo homologado	
908	15141	GUANTE DE NITRILO, NO ESTÉRIL TAMAÑO PEQUEÑO (S), LIBRE DE LÁTEX, SIN TALCO. UNIDAD DE DESPACHO: CAJA DE 100 UNIDADES.	CAJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE DE NITRILO, TAMAÑO PEQUEÑO (S).</b> a. Sin talco. b. Libre de látex. c. No estéril. d. Unidad de despacho: caja de 100 unidades. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I		1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésico y otros.		295	Insumo homologado	
909	15144	GUÍA PARA DILATADORES ESOFÁGICOS TIPO SAVARY-QUILLARD 6mm DE DIÁMETRO X 200 cm LARGO X 3mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	GUÍA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>GUÍA PARA DILATADORES ESOFÁGICOS TIPO SAVARY-QUILLARD</b> a. Dimensiones: 6mm de diámetro X 200 cm largo. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II		1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Dilatadores		295	Insumo homologado	
910	15150	IMPLANTE DE METAL TITANIO PARA CIRUGÍA CRÁNEO FACIAL	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE DE METAL TITANIO PARA CIRUGÍA CRÁNEO FACIAL</b> a. Material: Titanio. b. De acuerdo a las necesidades del paciente. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase III		3° Nivel		Consumibles		Implantes		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
911	15151	IMPLANTE TESTICULAR CON VOLUMEN Y SUPERFICIE DE FIJACIÓN DE ACUERDO A NECESIDAD DEL PACIENTE, NO 3.3 Y 5 EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE TESTICULAR CON VOLUMEN Y SUPERFICIE DE FIJACIÓN DE ACUERDO A NECESIDAD DEL PACIENTE</b> Tamaños: a. No. 3.3: 3.3 cms de alto, 2.6 cms de diámetro y entre 10 - 12 cms cúbicos de volumen. b. No. 5: 5 cms de alto, 3.9 cms de diámetro y entre 36 - 40 cms cúbicos de volumen. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase III	3º Nivel		Consumibles	Implantes	295	Insumo homologado
912	15164	INJERTO VASCULAR EXPANDIBLE DE MATERIAL POLITETRAFLUORUROETILENO (PTFE), ANILLADA DE 6mm X 40cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	INJERTO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>INJERTO VASCULAR EXPANDIBLE ANILLADO DE 6 MM DE DIAMETRO x 40 cm DE LONGITUD.</b> a. Material: politetrafluoroetileno (PTFE). b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase III	3º Nivel		Consumibles	Implantes	295	Insumo homologado
913	15191	INTRODUCTOR SUBCUTÁNEO, CON PROTECTOR PLÁSTICO, PARA COLOCACIÓN DE VÁLVULA DE PUDENZ, DE 60 cm DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	INTRODUCTOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>INTRODUCTOR SUBCUTÁNEO, CON PROTECTOR PLÁSTICO, PARA COLOCACIÓN DE VÁLVULA TIPO PUDENZ</b> a. Para la colocación de válvula tipo Pudenz b. Medida: de 60 cm de largo. c. Con protector plástico d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos	295	Insumo homologado
914	15194	KIT DE ACCESO EXPANDIBLE CONSISTENTE EN: 3 CÁNULAS CON VÁLVULA DE INSUFILACIÓN LATERAL Y DILATADOR RADIAL DE 12mm X 150mm DE LARGO, CON CAMISA EXPANDIBLE RADIAL DE 145mm, UNA CAMISA EXPANDIBLE RADIAL DE 145mm DE LARGO PARA CÁNULA DE 12mm, UNA AGUJA DE INSUFILACIÓN CON LUER LOCK DE 14 GAUGE Y 150mm DE LARGO, UNA CÁNULA CON DILATADOR DE 15mm DE DIÁMETRO X 110mm DE LARGO Y CAMISA EXPANDIBLE RADIAL Y UNA CÁNULA CON VÁLVULA DE INSUFILACIÓN LATERAL Y DILATADOR RADIAL DE 5 mm DE	KIT	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE ACCESO EXPANDIBLE.</b> Consistente en: a. Tres (3) cánulas con válvula de insuflación lateral y dilatador radial de 12 mm de diámetro x 150 mm de largo, con camisa expandible radial de 145 mm de largo. b. Una (1) camisa expandible radial de 145 mm de largo para cánula de 12 mm de diámetro. c. Una (1) aguja de insuflación con Luer Lock de 14 gauge y 150 mm de largo. d. Una (1) cánula con dilatador de 15 mm de diámetro x 110 mm de largo y camisa expandible radial. e. Una (1) cánula con válvula de insuflación lateral y dilatador radial de 5 mm de diámetro x 150 mm de largo con camisa expandible radial de 145 mm de largo. f. Estéril. g. Libre de pirógenos. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase III	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas	295	Insumo homologado
915	15200	KIT DE HEMOSTÁTICO DE GELATINA ABSORBIBLE EN POLVO INCLUYE: 2 JERINGAS Y ADAPTADOR PARA LA MEZCLA, CÁNULA FLEXIBLE Y ESTÁNDAR.	KIT	NO		Modificación de la descripción del código	<b>KIT HEMOSTÁTICO DE GELATINA ABSORBIBLE EN POLVO.</b> Incluye: a. Dos (2) jeringas y adaptador para la mezcla. b. Cánula flexible y estándar. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Hemostáticos	295	Insumo homologado
916	15201	KIT DE PUERTO IMPLANTABLE DE TITANIO PARA QUIMIOTERAPIA, DIÁMETRO 9FR. INCLUYE COMO MÍNIMO, 1 GUÍA EN "J" 38GA DE 50cm DE LARGO, 1 INTRODUCTOR CALIBRE 10FR, 1 AGUJA INTRODUCTORA 18 GA DE 7cm LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	KIT	NO		Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE PUERTO IMPLANTABLE DE TITANIO PARA QUIMIOTERAPIA, DIÁMETRO 9FR</b> a. Una (1) guía en "J" 38 G X 50 cm de largo. b. Un (1) introductor calibre 10 FR. c. Una (1) aguja introductora de 18 G x 7 cm de largo. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres	295	Insumo homologado
917	15203	KIT DE TRES MEMBRANAS PARA CIRCUITO DE VENTILADOR DE ALTA FRECUENCIA COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	KIT	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE TRES MEMBRANAS PARA CIRCUITO DE VENTILADOR DE ALTA FRECUENCIA.</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con la unidad existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	2º Nivel		Consumibles	Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE BIENES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
918	15205	KIT PARA REPARACIÓN DE HERNIA VENTRAL QUE INCLUYE DISPOSITIVO PARA CIERRE DE FASCIA, MALLA DE POLIÉSTER MULTIFIBRA TRIDIMENSIONAL RECUBIERTA POR UN LADO DE UNA PELÍCULA HIDROFÍLICA DE COLÁGENO, POLIETILENGLICOL GLICEROL CONTÍNUA, QUE SE REABSORBE PARA REPARACIÓN DE LA PARED ABDOMINAL Y REFUERZO DE TEJIDOS PARIETALES, TAMAÑO 20 A 29 X 10 A 20 cm, CINCO SUTURAS MONOFILAMENTO SINTÉTICO ABSORBIBLE COMPUESTO DE POLIGLICONATO, AGUJA	KIT	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>KIT PARA REPARACIÓN DE HERNIA VENTRAL, CON MALLA DE POLIÉSTER, 20 - 29 cm x 10 - 20 cm</b> El kit incluye: a. Un (1) dispositivo para cierre de fascia. b. Una (1) malla de formada de 2 capas de poliéster, una de las capas es tridimensional. La malla está recubierta por un lado de una película bioabsorbible de colágeno y glicerol. •Dimensiones: 20 - 29 cm x 10 - 20 cm. c. Cinco (5) suturas compuestas por hilo monofilamento, sintético, absorbible, de Poligliconato (copolímero de ácido glicólico y carbonato de trimetileno), Calibre 0 o Calibre 1-0, aguja curva, ½ círculo, punta cónica, 37 mm (± 1 mm). d. Tres (3) suturas compuestas por hilo monofilamento, sintético, absorbible, de Glycomer (glicólido, carbonato de trimetileno, dioxanona), Calibre 3-0, aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular reverso cortante, 24 mm (± 1 mm). e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel	Este kit está conformado por 4 diferentes productos, posiblemente conformado a solicitud, porque no es posible encontrar el kit en catálogos. Se propone verificar las dimensiones de la malla, porque no coinciden con las medidas del catálogo. Se propone verificar el calibre del hilo para sutura. Se propone verificar las características de la aguja para sutura del hilo compuesto por Poligliconato. Algunos de los detalles de la descripción propuesta son en base a la adquisición por medio de Guatecompras. Ver enlace. <a href="http://www.guatecompras.gt/concursos/10324408">http://www.guatecompras.gt/concursos/10324408</a>	Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
919	15206	KIT PARA REPARACIÓN DE HERNIA VENTRAL QUE INCLUYE DISPOSITIVO PARA CIERRE DE FASCIA, MALLA DE POLIÉSTER MULTIFIBRA TRIDIMENSIONAL RECUBIERTA POR UN LADO DE UNA PELÍCULA HIDROFÍLICA DE COLÁGENO, POLIETILENGLICOL GLICEROL CONTÍNUA, QUE SE REABSORBE PARA REPARACIÓN DE LA PARED ABDOMINAL Y REFUERZO DE TEJIDOS PARIETALES, FORMA CUADRADA TAMAÑO 30 A 35 X 21 A 25 cm, CINCO SUTURAS MONOFILAMENTO SINTÉTICO ABSORBIBLE COMPUESTO DE POLIGLICONATO, AGUJA	KIT	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>KIT PARA REPARACIÓN DE HERNIA VENTRAL, CON MALLA DE POLIÉSTER, 30 - 35 cm x 21 - 25 cm</b> El kit incluye: a. Un (1) dispositivo para cierre de fascia. b. Una (1) malla de formada de 2 capas de poliéster, una de las capas es tridimensional. La malla está recubierta por un lado de una película bioabsorbible de colágeno y glicerol. •Dimensiones: 30 - 35 cm x 21 - 25 cm. c. Cinco (5) suturas compuestas por hilo monofilamento, sintético, absorbible, de Poligliconato (copolímero de ácido glicólico y carbonato de trimetileno), Calibre 0 o Calibre 1-0, aguja curva, ½ círculo, punta cónica, 37 mm (± 1 mm). d. Tres (3) suturas compuestas por hilo monofilamento, sintético, absorbible, de Glycomer (glicólido, carbonato de trimetileno, dioxanona), Calibre 3-0, aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular reverso cortante, 24 mm (± 1 mm). e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel	Este kit está conformado por 4 diferentes productos, posiblemente conformado a solicitud, porque no es posible encontrar el kit en catálogos. Se propone verificar las dimensiones de la malla, porque no coinciden con las medidas del catálogo. Se propone verificar el calibre del hilo para sutura. Se propone verificar las características de la aguja para sutura del hilo compuesto por Poligliconato. Algunos de los detalles de la descripción propuesta son en base a la adquisición por medio de Guatecompras. Ver enlace. <a href="http://www.guatecompras.gt/concursos/10324408">http://www.guatecompras.gt/concursos/10324408</a>	Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
920	15207	KIT PARA REPARACIÓN DE HERNIA VENTRAL QUE INCLUYE DISPOSITIVO PARA CIERRE DE FASCIA, MALLA DE POLIÉSTER MULTIFIBRA TRIDIMENSIONAL RECUBIERTA POR UN LADO DE UNA PELÍCULA HIDROFÍLICA DE COLÁGENO, POLIETILENGLICOL GLICEROL CONTÍNUA, QUE SE REABSORBE PARA REPARACIÓN DE LA PARED ABDOMINAL Y REFUERZO DE TEJIDOS PARIETALES, FORMA CUADRADA TAMAÑO 36 A 40 X 26 A 30 cm, CINCO SOBRES DE SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICO ABSORBIBLE COMPUESTO DE POLIGLICONATO, AGUJA	KIT	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>KIT PARA REPARACIÓN DE HERNIA VENTRAL, CON MALLA DE POLIÉSTER, 36 - 40 cm x 26 - 30 cm</b> El kit incluye: a. Un (1) dispositivo para cierre de fascia. b. Una (1) malla de formada de 2 capas de poliéster, una de las capas es tridimensional. La malla está recubierta por un lado de una película bioabsorbible de colágeno y glicerol. •Dimensiones: 36 - 40 cm x 26 - 30 cm. c. Cinco (5) suturas compuestas por hilo monofilamento, sintético, absorbible, de Poligliconato (copolímero de ácido glicólico y carbonato de trimetileno), Calibre 0 o Calibre 1-0, aguja curva, ½ círculo, punta cónica, 37 mm (± 1 mm). d. Tres (3) suturas compuestas por hilo monofilamento, sintético, absorbible, de Glycomer (glicólido, carbonato de trimetileno, dioxanona), Calibre 3-0, aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular reverso cortante, 24 mm (± 1 mm). e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel	Este kit está conformado por 4 diferentes productos, posiblemente conformado a solicitud, porque no es posible encontrar el kit en catálogos. Se propone verificar las dimensiones de la malla, porque no coinciden con las medidas del catálogo. Se propone verificar el calibre del hilo para sutura. Se propone verificar las características de la aguja para sutura del hilo compuesto por Poligliconato. Algunos de los detalles de la descripción propuesta son en base a la adquisición por medio de Guatecompras. Ver enlace. <a href="http://www.guatecompras.gt/concursos/10324408">http://www.guatecompras.gt/concursos/10324408</a>	Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
921	15211	MALLA DE REFUERZO DE PARED DE POLIÉSTER MULTIFILAMENTO CON TEJIDO HEXAGONAL, CALADO Y SELLADO, FLEXIBLE, POROSOS, TRIDIMENSIONAL, MACROPORO, 15X 15 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL DESCARTABLE.	MALLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MALLA PROTÉSICA DE POLIÉSTER, 15 x 15 cm.</b> a. Material: de poliéster multifilamento con tejido hexagonal. b. Calado y sellado, flexible, porosos, tridimensional, macroporo. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
922	15212	MALLA DE REFUERZO DE PARED DE POLIÉSTER MULTIFILAMENTO CON TEJIDO HEXAGONAL, CALADO Y SELLADO, FLEXIBLE, POROSOS, TRIDIMENSIONAL, MACROPORO, 30 X 30 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL DESCARTABLE.	MALLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MALLA PROTÉSICA DE POLIÉSTER, 30 x 30 cm.</b> a. Material: Poliéster multifilamento con tejido hexagonal. b. Calado y sellado, flexible, porosos, tridimensional, macroporo. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
923	15213	MALLA MONOFILAMENTO PARCIALMENTE ABSORBIBLE DE POLIGLECAPRONE Y POLIPROPILENO DE BAJA DENSIDAD, CON ELASTICIDAD MULTIDIRECCIONAL, MACROPOROSA DE 2 A 4mm DE SEPARACIÓN DE 15X15 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	MALLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MALLA MONOFILAMENTO PARCIALMENTE ABSORBIBLE DE POLIGLECAPRONE, 15 x 15 cm</b> a. Tamaño: 15 cm x 15 cm. b. Material: De poliglicaprone y polipropileno de baja densidad, con elasticidad multidireccional, macroporosa de 2 a 4mm de separación. c. Estéril. d. Libre de pirogenos. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
924	15214	MALLA MONOFILAMENTO PARCIALMENTE ABSORBIBLE DE POLIGLECAPRONE Y POLIPROPILENO DE BAJA DENSIDAD, CON ELASTICIDAD MULTIDIRECCIONAL, MACROPOROSA DE 2 A 4mm DESEPARACIÓN DE 30x30 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	MALLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MALLA MONOFILAMENTO PARCIALMENTE ABSORBIBLE, 30 x 30 cm</b> a. Tamaño: 30 x 30 cm. b. Material: de poliglecaprone y polipropileno de baja densidad, con elasticidad multidireccional, macroporosa de 2 a 4mm de separación. c. Estéril. d. Libre de pirógenos. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores			295	Insumo homologado
925	15215	MALLA PARCIALMENTE ABSORBIBLE DE POLIPROPILENO DE 30X30cm, CON ELASTICIDAD MULTIDIRECCIONAL, COMPUESTA DE POLIPROPILENO DE BAJA DENSIDAD Y POLIPROPILENO CON MONOFILAMENTOS LÍNEAS DE COLOR DE IDENTIFICACIÓN PARA CAMPO QUIRÚRGICO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	MALLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MALLA PARCIALMENTE ABSORBIBLE DE POLIPROPILENO CON ELASTICIDAD MULTIDIRECCIONAL, 30 x 30 cm</b> a. Compuesta de polipropileno de baja densidad y polipropileno con monofilamentos. b. Líneas de color de identificación para campo quirúrgico. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores			295	Insumo homologado
926	15216	MALLA SEPARADORA DE TEJIDO, PERMEABLE DE CELULOSA OXIDADA REGENERADA ABSORBIBLE Y POLIPROPILENO DE BAJA DENSIDAD, CON MACROPOROS DE 2 A 4 mm DE SEPARACIÓN DE 10x 14", EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	MALLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MALLA SEPARADORA DE TEJIDO, 10 x 14".</b> a. Material: permeable de celulosa oxidada regenerada absorbible y polipropileno de baja densidad. b. Con macroporos de 2 a 4 mm de separación. c. Estéril. d. Libre de pirógenos. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores			295	Insumo homologado
927	15220	MASCARILLA NASO BUCAL PROTECTORA, DESCARTABLE DE 3 CAPAS, CON FILTRO ANTICONTAMINANTE INCORPORADO, CINTAS ELÁSTICAS, TIPO N 95.	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA NASO BUCAL PROTECTORA.</b> a. Tipo N 95. b. De 3 capas con filtro anticontaminante incorporado. c. Con sujetadores elásticos. d. Descartable. e. Debe cumplir con el estándar NIOSH N 95. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado
928	15222	MASCARILLA NASOBUCAL PARA ADULTO, CON CONEXIÓN DE PLÁSTICO, PARA RESUCITADOR MANUAL DE ADULTO, TRANSPARENTE, ANATÓMICA, CON BOLSA DE AIRE O GEL TERMOLÁBIL EN EL BORDE, HIPOALÉRGICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE. COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	MASCARILLA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA PARA RESUCITADOR MANUAL, ADULTO.</b> a. Con conexión de plástico. b. Transparente, anatómica, con bolsa de aire o gel termolábil en el borde, hiposérgico. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Compatible con el resucitador manual existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado
929	15223	MASCARILLA PARA O2 DE VINILO TRANSPARENTE CON BOLSA DE RESERVORIO Y VÁLVULA DE BAJA RESISTENCIA, PARA EVITAR REINHALACION CLIP NASAL DE AJUSTE, TUBO DE CONEXIÓN 2m LARGO CON 2 VÁLVULAS LATERALES UNIDIRECCIONALES PARA ADULTO. EMPAQUE INDIVIDUAL.	MASCARILLA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA PARA ADMINISTRACIÓN DE OXÍGENO, ADULTO.</b> a. Material: vinilo transparente con bolsa de reservorio y válvula de baja resistencia. b. Para evitar re inhalación clip nasal de ajuste. c. Tubo de conexión 2 metros de largo. d. Con 2 válvulas laterales unidireccionales. e. No estéril. f. Sin látex. g. De un solo uso o descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado
930	15224	MASCARILLA TIPO FAST TRACK PARA APORTE OXÍGENO No. 3, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA TIPO FAST TRACK PARA APORTE OXÍGENO, No.3</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
931	15225	MASCARILLA TIPO FAST TRACK PARA APORTE OXÍGENO No. 4, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	MASCARILLA	SI		Ninguna	<b>MASCARILLA TIPO FAST TRACK PARA APORTE OXÍGENO, No.4</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Paquete individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
932	15226	MATRIZ DE HUESO DESMINERALIZADO, MEZCLADO CON HUESO ESPONJOSO, 100% HUMANA TIPO PUTTY (MASILLA) EN JERINGA DE 01 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	MATRIZ	SI	Especificaciones técnicas Incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MATRIZ DE HUESO DESMINERALIZADO, MEZCLADO CON HUESO ESPONJOSO.</b> a. Utilizada en procedimientos quirúrgicos del área dental, ortopedia, traumatología, neurología, maxilofacial, dental para llenado de defectos óseos. b. 100% humana. c. Tipo pasta (Putty). d. En jeringa de 1 cm3 (cúbico). e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Hemostáticos		295	Insumo homologado
933	15229	MEDIA DE COMPRESIÓN GRADUADA DE 20-30mmHg, TAMAÑO GRANDE Y/O EXTRAGRANDE, HASTA LA RODILLA CON BANDA DE SUJECCIÓN ANTIDESLIZANTE EN EL EXTREMO.	MEDIA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA DE COMPRESIÓN GRADUADA DE 20-30 MM HG TIPO CALCETA TAMAÑO GRANDE Y/O EXTRA GRANDE</b> a. Tamaño: grande y/o extragrande. b. Hasta la rodilla con banda de sujeción antideslizante en el extremo. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Medias elásticas		295	Insumo homologado
934	15230	MEDIAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, 20-30 mmHg, TAMAÑO GRANDE Y/O EXTRAGRANDE, TIPO PANTY . COLOR NATURAL ( USO EXCLUSIVO CLINICA DE VENAS)	MEDIA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIAS ELÁSTICAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, TIPO PANTY, 20-30 mmHg, GRANDE Y/O EXTRA GRANDE</b> a. La compresión graduada, es la fuerza aplicada por las medias comprimiendo la pierna, hacia arriba, favoreciendo el efecto de bombeo y ayudando a la circulación sanguínea y linfática. b. Tamaño Grande (G) y/o Extra Grande (XG). c. Compresión graduada, moderada, 20-32 mmHg. d. Medias tipo panty. e. Paquete individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Medias elásticas		295	Insumo homologado
935	15231	MEDIAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, 20-30 mmHg, TAMAÑO MEDIANA, TIPO PANTY . COLOR NATURAL ( USO EXCLUSIVO CLINICA DE VENAS)	MEDIA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIAS ELÁSTICAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, TIPO PANTY, 20-30 mmHg, MEDIANA</b> a. La compresión graduada, es la fuerza aplicada por las medias comprimiendo la pierna, hacia arriba, favoreciendo el efecto de bombeo y ayudando a la circulación sanguínea y linfática. b. Tamaño Mediano (M). c. Compresión graduada, moderada, 20-32 mmHg. d. Medias tipo panty. e. Paquete individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel	Registro duplicado en la misma clasificación con el código 15233. Se propone mantener este código 15231.	Material Médico Quirúrgico	Medias elásticas		295	Insumo homologado
936	15232	MEDIAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, 20-30 mmHg, TAMAÑO PEQUEÑA, TIPO PANTY . COLOR NATURAL ( USO EXCLUSIVO CLINICA DE VENAS)	MEDIA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIAS ELÁSTICAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, TIPO PANTY, 20-30 mmHg, PEQUEÑO</b> a. La compresión graduada, es la fuerza aplicada por las medias comprimiendo la pierna, hacia arriba, favoreciendo el efecto de bombeo y ayudando a la circulación sanguínea y linfática. b. Tamaño Pequeño (P). c. Compresión graduada, moderada, 20-32 mmHg. d. Medias tipo panty. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Medias elásticas		295	Insumo homologado
937	15233	MEDIAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, 20-30 mmHg, HIPOALÉRGICA TAMAÑO MEDIANO TIPO PANTY ( USO EXCLUSIVO CLINICA DE VENAS)	MEDIA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	MEDIAS ELÁSTICAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, 20-30 MM HG, TIPO PANTY TAMAÑO MEDIANO				Duplicado con el código 15231				295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
938	15235	MEDIAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, 30-40 mmHg, HIPOALÉRGICA, TAMAÑO GRANDE Y/O EXTRAGRANDE TIPO PANTY. COLOR NATURAL.  (USO EXCLUSIVO CLÍNICA DE VENAS)	MEDIA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIAS ELÁSTICAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, TIPO PANTY, 30-40 mmHg, TAMAÑO GRANDE Y/O EXTRA GRANDE</b> a. La compresión graduada, es la fuerza aplicada por las medias comprimiendo la pierna, hacia arriba, favoreciendo el efecto de bombeo y ayudando a la circulación sanguínea y linfática. b. Tamaño Grande (G) y/o Extra Grande (XG). c. Compresión graduada, fuerte, 30-46 mmHg. d. Medias tipo panty. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Medias elásticas		295	Insumo homologado
939	15236	MEDIAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, 30-40 mmHg, HIPOALÉRGICA, TAMAÑO MEDIANO TIPO PANTY. COLOR PIEL (USO EXCLUSIVO CLÍNICA DE VENAS)	MEDIA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIAS ELÁSTICAS DE COMPRESIÓN GRADUADA, TIPO PANTY, 30-40 mmHg, TAMAÑO MEDIANO</b> a. La compresión graduada, es la fuerza aplicada por las medias comprimiendo la pierna, hacia arriba, favoreciendo el efecto de bombeo y ayudando a la circulación sanguínea y linfática. b. Tamaño Mediano (M). c. Compresión graduada, fuerte, 30-46 mmHg. d. Medias tipo panty. e. Empaque individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Medias elásticas		295	Insumo homologado
940	15244	MEMBRANA SINTÉTICA, COBERTORA DE DEFECTOS DE DURAMADRE, DE 7cm ANCHO X 4 cm LONGITUD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SOBRE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEMBRANA SINTÉTICA, COBERTORA DE DEFECTOS DE DURAMADRE, 7 x 4 cm</b> a. Implante absorbible para la reparación y regeneración de defectos de la duramadre. b. Dimensiones: Ancho (7 cm) x Longitud (4 cm). c. Tipo sintética. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
941	15249	ORTO-PHTHALALDEHIDO AL 0.5% - 0.6% GALÓN CON TIRAS DE PRUEBA DE CONCENTRACIÓN MÍNIMA RECOMENDADA.	GALÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ORTO-PHTHALALDEHIDO AL 0.5% - 0.6%.</b> a. Solución desinfectante de alto nivel a base de Orto-ftalaldehido que no necesita diluirse ni requiere activación. b. Se utiliza principalmente con el desinfectante automático del endoscopio para la limpieza y desinfección del endoscopio de alto. c. Con 10 a 20 tiras reactivas de prueba de concentración mínima recomendada (lasa de orto-ftalaldehido) que muestran el resultado en un período corto. d. Presentación: Galón. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		261	Insumo homologado
942	15251	PAQUETE DE ROPA DESCARTABLE DE POLIPROPILENO TRILAMINAR, RESISTENTE A FLUIDOS, ESTÉRIL, EMPAQUE DOBLE PARA CIRUGÍA DE RODILLA CONTENIENDO LO SIGUIENTE : 3 BATAS IMPERMEABLES CON REFUERZO DE CIRUGÍA; 3 TOALLAS DE MANOS; 1 CAMPO IMPERMEABLE CON ADHESIVO DE 130 -135 X 150 -155 cm; 1 CAMPO PARA CIRUGÍA DE RODILLA IMPERMEABLE CON ZONA REFORZADA DE 195 -200 X 270 - 275 cm, CON CINTA ADHESIVA; 1 COBERTOR DE HENDIDO QUIRÚRGICO PARA CIRUGÍA DE ARTROSCOPIA, CONSISTENTE EN: UNA CUBIERTA DE MESA DE INSTRUMENTOS, REFORZADA DE 152 X 229 cm, UNA BATA GRANDE IMPERMEABLE, UNA BATA MEDIANA IMPERMEABLE, UNA CUBIERTA DE MESA DE MAYO REFORZADA DE 58 X 137 cm, UNA BOLSA DE SUTURAS, UN CAMPO DE PREPARACIÓN HENDIDO IMPERMEABLE, UN CAMPO QUIRÚRGICO HENDIDO E IMPERMEABLE DE 152 X 178 cm, UNA SÁBANA DE ARTROSCOPIA DE RODILLA CON BOLSA RECOLECTORA DE FLUIDOS DE 229 X 315 cm, UN	PAQUETE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PAQUETE DE ROPA DESCARTABLE DE POLIPROPILENO TRILAMINAR, ESTÉRIL, EMPAQUE DOBLE PARA CIRUGÍA DE RODILLA</b> a. Polipropileno trilaminar, resistente a fluidos. b. Empaque doble (contiene empaque primario y secundario). c. Reforzado, significa que contiene material altamente absorbente que permite un eficiente manejo de fluidos. d. Cumplimiento con la norma internacional de ANSI / AAMI PB70 2012 (grado de resistencia a líquidos AAMI 3). e. Conteniendo lo siguiente: • 3 batas impermeables con refuerzo de cirugía ( 1 bata talla "L" y 2 talla "XL"). • 3 toallas absorbentes para secado de manos. • 1 campo impermeable con adhesivo, con medidas aproximadas de 130 - 135 x 150 -155 cm. • 1 campo para cirugía de rodilla impermeable con zona reforzada, con medidas aproximada de 195 -200 x 270 - 275 cm, y con cinta adhesiva. • 1 cobertor de mesa de mayo reforzado e impermeable, con medidas aproximadas de 55-60 x 135 -140 cm.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado
943	15252	PAQUETE QUIRÚRGICO PARA CIRUGÍA DE ARTROSCOPIA, CONSISTENTE EN: UNA CUBIERTA DE MESA DE INSTRUMENTOS, REFORZADA DE 152 X 229 cm, UNA BATA GRANDE IMPERMEABLE, UNA BATA MEDIANA IMPERMEABLE, UNA CUBIERTA DE MESA DE MAYO REFORZADA DE 58 X 137 cm, UNA BOLSA DE SUTURAS, UN CAMPO DE PREPARACIÓN HENDIDO IMPERMEABLE, UN CAMPO QUIRÚRGICO HENDIDO E IMPERMEABLE DE 152 X 178 cm, UNA SÁBANA DE ARTROSCOPIA DE RODILLA CON BOLSA RECOLECTORA DE FLUIDOS DE 229 X 315 cm, UN	PAQUETE	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PAQUETE QUIRÚRGICO DE ROPA PARA CIRUGÍA DE ARTROSCOPIA</b> a. Una (1) cubierta de mesa de instrumentos, reforzada de 152 x 229 cm. b. Una (1) bata grande impermeable. c. Una (1) bata mediana impermeable. d. Una (1) cubierta de mesa de mayo reforzada de 58 x 137 cm. e. Una (1) bolsa para suturas. f. Un (1) campo de preparación hendidido impermeable. g. Un (1) campo quirúrgico hendidido con adhesivo e impermeable de 152 x 178 cm. h. Una (1) sábana de artroscopia de rodilla con bolsa recolectora de fluidos de 229 x 315 cm. i. Un (1) estropajo impermeable. j. Cuatro (4) cintas adhesivas. k. Estéril. l. Descartable. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) EQUIPO DE DIAGNÓSTICO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN EQUIPO DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
944	15261	PINZA BIPOLAR MODIFICADA PARA CIRUGÍA ABIERTA, PARA SELLADO DE VASOS DE 1 A 7mm, CON CUCHILLA DE CORTE Y FUNCIÓN DE SELLADO DE VASOS. ROTACIÓN DE 180 GRADOS, CON MANDÍBULA ANGULADA DE 14 GRADOS, LARGO DEL ELECTRODO DE 36 mm CON SMART CONNECTOR. COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA DESCARTABLE PARA SELLADO DE VASOS CIRUGÍA ABIERTA PARA VASOS DE 1 A 7 mm</b> a. Bipolar modificada. b. Para sellado de vasos de 1 hasta 7 mm. c. Con cuchilla de corte y función de sellado de vasos, rotación de 180 grados. d. Con mandíbula angulada de 14 grados. e. Electrodo de 36 mm de longitud, con smart conector. f. Estéril. g. Paquete individual. h. Compatible con equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
945	15262	PINZA BIPOLAR MODIFICADA PARA CIRUGÍA LAPAROSCÓPICA CON MANDÍBULAS CURVAS, 18mm DE LONGITUD, PROTECCIÓN TÉRMICA, CON CUCHILLA DE CORTE Y SELLADO DE VASOS DE 1 A 7 mm, CONTIENE UN ELECTRODO DE DISECCIÓN DE 1mm, LONGITUD DE ROTACIÓN DE 335 GRADOS, CON BOTÓN DE ACTIVACIÓN PARA LA MODALIDAD DEL EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD, BARRA DESLIZANTE PARA CONTROL ENERGÍA, CONTIENE DOS SMART CONNECTORS, COMPATIBLE CON LA UNIDAD DE ELECTROCIRUGÍA Y	PINZA	SI	ntación a marca espec	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR MODIFICADA PARA CIRUGÍA LAPAROSCÓPICA</b> a. Con mandíbulas curvas de 18 mm de longitud. b. Protección térmica. c. Con cuchilla de corte y sellado de vasos de 1 a hasta 7 mm. Contiene: d. Un (1) electrodo de disección de 1 mm, longitud de rotación de 335 grados, con botón de activación para la modalidad del equipo existente en la unidad (personal especializado y técnicos del IGSS debe describir marca, tipo y voltaje en cada proceso de licitación y/o compra de acuerdo al inventario de activos actual). e. Barra deslizante para control energía. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con el equipo existente en la unidad médica. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
946	15266	PINZA LAPAROSCÓPICA CON PUNTA EN FORMA DE GANCHO HOOK, COMPATIBLE CON SISTEMA DEL EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD, DE 5mm DE DIÁMETRO, ROTACIÓN DE 360 GRADOS, ACTIVACION MANUAL. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA LAPAROSCÓPICA CON PUNTA EN FORMA DE GANCHO HOOK</b> a. De 5 mm de diámetro. b. Rotación de 360 grados. c. Activación manual. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con sistema del equipo existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
947	15268	PINZA MONOPOLAR CON CONTROL ANTIDESLIZANTE DE POTENCIAS, SUPERFICIE DE AGARRE RECUBIERTA ELECTRODO DE CUCHILLA EDGE, SMART CONECTOR, FUNCIONES DE CORTE, COAGULACIÓN ADAPTABLE AL EQUIPO DE ELECTROCIRUGÍA EXISTENTE EN LA UNIDAD, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL DESCARTABLE	PINZA	NO	ntación a marca espec	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA MONOPOLAR CON CONTROL ANTIDESLIZANTE DE POTENCIAS</b> a. Superficie de agarre recubierta. b. Electrodo de cuchilla. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Funciones de corte, coagulación adaptable al equipo de electrocirugía existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Electrodos Quirúrgicos	295	Insumo homologado
948	15281	PROTECTOR DE ESPONJA TIPO HUEVERA PARA BRAZOS DESCARTABLE, TAMAÑO ESTÁNDAR	PROTECTOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PROTECTOR DE ESPONJA TIPO HUEVERA PARA BRAZOS</b> a. Descartable. b. Paquete individual. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación			295	Insumo homologado
949	15286	RECARGA CON CUERPO CURVO Y DOBLE LÍNEA DE GRAPAS, CORTE INTERMEDIO, LÍNEA DE GRAPADO DE 48mm, GRAPA DE 4-5mm, PARA TEJIDO GRUESO, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE	RECARGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA CON CUERPO CURVO Y DOBLE LÍNEA DE GRAPAS PARA ENGRAPADORA CORTANTE CURVA 4-5 MM</b> a. Corte intermedio. b. Línea de grapado de 48 mm. c. Grapa de 4-5 mm. d. Para tejido grueso. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con equipo existente en la unidad médica. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE LOS CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
950	15291	RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE DE 45mm, CON CUCHILLA PROPIA, GRAPAS DE 3.5mm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE, PARA ENGRAPADORA LAPAROSCÓPICA ARTICULADA	RECARGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE DE 45mm, CON CUCHILLA PROPIA, GRAPAS DE 3.5mm</b> a. Largo del cartucho de 45 mm. b. De 6 líneas de grapas. c. Con cuchilla propia. d. Grapas de 3.5 mm. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
951	15294	RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE ENDOSCÓPICA UNIVERSAL, CON CUCHILLA PROPIA, GRAPAS DE 2.5mm EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	RECARGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA PARA ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE ENDOSCÓPICA UNIVERSAL, CON CUCHILLA PROPIA</b> a. Con cuchilla propia. b. Grapas de 2.5 mm. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad médica. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
952	15296	RECIPIENTE RÍGIDO PARA MEDICIÓN EXACTA DE DIURESIS HORARIA CON TRES CÁMARAS DE MEDICIÓN , DE 50,150 Y 500 cc CON BOLSA COLECTORA DE 1500cc CON CONECTOR DE ROSCA Y CLIP DE SEGURIDAD. INCLUYE MANGUERA CON SITIO PARA RECOLECCIÓN DE MUESTRAS, CLIP DE CIERRE	RECIPIENTE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>RECIPIENTE RÍGIDO PARA MEDICIÓN EXACTA DE DIURESIS HORARIA CON TRES CÁMARAS DE MEDICIÓN</b> a. Sistema cerrado para la medición de la diuresis horaria del paciente crítico tanto adulto como pediátrico. b. Con capacidad de medición total de 400 a 500 ml. c. Con tres cámaras de medición de 50, 150 y 500 cc. d. Con bolsa recolectora de 1500 a 2000 cc, con conector de rosca y clip de seguridad. e. Incluye manguera para la recolección de muestras. f. Clip de cierre. g. Válvula antirretorno. h. Libre de LÁTEX y DEHP. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
953	15298	REGLETA MÚLTIPLE DE 4 A 6 LLAVES DE TRES VÍAS, CON EXTENSIÓN, PARA ADMINISTRACIÓN DE FLUIDOS	REGLETA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>REGLETA MÚLTIPLE DE 4 A 6 LLAVES DE TRES VÍAS, CON EXTENSIÓN</b> a. Sistema de grifo que permite la conexión simultánea de varias infusiones a un solo puerto de acceso. b. De tres (3) a cinco (5) llaves. c. Llaves o grifos individuales con códigos de colores diferentes. d. Con colector de tres vías. e. Con tubo de conexión. f. Conexión Luer Lock. g. Compatible con todos los sistemas y accesorios de infusión. h. Libre de látex. i. Estéril. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
954	15313	SET DE CIRCUITO DESCARTABLE PARA VENTILADOR DE ALTA FRECUENCIA, CONSISTENTE EN: TUBOS LISOS, UN FUELLE, TRAMPA DE AGUA, CABLES Y MEMBRANAS, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CIRCUITO DESCARTABLE PARA VENTILADOR DE ALTA FRECUENCIA</b> a. Tubos lisos. b. Un (1) fuelle. c. Trampa de agua. d. Cables y membranas. e. Compatible con equipo existente en la unidad f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
955	15314	SET DE DILATADOR DE BALÓN PARA ACALASIA , DIÁMETRO DE BALÓN INFLADO 35mm/10.5Fr, 8cm LARGO, CON AGUJA METÁLICA TIPO SAVARY-GUILLARD, INCLUYE MANÓMETRO DE PRESIÓN CON RANGO DE 0 A 300 PSI, CON PUNTOS DE INCREMENTO, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL	SET	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE DILATADOR DE BALÓN PARA ACALASIA DIÁMETRO DE BALÓN INFLADO 35mm / 10.5 Fr</b> a. Tipo de balón que ensancha el músculo inferior del esófago que se estrecha debido a la acalasia. b. Catéter / dilatador diámetro: 15 - 16 Fr. c. Longitud del catéter/dilatador: 70 -75 cm. d. Longitud del balón inflado: 8 cm. e. Diámetro del balón inflado: 35 mm/ 10.5 Fr. f. Con cable guía tipo Savary Gillard (De acuerdo a características clínicas del paciente). h. Que incluya dispositivo de insuflado (manómetro), de 0 a 300 PSI. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Dilatadores		295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DESARROLLO MEDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MEDICO QUIRURGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE BIENES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
956	15316	SET DE DILATADOR DE BALÓN PARA ESÓFAGO, DIÁMETRO DE BALÓN INFLADO 10 mm/ 30 Fr. 8 cm DE LARGO, QUE INCLUYA GUÍA Y MANÓMETRO DE PRESIÓN, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL.	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE DILATADOR DE BALÓN PARA ESÓFAGO, DIÁMETRO DE BALÓN INFLADO 10 mm/ 30 Fr</b> a. Para dilatar, o ensanchar, un área estrechada de su esófago [vía digestiva], por medio de endoscopia. b. Calibre del catéter: 7.5 Fr. c. Diámetro del balón inflado: 8 - 10mm/ 24 - 30 Fr. d. Longitud del balón inflado: 5.5 cm. e. Con marcas radiopacas. f. Que incluya guía y manómetro de presión. g. Estéril. h. De un solo uso. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Dilatadores		295	Insumo homologado
957	15325	SISTEMA DE DRENAJE QUIRÚRGICO POST OPERATORIO CERRADO TIPO JACKSON PRATT, No.10FR-15FR, DE 100 A 200 ml. DE CAPACIDAD, COMPUESTO POR: TUBO DE SILICONA, LONGITUD DE 100 A 115 cm., CON SEGMENTO MULTITRANURADO DE SECCIÓN PLANA DE 15 A 20 cm. PARA FACILITAR DRENAJE RESISTENTE A LA OCLUSIÓN POR COÁGULOS; CON RESERVOIRIO ACOPLADO QUE POSEE VACÍO ACCIONADO MANUALMENTE; CON TROCÁR EN ACERO INOXIDABLE GRADO MÉDICO CON PUNTA PERFORANTE BISELADA.	SISTEMA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE DRENAJE QUIRÚRGICO CERRADO POST OPERATORIO.</b> a. Tipo Jackson Pratt. b. Tubo de drenaje con trocar en acero inoxidable grado médico de 10R-15 Fr con punta perforada biselada. c. De 100 a 200 ml de capacidad. d. Tubo de silicon, PVC o material similar con una longitud de 80 a 115 cm. e. Con válvula antirreflejo. f. Con reservorio acoplado. g. Estéril. h. Libre de látex. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
958	15328	SONDA DE FOLEY 22FR, CON BALÓN DE 30-50ml, TRIPLE LUMEN PARA IRRIGACIÓN CONTÍNUA DESCARTABLE, ESTÉRIL, EMPAQUE DOBLE	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA DE FOLEY 22 Fr, CON BALÓN DE 30-50ml, TRIPLE LUMEN PARA IRRIGACIÓN CONTÍNUA DESCARTABLE</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De tres vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock, otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal y la tercera vía corresponde al canal de irrigación. c. Con balón de 30 - 50 cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 - 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirógenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
959	15332	SONDA LEVIN NASOGÁSTRICA DE PVC TRANSPARENTE No. 10FR, GRADUADA DE 40 A 48" DE LARGO CON AGUJEROS LATERALES DISTALES, LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, PUNTA ATRAUMÁTICA, DESCARTABLE, CONECTOR CÓNICO INTEGRADO.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASOGÁSTRICA TIPO LEVIN, 10 Fr</b> a. Para aspiración de líquidos del estómago y duodeno y administración de fármacos, líquidos y/o alimentación enteral. b. Fabricada de policloruro de vinilo (PVC), grado médico, transparente. c. De 10 Fr y longitud: 100-122 cm. d. Marcada desde el extremo distal cada 10 cm, desde 45 - 76 cm, con tinta indeleble y atóxica. e. Con 4 agujeros laterales, distales. f. Con línea centinela radiopaca en toda su longitud. g. La punta en su extremo distal, es de forma cilíndrica, atraumática, de bordes redondeados. h. Extremo proximal con un conector en forma de embudo, con tapadera adjunta. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
960	15333	SONDA LEVIN NASOGÁSTRICA DE PVC TRANSPARENTE No. 4 FR, GRADUADA DE 34 A 36" DE LARGO CON AGUJEROS LATERALES DISTALES, LÍNEA CENTINELA RADIOPACA, PUNTA ATRAUMÁTICA, CONECTOR CÓNICO INTEGRADO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASOGÁSTRICA TIPO LEVIN, 4 Fr</b> a. Para aspiración de líquidos del estómago, duodeno y administración de fármacos, líquidos y/o alimentación enteral. b. Fabricada de policloruro de vinilo (PVC), grado médico, transparente. c. De 4 Fr y longitud: 85- 92 cm. d. Marcada desde el extremo distal con tinta indeleble y atóxica. e. Con 4 agujeros laterales, distales. f. Con línea centinela radiopaca en toda su longitud. g. La punta en su extremo distal, es de forma cilíndrica, atraumática, de bordes redondeados. h. Extremo proximal con un conector en forma de embudo, con tapadera adjunta. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Cumplimiento de la normativa de código de colores. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA BIENES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
961	15334	SONDA NASO DUODENAL DE SILASTIC O POLIURETANO, CALIBRE 10FR, DE 50-60 " DE LARGO, CON PUNTA DE TUNGSTENO, GUÍA METÁLICA, ESTÉRIL, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASO DUODENAL, 10 Fr</b> a. Para la alimentación enteral. b. Fabricada de políuretano o elastómero de silicón. Material radiopaco. c. Marcada a intervalos de centímetros, con tinta indeleble y atóxica. d. Calibre 10 Fr. Longitud: 125 – 155 cm. e. Con punta de tungsteno. Punta cerrada, roma. f. Con dos orificios laterales, distales. g. Con conector en Y. h. Con guía de metal. i. Libre de pirógenos. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
962	15335	SONDA NASO DUODENAL DE SILASTIC O POLIURETANO, CALIBRE 12FR, DE 50-60 " DE LARGO, CON PUNTA DE TUNGSTENO, GUÍA METÁLICA, ESTÉRIL, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASO DUODENAL, 12 Fr</b> a. Para la alimentación enteral. b. Fabricada de políuretano o elastómero de silicón. Material radiopaco. c. Marcada a intervalos de centímetros, con tinta indeleble y atóxica. d. Calibre 12 Fr. Longitud: 125 – 155 cm. e. Con punta de tungsteno. Punta cerrada, roma. f. Con dos orificios laterales, distales. g. Con conector en Y. h. Con guía de metal. i. Libre de pirógenos. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
963	15336	SONDA NASOYEYUNAL PARA ALIMENTACIÓN ENTERAL DE SILICÓN CALIBRE 8FR DE 240cm LARGO, CON GUÍA METÁLICA, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA NASOYEYUNAL DE SILICÓN, CALIBRE 8 FR</b> a. Para suministrar la alimentación, líquidos y medicamentos vía enteral en el intestino delgado. b. Fabricada de silicón grado médico. c. Con línea centinela radiopaca en toda su longitud. d. Marcada a intervalos de centímetros, con tinta indeleble y atóxica. e. Calibre 8 Fr. Longitud: 240 cm. f. Punta cerrada, roma. g. Con orificios laterales en su extremo distal. h. Con guía de metal. i. Extremo proximal con conector universal en Y, con tapadera adjunta. j. Libre de látex y DEHP. k. Estéril. l. Descartable. m. Empaque individual. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
964	15338	SONDA PARA GASTROSTOMÍA QUIRÚRGICA 28FR DE SILICONA GRADO MÉDICO, CON CONECTOR UNIVERSAL, RADIOPACA CON DISPOSITIVO DE RETENCIÓN EXTERNA, MÓVIL, CON PUNTA REDONDA Y BALÓN GÁSTRICO DE 20-30cc.	SONDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SONDA PARA GASTROSTOMÍA QUIRÚRGICA DE SILICONA GRADO MÉDICO, 28 Fr</b> a. Calibre 28 Fr. b. Material: Silicona grado médico. c. Con conector universal. d. Radiopaca, con dispositivo de retención externa, móvil. e. Con punta redonda. f. Balón gástrico de 20 a 30 cc. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
965	15339	SUJETADOR PARA CÁNULA DE TRAQUEOSTOMIA CON BANDAS DE VELCRO LIBRES DE LÁTEX DESCARTABLE PARA ADULTO	SUJETADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUJETADOR PARA CÁNULA DE TRAQUEOSTOMÍA, ADULTO</b> a. Tamaño: Adulto. b. Tipo: Bandas con velcro en los extremos. c. Libre de látex. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
966	15340	SUJETADOR PARA CÁNULA DE TRAQUEOSTOMIA CON BANDAS DE VELCRO LIBRES DE LÁTEX DESCARTABLE PARA NIÑO	SUJETADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUJETADOR PARA CÁNULA DE TRAQUEOSTOMÍA</b> a. Tamaño: niño. b. Tipo: bandas con velcro en los extremos. c. Libre de látex. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
967	15341	SUSTITUTO DE DURAMADRE BASE DE COLÁGENO DE ORIGEN BOVINO AUTO ADHERENTE, 2.5 x 2.5 cm EN ENVASE INDIVIDUAL ESTÉRIL LIBRE DE PIROGENOS	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUSTITUTO DE DURAMADRE BASE DE COLÁGENO DE ORIGEN BOVINO AUTO ADHERENTE, 2.5 x 2.5 cm</b> a. Tipo: origen bovino autoadherente. b. Medida: 2, 5 x 2,5 cm. c. Estéril. d. Libre de pirogenos. e. Envase o empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Suturas	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
968	15352	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (13 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SUTURA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 13 mm</b> a. Indicadas para el uso general en la aproximación y/o ligadura de tejidos suaves, incluyendo el uso en cirugías oftalmológicas pero no para el uso en tejido cardiovascular, también son usadas en cirugía plástica, traumatología, gastroenterología, y pediatría. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 13 mm (± 1 mm). d. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. e. Absorbible. f. Libre de pirogenos. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Identificación por código de color. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
969	15353	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO No. 3-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CORTE CONVENCIONAL, CILÍNDRICA, 2.4.0.1.1. (13 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SUTURA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CORTE CONVENCIONAL, CILÍNDRICA, 13 mm.</b> a. Indicadas para el uso general en la aproximación y/o ligadura de tejidos suaves, incluyendo el uso en cirugías oftalmológicas pero no para el uso en tejido cardiovascular, también son usadas en cirugía plástica, traumatología, gastroenterología, y pediatría. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta cónica, corte convencional, cilíndrica. c. Longitud de la aguja: 13 mm (± 1 mm). d. Largo de la hebra, mínimo 65 cms. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Identificación por código de color. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
970	15354	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO NO. 3-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR CORTE CONVENCIONAL, TRIANGULAR, 2.3.2.3.1. (19 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 70 cm.	SUTURA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR CORTE CONVENCIONAL, TRIANGULAR, 19 mm</b> a. Indicadas para el uso general en la aproximación y/o ligadura de tejidos suaves, incluyendo el uso en cirugías oftalmológicas pero no para el uso en tejido cardiovascular, también son usadas en cirugía plástica, traumatología, gastroenterología, y pediatría. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular, corte convencional, triangular. c. Longitud de la aguja: 19 mm (± 1 mm). d. Largo de la hebra mínimo de 70 cms. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Identificación por código de color. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
971	15355	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO NO. 3-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 2.3.3.3.1. (19 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MÍNIMO 65cm.	SUTURA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 19 mm</b> a. Indicadas para el uso general en la aproximación y/o ligadura de tejidos suaves, incluyendo el uso en cirugías oftalmológicas pero no para el uso en tejido cardiovascular, también son usadas en cirugía plástica, traumatología, gastroenterología, y pediatría. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular, reverso cortante, triangular, de aguja: Reverso cortante, triangular. c. Longitud de la aguja: 19 mm (± 1 mm). g. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. h. Libre de pirogenos. j. Estéril. k. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DE REQUISITO MÉDICO CMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA BIENESTAR DE CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS
972	15366	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO NO. 4-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 19 mm a. Indicadas para el uso general en la aproximación y/o ligadura de tejidos suaves, incluyendo el uso en cirugías oftalmológicas pero no para el uso en tejido cardiovascular, también son usadas en cirugía plástica, traumatología, gastroenterología, y pediatría. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular. c. Longitud de la aguja: 19 mm (± 1 mm). g. Largo de la hebra mínimo de 65 cms. h. Libre de pirógenos. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	SUTURA	NO		Modificación de la descripción del código		Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
973	15357	SUTURA ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO NO. 5-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, TRIANGULAR, 2.3.2.3.1. (19 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MINIMO 65cm.	SUTURA	NO		Modificación de la descripción del código		Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
974	15365	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO EXPANDIBLE No. 2-0, DOBLE AGUJA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA CILINDRICA, 2.4.0.1.2. (13mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS.	SUTURA	NO		Modificación de la descripción del código		Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
975	15367	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MONOFILAMENTO EXPANDIBLE No. 7-0, DOBLE AGUJA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA CILINDRICA, 2.4.0.1.2. (13mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS.	SUTURA	NO		Modificación de la descripción del código		Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
976	15369	SUTURA NO ABSORBIBLE SINTÉTICA MULTIFILAMENTO TRENZADA CON RECUBRIMIENTO, No. 4-0, DOBLE AGUJA CURVA 1/4 DE CÍRCULO, ESPATULADA, 2.2.6.4.2 (08 mm). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, LARGO DE HEBRA MINIMO 45 cm.	SUTURA	NO		Modificación de la descripción del código		Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
977	15371	SUTURA NO ABSORBIBLE, MULTIFILAMENTO, TRENZADA, SINTÉTICA, POLIÉSTER, BLANCA 5-0 AGUJA CURVA 1/4 DOBLE ESPATULA DE 8 mm.LARGO MÍNIMO DE HEBRA 45 cm. (2.2.6.4.2.)EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SUTURA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA NO ABSORBIBLE, MULTIFILAMENTO, TRENZADA, SINTÉTICA, DE POLIÉSTER, BLANCA, CALIBRE 5-0, AGUJA CURVA 1/4 CÍRCULO, DOBLE ESPÁTULA, 8 mm</b> a. Para aproximación y/o ligadura de tejidos, incluyendo uso en procedimientos oftálmicos. b. Con aguja curva, 1/4 de círculo, doble espátula. c. Longitud de aguja: 8 mm (± 1 mm). d. Largo de la hebra mínimo de 45 cms. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado
978	15379	TAPÓN NASAL DE 9 cm X 1.5 X 2 cm ULTRAABSORBENTE DE ESPONJA SINTÉTICA CON GUIA CENTRAL DE VINIL FLEXIBLE Y CON HILO RADIO OPACO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TAPÓN NASAL	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TAPÓN NASAL.</b> a. Útil en el tratamiento de hemorragias nasales capilares o leves. b. Ultra absorbente de esponja sintética con guía central de vinil flexible y con hilo radio opaco. c. Dimensiones: Ancho ( 2 cm) x Longitud ( 8 - 10 cm) x Diámetro (1.5 cm) 2 cm ancho. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
979	15381	APOSITO DE FIBRAS DE ALGODÓN ABSORBIBLE RECUBIERTO DE MATERIAL SINTÉTICO PERFORADO Y SELLADO EN SUS BORDES ADHESIVA ABSORBENTE DE 2 X 4 ", EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TEIFA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO DE FIBRAS DE ALGODÓN ABSORBIBLE, RECUBIERTO DE MATERIAL SINTÉTICO PERFORADO Y SELLADO EN SUS BORDES.</b> a. Indicadas para cubrir rasguños y heridas menores de la piel. b. Dimensiones: Ancho 2" x Longitud 4". c. Adhesiva absorbente. d. Impermeable al agua. e. Apósito central de excelente absorción y baja adherencia. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
980	15383	TRAMPA CON LÍNEA PARA MONITOR DE CAPNOMETRÍA COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD.	TRAMPA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TRAMPA CON LÍNEA PARA MONITOR DE CAPNOMETRÍA</b> a. Compatible con equipo existente en la unidad b. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
981	15388	TUBO DE CLORURO DE POLIVINILO CON TRÓCAR PARA TORACOSTOMÍA, No. 20 FR, CON EXTREMO ABIERTO Y AGUJEROS LATERALES, LÍNEA CENTINELA CALDA, RADIOPACA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁTER TER TORACICO CON TRÓCAR PARA TORACOSTOMIA No. 20 FR.</b> a. Dispositivo utilizado para el drenaje de sangre, aire, exudados y neumotórax. Cáteter: b. Cáteter fabricado de Cloruro de Polivinilo (PVC) grado médico. c. Transparente. d. Flexible y resistente a las deformaciones. e. En su extremo proximal tiene forma de embudo que permite la interconexión con otros tubos. f. En su extremo distal posee orificios. g. Extremo distal recto o curvo. h. Con punta cónica o roma. i. Contiene línea radiopaca. j. Con escala de graduación con intervalos de 1-2 cm. k. Dimensiones de cáteter: De 35-40 cm de longitud y 20 FR. Trócar: l. Trócar de aluminio o acero inoxidable grado médico. m. Rígido con punta afilada que facilite la inserción.	Terapia Respiratoria	Clase III	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
982	15393	TUBO NASO TRAQUEAL PREFORMADO CON BALÓN No. 7.5 ESCALA GRADUADA BALÓN DE ALTO VOLUMEN BAJA PRESIÓN LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY CONECTOR DE 15 mm EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO NASOTRAQUEAL, PREFORMADO CON BALÓN No. 7.5</b> a. Para intubación nasal o intubación oral. b. Tamaño: No. 7.5. c. Escala graduada. d. Balón de baja presión y alto volumen. e. Línea radiopaca. f. Punta tipo MURPHY. g. Conector de 15 mm h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificados de calidad aplicables al insumo. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
983	15394	TUBO NASO TRAQUEAL PREFORMADO CON BALÓN No.5.5 ESCALA GRADUADA BALÓN DE ALTO VOLUMEN BAJA PRESIÓN LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY CONECTOR DE 15 mm EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO NASOTRAQUEAL PREFORMADO CON BALÓN No. 5.5</b> a. Para intubación nasal o intubación oral. b. Tamaño: No. 5.5 c. Escala graduada. d. Balón de baja presión y alto volumen. e. Línea radiopaca. f. Punta tipo MURPHY. g. Conector de 15 mm h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificados de calidad aplicables al insumo. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
984	15395	TUBO NASO TRAQUEAL PREFORMADO CON BALÓN No. 5 ESCALA GRADUADA LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY CONECTOR DE 15 mm EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO NASOTRAQUEAL PREFORMADO CON BALÓN No. 5</b> a. Para intubación nasal o intubación oral. b. Tamaño: No. 5 c. Escala graduada. d. Balón de baja presión y alto volumen. e. Línea radiopaca. f. Punta tipo MURPHY. g. Conector de 15 mm h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificados de calidad aplicables al insumo. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
985	15396	TUBO NASO TRAQUEAL PREFORMADO CON BALÓN No. 4 ESCALA GRADUADA LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY CONECTOR DE 15 mm EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO NASOTRAQUEAL PREFORMADO CON BALÓN No. 4</b> a. Para intubación nasal o intubación oral. b. Tamaño: No. 4 c. Escala graduada. d. Balón de baja presión y alto volumen. e. Línea radiopaca. f. Punta tipo MURPHY. g. Conector de 15 mm h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificados de calidad aplicables al insumo. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
986	15397	TUBO ENDOBRONQUIAL No. 28 GRADUADO, CON GUÍA, DE DOBLE LUMEN, PARA VENTILACIÓN SELECTIVA DE BRONQUIO DERECHO CON BALÓN RADIOPACO TRAQUEAL Y BRONQUIAL ADAPTADOR DE TUBO A CIRCUITO, LÍNEA RADIOPACA Y PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOBRONQUIAL DE DOBLE LUMEN BRONQUIO DERECHO No. 28 FR.</b> a. Para ventilación selectiva de bronquio derecho. b. Material: Policloruro de Vinilo (PVC). c. Tamaño: No. 28. d. Con balón radiopaco traqueal y bronquial. e. Adaptador de tubo a circuito. f. Con guía. g. Línea radiopaca. h. Punta tipo MURPHY. i. Estéril. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Certificados de calidad aplicables al insumo. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
987	15399	TUBO ENDOBRONQUIAL No. 32 GRADUADO, CON GUÍA, DE DOBLE LUMEN, PARA VENTILACIÓN SELECTIVA DE BRONQUIO DERECHO CON BALÓN RADIOPACO TRAQUEAL Y BRONQUIAL ADAPTADOR DE TUBO A CIRCUITO, LÍNEA RADIOPACA Y PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOBRONQUIAL DE DOBLE LUMEN BRONQUIO DERECHO No. 32.</b> a. Para ventilación selectiva de bronquio derecho. b. Material: Policloruro de Vinilo (PVC). c. Tamaño: No. 32. d. Con balón radiopaco traqueal y bronquial. e. Adaptador de tubo a circuito. f. Con guía. g. Línea radiopaca. h. Punta tipo MURPHY. i. Estéril. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Certificados de calidad aplicables al insumo. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA BIENESTAR DE LOS CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
988	15400	TUBO ENDOBRONQUIAL No. 28 GRADUADO, CON GUÍA, DE DOBLE LUMEN, PARA VENTILACIÓN SELECTIVA DE BRONQUIO IZQUIERDO CON BALÓN RADIOPACO TRAQUEAL Y BRONQUIAL ADAPTADOR DE TUBO A CIRCUITO, LÍNEA RADIOPACA Y PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOBRONQUIAL DE DOBLE LUMEN BRONQUIO IZQUIERDO No. 28.</b> a. Para ventilación selectiva de bronquio izquierdo. b. Material: Policloruro de Vinilo (PVC). c. Tamaño: No. 28. d. Con balón radiopaco traqueal y bronquial. e. Adaptador de tubo a circuito. f. Con guía. g. Línea radiopaca. h. Punta tipo MURPHY. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificados de calidad aplicables al insumo. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
989	15402	TUBO ENDOBRONQUIAL No. 32 GRADUADO, CON GUÍA, DE DOBLE LUMEN, PARA VENTILACIÓN SELECTIVA DE BRONQUIO IZQUIERDO CON BALÓN RADIOPACO TRAQUEAL Y BRONQUIAL ADAPTADOR DE TUBO A CIRCUITO, LÍNEA RADIOPACA Y PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOBRONQUIAL DE DOBLE LUMEN BRONQUIO IZQUIERDO No. 32.</b> a. Para ventilación selectiva de bronquio izquierdo. b. Material: Policloruro de Vinilo (PVC). c. Tamaño: No. 32. d. Con balón radiopaco traqueal y bronquial. e. Adaptador de tubo a circuito. f. Con guía. g. Línea radiopaca. h. Punta tipo MURPHY. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificados de calidad aplicables al insumo. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
990	15403	TUBO OROTRAQUEAL PARA MASCARILLA TIPO FAST TRACK NO 7 DE PVC CON ESCALA DE cm EN cm, CON BALÓN, CONECTOR DE 15 mm LÍNEA RADIO PACA, CON ESPIRAL DE METAL INTERNO PARA FLEXIBILIDAD Y SOPORTE, PUNTA MURPHEY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO OROTRAQUEAL PARA MASCARILLA TIPO FAST TRACK DE PVC, NO. 7</b> a. Diseñada para las situaciones de vía aérea difícil previstas o inesperadas, resucitación cardiopulmonar, la ventilación continua y la intubación, disminuyendo la posibilidad de la de saturación. b. Tamaño: No. 7. c. Material: Policloruro de vinilo (PVC). d. Con escala de cm en cm. e. Con balón. f. Conector de 15 mm. g. Línea radio opaca. h. Con espiral de metal interno para flexibilidad y soporte. i. Punta MURPHY. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificados de calidad aplicables al insumo. n. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. o. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
991	15404	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 4, CON ESCALA DE cm EN cm, CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN Y ALTO VOLUMEN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL CON BALÓN No. 4, PEDIÁTRICO</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) plástico grado médico transparente. c. Tamaño: No. 4. d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para detreminar la profundidad de colocación. e. Con balón de alto volumen y baja presión. f. Con punta tipo Murphy. g. Conector estándar de 15 mm. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
992	15405	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 4.5, CON ESCALA DE cm EN cm, SIN BALÓN DE BAJA PRESIÓN Y ALTO VOLUMEN, CON CONECTOR DE 15 mm., LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 4.5</b> a. Para mantener abierta la vía aérea abierta a fin de administrar oxígeno, medicamentos o anestésicos. b. Tubo endotraqueal de PVC (Cloruro de polivinilo) plástico grado médico transparente. c. Tamaño: No. 4.5. d. Línea radiopaca y con escalas de cm en cm, para detreminar la profundidad de colocación. e. Con punta tipo Murphy. f. Conector estándar de 15 mm. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE BIENES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
993	15406	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 5.5, CON ESCALA DE cm EN cm, CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN Y ALTO VOLUMEN, CON CONECTOR DE 15 mm, LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO	Descripción duplicada	Exclusión del código	TUBO ENDOTRAQUEAL DE PVC No. 5.5, CON ESCALA DE cm EN cm, CON BALÓN DE BAJA PRESIÓN Y ALTO VOLUMEN, CON CONECTOR DE 15 mm LÍNEA RADIOPACA, PUNTA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.				Descripción duplicada con el código 6950. Se propone excluir el código 15406.	Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
994	15407	UNIDAD DE DRENAJE TORÁCICO, CON RECIPIENTE DE POLICARBONATO DE UNA CÁMARA RESISTENTE A QUEBRARSE, CAPACIDAD RECOLECTORA DE 200ml, CON CONECTORES PARA DRENAJE Y TRAMPA DE AGUA, PARA NEONATOS, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>UNIDAD DE DRENAJE TORÁCICO, NEONATAL.</b> a. Con recipiente de policarbonato de una cámara resistente a quebrarse. b. Capacidad recolectora de 200 mL. c. Con conectores para drenaje y trampa de agua d. Con indicador o escala de drenaje e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
995	15409	VENDA DE MALLA TUBULAR, ELÁSTICA CORTABLE, FLEXIBLE, HIPOALERGÉNICO, EN ROLLO DE 3 " DE DIÁMETRO, PRESENTACIÓN ROLLO DE 25 m.	VENDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VENDA DE MALLA TUBULAR, 3" x 10-25 mts</b> a. Para fijación de apósitos y tratamientos no compresivos. b. Material: Poliéster / poliamida (Sin látex). c. Dimensiones: Diámetro 3" x Longitud 10-25 mts. d. Forma tubular sin costuras y no compresiva. e. Elástica, cortable, flexible e hiposérgica. f. Identificador según calibre o tamaño (línea de color, letras o números). g. Empaque individual. h. Presentación: Rollo. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
996	15410	VENDA DE MALLA TUBULAR, ELÁSTICA CORTABLE, FLEXIBLE, HIPOALERGÉNICO, EN ROLLO DE 4 " DE DIÁMETRO, PRESENTACIÓN ROLLO DE 25 m	VENDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VENDA TUBULAR DE MALLA ELÁSTICA, 4" x 10-25 mts</b> a. Para fijación de apósitos y tratamientos no compresivos. b. Material: Poliéster / poliamida (Sin látex). c. Dimensiones: Diámetro 4" x Longitud 10-25 mts. d. Forma tubular sin costuras y no compresiva. e. Elástica, cortable, flexible e hiposérgica. f. Identificador según calibre o tamaño (línea de color, letras o números). g. Presentación: Rollo. h. Empaque individual. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
997	15411	VENDA DE MALLA TUBULAR, ELÁSTICA CORTABLE, FLEXIBLE, HIPOALERGÉNICO, EN ROLLO DE 5 " DE DIÁMETRO, PRESENTACIÓN ROLLO DE 25 m	VENDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VENDA TUBULAR DE MALLA ELÁSTICA, 5" x 10-25 mts</b> a. Para fijación de apósitos y tratamientos no compresivos. b. Material: Poliéster / poliamida (Sin látex). c. Dimensiones: Diámetro 5" x Longitud 10-25 mts. d. Forma tubular sin costuras y no compresiva. e. Elástica, cortable, flexible e hiposérgica. f. Identificador según calibre o tamaño (línea de color, letras o números). g. Presentación: Rollo. h. Empaque individual. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
998	15412	VENDA DE MALLA TUBULAR, ELÁSTICA CORTABLE, FLEXIBLE, HIPOALERGÉNICO, EN ROLLO DE 6 " DE DIÁMETRO, PRESENTACIÓN ROLLO DE 25 m	VENDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VENDA TUBULAR DE MALLA ELÁSTICA, 6" x 10-25 mts</b> a. Para fijación de apósitos y tratamientos no compresivos. b. Material: Poliéster / poliamida (Sin látex). c. Dimensiones: Diámetro 6" x Longitud 10-25 mts. d. Forma tubular sin costuras y no compresiva. e. Elástica, cortable, flexible e hiposérgica. f. Identificador según calibre o tamaño (línea de color, letras o números). g. Presentación: Rollo. h. Empaque individual. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
999	15413	VENDA DE MALLA TUBULAR, ELÁSTICA CORTABLE, FLEXIBLE, HIPOALERGÉNICO, EN ROLLO DE 7 " DE DIÁMETRO, PRESENTACIÓN ROLLO DE 25 m	VENDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VENDA TUBULAR DE MALLA ELÁSTICA, 7" x 10-25 mts</b> a. Para fijación de apósitos y tratamientos no compresivos. b. Material: Poliéster / poliamida (Sin látex). c. Dimensiones: Diámetro 7" x Longitud 10-25 mts. d. Forma tubular sin costuras y no compresiva. e. Elástica, cortable, flexible e hiposérgica. f. Identificador según calibre o tamaño (línea de color, letras o números). g. Presentación: Rollo. h. Empaque individual. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1000	15414	VENDA DE MALLA TUBULAR, ELÁSTICA, CORTABLE, FLEXIBLE, HIPOALERGÉNICO, EN ROLLO DE 8 " DE DIÁMETRO, PRESENTACIÓN ROLLO DE 25 m	VENDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VENDA TUBULAR DE MALLA ELÁSTICA, 8" x 10-25 mts</b> a. Para fijación de apósitos y tratamientos no compresivos. b. Material: Poliéster / poliamida (Sin látex). c. Dimensiones: Diámetro 8" x Longitud 10-25 mts. d. Forma tubular sin costuras y no compresiva. e. Elástica, cortable, flexible e hiposérgica. f. Identificador según calibre o tamaño (línea de color, letras o números). g. Presentación: Rollo. h. Empaque individual. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
1001	15415	VENDA DE MALLA TUBULAR, ELÁSTICA, CORTABLE, FLEXIBLE, HIPOALERGÉNICO, EN ROLLO DE 9 " DE DIÁMETRO, PRESENTACIÓN ROLLO DE 25 m	VENDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VENDA TUBULAR DE MALLA ELÁSTICA, 9" x 10-25 mts</b> a. Para fijación de apósitos y tratamientos no compresivos. b. Material: Poliéster / poliamida (Sin látex). c. Medidas: Diámetro 9" x Longitud 10-25 mts. d. Forma tubular sin costuras y no compresiva. e. Elástica, cortable, flexible e hiposérgica. f. Identificador según calibre o tamaño (línea de color, letras o números). g. Empaque individual. h. Presentación: Rollo. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
1002	15416	VENDA DE MALLA TUBULAR, ELÁSTICA, CORTABLE, FLEXIBLE, HIPOALERGÉNICO, EN ROLLO DE 1 PULGADA DE DIÁMETRO, PRESENTACIÓN ROLLO DE 25 m.	VENDA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VENDA DE MALLA TUBULAR, ELÁSTICA, CORTABLE, FLEXIBLE, HIPOALERGÉNICO</b> a. Para fijación de apósitos y tratamientos no compresivos. b. Material: Poliéster / poliamida (Sin látex). c. Dimensiones: Diámetro 1" x Longitud 10-25 mts. d. Forma tubular sin costuras y no compresiva. e. Elástica, cortable, flexible e hiposérgica. f. Identificador según calibre o tamaño (línea de color, letras o números). g. Empaque individual. h. Presentación: Rollo. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
1003	15419	ADAPTADOR PARA MDI (INHALADOR PARA DOSIS MEDIA) DE 22 mm INTERNO PARA ADMINISTRACIÓN DE SPRAY EN "T"	ADAPTADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ADAPTADOR PARA INHALADOR DE DOSIS MEDIDA (MDI), 22 mm</b> a. Dispositivo pequeño y portátil que aporta medicina inhalable en cantidades fijas y medidas. b. De 22 mm interno. c. Pieza en "T". d. Para administración en spray. e. En dos direcciones simultáneamente. f. Descartable. g. Libre de látex. h. Compatible con el equipo existente en la unidad. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
1004	15420	ADAPTADOR MDI (INHALADOR DE DOSIS MEDIDA) SPRAY DE 15 mm DE DIÁMETRO ADAPTABLE A VENTILADOR NEONATAL O PEDIÁTRICO CONVENCIONAL EXISTENTE EN LA UNIDAD	ADAPTADOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ADAPTADOR MDI (INHALADOR DE DOSIS MEDIDA) SPRAY DE 15 mm DE DIÁMETRO</b> a. Dispositivo pequeño y portátil que aporta medicina inhalable en cantidades fijas y medidas. b. De 15 mm interno. c. Pieza en "Y". d. Para administración en spray. e. En dos direcciones simultáneamente. f. Libre de látex. h. Descartable. i. Compatible con el ventilador neonatal o pediátrico convencional existente en la unidad. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3º Nivel		Consumibles	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
1005	15421	ADAPTADOR EN "Y" PARA CIRCUITO DE VENTILADOR HÍBRIDO (CONVENCIONAL Y ALTA FRECUENCIA) NEONATAL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	ADAPTADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ADAPTADOR EN "Y" PARA CIRCUITO DE VENTILADOR HÍBRIDO, NEONATAL.</b> a. Para conexión de rama inspiratoria y expiratoria. b. Para ventilador convencional y alta frecuencia. c. Fabricado de: Policarbonato. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con el equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3º Nivel		Consumibles	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DESARROLLO MEDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1006	15422	ADAPTADOR EN T CON VÁLVULA DE 15 mm DE DIÁMETRO MICRONEBULIZADOR, ADAPTABLE A VENTILADOR NEONATAL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	ADAPTADOR	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>ADAPTADOR EN T CON VÁLVULA DE 15 mm DE DIÁMETRO CON MICRONEBULIZADOR</b> a. Para dispensar líquidos y suministrar medicamentos en forma de aerosol directamente en las vías respiratorias de pacientes conectados a ventilación mecánica. b. Con válvula de cierre activada con resorte de 15 mm de diámetro. c. Con micronebulizador. d. Libre de látex. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con ventilador neonatal existente en la unidad. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel	Registro duplicado con el código 14805, se propone mantener este código 15422.	Consumibles	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
1007	15423	ADAPTADOR PARA ASPIRACIÓN DE MECONIO, TAMAÑO ESTÁNDAR, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	ADAPTADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PARA ASPIRACIÓN DE MECONIO.</b> a. Tubo transparente de PVC con línea radiopaca. b. La extremidad distal del tubo biselada 37°. c. Longitud distal del tubo de 20-25 mm. d. Escala en toda su longitud. e. Un adaptador macho para conectar el tubo al aspirador. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con el equipo existente en la unidad. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Pediatría y Neonatología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
1008	15424	AGUJA CONCENTRICA DE 37 mm X 26 G PARA ELECTROMIOGRAFIA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA CONCENTRICA PARA ELECTROMIOGRAFIA, 37 mm X 26 G</b> a. Utilizada para registrar las actividades musculares en estudios de electromiografía (EMG). b. Material: Acero inoxidable. c. Diseño ergonómico del eje y del cable. d. Punta ultra fina. e. Dimensiones: Longitud 37 mm. f. Cabezal de diseño ergonómico con código de colores para una inmediata identificación del tamaño. g. Compatible con cable porta aguja y equipo existente en la unidad médica. h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificados de calidad aplicables al insumo. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
1009	15425	AGUJA DESCARTABLE No. 26 G X 1/2", TRIBISELADA Y SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS.	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA HIPODÉRMICA, 26G x 1/2"</b> a. Para inyección subcutánea o intradérmica. b. Aguja tribiselada y superficie siliconizada. c. Con adaptador tipo Luer-lock. d. Libre de pirogenos. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
1010	15426	AGUJA PARA ANESTESIA RAQUÍDEA 25G X 4 3/4", TIPO QUINKE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BLOQUEO RAQUÍDEO TIPO QUINCKE, 25G x 4 3/4"</b> a. Para la administración de un anestésico local en el espacio subaracnoideo o intradural. b. Estéril. c. Descartable. d. Paquete individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
1011	15427	AGUJA PARA ANESTESIA RAQUÍDEA 25G X 4", PUNTA DE LAPIZ PRISMA DE CRISTAL, INCLUYE INTRODUCTOR 20 G, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BLOQUEO RAQUÍDEO TIPO WHITACRE, 25G x 4"</b> a. Para la administración más exacta del anestésico. b. Punta de lápiz prisma de cristal, para identificación de retorno de líquido cefalorraquídeo con estilo y mandril. c. Incluye introductor 20 G. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificados de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (REQUISITO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1012	15428	AGUJA PARA ANESTESIA RAQUÍDEA 26 G X 3 1/2", PUNTA ATRAUMÁTICA TIPO DOS ZONAS, INCLUYE INTRODUCTOR 20 G. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BLOQUEO RAQUÍDEO TIPO WHITACRE, 26G x 3 1/2"</b> a. Para la administración más exacta del anestésico. b. Punta de lápiz prisma de cristal, para identificación de retorno de líquido cefalorraquídeo con estilete y mandril. c. Incluye introductor 20 G. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificados de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
1013	15429	AGUJA PARA ANESTESIA RAQUÍDEA No 27 G X 3 1/2" CON PUNTA DE LÁPIZ, PRISMA DE CRISTAL PARA IDENTIFICACIÓN DE RETORNO DE LCR, INCLUYE INTRODUCTOR 21 G. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BLOQUEO RAQUÍDEO TIPO WHITACRE, 27G x 3 1/2"</b> a. Para la administración más exacta del anestésico. b. Punta de lápiz prisma de cristal, para identificación de retorno de líquido cefalorraquídeo con estilete y mandril. c. Incluye introductor 21 G. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificados de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
1014	15430	AGUJA PARA ANESTESIA RAQUÍDEA No 29 G X 3 - 4 " CON PUNTA DE LÁPIZ, PRISMA DE CRISTAL PARA IDENTIFICACIÓN DE RETORNO DE LCR, INCLUYE INTRODUCTOR 21 G. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BLOQUEO RAQUÍDEO TIPO WHITACRE, 29G x 3-4 "</b> a. Para la administración más exacta del anestésico. b. Punta de lápiz prisma de cristal, para identificación de retorno de líquido cefalorraquídeo con estilete y mandril. c. Incluye introductor 21 G. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
1015	15431	AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA. No. 13 G X 6 cm, Y ESTILETE CON SISTEMA TRAP ADICIONAL. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>13G x 6 cm.</b> a. Proporciona un procedimiento percutáneo simple, rápido y menos doloroso para el paciente. Sistema de perforación de la muestra y la recogida extremadamente eficiente y precisa, penetrando fácilmente en la estructura ósea y eliminando muestras intactas del cuerpo vertebral. b. Diseño ergonómico del mango. c. Estilete punta de pirámide extra afilada para una fácil penetración. d. Cánula fabricada en acero inoxidable grado quirúrgico. e. Dimensiones: Longitud 6 cm. f. Calibre de la aguja: 13G. g. Con sistema TRAP adicional (TRAPSYSTEM o sistema de trampa). h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificados de calidad aplicables al insumo. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Medicina Interna	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
1016	15432	AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA. No. 15 G LONGITUD DE 25mm A 40mm. (TIPO ILLINOIS). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA TIPO ILLINOIS, 15G x 22-48 mm</b> a. Garantiza una succión segura y sencilla de la médula de la cresta ilíaca o el esternón. b. Diseño ergonómico del mango. c. Estilete presenta una punta con forma de lanceta afilada que penetra fácilmente en el hueso para garantizar una succión segura y sencilla de la médula. d. Cánula fabricada en acero inoxidable grado quirúrgico. e. Dimensiones: Longitud 22-48 mm. f. Calibre de la aguja: 15G. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificados de calidad aplicables al insumo. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Medicina Interna	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DE EQUIPO DE DIAGNÓSTICO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS		
1017	15433	AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA. No. 16 G LONGITUD DE 10mm A 25mm, (TIPO ILLINOIS). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	SI	ntación a marca espe	Modificación de la descripción del código	AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA TIPO ILLINOIS, 16G x 10-25 mm a. Garantiza una succión segura y sencilla de la médula de la cresta iliaca o el esternón. b. Diseño ergonómico del mango. c. Estilete presenta una punta con forma de lanceta afilada que penetra fácilmente en el hueso para garantizar una succión segura y sencilla de la médula. d. Cánula fabricada en acero inoxidable grado quirúrgico. e. Dimensiones: Longitud 10-25 mm. f. Calibre de la aguja: 16G. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificados de calidad aplicables al insumo. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Medicina Interna	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
1018	15434	AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA. No. 18 G LONGITUD DE 10mm A 25mm, (TIPO ILLINOIS). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	AGUJA PARA BIOPSIA DE HUESO / ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA TIPO ILLINOIS, 18G x 12-48 mm a. Garantiza una succión segura y sencilla de la médula de la cresta iliaca o el esternón. b. Diseño ergonómico del mango. c. Estilete presenta una punta con forma de lanceta afilada que penetra fácilmente en el hueso para garantizar una succión segura y sencilla de la médula. d. Cánula fabricada en acero inoxidable grado quirúrgico. e. Dimensiones: Longitud 12-48 mm. f. Calibre de la aguja: 18 G. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificados de calidad aplicables al insumo. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Medicina Interna	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
1019	15435	AGUJA PARA BIOPSIA DE PIEL, TIPO PUNCH DE 3 mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	AGUJA PARA BIOPSIA DE PIEL, 3 mm a. Tipo punch o sacabocados. b. Con hoja de acero inoxidable afilada de 3 mm de diámetro. c. Identificación segura de los tamaños de la hoja. d. Empuñadura antideslizante para una sujeción y control seguros. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Dermatología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
1020	15436	AGUJA PARA BIOPSIA DE PIEL, TIPO PUNCH DE 4 mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	AGUJA PARA BIOPSIA DE PIEL, 4 mm a. Tipo punch o sacabocados. b. Con hoja de acero inoxidable afilada de 4 mm de diámetro. c. Identificación segura de los tamaños de la hoja. d. Empuñadura antideslizante para una sujeción y control seguros. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Dermatología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
1021	15437	AGUJA PARA BLOQUEO DE NERVIOS PERIFÉRICOS Y PLEXOS No. 22 G X 2", 0.80 mm X 50 mm, PUNTA ATRAUMÁTICA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	AGUJA PARA BLOQUEO DE NERVIOS PERIFÉRICOS Y PLEXOS PARA EL NEUROESTIMULADOR, 22G x 2" a. Aguja para la localización y bloqueo anestésico mediante técnicas de punción única aplicada a la anestesia de plexos y nervios periféricos guiadas con neuroestimulación. b. Tamaño: No. 22 G X 2" (0.80 x 50 mm). c. Recubrimiento transparente. d. Conexión al neuroestimulador. e. Punta atraumática. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Compatible con el equipo existente en la unidad. j. Certificados de calidad aplicables al insumo. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1022	15438	AGUJA PARA BLOQUEO DE NERVIOS PERIFÉRICOS Y PLEXOS No. 21 G X 4", 0.80 mm X 100 mm, PUNTA ATRAUMÁTICA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BLOQUEO DE NERVIOS PERIFÉRICOS Y PLEXOS PARA EL NUEROESTIMULADOR, 21G x 4"</b> a. Aguja para la localización y bloqueo anestésico mediante técnicas de punción única aplicada a la anestesia de plexos y nervios periféricos guiadas con neuroestimulación. b. Tamaño: No. 21 G X 4" (0.80 x 100 mm). c. Recubrimiento transparente. d. Conexión al neuroestimulador. e. Punta atraumática. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Compatible con el equipo existente en la unidad. j. Certificado de calidad aplicables al insumo. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
1023	15439	AGUJA PARA BLOQUEO DE NERVIOS PERIFÉRICOS Y PLEXOS No. 24 G X 1", 0.55 mm X 25 mm, PUNTA ATRAUMÁTICA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA BLOQUEO DE NERVIOS PERIFÉRICOS Y PLEXOS PARA EL NUEROESTIMULADOR, 24G x 1"</b> a. Aguja para la localización y bloqueo anestésico mediante técnicas de punción única aplicada a la anestesia de plexos y nervios periféricos guiadas con neuroestimulación. b. Tamaño: No. 24 G X 1" (0.55 x 25 mm). c. Recubrimiento transparente. d. Conexión al neuroestimulador. e. Punta atraumática. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Compatible con el equipo existente en la unidad. j. Certificado de calidad aplicables al insumo. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
1024	15440	AGUJA PARA PUNCIÓN LUMBAR No. 22 G X 1 1/2", CON PUNTA QUINCKE, SILICONIZADA CON ESTILETE Y/O MANDRIL. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE. LIBRE DE PIROGENOS.	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA PUNCIÓN LUMBAR TIPO QUINCKE, 22 G x 1 1/2"</b> a. Para la extirpación de una pequeña cantidad de líquido cefalorraquídeo o una inyección de medicamentos u otra sustancia dentro de la región lumbar (o inferior) de la columna espinal. b. Con estilete o mandril. c. Punta tipo Quincke. d. Estéril. e. Libre de pirogenos. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Identificación por código de color. i. Certificado de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
1025	15441	SET DE AGUJA PARA ACCESO INTRAÓSEO No. 15 G X 15 mm CON SISTEMA DE ACOPLE LUER-LOCK, BRAZALETE DE IDENTIFICACIÓN Y COPA DE SEGURIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE AGUJA PARA ACCESO INTRAÓSEO, 15G x 15 mm.</b> a. Aguja con estilete interno para rápido acceso intraóseo. b. Aguja fabricada de acero inoxidable grado médico, de 15 mm de longitud. c. Con sistema de acople Luer-Lock. d. Con brazaletes de identificación para el paciente. e. Copa de seguridad. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
1026	15442	SET DE AGUJA PARA ACCESO INTRAÓSEO No. 15 G X 25 mm CON SISTEMA DE ACOPLE LUER-LOCK, BRAZALETE DE IDENTIFICACIÓN Y COPA DE SEGURIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	AGUJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE AGUJA PARA ACCESO INTRAÓSEO, 15G x 25 mm</b> a. Aguja con estilete interno para rápido acceso intraóseo. b. Aguja fabricada de acero inoxidable grado médico, de 25 mm de longitud. c. Con sistema de acople Luer-Lock. d. Con brazaletes de identificación para el paciente. e. Copa de seguridad. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACION	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN DE MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1027	15443	APLICADOR LAPAROSCÓPICO DE FIJADORES HELICOIDALES, CON 30 FIJADORES DE MATERIAL ABSORBIBLE, PARA PUERTO DE 5 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	APLICADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>DISPOSITIVO DE FIJACIÓN DE MATERIAL PROTÉSICO (30 UNIDADES), 5 mm</b> a. Sujetadores helicoidales proporcionan una fijación segura de un material protésico a varios tipos de tejidos. b. Con 30 fijadores de material absorbible. c. Para puerto de 5 mm. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificados de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1028	15444	APLICADOR DE FIJADORES LAPAROSCÓPICO, AUTOMÁTICO, PARA ANCLAJE DE MALLA EN FORMA DE ANZUELO, QUE CONTENGA 24 UNIDADES DE 5mm, COMPUESTA DE POLIDIOXANONA, ÁCIDO LÁCTICO Y GLICÓLICO, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	APLICADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>DISPOSITIVO DE FIJACIÓN DE MATERIAL PROTÉSICO (24 UNIDADES), 5 mm</b> a. Para anclaje de malla en forma de anzuelo. b. Con 24 fijadores de material absorbibl c. Para puerto de 5 mm. d. Compuesta de polidioxanona, ácido láctico y glicólico. e. Automático. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1029	15445	APLICADOR DE CLIP DE 5 mm DE DIÁMETRO, CON CONTADOR DIGITAL DEL NÚMERO DE CLIPS, CON 16 A 18 CLIPS DE TITANIO CON SISTEMA DE SEGURIDAD EN EL CIERRE, PARA CIRUGÍA VIDEOLAPAROSCÓPICA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	APLICADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>APLICADOR AUTOMÁTICO DE CLIP PARA VIDEOLAPAROSCOPIA, 5 mm.</b> a. Para video cirugía laparoscópica. b. Diámetro de clips: 5 mm. c. Con 16 a 18 clips de titanio con sistema de seguridad en el cierre. d. Con contador digital del número de clips. e. Rotación de 360 grados. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
1030	15446	APÓSITO COMPUESTO DE CARBÓN ACTIVADO PURO, IMPREGNADO CON PLATA (25 MICRAS/cm2), CONTENIDO EN EL INTERIOR DE UNA FUNDA NO ADHERENTE DE FIBRAS DE NYLON SELLADA EN TODA SU EXTENSIÓN, MEDIDAS 6.5 cm X 9.5 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	APÓSITO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO DE CARBÓN ACTIVADO PURO IMPREGNADO CON PLATA, 6.5 x 9.5 cm</b> a. Para proteger la herida de la infección y controlar el mal olor en heridas crónicas. b. Con Plata (25 micras/cm2). c. Dimensiones: Ancho 6.5 cm x Longitud 9.5 cm. d. Malla antimicrobiana. e. Contenido dentro de una funda no adhrente de fibras de nylon en toda su extensión. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1031	15447	APÓSITO DE MATERIAL LIOFILIZADO DE CELULOSA OXIDADA REGENERADA, COLÁGENO BOVINO Y PLATA OXIDADA REGENERADA (COR), DE 28 - 30 cm2 DE FORMA PENTAGONAL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	APÓSITO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO DE MATERIAL LIOFILIZADO DE CELULOSA OXIDADA REGENERADA, 28-30 cm</b> a. En presencia de exudado se transforma en un gel biodegradable suave y que se adapta perfectamente al lecho de la lesión. b. Dimensiones: 28 - 30 cm2. c. Material: Colágeno bovino y plata oxidada regenerada (COR). d. Forma: Pentagonal. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1032	15448	APÓSITO DE POLIURETANO TRANSPARENTE DE 3 - 4 cm X 4 - 5 cm HIPOALERGÉNICO Y ALMOHADILLA CENTRAL TRILAMINAR DE RAYÓN, ABSORBENTE, SEMI PERMEABLE, LIBRE DE LÁTEX EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	APÓSITO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO ADHESIVO TRANSPARENTE DE POLIURETANO, 3-5 X 7 cms</b> a. Apósito transparente que permite inspección visual de la herida. b. Material: Semipermeable, permeable al vapor de agua y oxígeno e impermeable a microorganismos y contaminantes externos. c. Dimensiones: Ancho (3-5 cms) x Longitud (7 cms). d. Almohadilla central trilaminar de rayón. e. Absorbente y semi permeable. f. Hiposensibilizante. g. Con bordes reforzados. h. Bien tolerado en la piel, incluso en pieles sensibles. i. Libre de látex. j. Estéril. k. Descartable. l. Paquete individual. m. Certificados de calidad aplicables al insumo. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DE DISPOSITIVO MÉDICO CMO/S/O/S)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA BIENESTAR DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1033	15449	APÓSITO DE POLIURETANO TRANSPARENTE, DE 8 -9 cm X 11 - 15 cm, HIPOALERGÉNICO, Y ALMOHADILLA CENTRAL TRILAMINAR DE RAYÓN, ABSORBENTE SEMI PERMEABLE, LIBRE DE LÁTEX, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	APÓSITO	NO	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO ADHESIVO TRANSPARENTE DE POLIURETANO, 8-9 X 11-15 cms</b> a. Apósito transparente que permite inspección visual de la herida. b. Material: Semipermeable, permeable al vapor de agua y oxígeno e impermeable a microorganismos y contaminantes externos. c. Dimensiones: Ancho (8-9 cms) x Longitud (11-15) cms. d. Almohadilla central trilaminar de rayón, e. Absorbente y semi permeable. f. Hipoalergénico. g. Con bordes reforzados. h. Bien tolerado en la piel, incluso en pieles sensibles. i. Libre de látex. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificados de calidad aplicables al insumo. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1034	15450	APÓSITO DE POLIURETANO TRANSPARENTE, AUTOADHESIVO, PARA MANEJO DE INSICIONES, PARA FIJACIÓN DE TERAPIA DE PRESIÓN NEGATIVA, 24- 26 X 6 – 7 cm, CON CAPA INTERIOR DE TELA POLIÉSTER CON PLATA E INDICADOR DE PRESIÓN NEGATIVA, CÁNISTER DE 300 CC . EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	APÓSITO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO ADHESIVO PARA PRESIÓN NEGATIVA, 6-7 x 24-26 cms</b> a. Para manejo de incisiones. b. Dimensiones: Ancho (6-7 cms) x Longitud (24-26 cms). c. Para fijación de terapia de presión negativa. d. Con capa de nylon recubierto de plata metálica. e. Que se pueda utilizar en combinación con todos los equipos de terapia de presión negativa f. Liberación de iones de plata de forma continua en la superficie de la herida. g. Antimicrobiano. h. Flexible. i. Libre de látex. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificados de calidad aplicables al insumo. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1035	15451	APÓSITO DE TELFA ADHESIVA DE 2 - 3" X 3 - 4"	APÓSITO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO ADHESIVO DE TELFA DE 2 - 3" x 3 - 4".</b> a. Minimiza la maceración de la piel. b. Material: 100 % tela de algodón muy absorbente de ambos lados. c. Dimensiones: Ancho ( 2-3") x Longitud (3-4"). d. Con película perforada no adherente. e. Estéril. f. Descartable g. Empaque individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1036	15452	APÓSITO DE TELA NO TEJIDA, MULTICAPA MACROPOROSA, DE POLIÉSTER, IMPREGNADO CON ADHESIVO, CON ALMOHADILLA CENTRAL HIDROGEL ABSORBENTE , ESPUMA DE POLIURETANO Y FILM DE POLIURETANO EXTERNO, CON MEDIDAS DE 13 -15 cm X 13 – 15 cm, ESTÉRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL.	APÓSITO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO DE TELA NO TEJIDA, MULTICAPA MACROPOROSA, 10 X 10 cm</b> a. Para protección de heridas. b. Material: Poliuretano. c. Dimensiones: Ancho 10 cm x Longitud 10 cm. d. Impregnado con adhesivo. e. Con almohadilla central hidrogel absorbente. f. Espuma de poliuretano y film de poliuretano externo. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificados de calidad aplicables al insumo. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1037	15453	APÓSITO HIDROCELULAR NO ADHESIVO PARA TALÓN, SIN COSTURAS	APÓSITO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO HIDROCELULAR NO ADHESIVO PARA TALÓN, SIN COSTURAS</b> a. Para el tratamiento de úlceras en talón con exudado de moderado a alto. b. Dimensiones: 10-16 x 10-24 cms. c. Película de poliuretano transparente. d. Partículas súper absorbentes. e. Espuma hidrofílica. f. Flexible y adaptable a la herida. g. Sin costuras h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificados de calidad aplicables al insumo. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Dermatología	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1038	15454	APÓSITO IMPREGNADO CON GLUCONATO DE CLORHEXIDINA, PARA USO EN PUNTO DE INSERCIÓN DE CATÉTERES ENDOVENOSOS INVASIVOS, DE 1.5 - 2 cm DE DIÁMETRO Y ORIFICIO DE 1.2 - 2 mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	APÓSITO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO IMPREGNADO CON GLUCONATO DE CLORHEXIDINA, 7-9 x 8.5-11 cm.</b> a. Para curación húmeda de heridas, protección de puntos de punción y sujeción de catéteres para terapia intravenosa. b. Semipermeable (impermeable al agua y a las bacterias, transpirable al aire). c. Dimensiones: Ancho 7-9 cms x Longitud 8.5-11 cms. d. Con esquinas redondeadas. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1039	15455	APÓSITO POST QUIRÚRGICO DE 4" X 5" IMPREGNADO CON ANTIMICROBIANO, ADHESIVO HIPOALERGÉNICO, PORCIÓN CENTRAL ABSORBENTE RECUBIERTA DE MALLA ANTIADHERENTE. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	APÓSITO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO POST QUIRÚRGICO IMPREGNADO CON ANTIMICROBIANO, 4" x 4-5"</b> a. Antiséptico de larga duración, que evita la infección por microorganismos, bacterias, protozoos, hongos o esporas, durante un amplio periodo de tiempo. b. Dimensiones: Ancho 4" x Longitud 4-5". c. Impregnado con antimicrobiano. d. Adhesivo hiposéptico. e. Porción central absorbente recubierta de malla antiadherente. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1040	15456	MEMBRANA NO ADHERENTE DE ACETATO DE CELULOSA REVESTIDO DE SILICÓN DE 12cm A 13cm X 15 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	APÓSITO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEMBRANA NO ADHERENTE DE ACETATO DE CELULOSA REVESTIDO DE SILICÓN, 12 x 13-15 cm</b> a. Dimensiones: de 12 cm a 13cm x 15 cm. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1041	15457	APÓSITO DE POLIURETANO TRANSPARENTE DE 3 - 4 cm X 5 - 6 cm, CON CORTE SUPERIOR, PARA SUJECIÓN DE CATÉTER, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	APÓSITO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO DE POLIURETANO TRANSPARENTE PARA USO PEDIÁTRICO, 3-4 cms x 5-6 cms</b> a. Para curación húmeda de heridas, protección de puntos de punción y sujeción de catéteres para terapia intravenosa. b. Con corte superior, para sujeción de catéter. c. Semipermeable (impermeable al agua y a las bacterias, transpirable al aire). d. Dimensiones: Ancho (3-4 cms) x Longitud (5-6 cms). e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1042	15458	BALÓN DE DILATACIÓN URETERAL SEGÚN NECESIDADES DE PACIENTE	BALÓN	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BALÓN DE DILATACIÓN URETERAL</b> a. Para la dilatación ureteral previa a la manipulación de cálculos ureterales o de una ureteroscopia y dilatación intramural del uréter. b. Cuerpo del balón a conveniencia. c. De polietileno o nylon. d. Dimensiones: Longitud (40-65 mm) e. Radiopaco. f. Con guía de acero inoxidable y punta flexible. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Según necesidades del paciente. k. Certificado de calidad aplicables al insumo. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
1043	15459	BARRA DE SILICÓN GRADO MÉDICO PARA CICATRICES	BARRA	SI	Requerimiento con sobre especificación.	Modificación de la descripción del código	<b>BARRA DE SILICÓN GRADO MÉDICO</b> a. Barra seca de silicona indicada para atenuar y prevenir la formación de cicatrices hipertróficas y queloides en zonas irregulares, cóncavas o expuestas. b. Silicona de grado médico. c. Uso Tópico d. Contenido 4-10 gr. e. Transparente. f. Liposoluble g. Empaque individual. h. Certificado de calidad o registros sanitarios aplicables al insumo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		266	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN MEDICINALES OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1044	15460	BATÓN DE CINTA QUIRÚRGICA COLOR PIEL MICROPOROSA DE 1/2"X 10 YARDAS	BATÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BATÓN DE CINTA QUIRÚRGICA COLOR PIEL, 1/2" x 10 Yd</b> a. Para fijar vendajes, inmovilización y uso general en aplicaciones que se desee brindar un beneficio estético al paciente debido a su color (piel) como: Cirugía plástica, de cuello, oftálmica, otorrino, curaciones generales, curaciones menores entre otras. b. Dimensiones Ancho (1/2 pulgada) x Longitud (10 yardas) [Ancho (1.25 cm) x Longitud (9.1 m)] c. Microporosa. d. Libre de látex. e. Color piel. f. Mantiene su adherencia aún en ambientes húmedos y/o aplicaciones prolongadas. g. Tipo: Batón de cinta quirúrgica. h. Presentación: empaque múltiple. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	2º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1045	15461	BATÓN DE CINTA QUIRÚRGICA COLOR PIEL MICROPOROSA DE 2" X 10 YARDAS	BATÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BATÓN DE CINTA QUIRÚRGICA COLOR PIEL, 2" x 10 Yd</b> a. Para fijar vendajes, inmovilización y uso general en aplicaciones que se desee brindar un beneficio estético al paciente debido a su color (piel) como: Cirugía plástica, de cuello, oftálmica, otorrino, curaciones generales, curaciones menores entre otras. b. Dimensiones Ancho (2 pulgadas) x Longitud (10 yardas) [Ancho (5.08 cm) x Longitud (9.1 m)] c. Microporosa. d. Libre de látex. e. Color piel. f. Mantiene su adherencia aún en ambientes húmedos y/o aplicaciones prolongadas. g. Tipo: Batón de cinta quirúrgica. h. Presentación: empaque múltiple. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	2º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1046	15462	BATÓN DE CINTA QUIRÚRGICA MICROPOROSA DE 1" X 10 YARDAS	BATÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BATÓN DE CINTA QUIRÚRGICA MICROPOROSA, DE 1" x 10 Yd</b> a. Para fijar vendajes, inmovilización y uso general en aplicaciones como: Cirugía plástica, de cuello, oftálmica, otorrino, curaciones generales, curaciones menores entre otras. b. Dimensiones Ancho (1 pulgada) x Longitud (10 yardas) [Ancho (2.54 cm) x Longitud (9.1 m)] c. Microporosa. d. Libre de látex. e. Color piel o blanco f. Mantiene su adherencia aún en ambientes húmedos y/o aplicaciones prolongadas. g. Tipo: Batón de cinta quirúrgica. h. Presentación: empaque múltiple. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	2º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1047	15463	BATÓN DE CINTA QUIRÚRGICA MICROPOROSA DE 1/2" X 10 YARDAS	BATÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BATÓN DE CINTA QUIRÚRGICA MICROPOROSA, DE 1/2"x 10 Yd</b> a. Para fijar vendajes, inmovilización y uso general en aplicaciones como: Cirugía plástica, de cuello, oftálmica, otorrino, curaciones generales, curaciones menores entre otras. b. Dimensiones Ancho (1/2 pulgada) x Longitud (10 yardas) [Ancho (1.25 cm) x Longitud (9.1 m)] c. Microporosa. d. Libre de látex. e. Color blanco. f. Mantiene su adherencia aún en ambientes húmedos y/o aplicaciones prolongadas. g. Tipo: Batón de cinta quirúrgica. h. Presentación: empaque múltiple. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	2º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1048	15464	BATÓN DE CINTA QUIRÚRGICA MICROPOROSA DE 2" X 10 YARDAS	BATÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BATÓN DE CINTA QUIRÚRGICA MICROPOROSA, DE 2" x 10 Yd</b> a. Para fijar vendajes, inmovilización y uso general en aplicaciones como: Cirugía plástica, de cuello, oftálmica, otorrino, curaciones generales, curaciones menores entre otras. b. Dimensiones Ancho (2 pulgadas) x Longitud (10 yardas) [Ancho (5.08 cm) x Longitud (9.1 m)] c. Microporosa. d. Libre de látex. e. Color blanco. f. Mantiene su adherencia aún en ambientes húmedos y/o aplicaciones prolongadas. g. Tipo: Batón de cinta quirúrgica. h. Presentación: empaque múltiple. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	2º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DESGASTO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN EQUIPOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1049	15465	BATÓN DE CINTA QUIRÚRGICA MICROPOROSA DE 3" X 10 YARDAS	BATÓN	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BATÓN DE CINTA QUIRÚRGICA MICROPOROSA, DE 3" X 10 Yd</b> a. Para fijar vendajes, inmovilización y uso general en aplicaciones como: Cirugía plástica, de cuello, oftálmica, otorino, curaciones generales, curaciones menores entre otras. b. Dimensiones: Ancho (3 pulgadas) x Longitud (10 yardas) [Ancho (7.62 cm) x Longitud (9.1 m)] c. Microporosa. d. Libre de látex. e. Color piel o blanco. f. Mantiene su adherencia aún en ambientes húmedos y/o aplicaciones prolongadas. g. Tipo: Batón de cinta quirúrgica. h. Presentación: empaque múltiple. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1050	15466	BOLSA ABIERTA PARA OSTOMÍA CON SELLO PROTECTOR ULTRAFINO Y BISELADO, QUE SE ADHIERE A PIEL RECORTABLE DE 15 mm HASTA 60 mm, HIPOALERGÉNICO, ABSORBENTE, BOCA DE DRENAJE REFORZADA CON PESTAÑA, REVESTIMIENTO DE TELA NO TEJIDA, HIDROFÓLICA, EN LA PARTE POSTERIOR Y ANTERIOR, MECANISMO DE CIERRE INDIVIDUAL INTEGRADO EN LA BOLSA TIPO VELCRO, CON FILTRO DE 3 CAPAS, LIBRE DE LÁTEX	BOLSA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA ABIERTA PARA OSTOMÍA CON SELLO PROTECTOR ULTRAFINO Y BISELADO</b> a. Para apertura (estoma) creada quirúrgicamente en el abdomen que permite que los desechos o la orina salgan del cuerpo. b. Dimensiones: recortable de 10 mm hasta 60 mm o más. c. Adherente a piel. d. Hiposérgico. e. Absorbente. f. Boca de drenaje reforzada con pestaña. g. Revestimiento de tela no tejida, hidrofóbica, en la parte posterior y anterior. h. Mecanismo de cierre individual integrado en la bolsa tipo velcro. i. Con filtro integrado. j. Libre de látex. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
1051	15467	BOLSA ABIERTA PARA OSTOMÍA DE DOS PIEZAS : (1) DISCO DE 60 mm CON SELLO PROTECTOR ULTRAFINO Y BISELADO, QUE SE ADHIERE A PIEL RECORTABLE DE 10 mm HASTA 55 mm, HIPOALERGÉNICO, ADHESIVO, ABSORBENTE. (2) BOLSA ABIERTA CON ARO DE 60 mm, CON SEGURO DE TRABA DE LIBERACIÓN RÁPIDA CON REVESTIMIENTO DE TELA NO TEJIDA, HIDROFÓLICA, EN LA PARTE POSTERIOR Y ANTERIOR, BOCA DE DRENAJE REFORZADA CON PESTAÑA, MECANISMO DE CIERRE INDIVIDUAL INTEGRADO EN LA BOLSA TIPO VELCRO, CON FILTRO DE 3 CAPAS, LIBRE DE LÁTEX	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA ABIERTA PARA OSTOMÍA DE DOS PIEZAS</b> a. Para apertura (estoma) creada quirúrgicamente en el abdomen que permite que los desechos o la orina salgan del cuerpo. b. Dimensiones del disco: 60 mm. c. Con sello protector ultrafino y biselado. d. Recortable de 10 mm hasta 60 mm o más. e. Adherente a piel. f. Hiposérgico. g. Bolsa abierta con aro de 60 mm. h. Con seguro de traba de liberación rápida. i. Revestimiento de tela no tejida, hidrofóbica, en la parte posterior y anterior. j. Absorbente. k. Boca de drenaje reforzada con pestaña. l. Mecanismo de cierre individual integrado en la bolsa tipo velcro. m. Con filtro integrado. n. Libre de látex. o. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. p. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
1052	15468	BOLSA ABIERTA PARA UROSTOMÍA DE DOS PIEZAS : (1) DISCO DE 60 mm CON SELLO PROTECTOR ULTRAFINO Y BISELADO, QUE SE ADHIERE A PIEL RECORTABLE DE 10 mm HASTA 55 mm, HIPOALERGÉNICO, ADHESIVO, ABSORBENTE. (2) BOLSA ABIERTA CON ARO DE 60 mm, CON SEGURO DE TRABA DE LIBERACIÓN RÁPIDA CON REVESTIMIENTO DE TELA NO TEJIDA, ABSORBENTE EN LA PARTE POSTERIOR, VALVULA ANTIREFLUJO, BOCA PARA DRENAJE CON TAPÓN A PRESIÓN DE MATERIAL SUAVE, TRANSDUCTOR DE PRESIÓN	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA ABIERTA PARA UROSTOMÍA DE DOS PIEZAS</b> a. Excreción de orina al exterior ya sea directamente abocando los uréteres a la piel o a través del intestino abocado a la piel. normativa de equivalencia plenamente demostrable. b. Dimensiones del disco: 60 mm. c. Con sello protector ultrafino y biselado. d. Recortable de 10 mm hasta 60 mm o más. e. Adherente a piel. f. Hiposérgico. g. Bolsa abierta con aro de 60 mm. h. Con seguro de traba de liberación rápida. i. Revestimiento de tela no tejida, hidrofóbica, en la parte posterior y anterior. j. Absorbente. k. Boca de drenaje rcon tapón. l. Mecanismo de cierre individual integrado en la bolsa tipo velcro. m. Con filtro integrado. n. Libre de látex. o. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Urología	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación / Recolección en general		295	Insumo homologado
1053	15469	CEMENTO QUIRÚRGICO PARA CRANEOPLASTIA, POLIMETACRILATO DE METILO, METACRILATO DE METILO, BOLSA DE 30 g, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	BOLSA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CEMENTO QUIRÚRGICO PARA CRANEOPLASTIA</b> a. Material: poli metacrilato de metilo y metacrilato de metilo. b. Presentación: bolsa de 30 gramos. c. Estéril. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		266	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1054	15470	BOQUILLA DE CARTÓN, SIN FILTRO, PARA ESPIROMETRÍA DIGITAL, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	BOQUILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOQUILLA DE CARTÓN, SIN FILTRO, PARA ESPIROMETRÍA DIGITAL</b> a. Utilizada en pruebas espirométricas. b. Material: Cartón. c. Sin filtro. d. Diámetro externo: 30 mm. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con el equipo existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	1º Nivel		Consumibles		Insumos para Terapia Respiratoria	295	Insumo homologado
1055	15471	BOQUILLA CON ADAPTADOR DE FLUJO, REJILLA DE SENSIBILIDAD PARA ESPIROMETRO PORTÁTIL, PARA TOMA DE MEDICIÓN, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE,	BOQUILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOQUILLA CON ADAPTADOR DE FLUJO PARA ESPIRÓMETRO PORTÁTIL</b> a. Para medir volumen de aire. b. Con rejilla de sensibilidad para toma de medición de flujo. c. Para espirómetro portátil. d. Material: Polipropileno. e. Sin filtro. f. Diámetro externo: 30 mm. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Compatible con el equipo existente en la unidad. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2º Nivel		Consumibles		Insumos para Terapia Respiratoria	295	Insumo homologado
1056	15472	BOQUILLA PLÁSTICA PARA ENDOSCOPIA, TAMAÑO ADULTO. ( 50FR). EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	BOQUILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOQUILLA PLÁSTICA PARA ENDOSCOPIA, ADULTO</b> a. Para proteger la cavidad bucal en el diagnóstico clínico o el tratamiento del tracto respiratorio y del aparato digestivo. b. Boquilla y cinta ajustable. c. Material: Plástico. d. Tamaño: Adulto. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2º Nivel		Consumibles		Insumos para Terapia Respiratoria	295	Insumo homologado
1057	15473	BOQUILLA PLÁSTICA PARA ESPIROMETRÍA CON SENSOR DE FLUJO NEUMOTACÓMETRO PARA PRUEBAS DE LA FUNCIÓN PULMONAR CON SENSORES, DIMENSIONES 118 mm X 36 mm X 28 mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	BOQUILLA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BOQUILLA PLÁSTICA PARA ESPIROMETRÍA CON SENSOR DE FLUJO NEUMOTACÓMETRO</b> a. Utilizado en los espirómetros de turbina. b. Sirve para medir diferencia de presiones antes y después de pasar por la resistencia y calcula los volúmenes. c. Con sensor de flujo neumotacómetro para pruebas de la función pulmonar con sensores. d. Dimensiones: 118 mm x 36 mm x 28 mm. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con el equipo existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2º Nivel		Consumibles		Insumos para Terapia Respiratoria	298	Insumo homologado
1058	15474	BRAZALETE DE TELA PARA ESFIGMOMANÓMETRO DE PARED, PARA MEDICIÓN DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA, CON CIERRE DE VELCRO PARA AJUSTE, LIBRE DE LÁTEX, PARA ADULTO TAMAÑO GRANDE, DE UN TUBO EN ESPIRAL, DESCARTABLE.	BRAZALETE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE DE TELA PARA ESFIGMOMANÓMETRO DE PARED, PARA MEDICIÓN DE PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA</b> a. Brazalete universal reutilizable para equipos de medición de presión arterial no invasiva por esfigmomanómetro de pared. b. De tela de nylon flexible de alta densidad para garantizar la resistencia a la abrasión, químicos, humedad y al aire. c. Para circunferencia de brazo adulto grande (31 -47 cms rango) d. Tubo en espiral. e. Con manguera y conector. f. Con velcro u otro sistema de ajuste. g. Libre de látex. h. Codificación de colores por tamaño. i. Reusable. j. Paquete individual. k. Compatible con esfigmomanómetro existente en la unidad médica. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1º Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DE EQUIPO DE DIAGNÓSTICO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIALES DE USO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1059	15475	BRAZALETE NEONATAL No. 1 PARA PRESIÓN ARTERIAL DE DOBLE ENTRADA PARA MONITOR DE SIGNOS VITALES.	BRAZALETE	SI	Intención a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE NEONATAL No. 1 PARA PRESIÓN ARTERIAL DE DOBLE ENTRADA</b> a. Brazalete universal descartable para equipos de medición de presión arterial no invasiva. b. Para circunferencia de brazo neonatal (3 -6 cms). c. Dimensiones: 3 -6 cms. d. De doble entrada. e. Con manguera y conector. f. Con velcro u otro sistema de ajuste. g. Libre de látex. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Compatible al monitor existente en la unidad médica. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2º Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
1060	15476	BRAZALETE NEONATAL No. 2 PARA PRESIÓN ARTERIAL DE DOBLE ENTRADA PARA MONITOR DE SIGNOS VITALES.	BRAZALETE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BRAZALETE NEONATAL No. 2 PARA PRESIÓN ARTERIAL DE DOBLE ENTRADA</b> a. Brazalete universal descartable para equipos de medición de presión arterial no invasiva. b. Para circunferencia de brazo neonatal (4-8 cms). c. De doble entrada. d. Con manguera y conector. e. Con velcro u otro sistema de ajuste. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Compatible al monitor existente en la unidad médica. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2º Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
1061	15477	BRAZALETE NEONATAL No. 3 PARA PRESIÓN ARTERIAL DE DOBLE ENTRADA PARA MONITOR DE SIGNOS VITALES	BRAZALETE	NO		Ninguna	<b>BRAZALETE NEONATAL No. 3 PARA PRESIÓN ARTERIAL DE DOBLE ENTRADA</b> a. Brazalete universal descartable para equipos de medición de presión arterial no invasiva. b. Para circunferencia de brazo neonatal (6-11 cms). c. De doble entrada. d. Con manguera y conector. e. Con velcro u otro sistema de ajuste. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Compatible al monitor existente en la unidad médica. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2º Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
1062	15478	AGUJA MONOPOLAR DE 28 G X 37 mm PARA ESTUDIOS DE ELECTRODIAGNÓSTICO, CAJA/BOLSA DE 45-50 AGUJAS	CAJA/BOLSA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA MONOPOLAR PARA ELECTROMIOGRAFÍA 28G x 37 - 38 mm.</b> a. Para estudios de electro diagnóstico, electromiografía. b. Material: Acero inoxidable. c. Dimensiones: Longitud: 37- 38 mm. d. Cabezal de diseño ergonómico con código de colores para una inmediata identificación del tamaño. e. Que incluya cable de derivación o que sea compatible con el existente del equipo de la unidad médica. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Cumplimiento del estándar ISO 6009, identificación por código de color. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	2º Nivel		Consumibles		Agujas	295	Insumo homologado
1063	15479	AGUJA MONOPOLAR No. 26 G X 50 mm, PARA ESTUDIOS DE ELECTRODIAGNÓSTICO, CAJA/BOLSA DE 45-50 AGUJAS	CAJA/BOLSA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA MONOPOLAR PARA ELECTROMIOGRAFÍA, 26G x 45-50 mm.</b> a. Para estudios de electro diagnóstico, electromiografía. b. Material: Acero inoxidable. c. Dimensiones: Longitud: 45- 50 mm. d. Cabezal de diseño ergonómico con código de colores para una inmediata identificación del tamaño. e. Que incluya cable de derivación o que sea compatible con el existente del equipo de la unidad médica. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Cumplimiento del estándar ISO 6009, identificación por código de color. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	2º Nivel		Consumibles		Agujas	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MEDICO QUIRURGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1064	15480	AGUJA MONOPOLAR No. 28G X 25 mm. PARA ESTUDIOS DE ELECTRODIAGNÓSTICO, CAJA/BOLSA DE 45-50 AGUJAS	CAJA/BOLSA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA MONOPOLAR PARA ELECTROMIOGRAFÍA, 28G x 25 mm.</b> a. Para estudios de electro diagnóstico, electromiografía. b. Material: Acero inoxidable. c. Dimensiones: Longitud: 25 mm. d. Cabezal de diseño ergonómico con código de colores para un una inmediata identificación del tamaño. e. Que incluya cable de derivación o que sea compatible con el existente del equipo de la unidad médica. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Cumplimiento del estándar ISO 6009, identificación por código de color. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
1065	15481	CAMISA DE ACCESO URETERAL CON RECUBRIMIENTO HIDROFÍLICO No. 10.7 FR X 35 - 37 cm DE LARGO. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE	CAMISA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CAMISA DE ACCESO URETERAL CON RECUBRIMIENTO HIDROFÍLICO, 10.7 Fr x 35 - 37 cm DE LARGO</b> a. Tamaño: No. 10.7 Fr de diámetro interno X 35 - 38 cm de largo. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia		295	Insumo homologado
1066	15482	CAMPO ESTÉRIL DE 15" (38cm) X 25" (54 cm) CON ADHESIVO HIPOALERGÉNICO LIBRE DE LÁTEX. MATERIAL SMS TRILAMINAR GRADO MÉDICO RESISTENTE A FLAMABILIDAD, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL DESCARTABLE	CAMPO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CAMPO ESTÉRIL DE 15" (38cm) X 25" (54 cm) CON ADHESIVO HIPOALERGÉNICO LIBRE DE LÁTEX</b> a. Utilizado para preparar correctamente cualquier clase de intervención quirúrgica mediante el cubrimiento de las áreas susceptibles de ser fuentes de contaminación. b. Dimensiones: Ancho (15") x Ancho (24- 26") [Ancho (38 cms) x Longitud (60-66 cms)] c. Elaborado ent ella no tejida o polipropileno d. Material: SMS trilaminar grado médico resistente a flamabilidad. e. Superficie antimicrobiana estéril. f. Con adhesivo hipotalergénico libre de látex. g. Impermeable. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica			295	Insumo homologado
1067	15483	CAMPO HENDIDO DESCARTABLE PARA PROCEDIMIENTOS DE CIRUGÍA MENOR DE 30 cm X 30 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL DESCARTABLE	CAMPO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CAMPO HENDIDO DESCARTABLE PARA PROCEDIMIENTOS DE CIRUGIA MENOR (30 X 30 CMS)</b> a. Son barreras que separan el área estéril de los demás elementos potencialmente contaminantes, protegiendo tanto al paciente como al personal sanitario de posibles infecciones por multitud de agentes, en procedimientos de cirugía menor. b. Dimensiones: Ancho (30 cms) x Longitud (30 cms). c. Material: SMS trilaminar grado médico resistente a flamabilidad. d. Impermeable. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica			295	Insumo homologado
1068	15484	CÁNULA BINASAL DE SILICÓN CON SOSTENEDOR INCORPORADO PARA NEONATOS CON PESO DE 1000 A 2000 GRAMOS. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL DESCARTABLE.	CÁNULA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA BINASAL DE SILICÓN CON SOSTENEDOR INCORPORADO PARA NEONATOS CON PESO DE 1000 A 2000 GRAMOS</b> a. Utilizada para la administración de oxígeno en pacientes neonatales con dificultad respiratoria leve a moderada. b. Diseñado anatómicamente para mejorar la comodidad y aceptación del paciente. c. Fabricado de 100 % silicon. d. Las bigoterías están formadas por un arco y dos pequeños tubos sobre el mismo, dichas tubos tienen extremos redondeados. e. El tubo conector, universal, transparente, tiene 1.5 -2 metros de longitud. f. Con sostenedor incorporado. g. Libre de látex. h. Libre de pirógenos. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS	
1069	15485	CÁNULA DE MAYO PARA USO PEDIÁTRICO TIPO GÜEDEL DE CLORURO DE POLIVINILO, LIBRE DE LÁTEX No 2 ( 50 mm), CON REFUERZO EN ÁREA DE MORDIDA, BORDE REDONDEADO, ATRAUMÁTICO. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA DE MAYO PARA USO PEDIÁTRICO TIPO GÜEDEL DE CLORURO DE POLIVINILO, LIBRE DE LÁTEX No 2</b> a. Tubo orofaríngeo utilizado para mejorar la ventilación a través de la boca, en pacientes inconscientes. b. Fabricado de Cloruro de polivinilo (PVC) grado médico. c. Con refuerzo en área de mordida para evitar oclusión en la vía aérea. d. Con borde redondeado, atraumático. e. Dimensiones: No. 2 = 50 mm de longitud. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
1070	15486	CÁNULA DE MAYO PARA USO PEDIÁTRICO TIPO GÜEDEL DE CLORURO DE POLIVINILO, LIBRE DE LÁTEX No 6 (60 mm), CON REFUERZO EN ÁREA DE MORDIDA, BORDE REDONDEADO, ATRAUMÁTICO. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA DE MAYO PARA USO PEDIÁTRICO TIPO GÜEDEL DE CLORURO DE POLIVINILO, LIBRE DE LÁTEX No 6</b> a. Tubo orofaríngeo utilizado para mejorar la ventilación a través de la boca, en pacientes inconscientes. b. Fabricado de Cloruro de polivinilo (PVC) grado médico. c. Con refuerzo en área de mordida para evitar oclusión en la vía aérea. d. Con borde redondeado, atraumático. e. Dimensiones: No. 6 = 60 mm de longitud. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
1071	15487	CÁNULA DE MAYO PARA USO PEDIÁTRICO TIPO GÜEDEL DE CLORURO DE POLIVINILO, LIBRE DE LÁTEX No 7 (70 mm), CON REFUERZO EN ÁREA DE MORDIDA, BORDE REDONDEADO, ATRAUMÁTICO. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA DE MAYO PARA USO PEDIÁTRICO TIPO GÜEDEL DE CLORURO DE POLIVINILO, LIBRE DE LÁTEX No 7</b> a. Tubo orofaríngeo utilizado para mejorar la ventilación a través de la boca, en pacientes inconscientes. b. Fabricado de Cloruro de polivinilo (PVC) grado médico. c. Con refuerzo en área de mordida para evitar oclusión en la vía aérea. d. Con borde redondeado, atraumático. e. Medida: No. 7= 70 mm de longitud f. Libre de látex. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
1072	15488	CÁNULA DE MAYO PARA ADULTO TIPO GÜEDEL DE CLORURO DE POLIVINILO, LIBRE DE LÁTEX No 10 (100 mm), CON REFUERZO EN ÁREA DE MORDIDA REDONDEADO, ATRAUMÁTICO. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	CÁNULA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA DE MAYO, TIPO GUEDEL No.4, USO ADULTO</b> a. Tubo orofaríngeo utilizado para mejorar la ventilación a través de la boca, en pacientes inconscientes. b. Fabricado de Cloruro de polivinilo (PVC) grado médico. c. Con refuerzo en área de mordida para evitar oclusión en la vía aérea. d. Con borde redondeado, atraumático. e. Dimensiones: No. 4= 100-110 mm de longitud. f. Libre de látex. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
1073	15489	CÁNULA BINASAL DE CLORURO DE POLIVINILO O DE SILICÓN CON DISEÑO DE PUNTA DE NARIZ CURVADA TAMAÑO NEONATAL. PARA SISTEMAS DE ALTO FLUJO	CÁNULA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA BINASAL PARA ADMINISTRACIÓN DE OXÍGENO, FLUJO ALTO, NEONATAL.</b> a. Dispositivo de transporte de oxígeno con canales dobles, se utiliza para entregar oxígeno suplementario a una persona que necesita oxígeno adicional, también utilizado para administrar mezcla de aire médico y oxígeno con alto volumen. b. Material: Cloruro de polivinilo o de silicón. c. Tamaño: Neonatal. d. Longitud: 150 a 200 cm. e. Con diseño de punta de nariz curvada. f. Para sistemas de alto flujo. g. Libre de látex. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2º Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS))	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1074	15490	CÁNULA BINASAL DE CLORURO DE POLIVINILO O DE SILICÓN CON DISEÑO DE PUNTA DE NARIZ CURVADA,TAMAÑO PEDIÁTRICO, PARA SISTEMAS DE ALTO FLUJO	CÁNULA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA BINASAL PARA ADMINISTRACIÓN DE OXÍGENO, FLUJO ALTO, PEDIÁTRICO.</b> a. Dispositivo de transporte de oxígeno con canales dobles, se utiliza para entregar oxígeno suplementario a una persona que necesita oxígeno adicional, también utilizado para administrar mezcla de aire médico y oxígeno con alto volumen. b. Material: Cloruro de polivinilo o de silicón. c. Tamaño: Pediátrico. d. Longitud: 150 a 200 cm. e. Con diseño de punta de nariz curvada. f. Para sistemas de alto flujo. g. Libre de látex. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
1075	15491	CÁNULA BINASAL DE CLORURO DE POLIVINILO O DE SILICÓN CON DISEÑO DE PUNTA DE NARIZ CURVADA Y QUE ASEGURE FLUJO DE AIRE SUAVE, PUNTAS NASALES AJUSTABLES,TAMAÑO NEONATAL.	CÁNULA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	CÁNULA BINASAL PARA ADMINISTRACIÓN DE OXÍGENO, FLUJO BAJO, NEONATAL.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
1076	15492	CÁNULA BINASAL DE CLORURO DE POLIVINILO O DE SILICÓN CON DISEÑO DE PUNTA DE NARIZ CURVADA Y QUE ASEGURE FLUJO DE AIRE SUAVE, PUNTAS NASALES AJUSTABLES,TAMAÑO PEDIÁTRICO.	CÁNULA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA BINASAL PARA ADMINISTRACIÓN DE OXÍGENO, FLUJO BAJO, PEDIÁTRICO.</b> a. Para el suministro de oxígeno de bajo flujo o concentración baja o media para paciente en estado estable. b. Material: Cloruro de Polivinilo (PVC), grado médico, no tóxico. c. Tamaño: Pediátrico. d. Punta suave. e. Con diseño nariz curvada. f. Con tubo conector transparente. g. Longitud: 150 a 200 cm. h. Libre de látex. i. Libre de pirógenos. j. Estéril. k. Descartable. l. En empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
1077	15493	CÁNULA PARA JERINGA DE 60 cc. PUNTA TOOMY Y PUNTA DE CATÉTER DE 2.5 mm A 6 mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	CÁNULA	SI		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PARA JERINGA DE 60 cc. PUNTA TOOMY Y PUNTA DE CATÉTER, 2.5 mm A 6 mm</b> a. Punta Toomey b. Punta de catéter de 2.5 mm a 6 mm. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
1078	15494	CÁNULA PARA LIPOASPIRACIÓN DE 2.5 mm A 6 mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Ninguna	<b>CÁNULA PARA LIPOASPIRACIÓN, 2.5 - 6 mm</b> a. Punta de catéter de 2.5 mm a 6 mm. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
1079	15495	CÁNULA SUPRAGLÓTICA PARA ADULTO (PESO 30 A 60 KG) TAMAÑO 3.0. ALMOHADILLA NO INFLABLE DE MATERIAL SUAVE TIPO GEL CON DISEÑO ANATÓMICO SOBRE ENTRADA A LA LARINGE, CUERPO DE CÁNULA DE FORMA ELÍPTICA, CANAL GÁSTRICO Y PIEZA DE MORDIDA INTEGRADO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA SUPRAGLÓTICA PARA ADULTO, PESO 30 A 60 KG, TAMAÑO 3.0</b> a. Dispositivo desechable para gestionar las vías aéreas y se adapta a la anatomía del paciente de forma que se reducen significativamente o incluso se eliminan compresiones y desplazamientos traumáticos de tejidos circundantes. b. Para pacientes con rango de peso de 30 a 60 Kg. c. De material suave tipo gel. d. Almohadilla no inflable de material suave tipo gel con diseño anatómico sobre entrada a la laringe. e. Cuerpo de cánula de forma elíptica. f. Canal gástrico y pieza de mordida integrado. g. Con guía de posición. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DE EQUIPO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MEDICO QUIRURGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1080	15496	CÁNULA SUPRAGLÓTICA PARA ADULTO (PESO 50 A 90 KG) TAMAÑO 4.0, ALMOHADILLA NO INFLABLE DE MATERIAL SUAVE TIPO GEL CON DISEÑO ANATÓMICO SOBRE ENTRADA A LA LARINGE, CUERPO DE CÁNULA DE FORMA ELÍPTICA, CANAL GÁSTRICO Y PIEZA DE MORDIDA INTEGRADO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA SUPRAGLÓTICA PARA ADULTO, PESO 50 A 90 Kg, TAMAÑO 4.0</b> a. Dispositivo desechable para gestionar las vías aéreas y se adapta a la anatomía del paciente de forma que se reducen significativamente o incluso se eliminan compresiones y desplazamientos traumáticos de tejidos circundantes. b. Para pacientes con rango de peso de 50 a 90 Kg. c. De material suave tipo gel. d. Almohadilla no inflable de material suave tipo gel con diseño anatómico sobre entrada a la laringe. e. Cuerpo de cánula de forma elíptica. f. Canal gástrico y pieza de mordida integrado. g. Con guía de posición. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas			295	Insumo homologado
1081	15497	CÁNULA SUPRAGLÓTICA PARA ADULTO (PESO SUPERIOR A 90 KG) TAMAÑO 5.0, ALMOHADILLA NO INFLABLE DE MATERIAL SUAVE TIPO GEL CON DISEÑO ANATÓMICO SOBRE ENTRADA A LA LARINGE, CUERPO DE CÁNULA DE FORMA ELÍPTICA, CANAL GÁSTRICO Y PIEZA DE MORDIDA INTEGRADO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TAMAÑO 5.0</b> a. Dispositivo desechable para gestionar las vías aéreas y se adapta a la anatomía del paciente de forma que se reducen significativamente o incluso se eliminan compresiones y desplazamientos traumáticos de tejidos circundantes. b. Para pacientes con rango de peso superior a 90 Kg. c. De material suave tipo gel. d. Almohadilla no inflable de material suave tipo gel con diseño anatómico sobre entrada a la laringe. e. Cuerpo de cánula de forma elíptica. f. Canal gástrico y pieza de mordida integrado. g. Con guía de posición. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas			295	Insumo homologado
1082	15498	CARTUCHO DE 6 CLIPS DE POLÍMERO CON ESTRÍAS ANTIDESLIZANTE. TAMAÑO MEDIANO (M). PARA LIGAR VASOS Y TEJIDOS DE 2 - 7 mm EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CARTUCHO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CARTUCHO DE 6 CLIPS DE POLÍMERO CON ESTRÍAS ANTIDESLIZANTE. TAMAÑO MEDIANO (M)</b> a. Cartucho de seis (6) clips. b. Tamaño: Mediano (M). c. Con estrías antideslizante. d. Para ligar vasos y tejidos entre 2 y 7 mm. e. Empaque estéril. f. Descartable. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel			Consumibles			295	Insumo homologado
1083	15499	CARTUCHO DE 6 CLIPS DE POLÍMERO CON ESTRÍAS ANTIDESLIZANTE. TAMAÑO MEDIANO LARGO (ML).PARA LIGAR VASOS Y TEJIDOS DE 3 - 10mm EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CARTUCHO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CARTUCHO DE 6 CLIPS DE POLÍMERO CON ESTRÍAS ANTIDESLIZANTE. TAMAÑO MEDIANO LARGO (ML)</b> a. Cartucho de seis (6) clips. b. Tamaño: Mediano largo (ML). c. Con estrías antideslizante. d. Para ligar vasos y tejidos entre 3 y 10 mm. e. Empaque estéril. f. Descartable. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Clips de ligadura			295	Insumo homologado
1084	15500	CASCADA DE AUTOLLENADO PARA CIRCUITO DE VENTILADOR CONVENCIONAL Y DE ALTA FRECUENCIA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	CASCADA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CASCADA DE AUTOLLENADO PARA CIRCUITO DE VENTILADOR CONVENCIONAL Y DE ALTA FRECUENCIA</b> a. Con vía inspiratoria precalentada sin cámara. b. Para circuito de ventilador convencional y de alta frecuencia. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2° Nivel			Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
1085	15501	CARTUCHO DE 6 CLIPS DE POLÍMERO CON ESTRÍAS ANTIDESLIZANTE. TAMAÑO LARGO (L) PARA LIGAR VASOS Y TEJIDO DE 5-13 mm EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CARTUCHO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CARTUCHO DE 6 CLIPS DE POLÍMERO CON ESTRÍAS ANTIDESLIZANTE. TAMAÑO LARGO (L)</b> a. Cartucho de seis (6) clips. b. Tamaño: largo (L). c. Con estrías antideslizante. d. Para ligar vasos y tejidos entre 5 y 13 mm. e. Empaque estéril. f. Descartable. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Suturas	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Clips de ligadura			295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1086	15502	AGUJA PERICRANEAL DE 26G X 0.75 mm CON DISPOSITIVO DE BIOSEGURIDAD, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PERICRANEAL, 26G</b> a. Dispositivo para infusión intravenosa. b. Tubo vinílico transparente, atóxico y apirrogénico. c. Dispositivo de bioseguridad y conector Luer-lock. d. Tribiselada, siliconada y con catéter. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Identificación por código de color. i. Certificado de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
1087	15503	SET DE CATÉTER PERCUTÁNEO DE INSERCIÓN PERIFÉRICA HIDRÓFILO Nº 1.9 FR DE DOBLE LUMEN DE 40 A 70 cm DE LONGITUD, RADIOPAO, CON GUÍA HIDRÓFILO, AGUJA, JERINGA CON DISPOSITIVO DE FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CATÉTER PERCUTÁNEO DE INSERCIÓN PERIFÉRICA HIDRÓFILO, 1.9 Fr</b> a. Tamaño: 3 Fr (1 mm diámetro externo) y de 40 a 70 cm de longitud. b. Material: hidrófilo. c. De doble lumen. d. Radiopaco, con guía hidrofílica. e. Aguja, jeringa con dispositivo de fijación a piel. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
1088	15504	SET DE CATÉTER SUBCLAVIO DE DOBLE LUMEN, DE POLIURETANO HIDRÓFILO, NEONATAL, DE 3 FR, DE 6 cm DE LONGITUD, CON GUÍA HIDRÓFILO, DESCARTABLE, RADIOPAO, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE, LIBRE DE PIROGENOS.	CATÉTER	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CATÉTER SUBCLAVIO DE DOBLE LUMEN, DE POLIURETANO HIDRÓFILO, NEONATAL</b> a. Catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Doble lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Medidas: 3 Fr, 6 cm de longitud. f. Dilatador y guía hidrofílica. g. Con dispositivo para fijación a piel. h. Estéril. i. Descartable. j. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
1089	15505	SET DE CATÉTER DE ACCESO URETERAL DE DOBLE LUMEN, CATÉTER DILATADOR DE 6-10 FR Y 50 cm DE LONGITUD, LOS LÚMENES DE 0.4" Y 0.5" PUNTA FLEXIBLE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CATETER DE ACCESO URETERAL DE DOBLE LUMEN (6 - 10 FR)</b> a. Catéter dilatador de 6-10 FR y 10-50 cms. de longitud. b. Lúmenes de 0.4" y 0.5" punta flexible. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
1090	15506	SET DE CATÉTER PARA BLOQUEO DE PLEXO BRAQUIAL, CON AGUJA PARA NEUROESTIMULADOR 18 G X 2 1/8" CON BISEL CORTO DE 30 GRADOS, CATÉTER DE POLIAMIDA DE 40 cm, CON CABLE DE CONEXIÓN AL NEUROESTIMULADOR Y TUBO DE INYECCIÓN INCORPORADO, EMPAQUE INDIVIDUAL, EMPAQUE, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CATÉTER	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CATÉTER PARA BLOQUEO DE PLEXO BRAQUIAL</b> a. Con aguja para neuro estimulador 18 G x 2 1/8" con bisel corto de 30 grados. b. Catéter de poliamida de 40 cms. c. Con cable de conexión al neuro estimulador y tubo de inyección incorporado. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
1091	15507	CEPILLO DE CITOLOGÍA, PARA CANAL DE TRABAJO DE BRONCOSCOPIO, DE 2 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	CEPILLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CEPILLO DE CITOLOGÍA BRONQUIAL</b> a. Utilizado para recolectar células de los bronquios, de la parte alta o baja gastrointestinal o del sistema biliar. b. Para canal de trabajo de broncoscopio mayor a 2.0 mm. c. Dimensiones: Diámetro 2.0 mm. d. Con punta elipsoidal. e. Rigidez adecuada de las cerdas f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN PARA CONSUMIBLES	SUB-CLASIFICACIÓN PARA MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1092	15508	SET DE CIRCUITO PARA VENTILADOR NO INVASIVO SIPAP CON SENSOR ABDOMINAL Y CASCADA DE AUTO LLENADO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	CIRCUITO	SI	Intención a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CIRCUITO PARA VENTILADOR NO INVASIVO SIPAP</b> a. Con sensor respiratorio abdominal y cascada de auto llenado. b. Estéril. c. Descartable. d. Paquete individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
1093	15509	SET DE CIRCUITO DE BURBUJA CPAP, CON FLUJO DE OXÍGENO Y SISTEMA VENTURY, VALIDADO PARA 7 DÍAS. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	CIRCUITO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CIRCUITO DE BURBUJA CPAP, CON FLUJO DE OXÍGENO Y SISTEMA VENTURY</b> a. Con flujo de oxígeno y sistema Venturi. b. Validado para 7 días (cambio del circuito cada 7 días o según necesario: mantenimiento y vigilancia). c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
1094	15510	SET DE CIRCUITO PARA VENTILADOR HÍBRIDO CON VENTILACIÓN (CONVENCIONAL Y ALTA FRECUENCIA) CON SENSOR DE FLUJO Y CABLE CALEFACTOR DE UNIDAD TÉRMICA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	CIRCUITO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CIRCUITO PARA VENTILADOR HÍBRIDO.</b> a. Con ventilación (convencional y alta frecuencia). b. Con sensor de flujo y cable calefactor de unidad térmica. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
1095	15511	SET DE CIRCUITO RESPIRATORIO PARA VENTILACIÓN MECÁNICA NO INVASIVA TIPO CPAP PARA ADULTO, QUE INCLUYA TUBO CORRUGADO Y MASCARILLA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	CIRCUITO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CIRCUITO RESPIRATORIO PARA VENTILACIÓN MECÁNICA NO INVASIVA TIPO CPAP, ADULTO.</b> a. Tubo corrugado y mascarilla. b. Estéril. c. Descartable. d. Paquete individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
1096	15512	SET DE CIRCUITO RESPIRATORIO PARA VENTILACIÓN MECÁNICA NO INVASIVA UNIVERSAL PARA ADULTO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	CIRCUITO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CIRCUITO RESPIRATORIO PARA VENTILACIÓN MECÁNICA NO INVASIVA UNIVERSAL PARA ADULTO.</b> a. Modalidad IPPB (ventilación con presión positiva intermitente). b. Estéril. c. Descartable. d. Paquete individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
1097	15513	CONECTOR EN "T", PARA NEBULIZAR EN LÍNEA, CON VÁLVULA UNIDIRECCIONAL Y TAPÓN PROTECTOR PARA ADULTO.	CONECTOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CONECTOR EN "T", PARA NEBULIZAR EN LÍNEA, CON VÁLVULA UNIDIRECCIONAL.</b> a. Material: Cloruro de polivinilo de alta calidad. b. Con válvula unidireccional de 15-22 mm de diámetro. c. Libre de látex. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Compatible con el equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria	295	Insumo homologado	
1098	15515	CONECTOR RECTO PARA VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CONECTOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CONECTOR RECTO PARA VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL.</b> a. Libre de látex. b. Estéril. c. Descartable. d. Paquete individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos	295	Insumo homologado	
1099	15516	COPA CON BALÓN PARA MANIPULADOR UTERINO DE 3 cm DE DIÁMETRO COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	COPA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>COPA DE 3 CM DE DIÁMETRO PARA MANIPULADOR UTERINO CON BALÓN.</b> a. Procedimientos donde se requiere la manipulación del útero y/o para inyectar líquidos de contraste (como laparoscopia diagnóstica y operativa, examen de fertilidad, etc.) b. Con forma curva que facilita la inserción. c. Catéter interno a dos conductos con escala de medición de 4 a 10 cm (resolución 1 cm), para determinar la correcta profundidad de inserción. d. Mango duro que permite una manipulación precisa y segura. e. Sistema de bloqueo simple y seguro que impide movimientos accidentales durante los procedimientos. f. Balón en PVC alojado en la punta del catéter en modo de minimizar la posibilidad de perforación accidental y evitar el reflujo del medio de contraste. g. Válvula para inflar el balón, que permite ver cuanto se ha hinchado el balón interno de manera de conectarse directamente a un globo experimental que muestra el estado real del interior del balón. h. Conector luer hembra para la inyección del medio de contraste. i. Compatible con equipo, existente en la unidad	Ginecología y Obstetricia	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para Gineco-obstetricia	295	Insumo homologado	

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1100	15517	COPA CON BALÓN PARA MANIPULADOR UTERINO DE 3.5 cm DE DIÁMETRO. ESTÉRIL, DESCARTABLE.	COPA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>COPA DE 3.5 CM DE DIÁMETRO PARA MANIPULADOR UTERINO CON BALÓN.</b> a. Procedimientos donde se requiere la manipulación del útero y/o para inyectar líquidos de contraste (como laparoscopia diagnóstica y operativa, examen de fertilidad, etc.). b. Con forma curva que facilita la inserción. c. Catéter interno a dos conductos con escala de medición de 4 a 10 cm (resolución 1 cm), para determinar la correcta profundidad de inserción. d. Mango duro que permite una manipulación precisa y segura. e. Sistema de bloqueo simple y seguro que impide movimientos accidentales durante los procedimientos. f. Balón en PVC alojado en la punta del catéter en modo de minimizar la posibilidad de perforación accidental y evitar el reflujo del medio de contraste. g. Válvula para inflar el balón, que permite ver cuanto se ha hinchado el balón interno de manera de conectarse directamente a un globo experimental que muestra el estado real del interior del balón. h. Conector hembra para la inyección del medio de contraste. i. Compatible con equipo, existente en la unidad.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para Gineco-obstetricia		295	Insumo homologado
1101	15518	CONECTOR PARA HEMODIÁLISIS CERRADO MECÁNICO Y MICROBIOLOGICAMENTE, DESPLAZAMIENTO NEUTRO, CUBIERTO DE SILICONA, SOPORTE DE HASTA 600 cc/MINUTO DE FLUJO, CUERPO DE POLICARBONATO Y FIBRA DE VIDRIO, SELLO DE SILICÓN, COMPATIBLE CON ALCOHOL, LÍPIDOS, HEMODERIVADOS, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	CONECTOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CONECTOR PARA HEMODIÁLISIS DE CERRADO MECÁNICO Y MICROBIOLOGICAMENTE</b> a. Desplazamiento neutro. b. Cubierto de silicona. c. Soporte de hasta 600 cc. / minuto de flujo. d. Cuerpo de policarbonato y fibra de vidrio. e. Sello de silicon. f. Compatible con alcohol, lípidos, hemoderivados. g. Estéril. h. Descartable. i. Paquete individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Nefrología	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
1102	15519	ELECTRODO BIPOLAR DE DOBLE VÁSTAGO, DE 24 CH. CON PUNTO SEMIESFÉRICA PARA ENUCLEACIÓN DE PRÓSTATA, COMPATIBLE CON EQUIPO UROLÓGICO BIPOLAR	ELECTRODO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ELECTRODO BIPOLAR DE DOBLE VÁSTAGO, DE 24 CH. CON PUNTO SEMIESFÉRICA PARA ENUCLEACIÓN DE PRÓSTATA</b> a. Con punta semiesférica para enucleación de próstata. b. Estéril. c. Descartable. d. Paquete individual. e. Compatible con equipo urológico bipolar existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	2º Nivel		Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia		295	Insumo homologado
1103	15520	EMPAQUE NASAL CON TUBO DE RESPIRACIÓN, TAMAÑO GRANDE. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	EMPAQUE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>EMPAQUE NASAL CON TUBO DE RESPIRACIÓN, TAMAÑO GRANDE</b> a. Tamaño: grande. b. Estéril. c. Descartable. d. Paquete individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
1104	15521	ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE 60 mm Y 3.8 mm CON CUCHILLA PROPIA EN LA RECARGA CON DOS FILAS DE GRAPAS DIRECCIONALES, FILAMENTO CUADRADO, CON SISTEMA DE DOBLE EMPUJE PARA COMPRESIÓN DE TEJIDO (DOBLE MUESCA). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ENGRAPADORA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE 60 mm Y 3.8 mm PARA CIRUGIA ABIERTA.</b> a. Con cuchilla propia en la recarga con dos filas de grapas direccionales. b. Filamento cuadrado. c. Con sistema de doble empuje para compresión de tejido (doble muesca). d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2º Nivel		Consumibles	Engrapadoras y grapas quirúrgicas		295	Insumo homologado
1105	15522	ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE 80 mm Y 3.8 mm CON CUCHILLA PROPIA EN LA RECARGA CON DOS FILAS DE GRAPAS DIRECCIONALES, FILAMENTO CUADRADO, CON SISTEMA DE DOBLE EMPUJE PARA COMPRESIÓN DE TEJIDO (DOBLE MUESCA). EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ENGRAPADORA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ENGRAPADORA LINEAL CORTANTE 80 mm Y 3.8 mm PARA CIRUGIA ABIERTA.</b> a. Con cuchilla propia en la recarga con dos filas de grapas direccionales. b. Filamento cuadrado. c. Con sistema de doble empuje para compresión de tejido (doble muesca). d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad médica. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2º Nivel		Consumibles	Engrapadoras y grapas quirúrgicas		295	Insumo homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1106	15523	ESPONJA HEMOSTÁTICA, DE CONTACTO, DE 5 cm X 4 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ESPONJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ESPONJA HEMOSTÁTICA, DE CONTACTO, 5 x 4 cm</b> a. Sirve para estimular la reparación tisular, acelerando los procesos cicatrizantes. Facilita la hemostasia y estimula la angiogénesis. b. Fabricada de colágeno equino. c. Absorbible. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Hemostáticos			295	Insumo homologado
1107	15524	ESPONJA JABONOSA DE BAÑO NEONATO - PEDIÁTRICA DE NAPA, FIBRA SILICONADA, HUECA RIZADA DE 300 g / m2, PH NEUTRO 5.5, LIBRE DE FORMALDEHIDO, UREA FORMOL Y LÁTEX.	ESPONJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ESPONJA JABONOSA DE BAÑO NEONATO - PEDIÁTRICA DE NAPA.</b> a. Fibra siliconada hueca de al menos 300 g / m2. b. PH neutro 5.5. c. Libre de formaldehído, urea formol y látex. d. Hipoalérgico e. Empaque individual o múltiple f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios	Insumos médicos de uso general			295	Insumo homologado
1108	15525	ESPONJA JABONOSA PARA BAÑO DE ADULTOS	ESPONJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ESPONJA JABONOSA PARA BAÑO DE ADULTOS DE NAPA.</b> a. Gel dermatológico incorporado. b. PH neutro 5.5 c. Hipoalérgico d. Empaque individual o múltiple e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Instrumental y Contenedores varios	Insumos médicos de uso general			292	Insumo homologado
1109	15526	EXPANSOR DE TEJIDO AURICULAR DE 16 X 40 X 5.5 cm	EXPANSOR	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>EXPANSOR DE TEJIDO AURICULAR.</b> a. Expansor constituido por una membrana de elastómero de silicona, lisa o texturizada, mecánicamente resistente. b. Dimensiones: 6.2 cms. largo X 1.6 cms. ancho X 1.1 cms. alto. c. Volumen: 16 ml. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase II	3° Nivel	Descripción duplicada en la misma clasificación, igual al código 15530. Se recomienda, mantener este código 15526.	Consumibles	Implantes		295	Insumo homologado	
1110	15527	EXPANSOR DE TEJIDO ESFÉRICO DE 3 A 60 ml Y DE 1.7 A 4.8 cm	EXPANSOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>EXPANSOR DE TEJIDO ESFÉRICO</b> a. Medida: de 1.7 a 4.8 cm de diámetro. b. Volumen: de 3 a 60 ml. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Implantes		295	Insumo homologado
1111	15528	EXPANSOR DE TEJIDO RECTANGULAR DE 30 A 1000 ml DE 5.1 X 2.5 X 2.5 A 20.2 X 8 X 7 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	EXPANSOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>EXPANSOR DE TEJIDO RECTANGULAR.</b> a. Dimensiones: de 5.1 cms. de largo x 2.5 cms. de ancho x 2.5 cms. de alto, a 20.2 cms. de largo x 8 cms. de ancho x 7 cms. de alto. b. Volumen: de 30 a 1000 ml. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Implantes		295	Insumo homologado
1112	15529	EXPANSOR DE TEJIDO SEMILUNAR DE 12 A 700 ml, DE 5.1 X 2.1 X 2.1 A 13.4 X 7.8 X 8.8 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	EXPANSOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>EXPANSOR DE TEJIDO SEMILUNAR.</b> a. Medida: de 5.1 cm de largo x 2.1 cm de ancho x 2.1 cm alto a 13.4 cm de largo x 7.8 cm de ancho x 8.8 cm de alto. b. Volumen: de 12 a 700 ml. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Implantes		295	Insumo homologado
1113	15530	EXPANSOR DE TEJIDO ARTICULAR DE 16 X 40 X 55 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	EXPANSOR	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	EXPANSOR DE TEJIDO ARTICULAR DE 16 X 40 X 55 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE				Las descripciones o especificaciones técnicas de los códigos 15530 son la misma descripción que el código 15526. Se recomienda excluir este código 15530.				295	Insumo homologado	

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (BASES PARA EL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIALES MÉDICOS QUIRÚRGICOS	SUB-CLASIFICACIÓN DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1114	15531	FIBRA REHUSABLE PARA PROCEDIMIENTOS LASSER 365 MICRONES, LONGITUD DE 300 cm, COMPATIBLE CON EQUIPO LASSER EXISTENTE EN LA UNIDAD.	FIBRA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>FIBRA REHUSABLE PARA PROCEDIMIENTOS LASSER 365 MICRONES</b> a. Longitud de 300 cm. b. Compatible con equipo existente en la unidad. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	298	Insumo homologado
1115	15532	FIJADOR DE TUBO OROTRAQUEAL CON BANDAS ADHESIVAS PARA FIJAR A PIEL PARA PACIENTE PEDIÁTRICO. EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	FIJADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR DE TUBO OROTRAQUEAL CON BANDAS ADHESIVAS PARA FIJAR A PIEL, PEDIÁTRICO</b> a. Con bandas adhesivas para fijar a piel. b. Descartable. c. Paquete individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
1116	15533	FILTRO ANTIBACTERIANO PARA VÁLVULA DE EXHALACIÓN DE CIRCUITO DE VENTILADOR MECÁNICO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	FILTRO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FILTRO ANTIBACTERIANO PARA VENTILADOR MECÁNICO.</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Paquete individual. d. Compatible con el equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Cuidados Intensivos	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
1117	15534	FILTRO NEONATAL PARA SOLUCIONES CLARAS, DE 1.2 MICRAS, CON MEMBRANA PARA RETENCIÓN DE PARTICULAS, HONGOS Y ESPORAS, CON CONECTOR TIPO LUER LOCK CON SALIDAS DE AIRE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	FILTRO	SI	Descripción de especificaciones técnicas incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FILTRO NEONATAL PARA SOLUCIONES CLARAS, DE 1.2 MICRAS</b> a. Medida: de 1.2 micras. b. Tamaño: neonatal. c. Con membrana para retención de partículas, hongos y esporas. d. Con conector tipo Luer Lock con salidas de aire. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	2° Nivel					295	Insumo homologado
1118	15535	FORCEPS PARA BRONCOSCOPIO, DE COPA OVAL STANDARD DE 1.8 mm, CON LARGO DE CANAL DE 10 cm, PARA CANAL DE TRABAJO DE 2 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	FORCEPS	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FORCEPS PARA BRONCOSCOPIO, DE COPA OVAL STANDARD DE 1.8 mm</b> a. Tipo: copa oval standard. b. Diámetro: 1.5 a 2.5 mm. c. Longitud del canal: De 30 a 250 cm. d. Canal de trabajo de 2 mm. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Gastroenterología	Clase III	1° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1119	15536	ALCOHOL ETÍLICO DESNATURALIZADO AL 99% FRASCO 1000 ml	FRASCO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ALCOHOL ETÍLICO DESNATURALIZADO AL 99%.</b> a. Para su uso como antiséptico tópico. b. Presentación: frasco. c. Contenido 1000 ml. d. Envase individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		261	Insumo homologado
1120	15537	FILIFERINA GEL AL 5%, FRASCO DISPENSADOR DE 500 ml	FRASCO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>FILIFERINA GEL AL 5%.</b> a. Presentación: frasco dispensador. b. Contenido: 500 ml. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		292	Insumo homologado
1121	15538	HEMOSTÁTICO A BASE DE CELULOSA DESMINERALIZADA EN POLVO.	FRASCO	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	HEMOSTÁTICO A BASE DE CELULOSA DESMINERALIZADA EN POLVO.				La descripción de este código (15538) está contenida en la descripción del código 19002, por lo cual se propone la exclusión del código 15538				266	Insumo homologado
1122	15539	TINTURA DE YODO AL 2% DE 30 ML	FRASCO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TINTURA DE YODO AL 2%.</b> a. Presentación: frasco. b. Contenido: 30 ml. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel	Descripción duplicada con el código 21177 del Listado de Consumibles. Se recomienda excluir el código 21177.				266	Insumo homologado
1123	15540	GUANTES DE LÁTEX PARA QUIMIOTERAPIA, SIN POLVO, DE 10 MIL GAUGE DE GROSOR, TAMAÑO MEDIANO, CON MANGA DE 12" DE LARGO	GUANTES	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUANTES DE LÁTEX PARA QUIMIOTERAPIA, SIN POLVO, MEDIANO (10 MIL GAUGE)</b> a. Material: Latex. b. Grosor: 10 mil mm. c. Talla: Mediano (M). d. Tamaño de longitud de la manga de 12". e. Paquete múltiple. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel	Se sugiere solicitar que cumplan estándares basados en Pruebas Penetración Medicinas Químicas.	Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésico y otros.		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS	
1124	15542	GUÍA (ESTILETE) PARA INTUBACIÓN OROTRAQUEAL, TAMAÑO PEDIÁTRICO, CON PROTECCIÓN DE PUNTA ROMA, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	GUÍA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUÍA (ESTILETE) PARA INTUBACIÓN OROTRAQUEAL PEDIÁTRICO</b> a. Tamaño: pediátrico. b. Con protección punta roma. c. Dimensiones: Longitud de 35-70 cms y de 8-14 FR d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
1125	15543	GUÍA (FIADOR) PARA INTERCAMBIO DE TUBO OROTRAQUEAL DENTRO DE LA VÍA AÉREA, MATERIAL SINTÉTICO, FLEXIBLE, LARGO MÍNIMO 30 cm, PUNTA ROMA, COMPATIBLE CON TUBOS DEL 3.5 - 7. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	GUÍA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUÍA (FIADOR) PARA INTERCAMBIO DE TUBO OROTRAQUEAL DENTRO DE LA VÍA AÉREA, 3-9 Fr</b> a. Material: sintético, flexible. b. Largo mínimo 30 cms. c. Tipo de punta: roma d. Compatible con tubos orotraqueales de 3.0 a 9.5 mm. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
1126	15544	GUÍA DE ACCESO URETERAL NITINOL, CON COBERTURA HIDROFÍLICA, PUNTA CÓNICA, DIÁMETRO DE 0.038" Y 150 cm DE LARGO, CON CONFIGURACIÓN RÍGIDA EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	GUÍA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUÍA DE ACCESO URETERAL NITINOL (0.038")</b> a. Con cobertura hidrofílica. b. Diámetro: de 0.038" c. Longitud de: 150 cms. d. Punta recta de 3 cms. e. Configuración rígida. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
1127	15545	GUÍA DE ACCESO URETRAL DE NITINOL, CON COBERTURA HIDROFÍLICA, CON MARCAS RADIOFACAS, DIÁMETRO DE 0.035" Y 145 cm DE LARGO, CON CONFIGURACIÓN RÍGIDA DE 30CM, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	GUÍA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUÍA DE ACCESO URETRAL DE NITINOL (0.035")</b> a. Con cobertura hidrofílica, con marcas radiopacas. b. Diámetro: de 0.035" c. Longitud de: 145 - 150 cms. d. Punta recta de 3 cms. e. Configuración rígida. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
1128	15546	GUANTES DE NITRIL PARA QUIMIOTERAPIA, AMBIDIESTROS, SIN POLVO, DE 8 MIL GAUGE DE GROSOR, TAMAÑO MEDIANO, CON MANGA DE 12" DE LARGO	GUANTES	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUANTES DE NITRIL PARA QUIMIOTERAPIA. AMBIDIESTROS, SIN POLVO, MEDIANO 8 MIL</b> a. Material: Nitrilo. b. Grosor: 8 mil mm. c. Talla: Mediano (M). d. Tamaño de longitud de la manga de 12". e. Empaque múltiple f. Cumplen estándares: Pruebas Penetración Medicinas Químicas g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Guantes quirúrgicos, protésicos y otros.		295	Insumo homologado
1129	15547	HOJA CURVA Nº 0 PARA INTUBACIÓN DE PACIENTES, CON CUBIERTA ANTIEMPAÑANTE, COMPATIBLE CON EQUIPO DE VIDEO LARINGOSCOPIA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	HOJA.	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>HOJA CURVA Nº 0 PARA INTUBACIÓN DE PACIENTES EN VIDEO LARINGOSCOPIA</b> a. Material: de polímero óptico grado médico. b. Libre de látex. c. Con cubierta antiempañante. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo de video laringoscopia existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3° Nivel			Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1130	15548	HOJA CURVA Nº 1 PARA INTUBACIÓN DE PACIENTES, CON CUBIERTA ANTIEMPAÑANTE, COMPATIBLE CON EQUIPO DE VIDEO LARINGOSCOPIA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	HOJA.	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>HOJA CURVA Nº 1 PARA INTUBACIÓN DE PACIENTES EN VIDEO LARINGOSCOPIA</b> a. Material: de polímero óptico grado médico. b. Libre de látex. c. Con cubierta antiempañante. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo de video laringoscopia existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3° Nivel			Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1131	15549	HOJA CURVA Nº 2 PARA INTUBACIÓN DE PACIENTES, CON ANTIEMPAÑANTE, COMPATIBLE CON EQUIPO DE VIDEO LARINGOSCOPIA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	HOJA.	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>HOJA CURVA Nº 2 PARA INTUBACIÓN DE PACIENTES EN VIDEO LARINGOSCOPIA</b> a. Material: de polímero óptico grado médico. b. Libre de látex. c. Con cubierta antiempañante. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo de video laringoscopia existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3º Nivel			Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1132	15550	HOJA CURVA Nº 4 PARA INTUBACIÓN DE PACIENTES, CON ANTIEMPAÑANTE, COMPATIBLE CON EQUIPO DE VIDEO LARINGOSCOPIA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	HOJA.	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>HOJA CURVA Nº 4 PARA INTUBACIÓN DE PACIENTES EN VIDEO LARINGOSCOPIA</b> a. Material: de polímero grado médico. b. Libre de látex. c. Con cubierta antiempañante. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo de video laringoscopia existente en la unidad. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3º Nivel			Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1133	15551	IMPLANTE ESFÉRICO DE SILICÓN Nº 14, SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL.	IMPLANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE ESFÉRICO DE SILICÓN Nº 14.</b> a. Según necesidades del paciente. b. Estéril. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3º Nivel			Implantes	295	Insumo homologado
1134	15552	IMPLANTE ESFÉRICO DE SILICÓN Nº 20, SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL.	IMPLANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE ESFÉRICO DE SILICÓN Nº 20.</b> a. Según necesidades del paciente. b. Estéril. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3º Nivel			Implantes	295	Insumo homologado
1135	15553	IMPLANTE FACIAL DE POLIETILENO POROSO LINEAL DE ALTA DENSIDAD, AUMENTO PARA-NASAL / IMPLANTES ALA NASAL. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	IMPLANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE FACIAL PARA AUMENTO PARANASAL / ALA NASAL.</b> a. Material: polietileno poroso lineal de alta densidad. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3º Nivel			Implantes	295	Insumo homologado
1136	15554	IMPLANTE FACIAL DE POLIETILENO POROSO LINEAL DE ALTA DENSIDAD, CON REBORDE ORBITARIO INFERIOR EXTENDIDO.	IMPLANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE FACIAL DE POLIETILENO POROSO LINEAL DE ALTA DENSIDAD.</b> a. Material: polietileno poroso lineal de alta densidad. b. Con reborde orbitario inferior extendido. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3º Nivel			Implantes	295	Insumo homologado
1137	15555	IMPLANTE FACIAL DE POLIETILENO POROSO LINEAL DE ALTA DENSIDAD, NASAL EN FORMA DE L. SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	IMPLANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE FACIAL, NASAL TIPO L.</b> a. Material: polietileno poroso lineal de alta densidad. b. Según necesidades del paciente. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3º Nivel			Implantes	295	Insumo homologado
1138	15556	IMPLANTE FACIAL DE POLIETILENO POROSO LINEAL DE ALTA DENSIDAD, FORMAS DE ARCO NASAL / AUMENTO NASAL. SEGÚN NECESIDAD DEL PACIENTE. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL.	IMPLANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE FACIAL EN FORMA DE ARCO NASAL/ AUMENTO NASAL.</b> a. Material: de polietileno poroso lineal de alta densidad. b. Según necesidades del paciente. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3º Nivel			Implantes	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1139	15557	IMPLANTE FACIAL MALAR DE 2.6 cm X 3.2 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL. ESTÉRIL. DESCARTABLE.	IMPLANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE FACIAL MALAR</b> a. Material: de polietileno poroso lineal de alta densidad. b. Medidas de longitud de 4.5 - 6 cms c. Las medidas de ancho y espesor dependerá de las necesidades del paciente d. Estéril. e. Descartable. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Consumibles	Implantes	295	Insumo homologado
1140	15558	IMPLANTE FACIAL MENTÓN ANATÓMICO. SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE. EMPAQUE INDIVIDUAL. ESTÉRIL. DESCARTABLE	IMPLANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE FACIAL MENTÓN ANATÓMICO.</b> a. Material: de polietileno poroso lineal de alta densidad. b. Según necesidad del paciente. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Consumibles	Implantes	295	Insumo homologado
1141	15559	IMPLANTE VASCULAR PARA FÍSTULA ARTERIOVENOSA PREFORMADA EN FORMA DE U, TRILAMINADA, CON LÁMINA INTERNA Y EXTERNA DE PTFE, LÁMINA INTERMEDIA DE AUTOSELLANTE DE ELASTÓMERO, PARA CANULAR EN 24 HORAS DESPUÉS DE SER IMPLANTADO. MEDIDA DE 5 mm DE DIÁMETRO X 50 cm DE LARGO , CON MARCACIÓN PARA SUTURA DE 0.68 mm Y 0.88 mm PARA CANULACIÓN. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	IMPLANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE VASCULAR PARA FÍSTULA ARTERIOVENOSA (5 MM).</b> a. Preformada en forma de U. b. Trilaminada. c. Con lámina interna y externa de PTFE. d. Lámina intermedia de auto sellante de elastómero. e. Tiempo de canalulación: 24 horas después de ser implantado. f. Diámetro: 5 mm. g. Longitud: 50 cms. h. Con marcación para sutura de 0.68 mm y 0.88 mm para canalulación. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase III	3° Nivel		Consumibles	Implantes	295	Insumo homologado
1142	15560	IMPLANTE VASCULAR PARA FÍSTULA ARTERIOVENOSA PREFORMADA EN FORMA DE U, TRILAMINADA, CON LÁMINA INTERNA Y EXTERNA DE PTFE, Y LÁMINA INTERMEDIA DE AUTOSELLANTE DE ELASTÓMERO, PARA CANULAR EN 24 HORAS DESPUÉS DE SER IMPLANTADO. MEDIDA DE 6mm DE DIÁMETRO X 50 cm DE LARGO , CON MARCACIÓN PARA SUTURA DE 0.68 mm Y 0.88 mm PARA CANULACIÓN. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	IMPLANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE VASCULAR PARA FÍSTULA ARTERIOVENOSA (6 MM).</b> a. Preformada en forma de U. b. Trilaminada. c. Con lámina interna y externa de PTFE. d. Lámina intermedia de auto sellante de elastómero. e. Tiempo de canalulación: 24 horas después de ser implantado. f. Diámetro: 6 mm. g. Longitud: 50 cms. h. Con marcación para sutura de 0.68 mm y 0.88 mm para canalulación. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase III	3° Nivel		Consumibles	Implantes	295	Insumo homologado
1143	15561	IMPLANTE VASCULAR PARA FÍSTULA ARTERIOVENOSA PREFORMADA EN FORMA DE U, TRILAMINADA, CON LÁMINA INTERNA Y EXTERNA DE PTFE, LÁMINA INTERMEDIA DE AUTOSELLANTE DE ELASTÓMERO, PARA CANULAR EN 24 HORAS DESPUÉS DE SER IMPLANTADO. MEDIDA DE 7 mm DE DIÁMETRO X 50 cm DE LARGO , CON MARCACIÓN PARA SUTURA DE 0.68 mm Y 0.88 mm PARA CANULACIÓN. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	IMPLANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE VASCULAR PARA FÍSTULA ARTERIOVENOSA (7 MM).</b> a. Preformada en forma de U. b. Trilaminada. c. Con lámina interna y externa de PTFE. d. Lámina intermedia de auto sellante de elastómero. e. Tiempo de canalulación: 24 horas después de ser implantado. f. Diámetro: 7 mm. g. Longitud: 50 cms. h. Con marcación para sutura de 0.68 mm y 0.88 mm para canalulación. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cardiología y Angiología	Clase III	3° Nivel		Consumibles	Implantes	295	Insumo homologado
1144	15562	INFUSOR ELASTOMÉRICO, RESERVORIO INFLABLE SE SILICÓN, FILTRO DE 1.2 MICRAS, TUBO NO COLAPSABLE DE 60 A 275 ml de CAPACIDAD, FLUJOS FINOS, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE.	INFUSOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>INFUSOR ELASTOMÉRICO, RESERVORIO INFLABLE SE SILICÓN, FILTRO DE 1.2 MICRAS</b> a. Permiten la administración de fármacos de manera continua, segura y sencilla sin necesidad de batería. Ayudan a mantener los niveles plasmáticos del fármaco estables y un nivel de analgesia peri-incisión adecuado para el control del dolor agudo. b. Con reservorio o balón inflable de silicon. c. Filtro de 1.2 micras. d. Tubo no colapsable de 60 a 275 mL de capacidad. e. Flujos finos. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos	295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1145	15563	JERINGA DESCARTABLE PARA INSULINA, 0,5 ml. CON ESCALA 50 u, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, CON ÉMBOLO DE HULE, LIBRE DE PIROGENOS, 3 PIEZAS, CON AGUJA INCORPORADA RETRÁCTIL, No. 29 G X 1/2" ó 30 G X 1/2", TRIBISELADA, Y SILICONIZADA	JERINGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA DESCARTABLE PARA INSULINA DE 0,5 ml, (50 u).</b> a. De tres (3) piezas. b. Émbolo de hule. c. Libre de pirógenos. d. Con aguja incorporada retráctil 29 G x 1/2" ó 30 G x 1/2" tribiseleada y siliconada. e. Con escala de medición de 50 unidades. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado
1146	15564	JERINGA DESCARTABLE PARA INSULINA, 1 ml. CON ESCALA 100 u, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, CON ÉMBOLO DE HULE, LIBRE DE PIROGENOS, 3 PIEZAS, CON AGUJA INCORPORADA RETRÁCTIL, No. 29 G X 1/2" ó 30 G X 1/2", TRIBISELADA, Y SILICONIZADA	JERINGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA DESCARTABLE PARA INSULINA DE 1 ml (100 u).</b> a. De tres (3) piezas. b. Émbolo de hule. c. Libre de pirógenos. d. Con aguja incorporada retráctil 29 G x 1/2" ó 30 G x 1/2" tribiseleada y siliconada. e. Con escala de medición de 100 unidades. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado
1147	15565	JERINGA DESCARTABLE 3 ml. CON ACOPLE LUER LOCK, ESTÉRIL, CON ÉMBOLO DE HULE, CON ESCALA, 3 PIEZAS, CON AGUJA RETRÁCTIL, No. 21G X 1", TRIBISELADA Y SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, LIBRE DE PIROGENOS.	JERINGA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA DESCARTABLE CON ACOPLE LUER LOCK (ROSCA) DE 3 ml.</b> a. De tres (3) piezas. b. Émbolo de hule. c. Libre de pirógenos. d. Con aguja incorporada retráctil 21 G x 1 1/2" tribiseleada y siliconada. e. Con escala de medición. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado
1148	15566	JERINGA DESCARTABLE 5 ml. CON ACOPLE LUER LOCK, ESTÉRIL, CON ÉMBOLO DE HULE, CON ESCALA, 3 PIEZAS, CON AGUJA RETRÁCTIL, No. 21G X 1", TRIBISELADA Y SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, LIBRE DE PIROGENOS.	JERINGA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA DESCARTABLE CON ACOPLE LUER LOCK (ROSCA) DE 5 ml</b> a. De tres (3) piezas. b. Émbolo de hule. c. Libre de pirógenos. d. Con aguja incorporada retráctil 21 G x 1 1/2" tribiseleada y siliconada. e. Con escala de medición. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado
1149	15567	JERINGA DESCARTABLE 10 ml. CON ACOPLE LUER LOCK, ESTÉRIL, CON ÉMBOLO DE HULE, CON ESCALA, 3 PIEZAS, CON AGUJA RETRÁCTIL, No. 21G X 1", TRIBISELADA Y SILICONIZADA, EMPAQUE INDIVIDUAL, LIBRE DE PIROGENOS.	JERINGA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA DESCARTABLE CON ACOPLE LUER LOCK (ROSCA) DE 10 ml</b> a. De tres (3) piezas. b. Émbolo de hule. c. Libre de pirógenos. d. Con aguja incorporada retráctil 21 G x 1 1/2" tribiseleada y siliconada. e. Con escala de medición. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado
1150	15568	JERINGA DE 20 ml FOTOPROTEGIDA PARA PERFUSOR, CON DOSIFICADOR EN EL ÉMBOLO Y LÍNEA INFUSORA FOTOPROTEGIDA CON ACOPLE LUER LOCK Y ESCALA DOSIFICADORA EN ml. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL DESCARTABLE	JERINGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA DESCARTABLE FOTOPROTEGIDA (OSCURA) PARA BOMBA PERFUSORA, 20 ml</b> a. Con dosificador en el émbolo. b. Libre de pirógenos. c. Con escala de medición en ml. d. Con línea infusora fotoprotégida con acople luér lock. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado
1151	15569	JERINGA DE 50 ml FOTOPROTEGIDA PARA PERFUSOR, CON DOSIFICADOR EN EL ÉMBOLO Y LÍNEA INFUSORA FOTOPROTEGIDA CON ACOPLE LUER LOCK, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL DESCARTABLE	JERINGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>JERINGA DESCARTABLE FOTOPROTEGIDA (OSCURA) PARA BOMBA PERFUSORA, 50 ml</b> a. Con dosificador en el émbolo. b. Libre de pirógenos. c. Con escala de medición en ml. d. Con línea infusora fotoprotégida con acople luér lock. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase II	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Jeringas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (REQUISITO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA BIENESTAR DE LOS CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1152	15570	LANCETA PARA LÁPIZ DE GLUCÓMETRO.	LANCETA	NO		Ninguna	<b>LANCETA PARA LÁPIZ DE GLUCÓMETRO</b> a. Presentación: Caja. b. Estéril. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
1153	15571	MALLA DE TITANIO DE 100 X 100 mm Y PERFIL DE 0.4 A 0.6 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	MALLA	NO		Ninguna	<b>MALLA DE TITANIO (100 X 100 MM)</b> a. Perfil de 0.4 a 0.6 mm. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
1154	15572	MALLA PARA REFUERZO DE PARED DE POLIÉSTER HIDROFÍLICO, MONOFILAMENTO CON TEJIDO CALADO Y SELLADO, POROSO, FLEXIBLE, BAJA DENSIDAD TAMAÑO 15 cm X 10 cm, EMPAQUE, INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	MALLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MALLA PARA REFUERZO DE PARED DE POLIÉSTER HIDROFÍLICO, 15 x 10 cm</b> a. Monofilamento con tejido calado y sellado. b. Poroso, flexible, baja densidad. c. Tamaño 15 cms. x 10 cms. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
1155	15573	MALLA PARA REFUERZO DE PARED DE POLIÉSTER HIDROFÍLICO, MONOFILAMENTO CON TEJIDO CALADO Y SELLADO, POROSO, FLEXIBLE, BAJA DENSIDAD TAMAÑO 15 cm X 15 cm, EMPAQUE, INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	MALLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MALLA PARA REFUERZO DE PARED DE POLIÉSTER HIDROFÍLICO, 15 x 15 cm</b> a. Monofilamento con tejido calado y sellado. b. Poroso, flexible, baja densidad. c. Tamaño 15 x 15 cms. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
1156	15574	MALLA PARA REFUERZO DE PARED DE POLIÉSTER HIDROFÍLICO, MONOFILAMENTO, ISOELÁSTICA, CON TEJIDO CALADO Y SELLADO, POROSO, FLEXIBLE, BAJA DENSIDAD TAMAÑO 30 cm X 30 cm, EMPAQUE, INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	MALLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MALLA PARA REFUERZO DE PARED DE POLIÉSTER HIDROFÍLICO, 30 x 30 cm</b> a. Monofilamento con tejido calado y sellado. b. Poroso, flexible, baja densidad. c. Tamaño 30 x 30 cms. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
1157	15575	MALLA PARA REFUERZO DE PARED DE POLIÉSTER HIDROFÍLICO, MONOFILAMENTO CON TEJIDO CALADO Y SELLADO, POROSO, FLEXIBLE, BAJA DENSIDAD TAMAÑO 20 cm X 20 cm, EMPAQUE, INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	MALLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MALLA PARA REFUERZO DE PARED DE POLIÉSTER HIDROFÍLICO, 20 x 20 cm</b> a. Monofilamento con tejido calado y sellado. b. Poroso, flexible, baja densidad. c. Tamaño 20 x 20 cms. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
1158	15576	MALLA PARA REPARACIÓN DE HERNIA HIATAL, MULTIFIBRA TRIDIMENSIONAL DE POLIÉSTER, CON UNA PEÍCULA HIDROFÍLICA DE COLÁGENO, POLIETILENGLICOL, GLICEROL, CONTINUA EN LA CONTRA CARA, TAMAÑO 8 - 9 cm X 8 - 9 cm. EN FORMA DE U. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	MALLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MALLA PARA REPARACIÓN DE HERNIA HIATAL, 8-9 x 8-9 cm</b> a. Dimensiones: 8 - 9 cm x 8 - 9 cm. en forma de "U". b. Multifibra tridimensional de poliéster. c. Con una película hidrofílica de colágeno, polietilenglicol glicerol continua en la contra cara. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
1159	15577	MALLA QUIRÚRGICA PARA REPARACIÓN DE HERNIA INGUIINAL CON DOS COMPONENTES, POLIÉSTER MONOFILAMENTO HIDROFÍLICO CON MICRO AGARRES DE ÁCIDO POLILÁCTICO ABSORBIBLE Y AUTO ADHERENTE A LOS TEJIDOS, MACRO PORO Y MICRO POROS DESDE 1.1 mm HASTA 1.7 mm. TAMAÑO 15 cm X 15 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	MALLA	NO		Ninguna	<b>MALLA QUIRÚRGICA PARA REPARACIÓN DE HERNIA INGUIINAL CON DOS COMPONENTES, 15 x 15 cm</b> a. Tamaño: 15 cms. x 15 cms. b. Con dos componentes, poliéster monofilamento hidrofílico con micro agarres de ácido poliláctico absorbible y auto adherente a los tejidos. c. Macro poro y microporos desde 1.1 mm hasta 1.7 mm. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1160	15578	MALLA QUIRÚRGICA PARA REPARACIÓN DE HERNIA INGUINAL CON DOS COMPONENTES. POLIÉSTER MONOFILAMENTO HIDROFÍLICO CON MICRO AGARRES DE ÁCIDO POLILÁCTICO ABSORBIBLE Y AUTO ADHERENTE A LOS TEJIDOS, MACRO PORO Y MICRO POROS DESDE 1.1 mm HASTA 1.7 mm. TAMAÑO 15 cm X 9 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	MALLA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MALLA QUIRÚRGICA PARA REPARACIÓN DE HERNIA INGUINAL CON DOS COMPONENTES, 15 x 9 cm</b> a. Tamaño: 15 x 9 cms. b. Con dos componentes, poliéster monofilamento hidrofílico con micro agarres de ácido poliláctico absorbible y auto adherente a los tejidos. c. Macro poro y microporos desde 1.1 mm hasta 1.7 mm. d. Estéril. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
1161	15579	MASCARILLA ANATÓMICA PARA ANESTESIA, INFLABLE No 3 PEDIÁTRICA LIBRE DE LÁTEX, DESCARTABLE	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA ANATÓMICA PARA ANESTESIA, INFLABLE No 3 PEDIÁTRICA</b> a. Tamaño: No. 3 b. Para uso en paciente pediátrico. c. Material: polisulfona y silicona. d. Con conector de 22 mm. e. Con gancho plástico o metálicos de retención para amés. f. Con reborde insufiable. g. Libre de látex. h. No estéril. i. Descartable. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia		295	Insumo homologado
1162	15580	MASCARILLA ANATÓMICA PARA ANESTESIA, INFLABLE No 2 PEDIÁTRICA LIBRE DE LÁTEX, DESCARTABLE	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA ANATÓMICA PARA ANESTESIA, INFLABLE No 2 PEDIÁTRICA</b> a. Tamaño: No. 2. b. Para uso en paciente pediátrico. c. Material: polisulfona y silicona. d. Con conector de 22 mm. e. Con gancho plástico o metálicos de retención para amés. f. Con reborde insufiable. g. Libre de látex. h. No estéril. i. Descartable. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia		295	Insumo homologado
1163	15581	MASCARILLA LARÍNGEA DE GEL PARA ADULTO No. 3, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA DE GEL PARA ADULTO No. 3.</b> a. Tamaño: No. 3. b. Para uso en paciente adulto. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia		295	Insumo homologado
1164	15582	MASCARILLA LARÍNGEA DE GEL PARA ADULTO No. 4, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA DE GEL PARA ADULTO No. 4.</b> a. Tamaño: No. 4. b. Para uso en paciente adulto. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia		295	Insumo homologado
1165	15583	MASCARILLA LARÍNGEA DE GEL PARA ADULTO No. 5, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA DE GEL PARA ADULTO No. 5.</b> a. Tamaño: No. 5. b. Para uso en paciente adulto. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia		295	Insumo homologado
1166	15584	MASCARILLA LARÍNGEA DE GEL PEDIÁTRICA, No. 0, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA DE GEL PEDIÁTRICA, No. 0</b> a. Tamaño: No. 0. b. Para uso en paciente pediátrico/neonatal. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (ONS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1167	15585	MASCARILLA LARÍNGEA DE GEL PEDIÁTRICA, No. 1, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA DE GEL PEDIÁTRICA No. 1.</b> a. Tamaño: No. 1. b. Para uso en paciente pediátrico. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia			295	Insumo homologado
1168	15586	MASCARILLA LARÍNGEA DE GEL PEDIÁTRICA, No. 1.5, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA DE GEL PEDIÁTRICA No. 1.5</b> a. Tamaño: No. 1.5 b. Para uso en paciente pediátrico. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia			295	Insumo homologado
1169	15587	MASCARILLA LARÍNGEA DE GEL PEDIÁTRICA, No. 2, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA DE GEL PEDIÁTRICA No. 2.</b> a. Tamaño: No. 2. b. Para uso en paciente pediátrico. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia			295	Insumo homologado
1170	18844	MASCARILLA LARÍNGEA FAST TRACK No. 3, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA FAST TRACK PARA APORTE OXÍGENO No.3</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia			295	Insumo homologado
1171	18845	MASCARILLA LARÍNGEA FAST TRACK No. 4, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA FAST TRACK PARA APORTE OXÍGENO No. 4</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia			295	Insumo homologado
1172	18846	MASCARILLA PARA OXÍGENO, DE VINILO TRANSPARENTE, CON BOLSA RESERVORIO, VÁLVULA DE BAJA RESISTENCIA, PARA EVITAR REINHALACIÓN, CLIP DE AJUSTE PARA LA NARIZ, DOS VÁLVULAS LATERALES UNIDIRECCIONALES, TUBO DE CONEXIÓN DE LONGITUD DE 2 mts. MÍNIMO, PARA PACIENTE PEDIÁTRICO, EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE. .	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA PARA OXÍGENO, DE VINILO TRANSPARENTE, CON BOLSA RESERVORIO, VÁLVULA DE BAJA RESISTENCIA, USO PEDIÁTRICO.</b> a. Tamaño: Pediátrico. b. De vinilo transparente. c. Con bolsa reservorio. d. No reinhalación. e. Válvula de baja resistencia. f. Clip de ajuste para la nariz. g. Dos válvulas laterales unidireccionales. h. Longitud de tubo de inhalación 2 mts mínimo. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado
1173	18847	MASCARILLA PARA OXIGENO DE VINILO TRANSPARENTE CON BOLSA DE RESERVORIO Y VÁLVULA DE BAJA RESISTENCIA, PARA EVITAR REINHALACION CLIP NASAL DE AJUSTE, TUBO DE CONEXIÓN 2mts LARGO CON 2 VÁLVULAS LATERALES UNIDIRECCIONALES PACIENTE NEONATAL EMPAQUE INDIVIDUAL, DESCARTABLE	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA PARA OXIGENO DE VINILO TRANSPARENTE CON BOLSA DE RESERVORIO Y VÁLVULA DE BAJA RESISTENCIA, USO NEONATAL.</b> a. Tamaño: Neonatal. b. De vinilo transparente. c. Con bolsa reservorio. d. No reinhalación. e. Válvula de baja resistencia. f. Clip de ajuste para la nariz. g. Dos válvulas laterales unidireccionales. h. Longitud de tubo de inhalación 2 mts mínimo. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Terapia Respiratoria	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado
1174	18848	MASCARILLA TIPO FAST TRACK PARA APORTE OXÍGENO No. 5 EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	MASCARILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MASCARILLA LARÍNGEA TIPO FAST TRACK PARA APORTE OXÍGENO No. 5</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DESPACHO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1175	18849	MATRIZ DÉRMICA ACELULAR, 100% HUMANA, DE 4 cm X 12 cm, NO MALLADA, GROSOR 0.40-0.60 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	MEDIA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MATRIZ DÉRMICA ACELULAR, 100% HUMANA, DE 4 cm X 12 cm, NO MALLADA</b> a. Para aplicaciones en el tejido blando en las que la repoblación celular y la revascularización permiten una regeneración óptima. b. Medida: de 4 x 12 cms. c. Grosor 0.40- 0.60 mm. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificados de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Odontología	Clase II	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
1176	18850	MEMBRANA ANTIMICROBIANA, DE HIDROALGINATO DE PLATA DE 11 cm X 11cm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	MEMBRANA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>MEMBRANA ANTIMICROBIANA, DE HIDROALGINATO DE PLATA DE 11 cm X 11cm</b> a. Controla el exudado en las heridas. b. Antimicrobiano. c. Tamaño: 11 x 11 cms. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificados de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1177	18851	MEMBRANA DE REGENERACIÓN EPITELIAL, A BASE DE APIS MELÍFERA AL 72% DE 20 cm X 20 cm, ESTÉRIL, EMPAQUE INDIVIDUAL.	MEMBRANA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>MEMBRANA DE REGENERACIÓN EPITELIAL, A BASE DE APIS MELÍFERA AL 72% DE 20 cm X 20 cm</b> a. Apósito biológico. b. Promueve la granulación-epitelización de heridas complejas y quemaduras. c. A base de Apis Melífera (Miel de abejas). d. Apis melífera al 72%. e. Tamaño de 20 x 20 cms. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
1178	18852	MEMBRANA HIDROPOLIMÉRICA DE CUATRO CAPAS DE 15 cm X15cm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	MEMBRANA	NO		Ninguna	<b>MEMBRANA HIDROPOLIMÉRICA DE CUATRO CAPAS DE 15 cm X15cm</b> a. Ayuda a mantener un ambiente húmedo que propicia la cicatrización de heridas mediante la combinación de absorberencia y transmisión de humedad de vapor. b. Antimicrobiano. c. Tamaño: 15 x 15 cms. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificados de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1179	18853	MEMBRANA NO ADHERENTE DE ACETATO DE CELULOSA REVESTIDO DE SILICÓN DE 20 cm X 32cm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	MEMBRANA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>MEMBRANA NO ADHERENTE DE ACETATO DE CELULOSA REVESTIDO DE SILICÓN DE 20 cm X 32cm</b> a. Para el tratamiento de heridas crónicas superficiales o profundas, con exudado bajo a elevado. b. Revestido de silicon. c. Dimensiones: Ancho 2-3" x Longitud 3-4". d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificados de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1180	18854	MICRO CÁNULA CON SISTEMA LUER LOCK DE 1 mm A 5 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL.	MICROCANUL	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MICRO CÁNULA CON SISTEMA LUER LOCK (1 - 5 MM).</b> a. Con sistema Luer lock y punta traumática. b. Medidas de 1 a 5 mm. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1181	18855	CINTA ADHESIVA, MACROPOROSA DE TELA NO TEJIDA, PRE CORTADA TRASVERSALMENTE CADA 5 cm, HIPOALERGÉNICA, MOLDEABLE A DIFERENTES PARTES ANATÓMICAS DEL CUERPO, LIBRE DE LÁTEX, RESISTENTE AL AGUA, SENSIBLE A LA PRESIÓN, ROLLO DE 2" X 10 Yd, COLOR BLANCO	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CINTA ADHESIVA, MACROPOROSA DE TELA NO TEJIDA, PRE CORTADA TRASVERSALMENTE CADA 5 cm, 2" x 10 yda</b> a. Para aplicaciones que requieren una fuerza adhesiva alta y sostenida en el tiempo. b. Dimensiones: Ancho (2 pulgadas) x Longitud (10 yardas) [Ancho (5.08 cm) x Longitud (9.1 m)] c. Porosa. d. Libre de látex. e. Color blanco. f. Precortada g. Con perforaciones transversales localizadas cada 5 centímetros. e. Impermeable. i. Presentación: Rollo de 10 ydas. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado	
1182	18856	CINTA ADHESIVA, MACROPOROSA DE TELA NO TEJIDA, PRE CORTADA TRASVERSALMENTE CADA 5 CM, HIPOALERGÉNICA, MOLDEABLE A DIFERENTES PARTES ANATÓMICAS DEL CUERPO, LIBRE DE LÁTEX, RESISTENTE AL AGUA, SENSIBLE A LA PRESIÓN, ROLLO DE 3" X 10 YARDAS, COLOR BLANCO	ROLLO	NO		Ninguna	<b>CINTA ADHESIVA, MACROPOROSA DE TELA NO TEJIDA, PRE CORTADA TRASVERSALMENTE CADA 5 CM, 3" x 10 yda</b> a. Para aplicaciones que requieren una fuerza adhesiva alta y sostenida en el tiempo. b. Dimensiones: Ancho (3 pulgadas) x Longitud (10 yardas) [Ancho (7.62 cm) x Longitud (9.1 m)] c. Porosa. d. Libre de látex. e. Color blanco. f. Precortada g. Con perforaciones transversales localizadas cada 5 centímetros. e. Impermeable. i. Presentación: Rollo de 10 ydas. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado	
1183	18857	NARIZ DE SILICÓN PARA VENTILACIÓN MECÁNICA EXTERNA, CPAP (PRESIÓN POSITIVA CONTÍNUA EN LA VÍA AÉREA) TAMAÑO MEDIANO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	NARIZ	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>NARIZ DE SILICÓN PARA VENTILACIÓN MECÁNICA EXTERNA, TIPO CPAP (PRESIÓN POSITIVA CONTÍNUA EN LA VÍA AÉREA), MEDIANA</b> a. Tamaño: mediano. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3º Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica		295	Insumo homologado
1184	18858	NARIZ DE SILICÓN PARA VENTILACIÓN MECÁNICA EXTERNA, CPAP (PRESIÓN POSITIVA CONTÍNUA EN LA VÍA AÉREA) TAMAÑO PEQUEÑO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	NARIZ	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>NARIZ DE SILICÓN PARA VENTILACIÓN MECÁNICA EXTERNA, CPAP (PRESIÓN POSITIVA CONTÍNUA EN LA VÍA AÉREA), PEQUEÑO</b> a. Tamaño: pequeño. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3º Nivel		Consumibles		Insumos para anestesia y ventilación mecánica		295	Insumo homologado
1185	18859	PINZA ARTICULABLE TIPO DISECTOR CURVO PARA CIRUGÍA VIDEOLAPAROSCÓPICA DE 5 mm DE DIÁMETRO Y 36 cm DE LARGO, CON ESFERA DE ROTACIÓN DE 360º Y SISTEMA DE SEGURIDAD DE FIJACIÓN . EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA ARTICULABLE TIPO DISECTOR CURVO PARA CIRUGÍA VIDEOLAPAROSCÓPICA</b> a. Para cirugía video laparoscópica. b. Diámetro 5 mm. c. Vástago de 36 cm de longitud. d. Giratorio 360°. e. Sistema de seguridad de fijación. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Compatible con equipo existente en la unidad. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia		295	Insumo homologado
1186	18860	PINZA BIPOLAR PARA SELLADO DE VASOS, COMPATIBLE CON EQUIPO TRIFUNCIONAL CON LECTOR DE CONECTOR DE CÓDIGO DE BARRAS, PARA USO EN PUERTO VIDEOLAPAROSCÓPICO DE 5 mm DE DIÁMETRO Y 37 cm DE LARGO, ROTACIÓN DE 180 GRADOS, CON MANDÍBULAS TEXTURIZADAS ATRAUMÁTICAS, FUNCIÓN DE APERTURA EN LA MANDÍBULA DE 13.5 mm, CUCHILLA DE CORTE DE 17.8 mm DE LARGO, PUNTA PARA DISECCIÓN ROMA, ACTIVACIÓN DE SELLADO EN EL MANGO Y GATILLO PARA	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR PARA SELLADO DE VASOS, COMPATIBLE CON EQUIPO TRIFUNCIONAL PARA USO EN PUERTO VIDEOLAPAROSCÓPICO.</b> a. Medida: 5 mm de diámetro y 35-37 cm de largo. b. Rotación de 180 grados. c. Compatible con equipo trifuncional con lector de conector de código de barras. d. Con mandíbulas texturizadas atraumáticas, función de apertura en la mandíbula de 13.5 mm, cuchilla de corte de 17.8 mm de largo. e. Punta para disección roma, activación de sellado en el mango y gatillo para activación de corte. f. Cable con conector de código de barras. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Compatible con equipo existente en la unidad. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CÓDIGO DE EQUIPO O DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1187	18861	PINZA BIPOLAR EN BAYONETA COMPATIBLE CON EQUIPO DE ELECTROCIURUGIA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	PINZA	SI	Especificaciones técnicas Incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR EN BAYONETA COMPATIBLE CON EQUIPO DE ELECTROCIURUGIA</b> a. Tipo Bayoneta. b. Incluye cable. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Compatible con equipo de electrocirugía existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel			Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1188	18862	PINZA BIPOLAR MODIFICADA PARA SELLADO DE VASOS COMPATIBLE CON EQUIPO TRIFUNCIONAL CON LECTOR DE CONECTOR CÓDIGO DE BARRAS, DE 18.8 cm DE LARGO, CON PUNTA ANGULADA DE 28 GRADOS, ÁREA DE SELLADO DE 16.5 mm Y CUCHILLA PARA CORTE DE 14.7 mm DE LARGO. ACTIVACIÓN EN EL MANGO Y GATILLO DE CORTE, CON CABLE. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR MODIFICADA PARA SELLADO DE VASOS COMPATIBLE CON EQUIPO TRIFUNCIONAL</b> a. Medida: 18.8 cm de largo. b. Con punta angulada de 28 grados, área de sellado de 16.5 mm y cuchilla para corte de 14.7 mm de largo. c. Activación en el mango y gatillo de corte. d. Con cable con conector de código de barras. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con equipo trifuncional con lector de conector código de barras. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel			Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1189	18863	PINZA BIPOLAR PARA CIRUGÍA ABIERTA, CON VÁSTAGO DE ALUMINIO, MANDÍBULA CURVA, 17 cm LONGITUD, SELLADO DE VASOS HASTA DE 5 mm, ROTACIÓN DE 240 GRADOS, CON HOJA ACTIVA DE 16 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR PARA CIRUGÍA ABIERTA, CON VÁSTAGO DE ALUMINIO, MANDÍBULA CURVA</b> a. Con vástago de aluminio, mandíbula curva de 17 cms de longitud. b. Para sellado de vasos hasta de 5 mm. c. Rotación de 240 grados. d. Con hoja activa de 16 mm. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con el equipo existente. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel			Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1190	18864	PINZA BIPOLAR PARA CIRUGÍA ABIERTA, CON VÁSTAGO DE ALUMINIO, MANDÍBULA CURVA, 9 cm LONGITUD, PARA ENERGÍA MECÁNICA SELLADO DE VASOS HASTA DE 5 mm, CON HOJA ACTIVA DE 16 mm. ROTACIÓN DE 240 GRADOS, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR PARA CIRUGÍA ABIERTA, CON VÁSTAGO DE ALUMINIO, MANDÍBULA CURVA</b> a. Con vástago de aluminio, mandíbula curva de 9 cms de longitud. b. Para sellado de vasos hasta de 5 mm. c. Rotación de 240 grados. d. Con hoja activa de 16 mm. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con el equipo existente. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel			Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1191	18865	PINZA BIPOLAR PARA VIDEOCIURUGIA DE 5 mm DE DIÁMETRO CON VÁSTAGO DE 25 cm, PUNTA CURVA, QUE MIDA LA IMPEDANCIA DEL TEJIDO, SELLA VASOS DE HASTA 7 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR PARA VIDEOCIURUGIA DE 5 mm DE DIÁMETRO CON VÁSTAGO DE 25 cm, PUNTA CURVA</b> a. Diámetro: 5 mm. b. Con vástago de 25 cms. c. Punta curva, que mida la impedancia del tejido. d. Sellador de vasos de hasta 7 mm. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con el equipo existente. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel			Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1192	18866	PINZA BIPOLAR PARA VIDEOCIURUGIA DE 5 mm DE DIÁMETRO CON VÁSTAGO DE 35 cm, PUNTA CURVA, QUE MIDA LA IMPEDANCIA DEL TEJIDO, SELLA VASOS DE HASTA 7 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR PARA VIDEOCIURUGIA DE 5 mm DE DIÁMETRO CON VÁSTAGO DE 35 cm, PUNTA CURVA</b> a. Diámetro: 5 mm. b. Con vástago de 35 cms. c. Punta curva, que mida la impedancia del tejido. d. Sellador de vasos de hasta 7 mm. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con el equipo existente. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel			Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (REQUISITO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1193	18867	PINZA BIPOLAR PARA VIDEOCIRUGÍA DE 5 mm DE DIÁMETRO CON VÁSTAGO DE 35 cm PUNTA RECTA, QUE MIDA LA IMPEDANCIA DEL TEJIDO, SELLA VASOS DE HASTA 7 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR PARA VIDEOCIRUGÍA DE 5 mm DE DIÁMETRO CON VÁSTAGO DE 35 cm PUNTA RECTA</b> a. Diámetro: 5 mm. b. Con vástago de 35 cms. c. Punta recta, que mida la impedancia del tejido. d. Sellador de vasos de hasta 7 mm. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con el equipo existente. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1194	18868	PINZA BIPOLAR PARA VIDEOCIRUGÍA DE 5 mm DE DIÁMETRO CON VÁSTAGO DE 45 cm PUNTA RECTA, QUE MIDA LA IMPEDANCIA DEL TEJIDO, SELLA VASOS DE HASTA 7 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR PARA VIDEOCIRUGÍA DE 5 mm DE DIÁMETRO CON VÁSTAGO DE 45 cm PUNTA RECTA</b> a. Diámetro: 5 mm. b. Con vástago de 45 cms. c. Punta recta, que mida la impedancia del tejido. d. Sellador de vasos de hasta 7 mm. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con el equipo existente. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1195	18869	PINZA BIPOLAR PARA VIDEOCIRUGÍA DE 5 mm DE DIÁMETRO CON VÁSTAGO DE 45 cm, PUNTA CURVA, QUE MIDA LA IMPEDANCIA DEL TEJIDO, SELLA VASOS DE HASTA 7 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR PARA VIDEOCIRUGÍA DE 5 mm DE DIÁMETRO CON VÁSTAGO DE 45 cm, PUNTA CURVA</b> a. Diámetro: 5 mm. b. Con vástago de 45 cms. c. Punta curva, que mida la impedancia del tejido. d. Sellador de vasos de hasta 7 mm. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con el equipo existente. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1196	18870	PINZA BIPOLAR PARA VIDEOCIRUGÍA DE 5 mm DE DIÁMETRO CON VÁSTAGO DE 15 cm, PUNTA CURVA, QUE MIDA LA IMPEDANCIA DEL TEJIDO, SELLA VASOS DE HASTA 7 mm, ROTACIÓN DE 360 GRADOS, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR PARA VIDEOCIRUGÍA DE 5 mm DE DIÁMETRO CON VÁSTAGO DE 15 cm, PUNTA CURVA</b> a. Diámetro: 5 mm. b. Con vástago de 15 cms. c. Punta curva, que mida la impedancia del tejido. d. Sellador de vasos de hasta 7 mm. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con el equipo existente. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1197	18871	PINZA BIPOLAR PARA VIDEOCIRUGÍA DE 5 mm DE DIÁMETRO CON VÁSTAGO DE 14 cm, PUNTA CURVA, QUE MIDA LA IMPEDANCIA DEL TEJIDO, SELLA VASOS DE HASTA 7 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR PARA VIDEOCIRUGÍA DE 5 mm DE DIÁMETRO CON VÁSTAGO DE 14 cm, PUNTA CURVA</b> a. Diámetro: 5 mm. b. Con vástago de 14 cms. c. Punta curva, que mida la impedancia del tejido. d. Sellador de vasos de hasta 7 mm. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con el equipo existente. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1198	18872	PINZA BIPOLAR PARA VIDEOCIRUGÍA DE 5mm DE DIÁMETRO CON VÁSTAGO DE 25 cm, PUNTA RECTA, QUE MIDA LA IMPEDANCIA DEL TEJIDO, SELLA VASOS DE HASTA 7 mm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA BIPOLAR PARA VIDEOCIRUGÍA DE 5mm DE DIÁMETRO CON VÁSTAGO DE 25 cm, PUNTA RECTA</b> a. Diámetro: 5 mm. b. Con vástago mínimo de 25 cms. c. Punta recta, que mida la impedancia del tejido. d. Sellador de vasos de hasta 7 mm. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con el equipo existente. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE LOS CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1199	18873	PINZA DE EXTRACCIÓN DE CÁLCULOS PERCUTANEA DISEÑO DE CANASTA. EXTRACCIÓN DE 4 HILOS DE 10 FR Y 38 cm DE LARGO. DIÁMETRO DE ABERTURA DE 2 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL DESCARTABLE.	PINZA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA DE EXTRACCIÓN DE CÁLCULOS PERCUTANEA DISEÑO DE CANASTA</b> a. Tipo Canasta de cuatro (4) hilos. b. Diámetro de catéter 10 FR. c. Longitud de 38 cm. d. Diámetro de apertura de canasta de 2 cm. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1200	18874	PINZA DE EXTRACCIÓN DE CÁLCULOS, DISEÑO DE CANASTA. EXTRACCIÓN DE 4 HILOS SIN PUNTA DE 17 FR Y 115 cm DE LARGO. DIÁMETRO DE ABERTURA DE 8 mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL DESCARTABLE.	PINZA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA DE EXTRACCIÓN DE CÁLCULOS, DISEÑO DE CANASTA</b> a. Tipo Canasta de cuatro (4) hilos sin punta. b. Diámetro de catéter 17 Fr. c. Longitud de 115 cms. d. Diámetro de apertura de canasta de 1 cm. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1201	18875	PINZA PEDIÁTRICA EXTRACTORA PARA CUERPO EXTRAÑO, ENDOSCÓPICA, FLEXIBLE.	PINZA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PINZA PEDIÁTRICA EXTRACTORA PARA CUERPO EXTRAÑO</b> a. Uso en endoscopia. b. Para paciente pediátrico. c. Diámetro 1.8 - 2.5 mm. d. Longitud de trabajo de 200 - 230 cm. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con el equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1202	18876	PINZA ARTICULABLE TIPO CLINCH DE 45 GRADOS, 5 mm DE DIÁMETRO, LONGITUD DE 36cm, ROTACIÓN DE 360 GRADOS, SISTEMA BOTÓN EN EL MANDO PARA ACTIVACIÓN Y DESACTIVACIÓN DEL RACHET, CON SISTEMA DE SEGURIDAD DE FIJACIÓN, PALANCA DE LIBERACIÓN, EMPAQUE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PINZA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA ARTICULABLE TIPO CLINCH DE 45 GRADOS, 5 mm DE DIÁMETRO, LONGITUD DE 36cm</b> a. Diámetro 5 mm. b. Longitud de 31 - 36 cms. c. Rotación de 360 grados. d. Con sistema de activación y desactivación de mando. e. Con sistema de seguridad de fijación con palanca de liberación. f. Estéril. g. Descartable. h. Compatible con equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1203	18877	PLANCHA DE GEL DE SILICÓN, DE 2 cm X 30 cm, PARA PRESOTERAPIA DE CICATRICES.	PLANCHA	SI	Requerimiento confuso	Consulta al Asociado	<b>PLANCHA DE GEL DE SILICÓN, DE 10 cms x 10 cms</b> a. Para presoterapia de cicatrices. b. Medidas de 10 cms. x 10 cms. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3º Nivel	Se propone verificar las medidas existentes de las planchas de gel de silicon, en la investigación realizada, no fue posible encontrar la medida solicitada, motivo por lo cual se propuso un cambio a la descripción.	Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1204	18878	PUERTO PARA ACCESO LAPAROSCÓPICO ÚNICO, DE ELASTÓMERO FLEXIBLE DE 20 mm DIÁMETRO Y 5 cm DE ALTO, CON VÁLVULA DE INSUFLACIÓN Y DEINSUFLACIÓN, CON 3 CÁNULAS DE 5 mm DE DIÁMETRO CON GUÍA ROMA, UNA CÁNULA DE 12 A 15 mm CON GUÍA ROMA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PUERTO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PUERTO PARA ACCESO LAPAROSCÓPICO ÚNICO, DE ELASTÓMERO FLEXIBLE DE 20 mm DIÁMETRO Y 5 cm DE ALTO, CON VÁLVULA DE INSUFLACIÓN Y DEINSUFLACIÓN</b> a. Material: De elastómero flexible de 20 mm diámetro y 5 cm de alto. b. Con válvula de insuflación y deinsuflación. c. Con tres (3) cánulas de 5 mm de diámetro con guía roma. d. Una (1) cánula de 12 - 15 mm con guía roma. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Compatible con equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3º Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (REQUISITO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1205	18879	PUERTO PARA ACCESO VIDEO LAPAROSCÓPICO CON VISIÓN DIRECTA DE 5mm A 12mm, TIPO PISTOLA, CAMISA DE 11mm CON REDUCIDOR UNIVERSAL DESMONTABLE, CON PUNZÓN ROMO, TRANSPARENTE Y CUCHILLA SEMILUNAR DE 1mm DE PROFUNDIDAD DE CORTE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PUERTO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PUERTO PARA ACCESO VIDEO LAPAROSCÓPICO CON VISIÓN DIRECTA DE 5mm A 12mm, TIPO PISTOLA, CAMISA DE 11mm CON REDUCIDOR UNIVERSAL DESMONTABLE</b> a. Con visión directa. b. Tipo pistola. c. Diámetro 5 a 12 mm. d. Diámetro de camisa de 11mm. e. Con reductor universal desmontable. f. Con punzón romo, transparente y cuchilla semilunar de 1mm de profundidad de corte. g. Estéril. h. Descartable. i. Paquete individual. j. Compatible con equipo existente en la unidad. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1206	18880	PUNTA DE 10 cm CON BALÓN Y MANGUERAS PARA INSUFLAR MANIPULADOR DE ÚTERO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PUNTA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PUNTA DE 10 cm CON BALÓN Y MANGUERAS PARA INSUFLAR MANIPULADOR DE ÚTERO</b> a. Para procedimientos laparoscópicos pélvicos. b. Tamaño 10 cms. c. Incluye balón y mangueras. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para Gineco-obstetricia		295	Insumo homologado
1207	18881	PUNTA DE 8 cm CON BALÓN Y MANGUERAS PARA INSUFLAR MANIPULADOR DE ÚTERO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	PUNTA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PUNTA DE 8 cm CON BALÓN Y MANGUERAS PARA INSUFLAR MANIPULADOR DE ÚTERO</b> a. Para procedimientos laparoscópicos pélvicos. b. Tamaño 8 cms. c. Incluye balón y mangueras. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para Gineco-obstetricia		295	Insumo homologado
1208	18882	PUNTAS AURICULARES DESECHABLES PARA MEDICIÓN DE ONDAS OTOACÚSTICAS.	PUNTAS	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PUNTAS AURICULARES</b> a. Para medición de ondas otacústicas. b. Tamaños: De 0.4 a 0.9 mm. c. Estéril/ No estéril. d. Descartable. e. Adaptables a sondas existentes. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Otorrinolaringología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para examen clínico		298	Insumo homologado
1209	18883	RECARGA 30 mm CON CUCHILLA PROPIA, PARA ENDO ENGRAPADORA UNIVERSAL, CÓDIGO MORADO, DE TRES FILAS DE GRAPAS DE TITANIO DE CADA LADO, ESCALONADAS DE 3.0 mm LA INTERNA, 3.5 mm LA INTERMEDIA Y 4.0 mm LA EXTERNA, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE	RECARGA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA 30 mm CON CUCHILLA PROPIA, PARA ENDO ENGRAPADORA UNIVERSAL</b> a. Largo del cartucho de 30 mm. b. Cuchilla propia. c. De 3 filas de grapas de titanio de cada lado, escalonada de 3.0 mm la interna, 3.5 mm la intermedia y 4.0 mm la externa. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad médica. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
1210	18884	RECARGA 30 mm CON CUCHILLA PROPIA, PARA ENDO ENGRAPADORA UNIVERSAL ARTICULABLE CÓDIGO BEIGE, CON TRES FILAS DE GRAPAS DE TITANIO DE CADA LADO, MEDIDAS DE 2.0 mm LA INTERNA, 2.5 mm LA INTERMEDIA Y 3.0 mm LA EXTERNA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	RECARGA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA 30 mm CON CUCHILLA PROPIA, PARA ENDO ENGRAPADORA UNIVERSAL ARTICULABLE</b> a. Largo del cartucho de 30 mm. b. Con cuchilla propia. c. Con 3 filas de grapas de titanio de cada lado, medidas de 2.0 mm la interna, 2.5 mm la intermedia y 3.0 mm la externa. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad médica. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (USOS PARA EL DIAGNÓSTICO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1211	18885	RECARGA 60 mm CON CUCHILLA PROPIA PARA ENDO ENGRAPADORA UNIVERSAL ARTICULABLE, CÓDIGO MORADO CON TRES FILAS DE GRAPAS DE TITANIO DE CADA LADO, ESCALONADAS, MEDIDAS DE 3.0 mm LA INTERNA, 3.5 mm LA INTERMEDIA Y 4.0 mm LA EXTERNA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA 60 mm CON CUCHILLA PROPIA PARA ENDO ENGRAPADORA UNIVERSAL ARTICULABLE</b> a. Largo del cartucho de 60 mm. b. Con cuchilla propia. c. Con 3 filas de grapas de titanio de cada lado, escalonadas, medidas de 3.0 mm la interna, 3.5 mm la intermedia y 4.0 mm la externa. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad médica. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
1212	18886	RECARGA 60 mm CON CUCHILLA PROPIA PARA ENDO ENGRAPADORA UNIVERSAL ARTICULABLE, CON TRES FILAS DE GRAPAS DE TITANIO DE CADA LADO, ESCALONADAS, MEDIDAS DE 4.3 mm LA INTERNA, 4.5 mm LA INTERMEDIA Y 5.0 mm LA EXTERNA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA 60 mm CON CUCHILLA PROPIA PARA ENDO ENGRAPADORA UNIVERSAL ARTICULABLE</b> a. Largo del cartucho de 60 mm. b. Con cuchilla propia. c. Con 3 filas de grapas de titanio de cada lado, escalonadas, medidas de 4.3 mm la interna, 4.5 mm la intermedia y 5.0 mm la externa. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad médica. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
1213	18887	RECARGA 60 mm CON CUCHILLA PROPIA PARA ENDO ENGRAPADORA UNIVERSAL, CÓDIGO MORADO CON TRES FILAS DE GRAPAS DE TITANIO DE CADA LADO, ESCALONADAS, MEDIDAS DE 4.0 mm LA INTERNA, 4.5 mm LA INTERMEDIA Y 5.0 mm LA EXTERNA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA 60 mm CON CUCHILLA PROPIA PARA ENDO ENGRAPADORA UNIVERSAL</b> a. Largo del cartucho de 60 mm. b. Con cuchilla propia. c. De 3 filas de grapas de titanio de cada lado, escalonada de 4.0 mm la interna, 4.5 mm la intermedia y 5.0 mm la externa. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad médica. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
1214	18888	RECARGA 45 mm CON CUCHILLA PROPIA PARA ENDO ENGRAPADORA UNIVERSAL, CÓDIGO BEIGE, CON TRES FILAS DE GRAPAS DE TITANIO DE CADA LADO, MEDIDAS DE 2.0 mm INTERNO, 2.5 mm INTERMEDIA, Y 3.0 mm EXTERNA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RECARGA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>RECARGA 45 mm CON CUCHILLA PROPIA PARA ENDO ENGRAPADORA UNIVERSAL</b> a. Largo del cartucho de 45 mm. b. Con cuchilla propia. c. De tres (3) filas de grapas de titanio de cada lado, medidas de 2.0 mm la interna, 2.5 mm la intermedia y 3.0 mm la externa. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad médica. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Engrapadoras y grapas quirúrgicas	295	Insumo homologado
1215	18889	RETRACTOR DE PARED ABDOMINAL TAMAÑO PEQUEÑO, DIÁMETRO INTERIOR 8 cm, UN ANILLO DE ACETATO ETIL-VINIL GRADO MÉDICO CLASE 6, COLOR AZUL, UN ANILLO DE ACETATO ETIL-VINIL GRADO MÉDICO CLASE 6, COLOR AMARILLO, UNA PELÍCULA DE POLIURETANO GRADO MÉDICO DE CLASE 6 TRANSPARENTE. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RETRACTOR	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>RETRACTOR DE PARED ABDOMINAL TAMAÑO PEQUEÑO, DIÁMETRO INTERIOR 8 cm</b> a. Protección de heridas de mínima invasión. b. Con retracción elástica circunferencial. c. Anillo proximal adaptable a diferentes espesores de pared abdominal. d. Anillo distal flexible para fácil inserción en la incisión. e. Tamaño adecuado para uso en incisiones de 2 - 6 cms. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificados de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1216	18890	RETRACTOR DE PARED ABDOMINAL TAMAÑO PEQUEÑO, DIÁMETRO INTERIOR 11 cm, UN ANILLO DE ACETATO ETIL-VINIL GRADO MÉDICO CLASE 6 COLOR AZUL, UN ANILLO DE ACETATO ETIL-VINIL GRADO MÉDICO CLASE 6 COLOR AMARILLO, UNA PELÍCULA DE POLIURETANO GRADO MÉDICO DE CLASE 6 TRANSPARENTE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RETRACTOR	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>RETRACTOR DE PARED ABDOMINAL TAMAÑO PEQUEÑO, DIÁMETRO INTERIOR 11 cm</b> a. Protección de heridas de mínima invasión. b. Con retracción elástica circunferencial. c. Anillo proximal adaptable a diferentes espesores de pared abdominal. d. Anillo distal flexible para fácil inserción en la incisión. e. Tamaño adecuado para uso en incisiones de 4 - 9 cms. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1217	18891	RETRACTOR DE PARED ABDOMINAL TAMAÑO PEQUEÑO, DIÁMETRO INTERIOR 15 cm, UN ANILLO DE ACETATO ETIL-VINIL GRADO MÉDICO CLASE 6 COLOR AZUL, UN ANILLO DE ACETATO ETIL-VINIL GRADO MÉDICO CLASE 6 COLOR AMARILLO, UNA PELÍCULA DE POLIURETANO GRADO MÉDICO DE CLASE 6 TRANSPARENTE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RETRACTOR	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>RETRACTOR DE PARED ABDOMINAL TAMAÑO PEQUEÑO, DIÁMETRO INTERIOR 15 cm</b> a. Protección de heridas de mínima invasión. b. Con retracción elástica circunferencial. c. Anillo proximal adaptable a diferentes espesores de pared abdominal. d. Anillo distal flexible para fácil inserción en la incisión. e. Tamaño adecuado para uso en incisiones de 8 - 14 cms. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1218	18892	RETRACTOR DE PARED ABDOMINAL TAMAÑO PEQUEÑO, DIÁMETRO INTERIOR 17 cm, UN ANILLO DE ACETATO ETIL-VINIL GRADO MÉDICO CLASE 6 COLOR AZUL, UN ANILLO DE ACETATO ETIL-VINIL GRADO MÉDICO CLASE 6 COLOR AMARILLO, UNA PELÍCULA DE POLIURETANO GRADO MÉDICO DE CLASE 6 TRANSPARENTE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RETRACTOR	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>RETRACTOR DE PARED ABDOMINAL TAMAÑO PEQUEÑO, DIÁMETRO INTERIOR 17 cm</b> a. Protección de heridas de mínima invasión. b. Con retracción elástica circunferencial. c. Anillo proximal adaptable a diferentes espesores de pared abdominal. d. Anillo distal flexible para fácil inserción en la incisión. e. Tamaño adecuado para uso en incisiones de 10 - 15 cms. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1219	18893	RETRACTOR DE PARED ABDOMINAL TAMAÑO PEQUEÑO, DIÁMETRO INTERIOR 22 cm, UN ANILLO DE ACETATO ETIL-VINIL GRADO MÉDICO CLASE 6 COLOR AZUL, UN ANILLO DE ACETATO ETIL-VINIL GRADO MÉDICO CLASE 6 COLOR AMARILLO, UNA PELÍCULA DE POLIURETANO GRADO MÉDICO DE CLASE 6 TRANSPARENTE, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	RETRACTOR	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>RETRACTOR DE PARED ABDOMINAL TAMAÑO PEQUEÑO, DIÁMETRO INTERIOR 22 cm</b> a. Protección de heridas de mínima invasión. b. Con retracción elástica circunferencial. c. Anillo proximal adaptable a diferentes espesores de pared abdominal. d. Anillo distal flexible para fácil inserción en la incisión. e. Tamaño adecuado para uso en incisiones de 12 - 17 cms. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado
1220	18894	SENSOR NO INVASIVO CEREBRAL/SOMÁTICO CON ESPECTROSCOPIA CERCANO AL INFRAROJO PARA LA MONITORIZACIÓN DE LA SATURACIÓN REGIONAL DE OXÍGENO ESPECÍFICA DE CADA LOCALIZACIÓN RS02. MATERIAL LIBRE DE LÁTEX Y LIBRE DE PVC, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SENSOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SENSOR NO INVASIVO CEREBRAL/SOMÁTICO CON ESPECTROSCOPIA CERCANO AL INFRAROJO PARA LA MONITORIZACIÓN DE LA SATURACIÓN REGIONAL DE OXÍGENO ESPECÍFICA DE CADA LOCALIZACIÓN RS02</b> a. Material libre de látex y libre de PVC. b. Estéril. c. Descartable. d. Paquete individual. e. Compatible con el equipo de oximetría cerebral/somática no invasiva existente en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1221	18895	SENSOR PARA MONITOREO DE LA PROFUNDIDAD DE LA CONCIENCIA, PARA ADULTO, FLEXIBLE DE 4 CONECTORES NUMERADOS Y ENGOMADOS, DE ADHESION QUE SOBREPASA LA EPIDERMIS, LARGO 26 - 28 cm, LIBRE DE LÁTEX, LIBRE DE PVC, PARA USO DE MODULO DE CONCIENCIA DE TECNOLOGIA DE INDICE BIESPECTRAL (BIS), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SENSOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SENSOR PARA MONITOREO DE LA PROFUNDIDAD DE LA CONCIENCIA, PARA ADULTO, FLEXIBLE DE 4 CONECTORES NUMERADOS Y ENGOMADOS, DE ADHESION QUE SOBREPASA LA EPIDERMIS, LARGO 26 - 28 cm,</b> a. Tamaño: Adulto. b. Cuatro (4) conectores flexible, numerados y engomados. c. De adhesión que sobrepasa la epidermis. d. Largo 26 - 28 cm. e. Libre de látex y PVC. f. Para uso de módulo de conciencia de tecnología de índice biespectral (BIS). g. Estéril. h. Descartable. i. Paquete individual. j. Compatible con el equipo existente en la unidad. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase I	3º Nivel			Consumibles	Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
1222	18896	SENSOR PARA MONITOREO DE LA PROFUNDIDAD DE LA CONCIENCIA, FLEXIBLE DE 4 CONECTORES NUMERADOS Y ENGOMADOS, DE ADHESION QUE SOBREPASA LA EPIDERMIS, <b>PEDIÁTRICO</b> , LIBRE DE LÁTEX Y DE PVC, PARA USO DE MODULO DE CONCIENCIA DE TECNOLOGIA DE INDICE BIESPECTRAL (BIS), EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SENSOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SENSOR PARA MONITOREO DE LA PROFUNDIDAD DE LA CONCIENCIA, FLEXIBLE DE 4 CONECTORES NUMERADOS Y ENGOMADOS, DE ADHESION QUE SOBREPASA LA EPIDERMIS, PEDIÁTRICO,</b> a. Tamaño: Pediátrico. b. Cuatro (4) conectores flexible, numerados y engomados. c. De adhesión que sobrepasa la epidermis. d. Libre de látex y PVC. e. Para uso de módulo de conciencia de tecnología de índice biespectral (BIS). f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Compatible con el equipo existente en la unidad. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase I	3º Nivel			Consumibles	Insumos y material de diagnóstico y monitoreo	295	Insumo homologado
1223	18897	SET DE AGUJAS DE COPO DE 11 * X 3 *.	SET	SI	Requerimiento confuso	Consulta al Asociado	SET DE AGUJAS DE COPO DE 11 * X 3 *				Se propone verificar con qué otro nombre puede ser identificado el set. En la investigación realizada, no se encontró dispositivo médico asociado a dicha descripción.				295	Insumo homologado
1224	18898	SET PARA CPAP DE BURBUJA CONSISTENTE EN UN GENERADOR Y ADAPTADOR DE PRESIÓN, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA PARA CPAP, DE BURBUJA</b> a. Un (1) generador. b. Un (1) adaptador de presión. c. Tubuladura de presión. d. Circuitos respiratorios calentados. e. Cámara de humidificación. f. Kit inicial incluyen la interfaz. g. Estéril. h. Descartable. i. Paquete individual. j. Compatible con equipo existente en la unidad. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3º Nivel			Consumibles	Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
1225	18899	SET DE CÁNULA Y GORRO TALLA GRANDE, PARA VENTILADOR NO INVASIVO SIPAP.	SET	NO		Ninguna	<b>SET DE CÁNULA Y GORRO GRANDE</b> a. Talla grande. b. Para ventilador no invasivo tipo SIPAP. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Cuidados Intensivos	Clase I	3º Nivel			Consumibles	Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
1226	18900	SET DE CÁNULA Y GORRO TALLA MEDIANO, PARA VENTILADOR NO INVASIVO SIPAP.	SET	NO		Ninguna	<b>SET DE CÁNULA Y GORRO MEDIANO</b> a. Talla mediano. b. Para ventilador no invasivo tipo SIPAP. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Cuidados Intensivos	Clase I	3º Nivel			Consumibles	Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
1227	18901	SET DE CÁNULA Y GORRO TALLA PEQUEÑO, PARA VENTILADOR NO INVASIVO SIPAP.	SET	SI	Número de código duplicado	Consulta al Asociado	<b>SET DE CÁNULA Y GORRO PEQUEÑO</b> a. Talla pequeño. b. Para ventilador no invasivo tipo SIPAP. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Cuidados Intensivos	Clase I	3º Nivel	El código está duplicado con el mismo número de código 18901. Ambos corresponden a diferentes dispositivos. Se propone modificar un número de código.		Consumibles	Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1228	18901	SET DE VÁLVULAS DE EXHALACIÓN PARA CIRCUITO DE VENTILADOR DE ALTA FRECUENCIA, DESCARTABLE, EMPAQUE INDIVIDUAL.	VÁLVULA	SI	Número de código duplicado	Consulta al Asociado	<b>SET DE VÁLVULAS DE EXHALACIÓN, PARA CIRCUITO DE VENTILADOR DE ALTA FRECUENCIA</b> a. Descartable. b. Empaque individual. c. Compatible con equipo existente en la unidad. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel	El código está duplicado con el mismo número de código 18901. Ambos corresponden a diferentes dispositivos. Se propone modificar un número de código.	Consumibles			Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
1229	18902	SET DE EXHALACIÓN CONSISTENTE EN: UNA TRAMPA DE AGUA, UNA VÁLVULA EXHALATORIA, UN FILTRO DE BACTERIAS, UNA VÁLVULA DE TRAMPA DE AGUA, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE EXHALACIÓN</b> a. Una (1) trampa de agua. b. Una (1) válvula exhalatoria. c. Un (1) filtro de bacterias. d. Una (1) válvula de trampa de agua. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Compatible con equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Consumibles			Insumos para anestesia y ventilación mecánica	295	Insumo homologado
1230	18903	SET DE ENGRAPADORA CIRCULAR RECTA DE 31 - 33mm DE DIÁMETRO CONSISTENTE EN: UNA ENGRAPADORA CIRCULAR DE 31 - 33mm CON GRAPAS DIRECCIONALES DE 4.8mm, CON CUCHILLA CIRCULAR, CON ANVIL DESMONTABLE DEL INSTRUMENTO CON TRES ORIFICIOS DE ANCLAJE, UN DILATADOR ANAL, UN ANOSCOPIO TRANSPARENTE CON MARCACIÓN, UN PUERTO TRANSPARENTE DE COLOCACIÓN ANAL, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE ENGRAPADORA CIRCULAR RECTA (31-33 MM)</b> a. Una (1) engrapadora circular de 31 - 33mm con grapas direccionales de 4.8mm. b. Con cuchilla circular. c. Con anvil desmontable del instrumento con tres orificios de anclaje d. Un (1) dilatador anal. e. Un (1) anoscopio transparente con escala de marcación. f. Un (1) puerto transparente de colocación anal. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo homologado	
1231	18904	SET PARA ABORDAJE PARA REPARACIÓN DE HERNIA INGUINAL LAPAROSCÓPICA PREPERITONEAL QUE INCLUYE: 1 PUERTO DE 12 mm CON DOS VÁLVULAS, REDUCIDOR INCORPORADO, DONA DE INSUFILACIÓN Y SISTEMA GRIP CON ESPONJA DE FIJACIÓN, 1 GUÍA ROMA CON SISTEMA DE BALÓN DE DISTENCIÓN, 1 BOMBA AZUL CON SISTEMA DE INSUFILACIÓN Y CONECTOR, 1 JERINGA DE 20 ml, 1 LUBRICANTE DE 6 g Y 2 TRÓCARES CON PUNZÓN Y CAMISA DE 5.5 mm X 110 mm CON SISTEMA DE FIJACIÓN SET PARA ABORDAJE PARA REPARACIÓN DE HERNIA INGUINAL LAPAROSCÓPICA PREPERITONEAL QUE INCLUYE: AGUJA ESPINAL PUNTA DE LÁPIZ No. 25G X 3 1/2" CON AGUJA INTRODUCTORA 20G X 1 1/4", AGUJA PARA INFILTRACIÓN DE ANESTÉSICO LOCAL No25 G X 1 1/2", JERINGA PLÁSTICA DE 3cc, CON AGUJA 18G X 1 1/2", FILTRO DE PARTICULAS TIPO PAJILLA 1.75", CAMPO ESTÉRIL, FENESTRADO TRANSPARENTE DE 30 X 24", SOLUCIÓN DE ASEPSIA POVIDONE-IODINE, 3 APLICADORES DE SOLUCIÓN DE ASEPSIA, ETIQUETA PARA IDENTIFICACIÓN DE DROGAS, JERINGA PLÁSTICA DE 5 cc.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE ABORDAJE Y REPARACIÓN DE HERNIA INGUINAL LAPAROSCÓPICA PREPERITONEAL.</b> a. Un (1) puerto de 12 mm con dos válvulas. b. Reductor incorporado. c. Dona de insuflación y sistema GRIP con esponja de fijación. d. Una (1) guía roma con sistema de balón de distensión. e. Una (1) bomba azul con sistema de insuflación y conector f. Una (1) jeringa de 20 mL. g. Un (1) lubricante de 6 gramos. h. Dos (2) trócares con punzón y camisa de 5.5 mm x 110 mm con sistema de fijación tipo sombrilla. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Cirugía General	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico			295	Insumo homologado	
1232	18905	SET PARA ABORDAJE PARA REPARACIÓN DE HERNIA INGUINAL LAPAROSCÓPICA PREPERITONEAL QUE INCLUYE: AGUJA ESPINAL PUNTA DE LÁPIZ No. 25G X 3 1/2" CON AGUJA INTRODUCTORA 20G X 1 1/4", AGUJA PARA INFILTRACIÓN DE ANESTÉSICO LOCAL No25 G X 1 1/2", JERINGA PLÁSTICA DE 3cc, CON AGUJA 18G X 1 1/2", FILTRO DE PARTICULAS TIPO PAJILLA 1.75", CAMPO ESTÉRIL, FENESTRADO TRANSPARENTE DE 30 X 24", SOLUCIÓN DE ASEPSIA POVIDONE-IODINE, 3 APLICADORES DE SOLUCIÓN DE ASEPSIA, ETIQUETA PARA IDENTIFICACIÓN DE DROGAS, JERINGA PLÁSTICA DE 5 cc.	SET	NO		Ninguna	<b>SET APLICACIÓN DE ANESTESIA ESPINAL.</b> a. Aguja espinal punta de lápiz 25 G x 3 1/2" con aguja introductora 20 G x 1 1/4". b. Aguja para infiltración de anestésico local 25 G x 1 1/2". c. Jeringa plástica de 3 cc., con aguja 18 G x 1 1/2". d. Filtro de partículas tipo pajilla 1.75". e. Campo estéril fenestrado transparente de 30 x 24". f. Solución de asepsia povidone-iodine. g. Tres (3) aplicadores de solución de asepsia. h. Etiqueta para identificación de drogas. i. Jeringa plástica de 5 cc. j. Toalla de papel. k. Cuatro (4) gasas de 4 x 4". l. Estéril. m. Descartable. n. Empaque individual. o. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. p. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado	

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACION	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1233	18906	SET DE BANDAJA DE FUNCIÓN LUMBAR ADULTOS CONSISTENTE EN: UNA AGUJA 21 G X 1" CON SISTEMA DE SEGURIDAD, UNA AGUJA 25 G X 5/8" CON SISTEMA DE SEGURIDAD, UNA JERINGA DE 3 ml, UN ADAPTADOR AUTOMÁTICO, UN MANÓMETRO DE DOS PIEZAS DE 54 - 56 cm, 3 - 4 TUBOS DE POLICARBONATO RECOLECTORES DE MUESTRA CON TAPÓN, UNA BANDA ADHESIVA DE 1 -2 " X 3 - 4", TUBO DE EXTENSIÓN, UN CAMPO ESTÉRIL FENESTRADO, TRES SOBRES DE GASAS DE 12 PLIEGOS DE 3"x 3", DOS APLICADORES CON	SET	NO		Ninguna	<b>SET DE BANDAJA DE FUNCIÓN LUMBAR ADULTOS</b> a. Una (1) aguja 21 G x 1" con sistema de seguridad. b. Una (1) aguja 25 G x 5/8" con sistema de seguridad. c. Una (1) jeringa de 3 mL. d. Un (1) adaptador automático. e. Un (1) manómetro de dos piezas de 54 - 56 cms. f. De tres (3) ó cuatro (4) tubos de policarbonato recolectores de muestra con tapón. g. Una (1) banda adhesiva de 1 -2 " x 3 - 4". h. Tubo de extensión. i. Un (1) campo estéril fenestrado. j. Tres (3) sobres de gasas de 12 pliegos de 3"x 3" k. Dos (2) aplicadores con antiséptico. l. Una (1) bandaja removible. m. Un (1) vial de lidocaína de 2 mL. n. Una (1) aguja espinal de No. 20 G x 3 1/2"(8.89 cm) con estilete. o. Estéril. p. Descartable. q. Empaque individual. r. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Medicina Interna	Clase II	3° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado	
1234	18907	SET DE CALENTAMIENTO DE SANGRE Y FLUIDOS PARA MANEJO DE HIPOTERMIA L-70 DE TRIPLE LUMEN, LONGITUD DE 24 m, VOLUMEN DE 20 ml, LIBRE DE PIROGENOS CON PUERTO DE INYECCIÓN. COMPATIBLE CON CALENTADOR DE FLUIDOS EXISTENTE EN EL SERVICIO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CALENTAMIENTO DE SANGRE Y FLUIDOS PARA MANEJO DE HIPOTERMIA</b> a. Línea de infusión de triple lumen. b. Longitud del set de infusión: 24 m. c. Volumen de purgado del set de infusión es de 17.5 a 20 mL. d. Con puerto de inyección. e. Libre de pirogenos. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Compatible con calentador de fluidos existente en la unidad. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Cuidados Intensivos	Clase II	3° Nivel	Material Médico Quirúrgico			295	Insumo homologado	
1235	18908	SET DE CATÉTER SUBCLAVIO DE DOBLE LUMEN, PEDIÁTRICO/NEONATAL DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, DE 4 FR. 08 A 13 cm. DE LONGITUD, RADIOPACO, CON DISPOSITIVO PARA FIJACIÓN A PIEL, CON GUÍA 22 G, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS, DESCARTABLE.	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PEDIÁTRICO/NEONATAL DE POLIURETANO HIDROFÍLICO, DE 4 FR. DE 8 A 13 cm. DE LONGITUD, RADIOPACO</b> a. Set que incluye catéter que se introduce en el pecho hacia el corazón a través de la vena subclavia, utilizado para ayuda a transportar líquidos, nutrientes y medicamentos, a largo plazo. b. Para uso en paciente pediátrico/neonatal. c. Doble lumen. d. Fabricado de poliuretano hidrofílico. e. Radiopaco. f. Medidas: 4 Fr. de 8-13 cm de longitud. g. Dilatador y guía hidrofílica. h. Con dispositivo para fijación a piel o clamp para fijar el catéter. i. Aguja introductora 21 G x 1 1/2". j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel	Descripción según Fe de erratas.	Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
1236	18909	SET DE CATÉTER PEDIÁTRICO, SUBCLAVIO, VASCULAR TRIPLE LUMEN, DE 5.5 FR, 8 - 13 cm DE LARGO, CON AGUJA INTRODUCTORA 20 - 22 G DE 4 A 5 cm DE LARGO, GUÍA METÁLICA FLEXIBLE DE 25 A 60 cm DE LARGO, DILATADOR 5 - 6 FR DE 5 - 10 cm DE LARGO, FIJADORES, TAPONES, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CATÉTER PEDIÁTRICO, SUBCLAVIO, VASCULAR TRIPLE LUMEN, DE 5.5 FR, 8 - 13 cm DE LARGO</b> a. Introducción de catéter a través de acceso vascular hacia un vaso sanguíneo para permitir la extracción de sangre o la administración de medicamentos al torrente sanguíneo. b. Triple lumen. c. Fabricado de poliuretano hidrofílico. d. Radiopaco. e. Medidas: 5.5 Fr. de 8-13 cm de longitud. f. Dilatador 5-6 Fr. de 5-10 cm de largo. g. Con aguja introductora 20 - 22 G de 4 a 5 cm de largo. h. Guía metálica flexible de 25 a 60 cm de largo. i. Tapones. j. Con dispositivo para fijación a piel. k. Impregnado en antimicrobiano: Minociclina y Rifampicina. l. Estéril. m. Descartable. n. Empaque individual. o. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado	
1237	18910	SET DE CATETER PEDIATRICO, DE DIÁLISIS PERITONEAL CONSISTENTE EN: CATETER No. 8.5 A 9 FR, LONGITUD 8 - 15 cm DE LARGO, TUBO RECTO CON PERFORACIONES DE INGRESO Y EGRESO LATERALES DE FLUJO, PARA INSERCIÓN PERCUTANEA O POR CIRUGÍA, DE MATERIAL, TRANSLUCIDO GRADO MÉDICO Y LÍNEA RADIOPACA, QUE INCLUYA : CUFF, ADAPTADOR PLÁSTICO, TAPÓN LUER LOCK, CLAMP Y GUÍA METÁLICA FLEXIBLE DE 0.2 cm A 0.4 cm DE DIÁMETRO Y 25 cm A 30 cm DE LONGITUD. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Ninguna	<b>SET DE CATÉTER PEDIÁTRICO, DE DIÁLISIS PERITONEAL</b> Consiste en: a. Catéter no. 8.5 a 9 FR, longitud 8 - 15 cm de largo. b. Tubo recto con perforaciones de ingreso y egreso laterales de flujo. c. Para inserción percutánea o por cirugía. d. Materia: translucido grado médico y línea radiopaca. e. Cuff. f. Adaptador plástico. g. Tapón Luer Lock. h. Clamp y guía metálica flexible de 0.2 cm a 0.4 cm de diámetro y 25 cm a 30 cm de longitud. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado	

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1238	18911	SET DE CATÉTER PEDIÁTRICO, DE DIÁLISIS PERITONEAL, CONSISTENTE EN: CATÉTER No. 11 FR, LONGITUD 16 - 20 cm DE LARGO, CON PERFORACIONES DE INGRESO Y EGRESO LATERALES DE FLUJO, PARA INSERCIÓN PERCUTÁNEA O POR CIRUGÍA, DE MATERIAL TRANSLÚCIDO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Ninguna	<b>SET DE CATÉTER PEDIÁTRICO, DE DIÁLISIS PERITONEAL.</b> a. Catéter No.11 FR, longitud 16 - 20 cm de largo, con perforaciones de ingreso y egreso laterales de flujo. b. Para inserción percutánea o por cirugía. c. Material translúcido. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres			295	Insumo homologado
1239	18912	SET DE CATÉTER PARA HEMODIÁLISIS DE FIBRA HUECA CON CATÉTER 8 FR. X 15 -20 cm, DE DOS LÚMENES, DE SILICÓN, LÍNEA RADIOPACA. ACOUPLE LUER LOCK. CONTIENE: TAPONES DE HEPARINA, JERINGA DE 5 ml, AGUJA INTRODUCTORA 18 G X 7 cm, GUÍA CON PUNTA FLEXIBLE, DILATADORES DE VENA 12 FR X 15 cm Y 8 FR X 10 cm EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Ninguna	<b>SET DE CATÉTER PARA HEMODIÁLISIS DE FIBRA HUECA CON CATÉTER 8 FR. X 15 -20 cm, DE DOS LÚMENES, DE SILICÓN, LÍNEA RADIOPACA. ACOUPLE LUER LOCK.</b> a. Material: De silicón, línea radiopaca, acople Luer Lock. b. Taponess de heparina. c. Jeringa de 5 ml. d. Catéter de 8 FR x 15-20 cm. e. Aguja introductora 18 G x 7 cms. f. Guía con punta flexible. g. Dilatadores de vena 12 FR. x 15 cm y 8 FR. x 10 cm h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres			295	Insumo homologado
1240	18913	SET DE CATÉTER RÍGIDO PARA LAVADO PERITONEAL O DIÁLISIS PERITONEAL DE EMERGENCIA, PARA ADULTO DE POLIPROPILENO DE 32 A 34 cm DE LONGITUD MULTIPERFORADO CON ESTILETE DE METAL, PUNTA TRIANGULAR Y ADAPTACIÓN UNIVERSAL DE SILICÓN, CON LLAVE DE CONTROL DE FLUJO BIDIRECCIONAL Y EXTREMO DISTAL CON ADAPTADOR UNIVERSAL PARA LÍNEA DE INFUSIÓN, INCLUYE BISTURI, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CATÉTER RÍGIDO PARA LAVADO PERITONEAL O DIÁLISIS PERITONEAL DE EMERGENCIA, PARA ADULTO DE POLIPROPILENO DE 32 A 34 cm DE LONGITUD</b> a.Tamaño: 9 FR, para adulto. b.Material: de polipropileno de 31 a 37 cm de longitud. c.Multiperforado con estilete de metal punta triangular y adaptación universal de silicona. d.Con llave de control de flujo bidireccional. e.Extremo distal con adaptador universal para línea de infusión. f.Incluye bisturi. g.Estéril. h.Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres			295	Insumo homologado
1241	18914	SET DE CIRCUITO PARA VENTILADOR MECÁNICO DE ALTA FRECUENCIA, QUE INCLUYE GUÍA METÁLICA PARA SU COLOCACIÓN, 5 SENSORES DE FLUJO Y UNA CELDA DE OXÍGENO CADA UNO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CIRCUITO PARA VENTILADOR MECÁNICO DE ALTA FRECUENCIA</b> a. Tamaño: Pequeño. b. Un (1) apósito de poliuretano en espiral de 10 cm x 7.5cm - 8 cms. x 3.3 cms. c. Un (1) campo adherible de 20 x 30 cm. d. Sistema de regulación de doble tubería bidireccional. e. Tubo de succión de 4 lúmenes y recolector. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel	En la revisión del archivo FE DE ERRATAS, proponen un cambio HÍBRIDO, que incluye un sensor de flujo proximal con pieza en "Y".	Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado
1242	18915	SET DE CIRCUITO DE TUBO CORRUGADO PARA VENTILADOR NEONATAL CON SISTEMA CALEFACTOR EN LÍNEA INSPIRATORIA CON PUERTO PARA CENSADO DE TEMPERATURA PROXIMAL Y DISTAL, ADAPTADORES UNIVERSALES, TRAMPA DE AGUA EN LÍNEA EXHALATORIA Y CASCADA DE AUTOLLENADO DE DOBLE FLOTTER CON CAPACIDAD DE ASEGURAR PARÁMETROS VENTILATORIOS CON EXACTITUD (INCLUYE TRES LITROS DE AGUA ESTÉRIL).	SET	NO		Ninguna	<b>SET DE CIRCUITO DE TUBO CORRUGADO PARA VENTILADOR NEONATAL CON SISTEMA CALEFACTOR EN LÍNEA INSPIRATORIA</b> a. Con sistema calefactor en línea inspiratoria. b. Adaptables a base calefactora. c. Con puerto para censado de temperatura proximal y distal. d. Adaptadores universales. e. Trampa de agua en línea exhalatoria. f. Cascada de autollenado de doble flotter con capacidad de asegurar parámetros ventilatorios con exactitud (incluye tres litros de agua estéril), y sello o válvula para mantener PEEP. g. Libre de látex. h. Compatible con el equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria			295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DISPOSITIVO MÉDICO (MS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1243	18916	SET DE CIRCUITO DE TUBO CORRUGADO PARA VENTILADOR PEDIÁTRICO CON SISTEMA CALEFACTOR EN LÍNEA INSPIRATORIA CON PUERTO PARA CENSADO DE TEMPERATURA PROXIMAL Y DISTAL. ADAPTADORES UNIVERSALES, TRAMPA DE AGUA EN LÍNEA EXHALATORIA Y CASCADA DE AUTOLLENADO DE DOBLE FLOTTER. CON CAPACIDAD DE ASEGURAR PARÁMETROS VENTILATORIOS CON EXACTITUD (INCLUYE TRES L DE AGUA ESTÉRIL.)	SET	NO		Ninguna	<b>SET DE CIRCUITO DE TUBO CORRUGADO PARA VENTILADOR PEDIÁTRICO CON SISTEMA CALEFACTOR EN LÍNEA INSPIRATORIA</b> a. Con sistema calefactor en línea inspiratoria. b. Adaptables a base calefactora. c. Con puerto para censado de temperatura proximal y distal. d. Adaptadores universales. e. Trampa de agua en línea exhalatoria. f. Cascada de autollenado de doble flotter con capacidad de asegurar parámetros ventilatorios con exactitud (incluye tres litros de agua estéril), y sello o válvula para mantener PEEP. g. Libre de látex. h. Compatible con el equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para terapia respiratoria		295	Insumo homologado
1244	18917	SET DE CURACIÓN MEDIANO DE SISTEMA DE PRESIÓN NEGATIVA CON INSTILACIÓN, CONSISTENTE EN: UN APOSITO DE POLIURETANO EN ESPIRAL DE 17 - 14.5cm X 1.75 cm, CAMPO ADHERIBLE, SISTEMA DE REGULACIÓN DE DOBLE TUBERÍA BIDIRECCIONAL, TUBO DE SUCCIÓN DE 4 LUMENES Y RECOLECTOR. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CURACIÓN MEDIANO DE SISTEMA DE PRESIÓN NEGATIVA CON INSTILACIÓN</b> a. Tamaño: Mediano b. Dos (2) apósitos de poliuretano en espiral de 17-14.5 cm x 1.75 cm. c. Un (1) campo adherible. d. Sistema de regulación de doble tubería bidireccional. e. Tubo de succión de 4 lúmenes y recolector. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1245	18918	SET DE CURACIÓN PEQUEÑO DE SISTEMA DE PRESIÓN NEGATIVA CON INSTILACIÓN, CONSISTENTE EN: DOS APOSITOS DE POLIURETANO DE 17 - 14.5 cm X 1.75 cm, CAMPO ADHERIBLE, SISTEMA DE REGULACIÓN DE DOBLE TUBERÍA BIDIRECCIONAL, TUBO DE SUCCIÓN DE 4 LUMENES Y RECOLECTOR. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE CURACIÓN PEQUEÑO DE SISTEMA DE PRESIÓN NEGATIVA CON INSTILACIÓN</b> a. Tamaño: Pequeño. b. Dos (2) apósitos de poliuretano en espiral de 17-14.5 cm x 1.75 cm. c. Un (1) campo adherible. d. Sistema de regulación de doble tubería bidireccional. e. Tubo de succión de 4 lúmenes y recolector. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1246	18919	SET DE DILATACIÓN RENAL, DILATADORES PARA TRACTO PERCUTÁNEO AL RIÑÓN. SET INCLUYE: 1 CATÉTER RADIOPACO HIDROFILO DE 8 FR Y 80 -90 cm DE LARGO, 3 DILATADORES DE POLIETILENO DE 6, 8 Y 10 FR Y 20 cm DE LARGO, 1 DILATADOR RADIOPACO DE 10 FR Y 30 cm DE LARGO, 4 DILATADORES RADIOPACOS DE 12 A 22 FR Y 30 cm DE LARGO, 4 DILATADORES RADIOPACOS DE 24 A 30 FR Y 30 cm DE LARGO, CON FUNDAS RADIOPACO HIDROFÍLAS, DE 15 - 18 cm DE LARGO, BALÓN PARA NEFROSTOMÍA PERCUTÁNEA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Ninguna	<b>SET DE DILATACIÓN RENAL, DILATADORES PARA TRACTO PERCUTÁNEO AL RIÑÓN</b> a. Un (1) catéter radiopaco hidrófilo de 8 Fr. y 80 -90 cm de largo. b. Tres (3) dilatadores de polietileno de 6, 8 y 10 Fr. y 20 cm de largo. c. Un (1) dilatador radiopaco de 10 Fr. y 30 cm de largo. d. Cuatro (4) dilatadores radiopacos de 12 a 22 Fr. y 30 cm de largo. e. Cuatro (4) dilatadores radiopacos de 24 a 30 Fr. y 30 cm de largo con fundas radiopaco-hidrofilas, de 15 - 18 cm de largo. f. Balón para nefrectomía percutánea. g. Balón para dilatar tracto músculo facial. h. Incluye balón de 20 atm de presión de 10 mm de diámetro y 15 cm de largo, camisa con cobertura hidrofílica y dispositivo de inflado. i. Estéril. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
1247	18920	SET DE SUJECCIÓN CRANEAL, RADIOLUSCENTE, CONSISTENTE EN: 2 CIERRES DE POLÍMERO. PROVIETO DE TAPA SUPERIOR, BLOQUEO NO MAYOR DE 18 mm, DIÁMETRO DE 2mm DE ALTO, TAPA INFERIOR EN FORMA DE TREBOL, CON VÁSTAGO NO MAYOR DE 50mm DE LARGO, ÁREA DE ENTRADA DE 5mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	NO		Ninguna	<b>SET DE SUJECCIÓN CRANEAL, RADIOLUSCENTE</b> a. Dos (2) cierres de polímero, provisto de tapa superior, bloqueo no mayor de 18 mm, diámetro de 2 mm de alto. b. Tapa inferior en forma de trébol, con vástago no mayor de 50 mm de largo, área de entrada de 5 mm. c. Radiolúcido. d. Estéril. e. Descartable. f. Paquete individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORIZACIÓN DE EQUIPOS MÉDICOS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE BIENES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1248	18921	SET DE TORACOCENTESIS CON TÉCNICA DE ACCESO PERCUTÁNEO STANDARD QUE INCLUYA (1) CATÉTER DE 10 FR. CON 16 -20 cm DE LONGITUD, CON 3 ORIFICIOS LATERALES EN EL EXTREMO DISTAL DEL CATÉTER, (1) AGUJA DE ACCESO PERCUTÁNEO, (1) AGUJA ECOGÉNICA PARA LA COLOCACIÓN, DILATADORES DE TAMAÑOS ADECUADOS, GUÍA EXTRA RÍGIDA CON PUNTA SAFE-T-J Y MINI-BISTURI, ( 2) AGUJAS PARA COLOCACIÓN DE ANESTESIA, LIDOCAINA, PAÑO	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE TORACOCENTESIS CON TÉCNICA DE ACCESO PERCUTÁNEO STANDARD</b> a. Un (1) catéter de 10 FR, con 16 -20 cm de longitud, con 3 orificios laterales en el extremo distal del catéter. b. Una (1) aguja de acceso percutáneo. c. Una (1) aguja ecogénica para la colocación. d. Dilatadores de tamaños adecuados. e. Guía extra rígida con punta safe-T-J y mini-bisturi. f. Lidocaína. g. Paño fenestrado. h. Esponja de gasa. i. Jeringas desechables. j. Hilo de sutura con aguja. k. Pomada de povidona yodada. l. Paño para esterilización. m. Bandeja de preparación. n. Estéril. o. Descartable. p. Empaque individual.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
1249	18922	SET DE TORACOCENTESIS CON TÉCNICA DE ACCESO PERCUTÁNEO STANDARD QUE INCLUYA (1) CATÉTER DE 12 FR. CON 16 -20 cm DE LONGITUD, CON 3 ORIFICIOS LATERALES EN EL EXTREMO DISTAL DEL CATÉTER, (1) AGUJA DE ACCESO PERCUTÁNEO, (1) AGUJA ECOGÉNICA PARA LA COLOCACIÓN, DILATADORES DE TAMAÑOS ADECUADOS, GUÍA EXTRA RÍGIDA CON PUNTA SAFE-T-J Y MINI-BISTURI, ( 2) AGUJAS PARA COLOCACIÓN DE ANESTESIA, LIDOCAINA, PAÑO	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE TORACOCENTESIS CON TÉCNICA DE ACCESO PERCUTÁNEO STANDARD</b> a. Un (1) catéter de 12 FR, con 16 -20 cm de longitud, con tres orificios laterales en el extremo distal del catéter. b. Una (1) aguja de acceso percutáneo. c. Una (1) aguja ecogénica para la colocación. d. Dilatadores de tamaños adecuados. e. Guía extra rígida con punta safe-T-J y mini-bisturi. f. Lidocaína. g. Paño fenestrado. h. Esponja de gasa. i. Jeringas desechables. j. Hilo de sutura con aguja. k. Pomada de povidona yodada. l. Paño para esterilización. m. Bandeja de preparación. n. Estéril. o. Descartable. p. Empaque individual.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
1250	18923	SET DE TORACOCENTESIS CON TÉCNICA DE ACCESO PERCUTÁNEO STANDARD QUE INCLUYA (1) CATÉTER DE 8 FR. CON 18 cm DE LONGITUD, CON 3 ORIFICIOS LATERALES EN EL EXTREMO DISTAL DEL CATÉTER, (1) AGUJA DE ACCESO PERCUTÁNEO, (1) AGUJA ECOGÉNICA PARA LA COLOCACIÓN, DILATADORES DE TAMAÑOS ADECUADOS, GUÍA EXTRA RÍGIDA CON PUNTA SAFE-T-J Y MINI-BISTURI, ( 2) AGUJAS PARA COLOCACIÓN DE ANESTESIA, LIDOCAINA, PAÑO FENESTRADO, ESPONJA DE GASA, JERINGAS	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE TORACOCENTESIS CON TÉCNICA DE ACCESO PERCUTÁNEO STANDARD</b> a. Un (1) catéter de 8 FR, con 18 cms. de longitud, con 3 orificios laterales en el extremo distal del catéter. b. Una (1) aguja de acceso percutáneo. c. Una (1) aguja ecogénica para la colocación. d. Dilatadores de tamaños adecuados. e. Guía extra rígida con punta safe-T-J y mini-bisturi. f. Lidocaína. g. Paño fenestrado. h. Esponja de gasa. i. Jeringas desechables. j. Hilo de sutura con aguja. k. Pomada de povidona yodada. l. Paño para esterilización. m. Bandeja de preparación. n. Estéril. o. Descartable. p. Empaque individual.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
1251	18924	SET DE TRAQUEOSTOMÍA PARA INSERCIÓN PERCUTÁNEA, CON TÉCNICA SELDINGER, QUE INCLUYA: CANULA DE TRAQUEOSTOMÍA No.4, FIADOR, GUÍA METÁLICA FLEXIBLE, AGUJA INTRODUCTORA DE 18 - 22 G, DILATADOR, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	NO		Ninguna	<b>SET DE TRAQUEOSTOMÍA PARA INSERCIÓN PERCUTÁNEA, CON TÉCNICA SELDINGER</b> a. Cánula de traqueostomía No. 4 b. Fiador. c. Guía metálica flexible. d. Aguja introductora de 18 - 22 G. e. Dilatador. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
1252	18925	SET DE TRAQUEOSTOMÍA PARA INSERCIÓN PERCUTÁNEA, CON TÉCNICA SELDINGER, QUE INCLUYA: CANULA DE TRAQUEOSTOMÍA No.5, FIADOR, GUÍA METÁLICA FLEXIBLE, AGUJA INTRODUCTORA DE 18 - 22 G, DILATADOR, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	NO		Ninguna	<b>SET DE TRAQUEOSTOMÍA PARA INSERCIÓN PERCUTÁNEA, CON TÉCNICA SELDINGER</b> a. Cánula de traqueostomía No. 5 b. Fiador. c. Guía metálica flexible. d. Aguja introductora de 18 - 22 G. e. Dilatador. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIALES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1253	18926	SET DE TRAQUEOSTOMÍA PARA INSERCIÓN PERCUTÁNEA, CON TÉCNICA SELDINGER, QUE INCLUYA: CANULA DE TRAQUEOSTOMÍA No.6, FIADOR, GUÍA METÁLICA FLEXIBLE, AGUJA INTRODUCTORA DE 18 - 22 G, DILATADOR, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	NO		Ninguna	<b>SET DE TRAQUEOSTOMÍA PARA INSERCIÓN PERCUTÁNEA, CON TÉCNICA SELDINGER</b> a. Cánula de traqueostomía No. 6 b. Fiador. c. Guía metálica flexible. d. Aguja introductora de 18 - 22 G. e. Dilatador. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado
1254	18927	SET DE VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL DE PRESIÓN BAJA DE ELASTÓMERO DE SILICÓN, CON CATÉTER VENTRICULAR, RESERVORIO Y CATÉTER DISTAL, TAMAÑO ADULTO, TIPO DIAFRAGMA, EMPAQUE DOBLE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL DE PRESIÓN BAJA, DE ELASTÓMERO DE SILICÓN, CON CATÉTER VENTRICULAR, RESERVORIO Y CATÉTER DISTAL, TAMAÑO ADULTO, TIPO DIAFRAGMA</b> a. De elastómero de silicón. b. Tamaño: adulto. c. Con catéter ventricular d. Reservorio y catéter distal. e. Tipo diafragma. f. Estéril. g. Descartable. h. Paquete doble. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	3º Nivel	Descripción o especificaciones técnicas de este código repetidos con la descripción del código 18936, el cual fue propuesto para su exclusión.	Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
1255	18928	SET PARA ALIMENTACIÓN ENTERAL CASSETTE CON BOLSA DE 1000 ml COMPATIBLE CON BOMBA DE INFUSIÓN MICRO/MACRO EXISTENTE EN LA UNIDAD. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL DESCARTABLE	SET	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA ALIMENTACIÓN ENTERAL, CON CASSETTE, BOLSA DE 1000 ml</b> a. Para la administración de alimentación enteral que requiera un preciso control de administración. b. Fabricado de Cloruro de Polivinilo (PVC) grado médico. c. Bolsa con capacidad de 1000 ml, marcada con tinta indeleble y atóxica cada 100 ml. d. Bolsa de boca ancha de fácil llenado, apertura y cierre hermético. e. Guía transparente y flexible. f. Con cámara de golpe transparente. g. Con regulador de flujo. h. Con conector distal universal, adaptable a todo tipo de sonda o acceso enteral. i. Libres de DEHP y látex. j. Estéril. k. Descartable. l. Paquete de plástico, individual. m. Compatible con bomba de infusión micro/macro, existente en la unidad. n. Cumplimiento de la normativa internacional Norma UNEEN 1615:	Gastroenterología	Clase I	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Bolsas de alimentación y recolección en general		Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
1256	18929	SET PARA ANESTESIA EPIDURAL, QUE CONTENGA UNA AGUJA EPIDURAL CON PUNTA TIPO TUOHY 16-G X 3 1/4- 3 1/2", CON CATÉTER EPIDURAL DE 17-18 G, CON LONGITUD DE 100 -200 cm DE LARGO CON RESPECTIVO ADAPTADOR Y FILTRO ANTIBACTERIANO RADIOPAO, PUNTA ROMA, CON ORIFICIOS LATERALES, (3) AGUJAS HIPODÉRMICAS JERINGA PARA TÉCNICA DE PÉRDIDA DE RESISTENCIA DE 5-10 ml, UNA JERINGA DE 3 - 5 ml, UNA JERINGA DE 10-20 ml, GASAS SECAS, SOLUCIÓN	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA ANESTESIA EPIDURAL, QUE CONTENGA UNA AGUJA EPIDURAL CON PUNTA TIPO TUOHY 16-G X 3 1/4- 3 1/2"</b> a. Una (1) aguja epidural con punta tipo Tuohy 16-G x 3 1/4- 3 1/2", con orificio que permita el paso de la aguja espinal. b. Con catéter epidural de 17-18 G, con longitud de 100 -200 cm de largo con respectivo adaptador y filtro antibacteriano radiopaco, punta roma, con orificios laterales. c. Tres (3) agujas hipodérmicas. d. Una (1) jeringa para técnica de pérdida de resistencia de 5-10 ml. e. Una jeringa de 3 - 5 ml. f. Una jeringa de 10 - 20 ml. g. Gasas secas. h. Solución antiséptica con aplicadores o gasas. i. Cinta autoadherente hiposérgica para fijar catéter. j. Campo hendido. k. Estéril. l. Descartable. m. Paquete individual. n. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Anestesiología	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia		295	Insumo homologado
1257	18930	SET PARA ANESTESIA EPIDURAL, QUE CONTENGA UNA AGUJA EPIDURAL CON PUNTA TIPO TUOHY 17 G X 3 1/4- 3 1/2", CON CATÉTER EPIDURAL DE 18-19 G, CON LONGITUD DE 100 -200 cm DE LARGO CON RESPECTIVO ADAPTADOR Y FILTRO ANTIBACTERIANO RADIOPAO, PUNTA ROMA, CON ORIFICIOS LATERALES, (3) AGUJAS HIPODÉRMICAS JERINGA PARA TÉCNICA DE PÉRDIDA DE RESISTENCIA DE 5-10 ml, UNA JERINGA DE 3 - 5 ml, UNA JERINGA DE 10-20 ml, GASAS SECAS, SOLUCIÓN	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA ANESTESIA EPIDURAL, QUE CONTENGA UNA AGUJA EPIDURAL CON PUNTA TIPO TUOHY 17 G X 3 1/4- 3 1/2"</b> a. Una (1) aguja epidural con punta tipo Tuohy 17 G x 3 1/4- 3 1/2", con orificio que permita el paso de la aguja espinal. b. Con catéter epidural de 18-19 G, con longitud de 100 -200 cm de largo con respectivo adaptador y filtro antibacteriano radiopaco, punta roma, con orificios laterales. c. Tres (3) agujas hipodérmicas. d. Una (1) jeringa para técnica de pérdida de resistencia de 5-10 ml. e. Una jeringa de 3 - 5 ml. f. Una jeringa de 10 - 20 ml. g. Gasas secas. h. Solución antiséptica con aplicadores o gasas. i. Cinta autoadherente hiposérgica para fijar catéter. j. Campo hendido. k. Estéril. l. Descartable. m. Paquete individual. n. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Anestesiología	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACION	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS
1258	18931	SET PARA ANESTESIA EPIDURAL, QUE CONTENGA UNA AGUJA EPIDURAL CON PUNTA TIPO TUOHY 18-G X 3 1/4- 3 1/2", CON CATÉTER EPIDURAL DE 19-20 G, CON LONGITUD DE 100 -200 cm DE LARGO CON RESPECTIVO ADAPTADOR Y FILTRO ANTIBACTERIANO RADIOPACO, PUNTA ROMA, CON ORIFICIOS LATERALES, (3) AGUJAS HIPODÉRMICAS JERINGA PARA TÉCNICA DE PÉRDIDA DE RESISTENCIA DE 5-10 ml, UNA JERINGA DE 3 - 5 ml, UNA JERINGA DE 10-20 ml, GASAS SECAS, SOLUCIÓN	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA ANESTESIA EPIDURAL, QUE CONTENGA UNA AGUJA EPIDURAL CON PUNTA TIPO TUOHY 18-G X 3 1/4- 3 1/2"</b> (18 G) a. Una (1) aguja epidural con punta tipo Tuohy 18 G x 3 1/4- 3 1/2", con orificio que permita el paso de la aguja espinal. b. Con catéter epidural de 19-20 G, con longitud de 100 -200 cm de largo con respectivo adaptador y filtro antibacteriano radiopaco, punta roma, con orificios laterales. c. Tres (3) agujas hipodérmicas. d. Una (1) jeringa para técnica de pérdida de resistencia de 5-10 ml. e. Una jeringa de 3 - 5 ml. f. Una jeringa de 10 - 20 ml. g. Gasas secas. h. Solución antiséptica con aplicadores o gasas. i. Cinta autoadherible hipoalérgica para fijar catéter. j. Campo hendidado k. Estéril. l. Descartable. m. Empaque individual.	Anestesiología	Clase II	3° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Insumos para anestesia		295	Insumo homologado
1259	18932	SET PARA BOMBA DE INFUSIÓN TIPO VOLUMÉTRICO PARA ADMINISTRACIÓN DE QUIMIOTERAPIAS, CON FILTRO ANTIBACTERIAL CON POROSIDAD DE 0.015 MICRAS, MATERIAL DE LA MEMBRANA DE TEFLON LAMINADO DE POLIPROPILENO DENTRO DE LA CÁMARA DE GOTE, TUBO DE 4 mm EN EL EXTERIOR, SIN MEMORIA NI ACOMODAMIENTOS FABRICADO DE PVC, CON CLAMP REGULAR DE FLUJO, SITIO DE INYECCIÓN EN "Y" CON TAPÓN DE HULE LIBRE DE LÁTEX, LIBRE DE PIROGENOS, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA BOMBA DE INFUSIÓN TIPO VOLUMÉTRICO PARA ADMINISTRACIÓN DE QUIMIOTERAPIAS, CON FILTRO ANTIBACTERIAL CON POROSIDAD DE 0.015 MICRAS</b> a. Para administración de quimioterapias. b. Con filtro antibacterial con porosidad de 0.015 micras. c. Material de la membrana de teflón laminado de polipropileno dentro de la cámara de goteo. d. Tubo de 4 mm en el exterior, sin memoria ni acomodamientos fabricado de PVC. e. Con clamp regular de flujo. f. Sitio de inyección en "Y" con tapón de hule libre de látex. g. Estéril h. Libre de pirogenos. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	3° Nivel				295	Insumo homologado
1260	18933	SET PARA INFUSIÓN DE SOLUCIONES PARENTERALES CON FILTRO DE AIRE EN LA ESPIGA DE 20 GOTAS POR ml, LONGITUD DE 220 cm, VÁLVULA ANTIREFLUJO CON CONECTOR LUER LOCK GIRATORIO, VOLUMEN DE CEBADO DE 16 ml, CONECTORES ESTANDAR CON DOS PUERTOS DE INYECCIÓN INCOMPATIBLES CON AGUJAS, SISTEMA CERRADO Y CIERRE DINÁMICO, DE 16 g, COMPATIBLE CON LÍPIDOS, CITOSTÁTICOS, HEMODERIVADOS, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA INFUSIÓN DE SOLUCIONES PARENTERALES CON FILTRO DE AIRE EN LA ESPIGA DE 20 GOTAS POR ml, LONGITUD DE 220 cm, VÁLVULA ANTIREFLUJO CON CONECTOR LUER LOCK GIRATORIO</b> a. Con filtro de aire en la espiga de 20 gotas por mL b. Longitud máxima del tubo: 220 cms. c. Válvula antireflujo con conector Luer Lock giratorio. d. Volumen de cebado de 16 mL. e. Conectores estándar con dos puertos de inyección incompatibles con agujas. f. Sistema cerrado y cierre dinámico, de 16 g , compatible con lípidos, citostáticos y hemoderivados. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase I	3° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Catéteres		295	Insumo homologado
1261	18934	SET PARA TOMA DE MUESTRA ENDO Y EXOCERVICAL, CONSISTENTE EN: UNA LÁMINA PORTAOBJETOS, UNA ESPÁTULA CERVICAL VAGINAL, UN CEPILLO ENDOCERVICAL DE POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD Y UN FRASCO QUE CONTENGA 10 ml DE PRESERVANTES Y FIJADORES CELULARES, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	NO		Ninguna	<b>SET PARA TOMA DE MUESTRA ENDO Y EXOCERVICAL</b> Consistente en: a. Una (1) lámina portaobjetos con canto pulido. b. Una (1) espátula cervical vaginal (de Ayre). c. Un (1) cepillo endocervical de polietileno de baja densidad. d. Un (1) frasco que contenga al menos 10 ml. de preservantes y fijadores celulares. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	1° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Insumos para Gineco-obstetricia		295	Insumo homologado
1262	18935	SET VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL DE PRESIÓN ALTA DE ELASTÓMERO DE SILICÓN, CON CATÉTER VENTRICULAR, RESERVORIO Y CATÉTER DISTAL, TAMAÑO ADULTO, TIPO DIAFRAGMA, EMPAQUE DOBLE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	NO		Ninguna	<b>SET VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL DE PRESIÓN ALTA DE ELASTÓMERO DE SILICÓN, CON CATÉTER VENTRICULAR, RESERVORIO Y CATÉTER DISTAL, TAMAÑO ADULTO, TIPO DIAFRAGMA</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque doble estéril. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	3° Nivel	Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
1263	18936	SET VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL DE PRESIÓN BAJA DE ELASTÓMERO DE SILICÓN, CON CATÉTER VENTRICULAR, RESERVORIO Y CATÉTER DISTAL, TAMAÑO ADULTO, TIPO DIAFRAGMA, EMPAQUE DOBLE ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SET	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	exclusión del código	<b>SET VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL DE PRESIÓN BAJA DE ELASTÓMERO DE SILICÓN, CON CATÉTER VENTRICULAR, RESERVORIO Y CATÉTER DISTAL, TAMAÑO ADULTO, TIPO DIAFRAGMA</b>			Descripción o especificaciones técnicas de este código está duplicada con la del código 18927. Por lo anterior, se propone excluir este código, 18936.			295	Insumo homologado	

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DE EQUIPOS MÉDICOS DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN DE BIENES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1264	18937	SET DE SISTEMA CERRADO DERIVACIÓN EXTERNO VENTRICULAR, ÚNICO PARA ADULTO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	exclusión del código	SET DE SISTEMA CERRADO DERIVACIÓN EXTERNO VENTRICULAR, ÚNICO PARA ADULTO				Descripción o especificaciones técnicas de este código está duplicada con la del código 18938. Por lo anterior, se propone excluir este código 18937.				295	Insumo homologado
1265	18938	SET DE SISTEMA CERRADO DERIVACIÓN EXTERNA DE LÍQUIDO CEFALORRAQUÍDEO LUMBAR, TAMAÑO ÚNICO PARA ADULTO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	NO		Ninguna	SET DE SISTEMA CERRADO DERIVACIÓN EXTERNA DE LÍQUIDO CEFALORRAQUÍDEO LUMBAR a. Tamaño único para adulto. b. Para uso en la región lumbar. c. Estéril. d. Descartable. e. Paquete individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
1266	18939	SONDA FOLEY 100% SILICÓN TRANSPARENTE, DE 40 cm DE LARGO, DE TRES VÍAS No 20 FR , CON BALÓN DE 20 ml, 2 AGUJEROS OPUESTOS, LIBRE DE LÁTEX Y PIROGENOS. EMPAQUE INDIVIDUAL , ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	SONDA FOLEY 100% SILICÓN TRANSPARENTE, DE 40 cm DE LARGO, DE TRES VÍAS, 20 Fr a. Fabricada de silicon transparente 100%. b. De tres vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock, otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal y la tercera vía corresponde al canal de irrigación. c. Con balón de 20 –30cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Dimensiones: 40 – 41 cm de longitud. f. Libre de látex. g. Estéril. h. Libre de pirogenos. i. Descartable. j. Paquete individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. k. Cumplimiento de la normativa de código de colores. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
1267	18940	SONDA FOLEY 100% SILICÓN TRANSPARENTE, DE 40 cm DE LARGO, DE TRES VÍAS No 22 FR , CON BALÓN DE 20 ml, 2 AGUJEROS OPUESTOS, LIBRE DE LÁTEX Y PIROGENOS. EMPAQUE INDIVIDUAL , ESTÉRIL, DESCARTABLE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	LARGO, DE TRES VÍAS No 22 Fr a. Fabricada de silicon transparente 100%. b. De tres vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock, otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal y la tercera vía corresponde al canal de irrigación. c. Con balón de 20 –30cc. d. Con dos (2) agujeros opuestos. e. Medida: 40 – 41 cm de longitud. f. Libre de látex. g. Estéril. h. Libre de pirogenos. i. Descartable. j. Paquete individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. k. Cumplimiento de la normativa de código de colores. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
1268	18941	SUTURA DE POLIETILENO, DE ULTRA ALTO PESO MOLECULAR, CALIBRE 2-0, AGUJA PUNTA ROMA, 1/2 CÍRCULO, AGUJA DE 26.5 mm, (2.4.1.1.1) LONGITUD DEL HILO 96.5 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL	SUTURA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	SUTURA DE POLIETILENO, DE ULTRA ALTO PESO MOLECULAR, CALIBRE 2-0, AGUJA PUNTA ROMA, 1/2 CÍRCULO, AGUJA DE 26.5 mm a. Está indicada para aproximación y / o ligadura de tejidos blandos, incluido el uso en cirugías cardiovasculares y para procedimientos ortopédicos. b. El hilo está preparado a partir de fibras de polietileno de cadena larga de peso molecular ultra alto. c. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta roma. d. Longitud de la aguja: 26 - 26.5 mm (± 1 mm). e. Largo de la hebra mínimo de 95 - 100 cm. f. Estéril. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
1269	18942	SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE CALIBRE DE LA HEBRA 3-0, AGUJA REDONDA DE 24 mm, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR CORTE INVERSO, (2.3.3.3.1), LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO DE 45 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL.	SUTURA	NO		Modificación de la descripción del código	SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE CALIBRE DE LA HEBRA 3-0, AGUJA REDONDA DE 24 mm, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR CORTE INVERSO a. Utilizada en tejidos internos o en los de cicatrización lenta. b. Calibre 3-0 c. Tipo de aguja: Reverso cortante. d. Forma de la aguja: 3/8 círculo. e. Largo de aguja: 24 mm longitud (± 1 mm). f. Largo de la hebra mínimo de 45 cms. g. Libre de pirogenos. h. Estéril. i. Paquete individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (CATEGORÍA DE DESPACHO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN PARA BIENES CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1270	18943	SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE COMPUESTA DE GLYCOMER, CALIBRE DE LA HEBRA 4-0, AGUJA DE 24 mm, CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR CORTE INVERSO, (2.3.3.3.1). LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO DE 45 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL.	SUTURA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA MONOFILAMENTO, SINTÉTICA, ABSORBIBLE ,COMPUESTA DE GLYCOMER (GLICÓLIDO, CARBONATO DE TRIMETILENO Y DIOXANONA), CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR CORTE INVERSO, 24 mm</b> a. Utilizada en la aproximación de los tejidos blandos y / o ligaduras en general, inclusive en cirugía oftálmica, pero no en cirugía vasculares y neurológica. b. Calibre 4-0. c. Tipo de aguja: Reverso cortante. d. Forma de la aguja: 3/8 círculo. e. Longitud de la aguja: 24 mm (± 1 mm). f. Largo de la hebra mínimo de 45 cms. g. Libre de pirógenos. h. Estéril. i. Paquete individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
1271	18944	SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE, CALIBRE DE LA HEBRA 3-0, AGUJA CURVA DE 26 mm. 1/2 CÍRCULO, PUNTA REDONDA, (2.4.1.1.1). LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO DE 45 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL.	SUTURA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE, CALIBRE DE LA HEBRA 3-0, AGUJA CURVA DE 26 mm. 1/2 CÍRCULO, PUNTA REDONDA</b> a. Utilizada en tejidos internos o en los de cicatrización lenta. b. Calibre 3-0 c. Tipo de aguja: Cilíndrica roma. d. Forma de la aguja: 1/2 círculo. e. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). f. Largo de la hebra mínimo de 45 cms. g. Libre de pirógenos. h. Estéril. i. Paquete individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
1272	18945	SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE 3-0 DE POLIGLUTONA, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, 24 mm PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, ( 2.3.3.3.1) LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO DE 65 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS	SUTURA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE 3-0 DE POLIGLUTONA, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, 24 mm PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE</b> a. Utilizada en la aproximación de los tejidos blandos en general , pero no para el uso en los tejidos cardiovasculares, neurológicos ni oftálmicas. b. Con aguja curva, 3/8 de círculo, punta triangular, reverso cortante. c. Longitud de la aguja: 24 mm (± 1 mm). d. Largo de la hebra, mínimo: 65 cm. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Suturas	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
1273	18946	SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE 5-0 DE POLIGLUTONA, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, 19 mm, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE, ( 2.3.3.3.1) LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO DE 65 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL, LIBRE DE PIROGENOS	SUTURA	SI	ntación a marca espec	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE 5-0 DE POLIGLUTONA, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, 19 mm, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE</b> a. Utilizada en la aproximación de los tejidos blandos en general , pero no para el uso en los tejidos cardiovasculares, neurológicos ni oftálmicas. b. Con aguja curva, 3/8 de círculo, punta triangular, reverso cortante. c. Longitud de la aguja: 19 mm (± 1 mm). d. Largo de la hebra, mínimo: 65 cm. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
1274	18947	SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE CON ASA DISTAL Y CON ANCLAS UNIDIRECCIONALES, CALIBRE 3-0, DE GLYCOMER, AGUJA CURVA DE 3/8 CÍRCULO, 19 mm CON PUNTA TRIANGULAR CORTE INVERSO (2.3.3.3.1) LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO 45 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL.	SUTURA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE CON ASA DISTAL Y CON ANCLAS UNIDIRECCIONALES, CALIBRE 3-0, DE GLYCOMER, AGUJA CURVA DE 3/8 CÍRCULO, 19 mm CON PUNTA TRIANGULAR CORTE INVERSO</b> a. Utilizada en la aproximación de los tejidos blandos y / o ligaduras en general, inclusive en cirugía oftálmica, pero no en cirugía vasculares y neurológica. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular, corte inverso. c. Largo de aguja: 19 mm (± 1 mm). d. Largo de la hebra, mínimo de 45 cms. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Paquete individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO CMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1275	18948	SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE CON ASA DISTAL Y CON ANCLAS UNIDIRECCIONALES, CALIBRE 3-0, DE POLIGLICONATO, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, 19 mm CON PUNTA REDONDA (2.4.1.1.1) LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO 45 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL.	SUTURA	SI	ntación a marca espe	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE CON ASA DISTAL Y CON ANCLAS UNIDIRECCIONALES, CALIBRE 3-0, DE POLIGLICONATO, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, 19 mm CON PUNTA REDONDA</b> a. Utilizada en la aproximación de los tejidos blandos en general, inclusive en cirugías cardiovasculares pediátricas y cirugía oftálmica. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cilíndrica, roma. c. Largo de aguja: 19 mm longitud (± 1 mm). d. Largo de la hebra, mínimo de 45 cms. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
1276	18949	SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE CON ASA DISTAL Y CON ANCLAS UNIDIRECCIONALES, CALIBRE 4-0 DE GLYCIMER, AGUJA CURVA DE 24 mm, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR CORTE INVERSO, (2.3.3.3.1) LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO DE 45 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL.	SUTURA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE CON ASA DISTAL Y CON ANCLAS UNIDIRECCIONALES, CALIBRE 4-0 DE GLYCIMER, AGUJA CURVA DE 24 mm, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR CORTE INVERSO</b> a. Utilizada en la aproximación de los tejidos blandos y / o ligaduras en general, inclusive en cirugía oftálmica, pero no en cirugías vasculares y neurológica. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular, corte inverso. e. Longitud de la aguja: 24 mm (± 1 mm). f. Largo de la hebra, mínimo de 45 cms. g. Libre de pirógenos. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
1277	18950	SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE CON ASA DISTAL Y CON ANCLAS UNIDIRECCIONALES, CALIBRE 4-0, DE POLIGLICONATO, AGUJA CURVA DE 19 mm, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR CORTE INVERSO (2.3.3.3.1) LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO 45 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL.	SUTURA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE CON ASA DISTAL Y CON ANCLAS UNIDIRECCIONALES, CALIBRE 4-0, DE POLIGLICONATO, AGUJA CURVA DE 19 mm</b> a. Utilizada en la aproximación de los tejidos blandos en general, inclusive en cirugías cardiovasculares pediátricas y cirugía oftálmica. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular, corte inverso. c. Largo de aguja: 19 mm longitud (± 1 mm). d. Largo de la hebra, mínimo de 45 cms. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
1278	18951	SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE CON ASA DISTAL Y CON ANCLAS UNIDIRECCIONALES, DE GLYCIMER, CALIBRE 0, AGUJA CURVA DE 37 mm, 1/2 CÍRCULO, CÓNICA, (2.4.0.1.1) LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO 15 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL.	SUTURA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE CON ASA DISTAL Y CON ANCLAS UNIDIRECCIONALES, DE GLYCIMER, CALIBRE 0, AGUJA CURVA DE 37 mm</b> a. Utilizada en la aproximación de los tejidos blandos y / o ligaduras en general, inclusive en cirugía oftálmica, pero no en cirugías vasculares y neurológica. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. d. Longitud de aguja: 37 mm (± 1 mm). f. Largo de la hebra, mínimo de 75 cms. g. Libre de pirógenos. h. Estéril. i. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
1279	18952	SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE CON ASA DISTAL Y CON ANCLAS UNIDIRECCIONALES, DE POLIGLICONATO, CALIBRE 0, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, 37 mm CON PUNTA CÓNICA (2.4.0.1.1) LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO 45 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL.	SUTURA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA, ABSORBIBLE, DE POLIGLICONATO (COPOLÍMERO DE ÁCIDO GLICÓLICO Y CARBONATO DE TRIMETILENO), CON ASA DISTAL Y CON ANCLAS UNIDIRECCIONALES, CALIBRE 0, AGUJA CURVA 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, CILÍNDRICA, 37 mm</b> a. Utilizada en la aproximación de los tejidos blandos en general, inclusive en cirugías cardiovasculares pediátricas y cirugía oftálmica. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, cilíndrica. c. Largo de aguja: 37 mm (± 1 mm). d. Largo de la hebra, mínimo de 75 cms. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) OMS/OPS	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MEDICO QUIRURGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1280	18953	SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE, DE POLIGLITONA CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA DE 24 mm, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR REVERSO CORTANTE (2.3.3.3.1) LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO DE 65 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	SUTURA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA ABSORBIBLE, SINTÉTICA, MONOFILAMENTO, DE POLIGLITONA (GLICÓLIDO, CARBONATO DE TRIMETILENO Y LACTIDA), CALIBRE 4-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR, REVERSO CORTANTE, 24 mm</b> a. Utilizada en la aproximación de los tejidos blandos en general , pero no para el uso en los tejidos cardiovasculares, neurológicos ni oftálmicas. b. Con aguja curva, 3/8 de círculo, punta triangular, reverso cortante. c. Longitud de la aguja: 24 mm (± 1 mm). d. Largo de la hebra, mínimo: 65 cm. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
1281	18954	SUTURA SINTÉTICA ABSORBIBLE DE POLIGLITONA CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA 3/8 DE CÍRCULO, DE 26 mm TRIANGULAR CORTE INVERSO, (2.3.3.3.1) LARGO HEBRA MÍNIMO DE 45 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL.	SUTURA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA SINTÉTICA ABSORBIBLE DE POLIGLITONA CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA 3/8 DE CÍRCULO, DE 26 mm TRIANGULAR CORTE INVERSO, LARGO HEBRA MÍNIMO DE 45 cm</b> a. Utilizada en la aproximación de los tejidos blandos en general , pero no para el uso en los tejidos cardiovasculares, neurológicos ni oftálmicas. b. Con aguja curva, 3/8 de círculo, punta triangular, reverso cortante. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo de la hebra, mínimo: 65 cm. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
1282	18955	SUTURA SINTÉTICA ABSORBIBLE, DE POLIGLITONA, CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA DE 26 mm, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR CORTE INVERSO, (2.3.3.3.1) LARGO HEBRA MÍNIMO DE 45 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL.	SUTURA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA SINTÉTICA ABSORBIBLE, DE POLIGLITONA, CALIBRE 2-0, AGUJA CURVA DE 26 mm, 3/8 DE CÍRCULO, PUNTA TRIANGULAR CORTE INVERSO</b> a. Utilizada en la aproximación de los tejidos blandos en general , pero no para el uso en los tejidos cardiovasculares, neurológicos ni oftálmicas. b. Con aguja curva, 3/8 de círculo, punta triangular, reverso cortante. c. Longitud de la aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo de la hebra, mínimo: 75 cm. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
1283	18956	SUTURA SINTÉTICA ABSORBIBLE MONOFILAMENTO CON ASA DISTAL Y ANCLAS UNIDIRECCIONALES DE GLYCIMER CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA DE 24 mm, 3/8 DE CÍRCULO, TRIANGULAR CORTE CONVENCIONAL ( 2.3.2.3.1) LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO 15 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	SUTURA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA, ABSORBIBLE, CON ASA DISTAL Y CON ANCLAS UNIDIRECCIONALES, COMPUESTA DE GLYCIMER (GLICÓLIDO, CARBONATO DE TRIMETILENO Y DIOXANONA), CALIBRE 3-0, AGUJA CURVA, 3/8 CÍRCULO, CON PUNTA TRIANGULAR, CORTE CONVENCIONAL, 24 mm</b> a. Utilizada en la aproximación de los tejidos blandos y / o ligaduras en general, inclusive en cirugía oftálmica, pero no en cirugía vasculares y neurológica. b. Con aguja curva, 3/8 círculo, punta triangular, corte convencional. c. Largo de aguja: 24 mm (± 1 mm). d. Largo de la hebra, mínimo de 75 cms. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel	La descripción de la punta de la aguja no fue encontrada en catálogo.		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado
1284	18957	SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE CON ASA DISTAL Y CON ANCLAS UNIDIRECCIONALES, CALIBRE 2-0, DE GLYCIMER, AGUJA CURVA DE 1/2 CÍRCULO, 26mm CON PUNTA ROMA (2.4.1.1.1) LARGO DE LA HEBRA MÍNIMO 45 cm, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL.	SUTURA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA MONOFILAMENTO SINTÉTICA ABSORBIBLE, CON ASA DISTAL Y CON ANCLAS UNIDIRECCIONALES, CALIBRE 2-0, DE GLYCIMER, AGUJA CURVA, 1/2 CÍRCULO, PUNTA CÓNICA, ROMA, 26 mm</b> a. Utilizada en la aproximación de los tejidos blandos y / o ligaduras en general, inclusive en cirugía oftálmica, pero no en cirugía vasculares y neurológica. b. Con aguja curva, 1/2 círculo, punta cónica, roma. c. Longitud de aguja: 26 mm (± 1 mm). d. Largo de la hebra, mínimo de 75 cms. e. Libre de pirógenos. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures		295	Insumo homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACION	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO ON-SIOPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MEDICO QUIRURGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1285	18958	TALADRO ELÉCTRICO, DE BATERÍA, PARA COLOCACIÓN DE AGUJA INTRAÓSEA, COMPATIBLE CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	TALADRO	SI	Orientación a marca específica	Ninguna	<b>TALADRO ELÉCTRICO, PARA COLOCACIÓN DE AGUJA INTRAÓSEA, DE BATERÍA</b> a. Para facilitar el acceso vascular intraóseo. b. Deberá ser compatible con la aguja intraósea específica según medida. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3° Nivel			Consumibles		Otros	323	Insumo homologado
1286	18959	TAPONES PARA OIDO DE 12 mm. EMPAQUE DE DOS UNIDADES.	PAR	SI	Número de código duplicado	Consulta al Asociado	<b>TAPONES PARA OIDO DE ESPUMA (12 MM)</b> a. Tamaño: Medidas aproximadas 12 x 8 x 25 mm. b. Fabricado en espuma. c. Protección con tra niveles de ruido superan los 85 dB (decibeles). d. Nivel de reducción de ruido (NRR): 26 - 34 dB. e. Empaque individual (Par). f. Cumplen con la normativa de protección contra el ruido NRR27DB.	Otorrinolaringología	Clase I	2° Nivel		Código duplicado, con el mismo número de código, 18959, se encuentran las descripciones para los tapones de oído, pero con diferente medida. Se propone verificar y evaluar asignar un número diferente a cada diferente descripción en base a la medida	Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general		299	Insumo homologado
1287	18959	TAPONES PARA OIDO DE 14 mm. EMPAQUE DE DOS UNIDADES.	PAR	SI	Número de código duplicado	Consulta al Asociado	<b>TAPONES PARA OIDO DE ESPUMA (14 MM)</b> a. Tamaño: Medidas aproximadas 14 x 11 x 25 mm. b. Fabricado en espuma. c. Protección contra niveles de ruido que superan los 85 dB (decibeles). d. Nivel de reducción de ruido (NRR): 26 - 34 dB. e. Empaque individual (Par). f. Cumplen con la normativa de protección contra el ruido NRR27DB.	Otorrinolaringología	Clase I	2° Nivel		Código duplicado, con el mismo número de código, 18959, se encuentran las descripciones para los tapones de oído, pero con diferente medida. Se propone verificar y evaluar asignar un número diferente a cada diferente descripción en base a la medida	Material Médico Quirúrgico	Insumos médicos de uso general		299	Insumo homologado
1288	18961	VENDA DE GASA PRELAVADA 100% ALGODÓN TRENSADO, PATRÓN ACOLCHADO, BORDE REDONDEADO, ANTIDESLIZANTE, DE 4 A 5" X 4 A 5 YARDAS, IMPREGNADA CON AGENTE ANTIMICROBIANO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	ROLLO	NO	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>VENDA DE GASA PRELAVADA 100% ALGODÓN TRENSADO, PATRÓN ACOLCHADO, BORDE REDONDEADO, ANTIDESLIZANTE</b> a. Para vendas de extremidades y heridas es decir, quemaduras, heridas, plástico y ortopédica. b. Dimensiones: Ancho (4-5") x Largo (4-5 yds). c. Patrón acolchado. d. Borde redondeado, antideslizante. e. Impregnada con agente antimicrobiano. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase I	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1289	18962	VENDA DE MALLA TUBULAR, ELÁSTICA, CORTABLE, FLEXIBLE, HIPOALERGÉNICA, POLIESTER, POLIAMIDE Y LÁTEX, LÍNEA DE COLOR SEGÚN CALIBRE, DE 2" DE DIÁMETRO Y 20 - 25 m DE LARGO. EMPAQUE INDIVIDUAL	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VENDA DE MALLA TUBULAR, ELÁSTICA, CORTABLE, FLEXIBLE HIPOALERGÉNICA, POLIESTER, POLIAMIDE Y LÁTEX, LÍNEA DE COLOR SEGÚN CALIBRE, DE 2"</b> a. Para fijación de apósitos y tratamientos no compresivos. b. Material: Poliéster / poliámid (Sin látex). c. Medidas: Diámetro 2" x Longitud 10-25 mts. d. Forma tubular sin costuras y no compresiva. e. Elástica, cortable, flexible e hiposérgica. f. Identificador según calibre o tamaño (línea de color, letras o números). g. Empaque individual. h. Presentación: Rollo. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
1290	18963	VENDA DE MALLA TUBULAR, ELÁSTICA, CORTABLE, FLEXIBLE, HIPOALERGÉNICA, POLIESTER, POLIAMIDE Y LÁTEX, LÍNEA DE COLOR SEGÚN CALIBRE, DE 5 - 6" DE DIÁMETRO Y 20 - 25 m DE LARGO. EMPAQUE INDIVIDUAL	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VENDA DE MALLA TUBULAR, ELÁSTICA, CORTABLE, FLEXIBLE HIPOALERGÉNICA, POLIESTER, POLIAMIDE Y LÁTEX, LÍNEA DE COLOR SEGÚN CALIBRE, DE 5 - 6"</b> a. Para fijación de apósitos y tratamientos no compresivos. b. Material: Poliéster / poliámid (Sin látex). c. Medidas: Diámetro 5-6" x Longitud 10-25 mts. d. Forma tubular sin costuras y no compresiva. e. Elástica, cortable, flexible e hiposérgica. f. Identificador según calibre o tamaño (línea de color, letras o números). g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado
1291	18964	VENDAJE NEUROMUSCULAR 100% ALGODÓN, DE 5 cm DE ANCHO X 5 m DE LARGO, GROSOR SIMILAR A LA PIEL, CON TECNOLOGÍA DE ONDAS * HUELLA DIGITAL* AGREGADA, LIBRE DE LÁTEX, EN COLOR CON TINTES VEGETALES HIPOALERGÉNICOS, RESISTENTE AL AGUA, ADHESIVO ACRÍLICO DE GRADO MÉDICO QUE SE ACTIVE CON CALOR.	ROLLO	NO		Ninguna	<b>VENDAJE NEUROMUSCULAR 100% ALGODÓN, DE 5 cm DE ANCHO x 5 m DE LARGO, CON TECNOLOGÍA DE ONDAS * HUELLA DIGITAL* AGREGADA</b> a. Para prevención, rehabilitación y deporte. b. Dimensiones: Ancho 5 cm x Longitud 5 m. c. Grosor similar a la piel, con tecnología de ondas " huella digital" agregada. d. Libre de látex, en color con tintes vegetales hiposérgicos, resistente al agua. e. Adhesivo acrílico de grado médico que se active con calor. f. Variedad de colores. g. Presentación: Rollo. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Vendas elásticas, de yeso, fibra de vidrio y relacionadas.		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1292	18965	BIOREGENERADOR EPIDÉRMICO A BASE DE APIS MELÍFERA AL 21% Y ÓXIDO DE ZINC AL 16.5 % EN TUBO LAMINADO.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BIOREGENERADOR EPIDÉRMICO A BASE DE APIS MELÍFERA AL 21% Y ÓXIDO DE ZINC AL 16.5 %</b> a. Activa y potencia la rápida regeneración epidérmica. b. A base de Apis melífera al 21% y óxido de zinc al 16.5 %. c. Presentación: tubo laminado de 40 - 50 gr. d. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
1293	18966	GEL DE SILICÓN DE 15 - 20 g POLISILOXANO PARA PRESOTERAPIA	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GEL DE SILICÓN Y POLISILOXANO PARA PRESOTERAPIA, DE 15 - 20 g</b> a. Prevención de cicatrices queloides e hipertróficas. b. Compuesto por Polisioloxano y dióxido de silicio. c. Presentación: Tubo de 15 - 20 gramos. d. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		266	Insumo homologado
1294	18967	GEL HIDROCOLOIDE, DE 10- 15 g.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GEL HIDROCOLOIDE, DE 10- 15 g.</b> a. Compuesto por dos hidrocoloides (Pectina y arboximetilcelulosa sódica). b. Presentación: Tubo de 10- 15 gramos. c. Estéril. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		266	Insumo homologado
1295	18968	TIJERA ARTICULABLE DE 45 GRADOS, DE 5 mm DE DIÁMETRO LONGITUD DE 36CM, ROTACIÓN DE 360 GRADOS, PIN PARA CONEXIÓN MONOPOLAR, SISTEMA PARA FIJACIÓN, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TIJERA	NO		Ninguna	<b>TIJERA ARTICULABLE DE 45 GRADOS, DE 5 mm DE DIÁMETRO LONGITUD DE 36CM</b> a. De 5 mm de diámetro. b. Longitud de 33 a 36 cms. c. Rotación de 360 grados. d. Pin para conexión monopolar. e. Sistema para fijación. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Compatible con el equipo existente en la unidad. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3° Nivel		Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado	
1296	18969	TIJERA CURVA LAPAROSCÓPICA DE 5mm DE DIÁMETRO DE VÁSTAGO Y 23 cm DE LONGITUD PARA ENERGÍA MECÁNICA, SELLA VASOS DE 5 mm, HOJA ACTIVA DE 15 mm, 360 GRADOS DE ROTACIÓN, EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL DESCARTABLE	TIJERA	NO		Ninguna	<b>TIJERA CURVA LAPAROSCÓPICA DE 5mm DE DIÁMETRO DE VÁSTAGO Y 23 cm DE LONGITUD PARA ENERGÍA MECÁNICA</b> a. Para cirugías como: Apendicilis, colecistectomía, histerectomía, etc., por laparoscopia. b. Dimensiones : Tamaño (5 mm) y Longitud (20 a 30 cm). c. Sellador de vasos de 5 mm. d. Giro de rotación 360°. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Compatible con el equipo existente en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3° Nivel		Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado	
1297	18970	TIJERA CURVA LAPAROSCÓPICA DE 5mm DE DIÁMETRO DE VÁSTAGO Y 45 cm DE LONGITUD PARA ENERGÍA MECÁNICA, SELLA VASOS DE 5 mm, HOJA ACTIVA DE 15 mm, 360 GRADOS DE ROTACIÓN, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE COMPATIBLE	TIJERA	NO		Ninguna	<b>TIJERA CURVA LAPAROSCÓPICA DE 5mm DE DIÁMETRO DE VÁSTAGO Y 45 cm DE LONGITUD PARA ENERGÍA MECÁNICA</b> a. Tipo Metzenbaum. b. Desmontable. c. Tamaño: De 5 mm. d. Longitud: De 33 a 45 cm. e. Sellador de vasos de 5 mm. f. Hoja activa de 15 mm. g. Giro 360°. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Compatible con el equipo existente en la unidad. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3° Nivel		Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado	
1298	18971	TOALLA GRANDE CON GLUCONATO DE CLORHEXIDINA Y ALCOHOL ISOPROPÍLICO AL 70%, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	TOALLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TOALLA GRANDE CON GLUCONATO DE CLORHEXIDINA Y ALCOHOL ISOPROPÍLICO AL 70%</b> a. Tamaños varios 5-10 cm x 10 - 20 cm. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual hermético (Tipo Sachet). e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado
1299	18972	TUBO DE IRRIGACIÓN TIPO OLSEN, DE 10 mm DE DIÁMETRO Y 36 cm DE LONGITUD CON PUNTA PROTEGIDA, VÁLVULA DE TROMPETA, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO DE IRRIGACIÓN TIPO OLSEN, DE 10 mm DE DIÁMETRO Y 36 cm DE LONGITUD CON PUNTA PROTEGIDA</b> a. Válvula de trompeta. b. Con orificios laterales. c. Diámetros: 3, 3.5, 5 y 10 mm. d. Longitud: 20 mm ó 36 mm. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Compatible con el equipo disponible en la unidad. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3° Nivel		Consumibles	Insumos y material de videocirugía/endoscopia	295	Insumo homologado	

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS	
1300	18973	TUBO DE PLÁSTICO PARA ESPIRÓMETRO DE 6.5 cm DE LARGO Y 10 cm DE CONTORNO, DESCARTABLE	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO DE PLÁSTICO PARA ESPIRÓMETRO DE 6.5 cm DE LARGO Y 10 cm DE CONTORNO</b> a. Utilizado en pruebas espirométricas. b. Material: Plástico. c. Medidas: Diámetro externo: 10 mm, y Largo 6-6.5 cm. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con el equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neumología	Clase I	2º Nivel		Consumibles			Insumos para Terapia Respiratoria	295	Insumo homologado
1301	18974	TUBO DE SONDA DE PLÁSTICO TRANSPARENTE DE REEMPLAZO PARA MEDICIÓN DE ONDAS OTOACÚSTICAS	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO DE SONDA DE PLÁSTICO TRANSPARENTE DE REEMPLAZO PARA MEDICIÓN DE ONDAS OTOACÚSTICAS</b> a. Se introduce en el canal del oído para pruebas de emisiones otoacústicas. b. De plástico transparente y flexible. c. Medidas aproximadas del cable: 150 cm. d. Medidas aproximadas del cuerpo y la punta dependerá de la marca y modelo del equipo existente. e. Reusable. f. Empaque individual. g. Certificados de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Otorrinolaringología	Clase I	2º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		295	Insumo homologado	
1302	18975	TUBO ENDOBRONQUIAL GRADUADO, No. 32, CON GUÍA PARA VENTILACIÓN SELECTIVA DE BRONQUIO DERECHO, CON BALÓN RADIOPACO TRAQUEAL Y BRONQUIAL, ADAPTADOR DE TUBO Y CIRCUITO, LÍNEA RADIOPACA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOBRONQUIAL GRADUADO, No. 32, CON GUÍA PARA VENTILACIÓN SELECTIVA DE BRONQUIO DERECHO</b> a. Para ventilación selectiva de bronquio derecho. b. Material: Policloruro de Vinilo (PVC). c. Tamaño: No. 32. d. Con balón radiopaco traqueal y bronquial. e. Adaptador de tubo a circuito. f. Con guía. g. Línea radiopaca. h. Punta tipo MURPHY. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificados de calidad aplicables al insumo. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado	
1303	18976	TUBO ENDOBRONQUIAL GRADUADO, No. 32, CON GUÍA PARA VENTILACIÓN SELECTIVA DE BRONQUIO IZQUIERDO, CON BALÓN RADIOPACO TRAQUEAL Y BRONQUIAL, ADAPTADOR DE TUBO Y CIRCUITO, LÍNEA RADIOPACA TIPO MURPHY, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO ENDOBRONQUIAL GRADUADO, No. 32, CON GUÍA PARA VENTILACIÓN SELECTIVA DE BRONQUIO IZQUIERDO</b> a. Para ventilación selectiva de bronquio izquierdo. b. Material: Policloruro de Vinilo (PVC). c. Tamaño: No. 32. d. Con balón radiopaco traqueal y bronquial. e. Adaptador de tubo a circuito. f. Con guía. g. Línea radiopaca. h. Punta tipo MURPHY. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cuidados Intensivos	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado	
1304	18977	TUBO OROTRAQUEAL PARA MASCARILLA LARÍNGEA TIPO FAST TRACK No. 6 DE PVC CON ESCALA DE cm EN cm, CON BALÓN, CONECTOR DE 15 mm LÍNEA RADIOPACA, PUNTA MURPHY EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO OROTRAQUEAL PARA MASCARILLA LARÍNGEA TIPO FAST TRACK No. 6 DE PVC</b> a. Diseñada para las situaciones de vía aérea difícil previstas o inesperadas, resucitación cardiopulmonar, la ventilación continua y la intubación, disminuyendo la posibilidad de la de saturación. b. Tamaño: No. 6. c. Material: Policloruro de vinilo (PVC). d. Con escala de cm en cm. e. Con balón. f. Conector de 15 mm. g. Línea radio opaca. h. Con espiral de metal interno para flexibilidad y soporte. i. Punta MURPHY. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificados de calidad aplicables al insumo. n. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. o. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea	Terapia Respiratoria	Clase II	3º Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado	

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIALES DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1305	18978	TUBO OROTRAQUEAL PARA MASCARILLA LARÍNGEA TIPO FAST TRACK No. 6.5 DE PVC CON ESCALA DE cm EN cm, CON BALÓN CONECTOR DE 15 mm. LÍNEA RADIOPACA, PUNTA MURPHY. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO OROTRAQUEAL PARA MASCARILLA LARÍNGEA TIPO FAST TRACK No. 6.5 DE PVC</b> a. Diseñada para las situaciones de vía aérea difícil previstas o inesperadas, resucitación cardiopulmonar, la ventilación continua y la intubación, disminuyendo la posibilidad de la de saturación. b. Tamaño: No. 6.5. c. Material: Policloruro de vinilo (PVC). d. Con escala de cm en cm. e. Con balón. f. Conector de 15 mm. g. Línea radio opaca. h. Con espiral de metal interno para flexibilidad y soporte. i. Punta MURPHY. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificados de calidad aplicables al insumo. n. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. o. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
1306	18979	TUBO OROTRAQUEAL PARA MASCARILLA TIPO FAST TRACK No. 7.5 DE PVC CON ESCALA DE cm EN cm, CON BALÓN, CONECTOR DE 15 mm LÍNEA RADIOPACA, CON ESPIRAL DE METAL INTERNO PARA FLEXIBILIDAD Y SOPORTE. PUNTA MURPHY. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL DESCARTABLE.	TUBO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TUBO OROTRAQUEAL PARA MASCARILLA TIPO FAST TRACK No. 7.5 DE PVC</b> a. Diseñada para las situaciones de vía aérea difícil previstas o inesperadas, resucitación cardiopulmonar, la ventilación continua y la intubación, disminuyendo la posibilidad de la de saturación. b. Tamaño: No. 7.5. c. Material: Policloruro de vinilo (PVC). d. Con escala de cm en cm. e. Con balón. f. Conector de 15 mm. g. Línea radio opaca. h. Con espiral de metal interno para flexibilidad y soporte. i. Punta MURPHY. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual. m. Certificados de calidad aplicables al insumo. n. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. o. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para	Terapia Respiratoria	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
1307	18980	APOYA TALÓN DE POLÍMERO SECO AJUSTABLE A NECESIDADES DE PACIENTE.	UNIDAD	SI	Registro duplicado en diferente clasificación	Exclusión del código	APOYA TALÓN DE POLÍMERO SECO				Registro duplicado en diferente clasificación, se repite descripción con el código 20184 de la lista de Rehabilitación. Se propone excluir este código 18980.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel	295	Insumo Homologado
1308	18981	ASA DE POLIETILENO 2-0 DE ULTRA ALTO PESO MOLECULAR	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ASA DE POLIETILENO DE ULTRA ALTO PESO MOLECULAR, CALIBRE 2-0</b> a. Es un lazo continuo de polietileno de ultra alto peso molecular, lo cual permite utilizar varios tipos de aguja y permite realizar ajustes en su longitud. b. Está indicada para aproximación y / o ligadura de tejidos blandos especialmente para procedimientos ortopédicos. c. El hilo está preparado a partir de fibras de polietileno de cadena larga de peso molecular ultra alto. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.					Material Médico Quirúrgico	Materiales de Suturas		295	Insumo Homologado
1309	18982	BOLSA PARA CESÁREA CON CAMPO DE INCISION ANTIMICROBIANA 30" X 30"	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BOLSA PARA CESÁREA CON CAMPO DE INCISIÓN ANTIMICROBIANA</b> a. Bolsa de plástico recubierta de fluidos con campo de incisión antimicrobiano, ofrece protección antimicrobiana continua durante todo el procedimiento de cesárea. b. Dimensiones: Ancho 180-200 cms x Longitud 250-260 cms x 290-315 cms con área de incisión adhesiva. c. Con colector (bolsa) de fluidos en 360° para la contención total de líquidos. d. Tejido absorbente y resistente al traspaso de fluidos e. Antimicrobiana. f. Con un adhesivo que mantiene la sábana en su sitio. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase I	3° Nivel	En las especificaciones técnicas solicitar el Cumplimiento de la normativa EN13795	Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica		295	Insumo homologado
1310	18983	CÁNULA PLÁSTICA PARA ARTROSCOPIA No. 5	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PLÁSTICA PARA ARTROSCOPIA, 5 mm</b> a. Diseñada para facilitar el paso de suturas y manejo de instrumental por vía artroscópica. b. Diámetro: 5 mm c. Material: Lútex. d. Diseño roscado único para facilitar la inserción y retención segura. e. Acompañados con obturadores plástico desechable. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	RENGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1311	18984	CÁNULA PLÁSTICA PARA ARTROSCOPIA No. 7	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PLÁSTICA PARA ARTROSCOPIA, 7 mm</b> a. Diseñadas para facilitar el paso de suturas y manejo de instrumental por vía artroscópica. b. Diámetro: 7 mm c. Material: Latex. d. Diseño roscado único para facilitar la inserción y retención segura. e. Acompañados con obturadores plástico desechable. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas			295	Insumo homologado
1312	18985	CRIOSONDA DE CONTACTO DESMONTABLE PARA EQUIPO DE CRIOTERAPIA. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>CRIOSONDA DE CONTACTO DESMONTABLE PARA EQUIPO DE CRIOTERAPIA</b> a. Mecanismo de contacto demontable. b. Incluye punta de criosonda. c. Para uso en técnica rígida o flexible. d. Compatible con el equipo de crioterapia existente en la unidad. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos			298	Insumo homologado
1313	18986	DISPOSITIVO PARA CIERRE DE CRANEOTOMÍA 16 FR. EMPAQUE INDIVIDUAL ESTÉRIL DESCARTABLE	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>DISPOSITIVO PARA CIERRE DE CRANEOTOMÍA 16 Fr.</b> a. Tamaño: 11 a 22 mm. b. Versión única ( para el agujero y la brecha ) y adaptable a cada colgajo óseo. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures			295	Insumo homologado
1314	18987	DISPOSITIVO PARA CIRUGIA ARTROSCÓPICA PARA CORTAR HILO DE SUTURA DE MENISCO. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>DISPOSITIVO PARA CIRUGIA ARTROSCÓPICA PARA CORTAR HILO DE SUTURA DE MENISCO.</b> a. Para cortar hilo de sutura de menisco. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Materiales de Sutures			295	Insumo homologado
1315	18988	DISPOSITIVO DE SISTEMA CERRADO Y LIBRE DE AGUJAS, PARA VIALES MULTIDOSIS PARA LA PREPARACIÓN SEGURA DE MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS, CON DOBLE VENTILACIÓN/FILTRADO SOPORTE LATERAL PARA ADAPTACIÓN A CUALQUIER FRASCO, LIBRE DE LÁTEX Y DE DEHP, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>DISPOSITIVO DE SISTEMA CERRADO Y LIBRE DE AGUJAS, PARA VIALES MULTIDOSIS PARA LA PREPARACIÓN SEGURA DE MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS</b> a. Para la preparación segura de medicamentos oncológicos. b. Libre de agujas. c. Para viales multidosis. d. Con doble ventilación/filtrado soporte lateral para adaptación a cualquier frasco. e. Libre de látex y de DEHP. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Medicina Interna	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Cánulas			295	Insumo homologado
1316	18989	ESTABILIZADOR ADAPTABLE PARA AGUJA INTRAÓSEA	KIT	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESTABILIZADOR ADAPTABLE PARA AGUJA INTRAÓSEA</b> a. Apósito estabilizador con ranura para acople seguro de la aguja luego de la inserción. b. Posicionamiento de la aguja en un ángulo de 90° en el lugar de inserción. c. Para agujas de varios tamaños. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas			295	Insumo homologado
1317	18990	GASA DE CELULOSA OXIDADA, REGENERADA ABSORVIBLE DE TEXTURA ALGODONOSA ESPECÍFICA PARA CRÁNEO, DE 10cm X 7.5 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>GASA DE CELULOSA OXIDADA, REGENERADA, ABSORBIBLE, DE TEXTURA ALGODONOSA, ESPECÍFICA PARA CRÁNEO (10 X 7.5 CM)</b> a. Medidas: 10 x 7.5 cms. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CATEGORÍA DE DISPOSITIVO MÉDICO CMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APlicable A CONSUMIBLES	RENLÓN (PPR)	ESTATUS	
1318	18991	GASA DE CELULOSA OXIDADA, REGENERADA ABSORVIBLE DE TEXTURA ALGODONOSA ESPECÍFICA PARA CRÁNEO DE 5 cm X 7.5.cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	UNIDAD	NO		Ninguna	<b>GASA DE CELULOSA OXIDADA, REGENERADA, ABSORBIBLE, DE TEXTURA ALGODONOSA, ESPECÍFICA PARA CRÁNEO (5 x 7.5 CM)</b> a. Medida: de 5 cms. x 7.5 cms. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
1319	18992	HIDROGEL DE DEBRIDAMIENTO AUTOLÍTICO, COMPUESTO DE AGUA, PROPILENGLICOL, Y ALGINATO DE SODIO. 20-30 g	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>HIDROGEL DE DEBRIDAMIENTO AUTOLÍTICO.</b> a. Componentes: agua, propilenglicol, y alginato de sodio. b. Presentación: tubo de 20-30 grs. c. Empaque individual. d. Con aplicador, si aplica. e. Estéril. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía General	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		266	Insumo homologado
1320	18993	INTRODUCTOR DE VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL, SUBCUTÁNEO CON PROTECTOR PLÁSTICO. TAMAÑO 60 cm LARGO, ADULTO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL DESCARTABLE	UNIDAD	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	exclusión del código	INTRODUCTOR DE VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL, SUBCUTÁNEO CON PROTECTOR PLÁSTICO. TAMAÑO 60 cm LARGO, ADULTO, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL DESCARTABLE				Descripción o especificaciones técnicas de este código está duplicada con la del código 15191. Por lo anterior, se propone excluir este código 18993. Se propone verificar la conveniencia de excluir el código.				295	Insumo homologado	
1321	18994	LAMINA DE SILICÓN EN GEL	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>LÁMINA DE SILICÓN EN GEL.</b> a. Para tratamiento de las cicatrices. b. Medidas de 12-15 x 15 cms. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		266	Insumo homologado
1322	18995	MATRIZ DE COLÁGENO TIPO I, DE ORIGEN BOVINO PARA REGENERACIÓN DE DERMIS CON CAPA SILICÓN DE 2" X 2"	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MATRIZ DE COLÁGENO TIPO I PARA REGENERACIÓN DE DERMIS, 2" x 2"</b> a. De colágeno tipo I y origen bovino. b. Con capa de silicón. c. Para uso en la regeneración de dermis. d. Tamaño 2" X 2" (5 x 5 cms). e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
1323	18996	MATRIZ DE COLÁGENO TIPO I, DE ORIGEN BOVINO PARA REGENERACIÓN DE DERMIS CON CAPA SILICÓN DE 4" X 10"	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MATRIZ DE COLÁGENO TIPO I PARA REGENERACIÓN DE DERMIS, 4" x 10"</b> a. De colágeno tipo I y origen bovino. b. Con capa de silicón. c. Para uso en la regeneración de dermis. d. Tamaño 4" X 10" (10 x 25 cms). e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
1324	18997	MATRIZ DE COLÁGENO TIPO I, DE ORIGEN BOVINO PARA REGENERACIÓN DE DERMIS CON CAPA SILICÓN DE 4" X 5"	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MATRIZ DE COLÁGENO TIPO I PARA REGENERACIÓN DE DERMIS, 4" x 4-5"</b> a. De colágeno tipo I y origen bovino. b. Con capa de silicón. c. Para uso en la regeneración de dermis. d. Tamaño 4" X 5" (10 x 10-12.5 cms). e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
1325	18998	MATRIZ DE COLÁGENO TIPO I, DE ORIGEN BOVINO PARA REGENERACIÓN DE DERMIS CON CAPA SILICÓN DE 8" X 10"	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MATRIZ DE COLÁGENO TIPO I PARA REGENERACIÓN DE DERMIS, 8" x 10"</b> a. De colágeno tipo I y origen bovino. b. Con capa de silicón. c. Para uso en la regeneración de dermis. d. Tamaño 8" X 10" (20-25 cms). e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APLICABLE A CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS	
1326	18999	MATRIZ DÉRMICA ACELULAR, 100% HUMANA, DE 1 cm X 2 cm, NO MALLADA, GROSOR 0.40-0.60 mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MATRIZ DÉRMICA ACELULAR, 100% HUMANA, DE 1 cm X 2 cm, NO MALLADA.</b> a. Para aplicaciones en el tejido blando en las que la repoblación celular y la revascularización permiten una regeneración óptima. b. Medidas: De 1 x 1-2 cms (10 mm x 10-20 mm). c. Grosor 0.40-0.60 mm. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Odontología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores			295	Insumo homologado
1327	19000	MATRIZ DÉRMICA ACELULAR, 100% HUMANA, DE 4 cm X 1 cm, NO MALLADA, GROSOR 0.40-0.60 mm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MATRIZ DÉRMICA ACELULAR SIN MALLA, 1 x 4 cm.</b> a. Para aplicaciones en el tejido blando en las que la repoblación celular y la revascularización permiten una regeneración óptima. b. Medidas: De 1 x 4 cms (10 mm x 40 mm). c. Grosor 0.40-0.60 mm. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Odontología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores			295	Insumo homologado
1328	19001	MEMBRANA ANTIMICROBIANA, DE HIDROALGINATO DE PLATA DE 2.5 cm X 30.5 cm. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEMBRANA ANTIMICROBIANA, DE HIDROALGINATO DE PLATA DE 2.5 cm x 30.5 cm</b> a. Controla el exudado en las heridas. b. Antimicrobiano. c. Tamaño: 2.5 x 30.5 cms. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificados de calidad aplicables al insumo. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos			295	Insumo homologado
1329	19002	POLVO DE CELULOSA OXIDADA REGENERADORA CON EFECTO HEMOSTÁTICO, DE 1 GRAMO CON CÁNULA Y APLICADOR TIPO ACORDEÓN. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	UNIDAD	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>HEMOSTÁTICO A BASE DE CELULOSA OXIDASA REGENERADORA, EN POLVO</b> a. Presentación: Sobre. b. Contenido: 1 - 3 gramos. c. Incluya aplicador tipo acordeón. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía plástica	Clase I	3° Nivel	El código 19002, contiene descripción equivalente a la del código 15538. Por lo anterior, se propone la exclusión del código 15538	Material Médico Quirúrgico	Hemostáticos			266	Insumo homologado
1330	19003	PRÓTESIS DE OREJA DERECHA/IZQUIERDA, TAMAÑO SEGÚN NECESIDAD DEL PACIENTE. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PRÓTESIS DE OREJA DERECHA/IZQUIERDA</b> a. Lado: derecha/izquierda. b. Tamaño según necesidad del paciente. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Otorrinolaringología	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Prótesis			295	Insumo homologado
1331	19004	SUSTITUTO DE DURAMADRE BASE DE COLÁGENO DE ORIGEN BOVINO AUTO ADHERENTE DE 10 X 10 cm LIBRE DE PIROGENOS. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SUSTITUTO DE DURAMADRE A BASE DE COLÁGENO, DE ORIGEN BOVINO, AUTO ADHERENTE, 10 x 10 cm</b> a. Implante absorbible de colágeno de bovino, para la regeneración de defectos de la duramadre. b. Medidas: De 10 x 10 cms. c. Tipo: Origen bovino. d. Libre de pirogenos. e. Auto adherente. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores			295	Insumo homologado
1332	19005	SUSTITUTO DE DURAMADRE BASE DE COLÁGENO DE ORIGEN BOVINO AUTO ADHERENTE DE 2 X 2 cm LIBRE DE PIROGENOS EN ENVASE INDIVIDUAL, ESTÉRIL	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUSTITUTO DE DURAMADRE A BASE DE COLÁGENO, DE ORIGEN BOVINO, AUTO ADHERENTE, 2 x 2 cm</b> a. Implante absorbible de colágeno de bovino, para la regeneración de defectos de la duramadre. b. Dimensiones: De 2 x 2 cms. c. Tipo: Origen bovino. d. Libre de pirogenos. e. Auto adherente. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores			295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO) (USO ORAL Y AXILAR)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUB-CLASIFICACIÓN APPLICABLE A PRODUCTOS DE CONSUMIBLES	REGLÓN (PPR)	ESTATUS
1333	19006	SUSTITUTO DE DURAMADRE BASE DE COLÁGENO DE ORIGEN BOVINO AUTO ADHERENTE DE 5 X 5 cm LIBRE DE PIROGENOS EN ENVASE INDIVIDUAL, ESTÉRIL	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SUSTITUTO DE DURAMADRE A BASE DE COLÁGENO, DE ORIGEN BOVINO, AUTO ADHERENTE, 5 x 5 cm</b> a. Implante absorbible de colágeno de bovino, para la regeneración de defectos de la duramadre. b. Dimensiones: De 2 x 2 cms. c. Tipo: Origen bovino. d. Libre de pirogenos. e. Auto adherente. f. Estéril g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Regeneradores		295	Insumo homologado
1334	19007	UNGÜENTO DE SILICÓN GRADO MÉDICO. DE 10cc	UNIDAD	NO		Modificación de la descripción del código	<b>UNGÜENTO DE SILICÓN GRADO MÉDICO, 10cc</b> a. Reducir el tamaño, grosor, altura y color de todos los tipos de cicatrices, incluyendo cicatrices nuevas y antiguas. b. Gel de silicona o Polímero de silicona (Polisiloxano) de uso tópico. c. Presentación: Tubo. d. Volumen: 10 gramos. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Cirugía plástica	Clase I	2° Nivel	Se propone la presentación en tubo de 10 gramos, que es la más frecuente en la región.	Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		266	Insumo homologado
1335	19008	VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL CON ANTECAMARA MONOPRESIÓN CON MECANISMO DE CONO BOLA QUE INCLUYA: CATÉTER DISTAL PERITONEAL Y CATÉTER VENTRICULAR, EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	VÁLVULA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VÁLVULA DE DERIVACIÓN VENTRÍCULO PERITONEAL CON ANTECAMARA MONOPRESIÓN CON MECANISMO DE CONO BOLA (DE CODMAN-HAKIM)</b> a. Para el tratamiento de la Hidrocefalia en todas sus variedades, al existir un aumento de la presión intracraneal o bien cuando se desean mejorar las funciones cerebrales mediante un régimen de hipotensión. b. Válvula con conectores y mecanismo de cono bola. c. Catéter ventricular del cerebro para derivarlo al espacio peritoneal, con longitud de 10-14 cm. d. Catéter peritoneal de 100-120 cm. e. Adaptador cebador f. Adaptador en ángulo recto. g. Válvula programable de la presión específica, antes de ser implantada. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos	Válvulas de uso médico	295	Insumo homologado
1336	19720	ÁCIDO ACÉTICO AL 100% GALÓN	GALÓN	NO		Ninguna	<b>ÁCIDO ACÉTICO AL 100% GALÓN</b> a. Se utiliza como disolvente en laboratorios de química para diferentes tipos de análisis y para eliminar las impurezas de los productos químicos. b. El ácido acético es un líquido claro e incoloro, miscible con agua, alcohol, glicerol y éter. Insoluble en sulfuro de carbono. c. Presentación: Galón. d. Concentración al 100 % e. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Uso General	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		261	Insumo homologado
1337	19721	ÁCIDO TRICLOROACÉTICO AL 20% DE 200 cc A 300 cc	FRASCO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ÁCIDO TRICLOROACÉTICO AL 20%</b> a. Para uso tópico, para terapias de enfermedades cutáneas. Utilizado en el tratamiento de infecciones con papiloma virus humano como condiloma, papiloma, verrugas vulgares en la mucosa vaginal arrojando buenos resultados presentándose resolución de las lesiones y mucosa vaginal en buen estado. b. Presentación: Frasco. c. Volumen de 100 a 300 cc. d. Certificado de calidad aplicables al insumo. <b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, TRES VÍAS, No. 20 Fr. CON BALÓN DE 30-50 cc, PARA IRRIGACIÓN CONTINUA</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De tres vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock, otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal y la tercera vía corresponde al canal de irrigación. c. Con balón de 30 - 50 cc. d. Con 2 agujeros opestos. e. Medida: 40 - 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirogenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ginecología y Obstetricia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos		266	Insumo homologado
1338	8667	SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN No. 20 FR. CON BALÓN DE 30-50 cc, TRES VÍAS, PARA IRRIGACIÓN CONTINUA, DESCARTABLE, ESTÉRIL, EMPAQUE DOBLE.	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA FOLEY DE LÁTEX CON RECUBIERTA DE SILICÓN, TRES VÍAS, No. 20 Fr. CON BALÓN DE 30-50 cc, PARA IRRIGACIÓN CONTINUA</b> a. Fabricada de látex con revestimiento interno y externo de elastómero de silicona. b. De tres vías. Un vía corresponde al canal de inflado del balón, con válvula para jeringas, tipo Luer y Luer-Lock, otra vía corresponde al canal de drenaje con conexión universal y la tercera vía corresponde al canal de irrigación. c. Con balón de 30 - 50 cc. d. Con 2 agujeros opestos. e. Medida: 40 - 41 cm de longitud. f. Estéril. g. Libre de pirogenos. h. Descartable. i. Empaque individual que garantice la integridad y esterilidad del producto. j. Cumplimiento de la normativa de código de colores. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Urología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
1339		TERMOMETRO DIGITAL PARA MEDICION DE TEMPERATURA CORPORAL (USO ORAL Y AXILAR).	TERMÓMETRO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TERMOMETRO DIGITAL PARA MEDICION DE TEMPERATURA CORPORAL (USO ORAL Y AXILAR).</b> a. Finalidad: Medición de la temperatura corporal. b. Comprende divisiones de décimas de grado entre 32° a 42° C grados Celsius (centígrados). c. De fácil visibilidad. d. Marcadón clara y visible. e. Pantalla de 3 dígitos con una posición decimal. f. Resolución de pantalla 0.1°C. g. Precisión +/- 0.1°C. h. Toma en 60 segundos oral y 120 segundos. i. Apagado automático luego de 1-2 m minutos después de la última medición o de haberlo encendido sin usarlo. j. Memoria de última lectura. k. Señal Acústica al terminar medición. Resistente al agua. l. Con su batería intercambiable de duración mínima de 1,000 lecturas. m. No descartable. n. Presentado en estuche individual con batería y hoja de instrucciones. o. Empaque protector individual.	Uso General	Clase I	1° Nivel	Se propone dejar termómetro digital. *Se recomienda, en concordancia con la promoción de Salud sin Daño, sustituir el uso de termómetros de mercurio por digitales.	Material Médico Quirúrgico	Insumos para examen clínico			



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA INSUMOS DE MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA INSUMOS APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
1	6021	APÓSITO OCULAR ABSORBENTE, OVALADO, CONTORNO REDONDEADO, TAMAÑO ESTÁNDAR EN EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL.	APÓSITO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>APÓSITO OCULAR, ADHESIVO, FORMA OVAL.</b> a. Para la oclusión y aislamiento temporal de los ojos y para la terapia oclusiva en casos de estrabismo y ambliopía. b. Fabricado de algodón absorbente, recubierto de material no tejido tipo microporoso, altamente transpirable, suave. c. Tamaño estándar. d. Con adhesivo hipo alérgico. Buena adherencia a la piel y de fácil remoción. e. Forma oval, contornos redondeados. f. Color: color blanco o piel. g. Hipoalérgico. h. No contiene látex.. j. Descartable. k. Paquete individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. I. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, u otra normativa de equivalencia	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Apósitos oculares		295	Insumo homologado
2	1220	FLUORESCÉINA SÓDICA, TIRAS REACTIVAS, ESTÉRILES	TIRA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FLUORESCÉINA SÓDICA, TIRAS REACTIVAS</b> a. Utilizado para la adaptación de lentes de contacto, en la tonometría de aplanación y para observar si existe un daño en el epitelio corneal. b. Tiras reactivas. c. Estériles. d. Descartables. e. Paquete individual. f. Caja de 100-300 tiras. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Consumibles	Insumos para oftalmología		261	Insumo homologado
3	1232	FLUORESCÉINA SÓDICA, SOLUCIÓN INYECTABLE 10%, VIAL	VIAL	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FLUORESCÉINA SÓDICA, SOLUCIÓN</b> a. Sustancia colorante orgánica utilizada en el examen de los vasos sanguíneos del ojo. b. Solución inyectable. c. Concentración: 100 mg/ ml. d. Con excipientes: - Hidróxido de sodio o ácido clorhídrico. - Ph 9.0 - Agua para inyectable. e. Estéril. f. Descartable. g. Paquete individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles	Insumos para oftalmología		261	Insumo homologado
4	1238	TEST SCHILMMER, TIRAS REACTIVAS, ESTÉRILES, INDIVIDUALES	TIRA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TIRAS REACTIVAS PARA TEST DE SCHIRMER</b> a. Para realizar test de Schirmer, para determinar si el ojo produce suficientes lágrimas para mantenerlo húmedo. b. Estériles. c. Descartables. d. Paquete individual. e. Caja de 100 tiras. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología		261	Insumo homologado
5	7020	AGUJA DE FACO FRAGMENTACIÓN DE 60°	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA DE FACO FRAGMENTACIÓN, 60 GRADOS.</b> a. Para la ruptura del cristalino previa a la extracción del mismo. b. De acero inoxidable. c. De 60 grados. d. Estéril. e. Paquete individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles	Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado
6	7022	AGUJA DE FACO EMULSIFICACIÓN	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>AGUJA PARA FACOEMULSIFICACIÓN</b> a. La facoemulsificación es una técnica quirúrgica muy utilizada en la actualidad para la operación de cataratas, la aguja sirve para ese propósito. b. De acero inoxidable. c. Medida a solicitud de la unidad médica. d. Estéril. e. Paquete individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles	Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
7	10761	FRASCO GOTERO OFTÁLMICO, CON CAPACIDAD DE 10 - 15 ml . PLÁSTICO OPACO. TAPÓN INDEPENDIENTE. DESCARTABLE.	FRASCO GOTERO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>FRASCO GOTERO OFTÁLMICO, 10-15 ml</b> a. Con capacidad de 10-15 mL. b. Plástico opaco. c. Tapón independiente. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	268	Insumo homologado
8	10851	MICROESPONJA DE WECK. PAQUETE DE 100 UNIDADES.	PAQUETE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MICROESPONJA DE CELULOSA DE WECK</b> a. Lancetas de esponja altamente absorbentes en forma de triángulo y mango maleable diseñadas para ser usadas en cirugías oftalmológicas. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Paquete de 100 unidades. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado
9	10852	KIT INTUBACIÓN KRAWFORD	KIT	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>KIT PARA INTUBACIÓN DE CRAWFORD</b> a. El conjunto de intubación Crawford está indicado para obstrucciones congénitas del conducto nasolagrimal y patologías canaliculares. b. Para intubación nasolacrimal bicanalicular. c. El kit incluye: - 2 sondas metálicas de acero inoxidable, con punta oliva, redondeadas. - Recuperación nasal de silicona. - Incluye sonda de silicona grado médico. - Diámetro de la sonda metálica 0.4 mm. - Sonda de silicona de 0.64 mm. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado
10	14810	ACEITE DE SILICÓN, VISCOSIDAD 500 MPAS, USO INTRAOCULAR	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ACEITE DE SILICÓN, 500 MPAS</b> a. Para la sustitución a largo plazo del humor vítreo extraído durante las intervenciones de vitrectomía. b. Viscosidad 500 MilIPascal-seg (MPAS). c. Para uso intraocular. d. Frasco de 10 mL. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología		266	Insumo homologado
11	14812	AGUJA SIMCOE DE IRRIGACIÓN Y ASPIRACIÓN	AGUJA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA SIMCOE DE IRRIGACIÓN Y ASPIRACIÓN</b> a. Para irrigación y aspiración durante la cirugía de cataratas. b. Cánula de acero inoxidable grado médico. c. Punta afilada. d. Con tubos de silicona. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Agujas		295	Insumo homologado
12	14815	APÓSITO DE SUJECCIÓN ELÁSTICO, FLEXIBLE HIPOALÉRGICO EN PRESENTACIÓN DE 2.5cm X 10 m.	VENDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VENDA PARA SUJECCIÓN DE APÓSITOS, 2.5 cm DE ANCHO</b> a. Para uso oftalmológico y otros. b. De malla de nylon y látex, elástico y flexible. c. Dimensiones Ancho (2.5 cm) x Longitud (10 m). d. Hipodérmico. e. Descartable. f. Presentación: Rollo, Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Material de curación y apósitos		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
13	14820	BANDA CIRCULAR ESTILO 40, DE 2mm X 0.75mm, LARGO DE 125mm 4.9" DE SILICÓN	BANDA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>BANDA PARA CERCLAJE, ESTILO 40, 2 mm</b> a. Banda de cerclaje diseñada para sujetar el implante y mantener la presión adecuada. Accesorio para realizar un bucle sin erosionar la esclera. b. Fabricado con un 100% de elastómero de silicona implantable. c. Número 40. d. Dimensiones Ancho (2 mm) x Altura (0.75 mm). e. De 125 mm de longitud (4.9") . f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología			295	Insumo homologado
14	14825	BLEFAROSTATO UNA PIEZA	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BLEFAROSTATO UNA PIEZA, TIPO ALAMBRE</b> a. Útil para mantener los párpados abiertos dejando a la vista del cirujano la esclera y la córnea. b. De acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: 40 x 30 mm. d. Con asas abiertas de 14 mm. e. Calibre de alambre de 0.8-0.9 mm. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
15	14828	BOMBILLA PARA DE LAMPARA HENDIDURA	BOMBILLA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>BOMBILLA, LÁMPARA DE HENDIDURA.</b> a. Bombilla Led de 12 a 24 voltios. b. Compatible con el equipo existente en la unidad que lo solicita. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		297	Insumo homologado
16	14830	BOMBILLA PARA MICROSCOPIO, DE 12V, 75W .SEGÚN USO .	BOMBILLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOMBILLA, MICROSCOPIO</b> a. De 12 V (75 W). b. Compatible con el equipo existente en la unidad que lo solicita. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		297	Insumo homologado
17	14847	CUCHILLETE HENDIDO ANGULADO DE 2.5, CON FILO ARRIBA.	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CUCHILLETE HENDIDO, 2.5 mm</b> a. Para faecofragmentación. b. De acero inoxidable. c. Mide 2.5 mm de ancho. d. Bisel angulado hacia arriba, 45 grados. e. Con filo arriba. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología			295	Insumo homologado
18	14848	CUCHILLETE MRV, 200	UNIDAD	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CUCHILLETE MRV (Micro Vitrectomía Retinal), 20 GRADOS</b> a. Para incisión de puerto lateral MVR diseñados para crear incisiones precisas y consistentes. b. Angulado a 20 grados. c. De acero inoxidable. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual o múltiple. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología			295	Insumo homologado
19	14849	CUCHILLETE STAB DE 150	UNIDAD	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CUCHILLETE STAB, 15 GRADOS</b> a. Utilizados para una incisión en el túnel escleral. b. De acero inoxidable. c. Angulado a 15 grados. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual o múltiple. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
20	14871	GUBIA DE KERRISON NO. 0	GUBIA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>KERRISON PINZA-GUBIA PARA HUESO, No.0, MORDIDA DE 3 x 3 mm - 3.5 x 3.5 mm.</b> a. Punta fina. b. Angulada a 90°, hacia arriba. b. De acero inoxidable. c. Mordida de 3 - 3.5 mm. d. De 11 a 17 cm de longitud. e. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. k. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
21	14872	GUÍA PARA INTUBACIÓN DE VÍAS LAGRIMALES	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET PARA INTUBACIÓN DE VÍAS LAGRIMALES.</b> a. Utilizado para el tratamiento de la obstrucción del conducto nasolacrimal. b. El set incluye los siguientes dispositivos: - Una guía de acero inoxidable, descartable. -Una sonda fabricada de silicona o de silicon recubierta de povidona (PVP), de 6 -8 mm de diámetro. - Hilo fabricado de PEEK (poliéter éter cetona) o polipropileno (PP). - Tapones fabricados de silicona de 3 - 4 mm de diámetro. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología			295	Insumo homologado
22	14873	HEXAFLUORURO DE PROPANO ( SF6 ) , BOTELLA DE 450 GR.	BOTELLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>HEXAFLUORANO DE PROPANO COMPOSICIÓN 100%, (SF 6), BOTELLA</b> a. Para el llenado del espacio dejado por el gel vítreo en el ojo, a fin de mantener la presión requerida para permitir que la retina permanezca en su lugar y se cure adecuadamente. b. Presentación: botella c. Contenido: 450 gramos. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		261	Insumo homologado
23	14880	LÁPIZ BIPOLAR AGUJA 18 CURVA	LÁPIZ	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>LÁPIZ BIPOLAR, ANGULADO A 45 GRADOS, AGUJA 18</b> a. Para coagulación precisa en procedimientos vitreoretinales, de filtración de glaucoma e incisiones de cataratas. Hemostático. b. Aguja 18 G. c. Punta Roma. d. Ángulo de 45 grados. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado
24	14883	LÁPIZ RECARGABLE CON BATERÍAS Y PUNTAS RECAMBIABLES	KIT	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE ELECTROCAUTERIO, PORTATIL, REUSABLE</b> a. Se utilizan para detener pequeños sangrados en la hemostasis y otros usos similares. El dispositivo es accionado por una batería, que suministra energía térmica al paciente, mediante un elemento de calentamiento, usando un interruptor de activación. b. De alta temperatura. c. Soporta hasta 1204 °C de Temperatura. d. Incluye mango. e. Incluye 4 puntas. f. Con baterías y puntas recambiables. g. No requiere cables para su funcionamiento. h. Con 2 baterías alcalinas AA. i. Estéril. j. Empaque individual. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
25	14886	LENTE DE CONTACTO BLANDO DE PODER Y DIÁMETRO VARIABLE, DESCARTABLE.	LENTE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>LENTE DE CONTACTO BLANDO</b> a. Para la corrección de la visión por miopía, hipermetropía, astigmatismo. b. De plástico tipo gel con contenido de agua, llamado hidrogel. c. De poder y diámetro variable. d. Delgados y maleables, se amoldan a la superficie anterior del ojo. e. Marca indicadora derecho-revés para colocarte los lentes correctamente. f. Diferentes tipos de acuerdo a la patología del paciente. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado
26	14887	LENTE IRRIGADOR DE VITRECTOMÍA BICÓNCAVO	LENTE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>LENTE IRRIGADOR DE VITRECTOMÍA BICÓNCAVO</b> a. Bicóncavo. b. De silicon. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado
27	14892	LENTE PARA CÁMARA POSTERIOR, CONSTANTE 118.2, DESDE 5mm DE DIÁMETRO HASTA 6mm Y 12.75mm DE LARGO.	LENTE	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>LENTE INTRAOCULAR CÁMARA POSTERIOR CONSTANTE 118.2</b> a. Lente elástica que se implanta de forma permanente entre el iris y el cristalino del ojo a través de una operación para corregir la miopía, astigmatismo e hipermetropía. b. Lente óptico biconvexo. c. Desde 5 mm hasta 6 mm de diámetro. d. De 12.5 a 13.5 mm de longitud. e. Dioptrías en el rango de 0 a +30 (Valor mínimo +21.5) f. Constante de 118.2 - 118.4 g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado
28	14900	PAPEL FOTOGRÁFICO PARA ULTRASONIDO	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PAPEL FOTOGRÁFICO PARA ULTRASONIDO.</b> a. Papel de impresión térmico con brillo. b. Impresión en blanco y negro. c. Alta densidad. d. Alta resistencia al agua y al calor. e. Medidas de acuerdo a equipo existente en unidad que lo solicita. f. Presentación: Rollo. g. Empaque individual. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Papelería de uso médico	269	Insumo homologado
29	14901	PARCHE OCULAR, OVALADO, DE 3.25" X 2.25"	PARCHE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PARCHE OVALADO PARA OJOS, 3.25" x 2.25"</b> a. Utilizado para tratar la ambliopía (ojo vago) y el estrabismo (ojos cruzados), como parte del tratamiento recomendado por su médico. b. Fabricado con una compresa absorbente central, unida a una fibra sintética transpirable y adhesiva. c. Se adhiere y se remueve sin dificultad. d. Hipoalérgico. e. Libre de látex. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Apósitos oculares	295	Insumo homologado	
30	14902	PERFLORURO OCTANO, 5ml VIAL	VIAL	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PERFLORURO OCTANO, COMPOSICIÓN AL 100%, VIAL DE 5 ml</b> a. Indicado durante la cirugía vitreoretiniana para recolocar y estabilizar la retina desprendida. b. Química y fisiológicamente inerte. c. No tóxico. d. Baja viscosidad. e. Empaque individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	266	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
31	14903	PIEZA DE EXTRUSIÓN CON AGUJA 20, DE 3.5 mm	UNIDAD	SI		Modificación de la descripción del código	<b>PIEZA DE EXTRUSIÓN CON AGUJA 20</b> a. De 3.5 mm. c. De acero inoxidable. d. Estéril. e. Empaque individual. F. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado	
32	14915	PINZA DE ANUDAR	PINZA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA DE ANUDAR, TIPO MC PHERSON 10 cm</b> a. Util para suturar y anudar. b. Fabricada de acero inoxidable grado médico. b. Angulada. c. Longitud total de 10 -10.5 cm. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado	
33	14918	PROTECTOR OCULAR PLÁSTICO CLARO. ADULTO.	PROTECTOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PROTECTOR OCULAR PLÁSTICO, UNIVERSAL, PARA ADULTO</b> a. Para cumplir con indicación de protección post quirúrgica para aislar el ojo del polvo, viento y residuos de cualquier tipo. b. Fabricado de polietileno o de silicon grado médico, rígido. c. Transparente, visión limitada. d. Con orificios para ventilación. e. Moldeados para ajustarse y usar en el ojo izquierdo o derecho. f. Para adulto. g. Mide: 7. 5 x 6.5 cm. h. Reutilizables. Lavables. i. No estériles. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia	Oftalmología	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico		Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado
34	14927	TAPONES DE COLÁGENA PARA PUNTO LAGRIMAL, DE 0.3mm X 6mm, CAJA DE DOCE PAQUETES, CON 6 TAPONES CADA PAQUETE. SET	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TAPONES DE COLÁGENA PARA PUNTO LAGRIMAL, DE 0.3mm x 6mm</b> a Tratamiento del síndrome ojo seco crónico, duración prolongada. b. Tapones de colágena para oclusión total del punto lagrimal. c. Medidas: 0.3mm X 6mm. d. Precargado en dispositivo para su inserción. e. Libre de látex. f. Estéril. g. Empaque individual o múltiple. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado
35	14928	TAPONES DE SILICÓN PARA PUNTO LAGRIMAL, DE 2mm X 0.5mm, PAQUETE DE 2 TAPONES ESTÉRILES.SET	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TAPONES PARA PUNTO LAGRIMAL, DE 2mm X 0.5mm</b> a Tratamiento del síndrome ojo seco crónico, duración prolongada. b. Tapón de silicona suave y flexible para oclusión total del punto lagrimal. c. Miden: 2mm X 0.5mm d. Precargado en dispositivo para su inserción. e. Libre de látex. f. Estéril. g. Caja contiene 2 unidades. h. Empaque individual o múltiple. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	2° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado
36	14930	TEST DE SCHIRMER, BANDAS INDIVIDUALES ESTÉRILES.	BANDA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	TEST DE SCHIRMER, BANDAS INDIVIDUALES ESTÉRILES								295	Insumo homologado	

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
37	14934	TIJERA DE WESCOTT CURVA	TIJERA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TIJERA DE WESTCOTT, 8.5 - 11 cm</b> a. Uso en oftalmología y microcirugía. Permite cortar/separar tejido y cortar suturas. b. De acero inoxidable grado médico. c. Punta roma. d.De 10 a 11 cm de longitud. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
38	14938	TRÉPANO DE CórNEA, DIÁMETRO DE 6.0 mm	TRÉPANO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TRÉPANO PARA CórNEA, 6.0 mm DE DIÁMETRO</b> a. Para trasplante de córnea. b. Fabricado de acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Diámetro (6.0 mm) d. Cuchilla con filo. e. Pulido fino f. Estéril. g.Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología			295	Insumo homologado
39	14940	TRÉPANO DE CórNEA, DIÁMETRO DE 7.0 mm	TRÉPANO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TRÉPANO PARA CórNEA, 7.0 mm DE DIÁMETRO</b> a. Para trasplante de córnea. b. Fabricado de acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Diámetro (7.0 mm) d. Cuchilla con filo. e. Pulido fino f. Estéril. g.Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología			295	Insumo homologado
40	14942	TRÉPANO DE CórNEA, DIÁMETRO DE 8.0 mm	TRÉPANO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TRÉPANO PARA CórNEA, 8.0 mm DE DIÁMETRO</b> a. Para trasplante de córnea. b. Fabricado de acero inoxidable grado médico. c. Dimensiones: Diámetro (8.0 mm) d. Cuchilla con filo. e. Pulido fino f. Estéril. g.Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología			295	Insumo homologado
41	14946	TUBO DE SILICÓN 0.20 X 0.37 X 10 PIES	TUBO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO DE SILICÓN, PARA INTUBACIÓN DE VÍA LAGRIMAL</b> a. El tubo de silicón permite expandir los canaliculos lagrimales si se mantienen durante cierto tiempo dentro de ellos. b.Fabricado con silicón grado médico. c. Dimensiones: 0.20 x 0.37 x 10 pies. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología			295	Insumo homologado
42	14949	VISION BLUE VBL 10, FRASCO, SOLUCIÓN PREPARADA PARA INYECTAR EN CÁMARA ANTERIOR DE 1ml DE VOLUMEN.	FRASCO	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SOLUCIÓN OFTÁLMICA AZUL DE TRIPÁN, 0.5 - 1 ml</b> a. Solución preparada para tinción de cámara anterior y permiten diferenciar células vivas de células muertas. b. Preparación al 0.06%. c. Presentación: Frasco de 0.5-1 ml. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles	Insumos para oftalmología			266	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
43	19009	BLEFAROSTATO NEONATAL INOXIDABLE TIPO ALAMBRITO	BLEFAROSTATO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<p><b>BLEFAROSTATO BARRERQUERCOLLO, TIPO ALAMBRITO, NEONATAL</b></p> <p>a. Instrumento que se utiliza para mantener abiertos los párpados y exponer el globo ocular. Se caracteriza por ser liviano y se utiliza generalmente para realizar intervenciones quirúrgicas.</p> <p>b. De acero inoxidable grado médico.</p> <p>c. Dimensiones: Longitud 3 cm.</p> <p>d. Con asas abiertas de 5 - 6 mm.</p> <p>e. Calibre de alambre de 0.6 mm.</p> <p>f. Empaque individual.</p> <p>g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.</p> <p>h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.</p> <p>i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumento.</p>	Oftalmología	Clase I	3° Nivel	Duplicado con el código 19165 del Listado de Instrumental	Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
44	19010	BLEFAROSTATO PEQUEÑO DE LIEBERMANN	BLEFAROSTATO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<p><b>BLEFAROSTATO LIEBERMANN, PEQUEÑO</b></p> <p>a. Instrumento que se utiliza para separar los párpados con mayor fuerza y exponer el globo ocular. Se utiliza generalmente para realizar intervenciones quirúrgicas complicadas.</p> <p>b. Instrumento que se utiliza para mantener abiertos los párpados y exponer el globo ocular. Se utiliza generalmente para realizar intervenciones quirúrgicas.</p> <p>c. Fabricado en acero inoxidable.</p> <p>d. Dimensiones: Longitud 8 cm.</p> <p>e. Asa abierta de 10 mm.</p> <p>f. Autoajustable, ampliación controlada por tornillo.</p> <p>g. Empaque individual.</p> <p>h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.</p> <p>i. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumento.</p>	Oftalmología	Clase I	3° Nivel	Duplicado con el código 19166 del Listado de Instrumental	Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
45	19011	BLEFAROSTATO GRANDE DE LIEBERMANN AJUSTABLE, CON ESPECULO DE HOJA DE 17mm Y ANGULO DE 45 GRADOS.	BLEFAROSTATO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<p><b>BLEFAROSTATO LIEBERMANN, GRANDE</b></p> <p>a. Instrumento que se utiliza para mantener abiertos los párpados y exponer el globo ocular. Se utiliza generalmente para realizar intervenciones quirúrgicas.</p> <p>b. Fabricado en acero inoxidable.</p> <p>c. Dimensiones: Longitud 8 cm.</p> <p>d. Asa abierta de 14-15 mm.</p> <p>e. Ángulo de 45 grados.</p> <p>f. Autoajustable, ampliación controlada por tornillo.</p> <p>g. Empaque individual.</p> <p>h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.</p> <p>i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.</p> <p>j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumento.</p>	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
46	19012	BOLSA RECEPTORA DE FLUIDOS	BOLSA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<p><b>BOLSA RECEPTORA DE FLUIDOS, EQUIPO DE FACOEMLSIFICACIÓN</b></p> <p>a. Para procedimientos quirúrgicos en los que se necesita recoger y controlar el líquido.</p> <p>b. De polietileno de alta densidad.</p> <p>c. Transparente.</p> <p>d. Con adhesivo en la parte posterior para unir al campo quirúrgico.</p> <p>e. Medidas aproximadas: 17 cm x 16 cm (6 3/4 x 6 1/4 pulg.), 250 ml de capacidad.</p> <p>f. Descartable.</p> <p>g. Empaque individual o múltiple.</p> <p>h. Compatible con el equipo existente en la unidad médica.</p> <p>i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.</p>	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles	Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado
47	19013	BOLSA PARA PANTALLA	BOLSA	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<p><b>FUNDA PARA CUBRIR PANTALLA DE EQUIPO PARA FACOEMLSIFICACIÓN</b></p> <p>a. Funda estéril para garantizar una adecuada barrera de protección contra bacterias y otros contaminantes en la pantalla.</p> <p>b. Medidas de acuerdo al equipo de la unidad que lo solicita.</p> <p>c. Estéril.</p> <p>d. Descartable.</p> <p>e. Empaque individual.</p> <p>f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.</p>	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles	Insumos para oftalmología		268	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
48	19014	BOLSA PARA MESA DE MANGO	BOLSA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>COBERTOR PARA MESA MAYO.</b> a. Utilizado durante un procedimiento quirúrgico para impedir la transferencia de agentes infecciosos y líquidos. b. Elaborada de tejido sin tejer, de tres capas. c. Con refuerzo antideslizante en el centro para apoyar el instrumental u otros insumos. e. Impermeable y resistente. f. Con bajo desprendimiento de pelusas. g. Medidas de acuerdo a las dimensiones de las mesas existentes en la unidad médica. h. Empaque individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Cirugía general	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Ropa quirúrgica			268	Insumo homologado
49	19015	CAJA DE MATERIAL VISCOELÁSTICO. JERINGA PRE LLENADA COMPUESTO POR HIALORUNATO SÓDICO AL 1.7% Y CONDROITIN SULFATO AL 4 %	CAJA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SOLUCIÓN VISCOELÁSTICA</b> a. Indicado para las cirugías oftálmicas del segmento anterior, durante la extracción de la catarata y la implantación del lente intraocular. b. Consiste en una cánula + jeringa prellenada con un compuesto a base de: - Hialuronato sódico al 1.7 %. - Condroitin sulfato al 4%. c. Libre de pirógenos. d. De un solo uso. e. Estéril. f. Empaque individual en caja. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, con la Directiva 93/42/CEE	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología			266	Insumo homologado
50	19019	CAMISA PROTECTORA DE AGUJA DE 45 GRADOS DE 0.9mm	CAMISA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CAMISA PROTECTORA PARA AGUJA DE 45 GRADOS</b> a. Aguja de 45 grados. b. Aguja con diámetro exterior de 0.9 mm. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología			295	Insumo homologado
51	19020	CAMISA PROTECTORA DE AGUJA DE FACOFRAGMENTACIÓN , CAJA DE 2 UNIDADES	CAMISA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CAMISA PROTECTORA PARA AGUJA DE FACOFRAGMENTACIÓN.</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual en caja de 2 unidades. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología			295	Insumo homologado
52	19021	CÁNULA PARA INFUSIÓN DE ACEITE DE SILICÓN COMPATIBLE CON LOS TROCARES	CÁNULA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CÁNULA PARA INFUSIÓN DE ACEITE DE SILICÓN.</b> a. Para fijación escleral. b. Aseguran un elevado flujo de líquidos o gases. c. De 20 - 23G. d. Dimensiones: De 4 - 6 mm. e. Punta fina biselada f. Tubo de silicona de al menos 200 mm de longitud. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual. j. Compatible con trócares existentes en la unidad médica. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología			295	Insumo homologado
53	19022	CARTUCHO DE IMPRESORA A COLOR PARA INFORMES DE ANGIOGRAFÍA.	CARTUCHO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CARTUCHO PARA IMPRESORA A COLOR.</b> a. Diseñada para impresión de informes de angiografía. b. Para impresiones a color. c. De alta resolución. d. Empaque individual. e. Compatible con el equipo existente en la unidad. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Uso General	Clase I	2° Nivel		Consumibles		Insumos y material de diagnóstico y monitoreo		267	Insumo homologado
54	19023	CASSETTE PARA FACOEMULSIFICACIÓN Y VITRECTOMÍA ANTERIOR CON BOLSA RECOLECTORA DE SEGMENTO POSTERIOR	CASSETTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CASSETTE PARA FACOEMULSIFICACIÓN Y VITRECTOMÍA ANTERIOR</b> a. Utilizado para cirugías de cataratas. b. Con bolsa recolectora de segmento posterior. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
55	19024	CASSETTE PARA FACOFRAGMENTACIÓN ANTERIOR	CASSETTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CASSETTE PARA FACOFRAGMENTACIÓN, ANTERIOR</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado
56	19025	CASSETTE PARA SEGMENTO POSTERIOR	CASSETTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CASSETTE PARA SEGMENTO POSTERIOR</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado
57	19026	CONECTOR ADHERIDO DE ASPIRACIÓN E IRRIGACIÓN	CONECTOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CONECTOR ADHERIDO DE ASPIRACIÓN E IRRIGACIÓN.</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado
58	19027	CONECTOR ADHERIDO PARA SOLUCIÓN BSS	CONECTOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CONECTOR ADHERIDO PARA SOLUCIÓN BSS (SOLUCIÓN SALINA BALANCEADA), USO INTRAOCULAR</b> a. Estéril. b. Descartable. c. Empaque individual. d. Compatible con equipo existente en la unidad. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	298	Insumo homologado
59	19028	CONECTOR PARA CALIBRACIÓN DE PUNTA DE AGUJA DE FACOEMULSIFICACIÓN CON SU RESPECTIVA LLAVE Y BOLSA DE PANTALLA	CONECTOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CONECTOR PARA CALIBRACIÓN DE PUNTA DE AGUJA DE FACOEMULSIFICACIÓN.</b> a. Con su respectiva llave. b. Con bolsa de pantalla. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	298	Insumo homologado
60	19029	CORDÓN BIPOLAR DE VITRECTOMÍA	CABLE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CABLE BIPOLAR DE VITRECTOMÍA</b> a. Para el suministro de calor (diatermia) para el cierre esclerótico. b. Cable recubierto de silicona altamente flexible. c. De 3 a 5 metros de longitud. d. Compatible con el equipo de la unidad que lo solicita. e. Reutilizable. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	298	Insumo homologado
61	19030	CUCHILLETE DE 15 GRADOS DESCARTABLE, RECTO, HOJA DE 3 mm, ESTÉRIL	CUCHILLETE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CUCHILLETE MICRO, 15 GRADOS</b> a. Especial para uso Oftalmología, para realizar incisión secundaria en cirugía de cataratas. b. De acero inoxidable. c. Hoja de 3 mm. Bisel doble. d. Angulado a 15 grados. e. Recto f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES MÉDICOS QUIRÚRGICOS	SUBCLASIFICACIONES APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
62	19031	CUCHILLETE SLIT 2.2 QUERATÓTONO DESCARTABLE	CUCHILLETE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CUCHILLETE SLIT, 2.2 mm DE ANCHO</b> a. Funcionales durante la entrada al segmento anterior del ojo, utilizado en microcirugía ocular. b. De acero inoxidable. c. Hoja de 2.2 mm de ancho. Bisel superior. d. Angulado a 15 grados. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado
63	19032	CUCHILLETE TIPO CRESCENT ANGULADO	CUCHILLETE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CUCHILLETE TIPO CRESCENT</b> a. Especial para para incisión en túnel escleral y para cirugía de cataratas. b. De acero inoxidable. c. Dimensiones: De 2.2 a 3.75 mm. (dentro del rango de medidas) d. Angulo de 55°. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Compatible con el equipo existente en la unidad. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado
64	19033	CUCHILLO MVR DE 23 A 25 G	CUCHILLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>CUCHILLETE MVR (micro vitrectomia reusable), 23-25 GRADOS</b> a. Para incisión de puerto lateral MVR diseñados para crear incisiones precisas. b. De acero inoxidable. c. Cuchillas ultra afiladas. d. Angulado 23 - 25 grados. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual o múltiple. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumento, de conformidad con ISO 3663-3:2003.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel	o con el código 19126 del Listado de Ins	Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado
65	19034	FIBRA DE ENDOILUMINACIÓN DE 23 GRADOS	FIBRA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FIBRA DE ENDOILUMINACIÓN, 23 G</b> a. Provee fotocoagulación láser que ayudan a que la retina se adhiera bien a sus paredes. b. De 23 grados. c. Longitud de la fibra de 2.4 m. d. Con conectores adaptables a varias marcas de equipos. e. Compatible con el equipo existente en la unidad que lo solicita. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles	Insumos para oftalmología		298	Insumo homologado
66	19035	FIBRA DE ENDOLASER DE 25 GRADOS	FIBRA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FIBRA ENDOLASER, 25G</b> a. Cable de fibra óptica con la que se aplica en el interior del ojo impactos de fotocoagulación láser que ayudan a que la retina adhiera bien a sus paredes. b. Diseño ergonómico. c. Con mango antideslizable. d. De 25 grados. e. Recta o curva. f. Longitud de la fibra de 2.4 m. g. Con conectores adaptables con varias marcas de equipo. h. Compatible con el equipo existente en la unidad médica. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles	Insumos para oftalmología		298	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES Y EQUIPOS MÉDICOS Y MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES Y EQUIPOS A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
67	19036	FIBRA DE ENDOILUMINACIÓN DE 25 GRADOS	FIBRA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FIBRA DE ENDOILUMINACIÓN, 25 G</b> a. Provee fotocoagulación láser que ayudan a que la retina se adhiera bien a sus paredes. b. De 25 grados. c. Longitud de la fibra de 2.4 m. d. Con conectores adaptables a varias marcas de equipos. e. Compatible con el equipo existente en la unidad que lo solicita. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado
68	19037	FIBRA DE ENDOLASER FLEXIBLE NÚMERO 23	FIBRA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FIBRA DE ENDOLASER FLEXIBLE, 23 G</b> a. Cable de fibra óptica con la que se aplica en el interior del ojo impactos de fotocoagulación láser que ayudan a que la retina se adhiera bien a sus paredes. b. Diseño ergonómico. c. Con mango antideslizable. d. De 23 grados. e. Recta o curva. f. Longitud de la fibra de 2.4 m. g. Con conectores adaptables con varias marcas de equipo. h. Compatible con el equipo existente en la unidad médica. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	298	Insumo homologado
69	19041	GANCHO DE HELVESTON DE 6mm	GANCHO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE HELVESTON, 6 mm</b> a. Gancho utilizado para el desprendimiento de retina y estrabismo. b. De acero inoxidable grado médico. c. De 6 mm de longitud. d. Cono en ángulo grande. e. Punta roma. f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las normas ISO 9000, ISO 13485.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
70	19042	GEL OFTÁLMICO HIPROMELOSA AL 2.5 %	GEL	SI	Error de clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>GEL OFTÁLMICO DE HIPROMELOSA, AL 2.5 - 3%</b> a. Para alivio de larga duración de los síntomas de ojo seco. b. Gel de hidroxipropil metilcelulosa (HPMC). c. Polímero semisintético, utilizado como lubricante. d. Concentración: Del 2.5 - 3.0%. e. Presentación: Tubo. f. Contenido: 10 - 15 gr. g. Empaque individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Oftalmología	Clase II	2° Nivel	Se propone que sea incluido en el Listado de Medicamentos Institucional, según referencia de Norma Técnica 37, versión 5-2016, emitida por la Dirección General de Regulación, Vigilancia y Control de la Salud a través del Departamento de Regulación y Control de Productos Farmacéuticos y Afines, Ministerio de Salud Pública y Asistencia Social, República de Guatemala	Producto Farmacéutico			266	Insumo homologado
71	19088	HOJA DE BISTURÍ MINIATURA NÚMERO 69	UNIDAD	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>HOJA DE BISTURÍ MINIATURA, No. 69</b> a. Para uso en una serie de especialidades, incluidas la cirugía plástica y reconstructiva, la oftalmología. b. Bisturí quirúrgico afilado. c. De acero inoxidable grado médico. d. Miniatura. e. Alta precisión en sus cuatro caras. f. Punta tipo flecha. g. Compatible con mango de bisturí quirúrgico existente en la unidad. h. Estéril. i. Descartable. j. Empaque individual o múltiple. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
72	19043	IMPLANTE OCULAR ESFÉRICO DE SILICÓN NO. 14	IMPLANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE OCULAR ESFÉRICO, DE SILICÓN, 14 mm DIÁMETRO</b> a. Indicadas para enucleación/evisceración. b. Fabricando de silicón grado médico. c. Diámetro: 14 mm. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Implantes	295	Insumo homologado
73	19044	IMPLANTE OCULAR ESFÉRICO DE SILICÓN NO. 16	IMPLANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE OCULAR ESFÉRICO, DE SILICÓN, 16 mm DIÁMETRO</b> a. Indicadas para enucleación/evisceración. b. Fabricando de silicón grado médico. c. Diámetro: 16 mm. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Implantes	295	Insumo homologado
74	19045	IMPLANTE OCULAR ESFÉRICO DE SILICÓN NO. 18	IMPLANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE OCULAR ESFÉRICO, DE SILICÓN, 18 mm DIÁMETRO</b> a. Indicadas para enucleación/evisceración. b. Fabricando de silicón grado médico. c. Diámetro: 18 mm. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Implantes	295	Insumo homologado
75	19046	IMPLANTE OCULAR ESFÉRICO DE SILICÓN NO. 20	IMPLANTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE OCULAR ESFÉRICO, DE SILICÓN, 20 mm DIÁMETRO</b> a. Indicadas para enucleación/evisceración. b. Fabricando de silicón grado médico. c. Diámetro: 20 mm. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	2° Nivel		Consumibles		Implantes	295	Insumo homologado
76	19047	IRRIGADOR DE BISHOP HARMON	IRRIGADOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>IRRIGADOR CÁMARA ANTERIOR, BISHOP HARMON</b> a. Para cirugía de glaucoma. Utilizado para irrigar la cornea y mantenerla transparente durante el acto quirúrgico. Incluye: b. Cánula para irrigar angulada a 30°, calibre 19G y 34 mm de longitud, punta roma, fabricada de acero inoxidable de grado médico. c. Adaptador 9mm, fabricado de acero inoxidable. d. Botella o bulbo de silicona. e. Reutilizable. f. Empaque individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado
77	19048	JUEGO DE TUBO PARA LA ADMINISTRACIÓN DE IRRIGACIÓN	JUEGO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>JUEGO DE TUBO PARA LA ADMINISTRACIÓN DE FLUIDOS (IRRIGACIÓN)</b> a. Para la administración de fluidos durante procedimientos oftálmicos. a. Fabricados de silicón. b. Con conector hembra para irrigación y macho para aspiración. c. Disponible con las siguientes medidas. 6" (15.2cm): diámetro interno: 8 mm 10" (25.4cm): diámetro interno: 8mm 30" (76.2cm): diámetro interno: 3 mm d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
78	19049	JUEGO DE TUBO PARA LA ADMINISTRACIÓN DE SILICON,	TUBO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TUBO PARA LA ADMINISTRACIÓN DE ACEITE DE SILICÓN</b> a. Tubo de conexión compatible con sistemas de vitrectomía, para la administración de aceite de silicón. b. Fabricado de silicón. c. Conector hembra para irrigación y macho para aspiración. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo para vitrectomía de la unidad. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE: otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado
79	19051	KIT DE VITRECTOMÍA ANTERIOR, PAQUETE SELLADO QUE CONTIENE 1 CASSETTE PARA FACOFRAGMENTACIÓN ANTERIORES CON CONECTORES ADHERIDOS, 1 CAJA CONTENEDORA DE 2 CAMISAS PROTECTORAS PARA AGUJA DE FACOFRAGMENTACIÓN CON SU RESPECTIVA LLAVE	KIT	NO		Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE VITRECTOMÍA ANTERIOR, PARA FACOFRAGMENTACIÓN</b> a. Para ser utilizado en microcirugía ocular para la extracción de humor vítreo del ojo. b. Paquete sellado, contiene: - 1 cassette para facofragmentación anterior. - Con conectores adheridos. - 1 caja contenedora de 2 camisas protectoras para aguja de facofragmentación con su respectiva llave. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Compatible con equipo existente en la unidad. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE: otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado
80	19052	KIT DE VITRECTOMÍA ANTERIOR, PAQUETE SELLADO QUE CONTIENE 1 CASSETTE PARA FACOEMULSIFICACIÓN, 2 SONDAS, 1 CAJA CON CAMISAS PROTECTORAS PARA AGUJA DE 45 GRADOS, 0.9mm CON SU RESPECTIVA LLAVE	KIT	NO		Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE VITRECTOMÍA ANTERIOR, PARA FACOEMULSIFICACIÓN</b> a. Paquete sellado, contiene: - 1 cassette para facoemulsificación. - 2 sondas. - 1 caja con camisas protectoras para aguja de 0.9 mm y 45 grados. - Con su respectiva llave. b. Estéril. c. Descartable. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo existente en la unidad. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE: otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado
81	19053	KIT DE VITRECTOMÍA POSTERIOR, CONSISTENTE EN: CASSETTE, PUNTA DE VITRECTOR, FIBRA DE ENDOLÁSER, MANGUERAS, UNA PUNTA DE VITRECTOMÍA CALIBRE 23G Y FIBRA DE ENDOLUMINACIÓN, 3 PUNZONES No. 23, 3 CLAVOS ESCLERALES, UNA LLAVE DE 3 VIAS	KIT	NO	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE VITRECTOMÍA POSTERIOR</b> Consistente en: a. Cassette b. Punta de vitrector. c. Fibra de endolaser. d. Mangueras. e. Una punta de vitrectomía calibre de 23 G. f. Fibra de endoiluminación. g. 3 (Tres) punzones No. 23. h. 3 (Tres) clavos esclerales. i. Una llave de 3 vías. j. Estéril. k. Descartable. l. Empaque individual sellado. m. Compatible con equipo existente en la unidad. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE: otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado
82	19054	LENTE INTRAOCULAR PLEGABLE DE ACRÍLICO HIDROFÓBICO DE CÁMARA POSTERIOR CON RANGO DE PODER DE -5.00 A +30.00 CON ANGULACIÓN DE 0-10 GRADOS, CON PROTECCIÓN ULTRAVIOLETA, ÓPTICA DE 5.5 A 6.0 mm PLANO BICONVEXO	LENTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>LENTE INTRAOCULAR DE CÁMARA POSTERIOR, RANGO DE PODER DE -5.00 A + 30.00</b> a. Lente artificial de silicona o material acrílico, que se implanta quirúrgicamente dentro del ojo con el fin de corregir o mejorar el enfoque afectado por una disfunción del cristalino. b. Fabricado de acrílico hidrofóbico. c. Material plegable. d. Con rango de poder de -5.00 a + 30.00. e. Con angulación de 0 - 10 grados. f. Con protección ultravioleta. g. Óptica de 5.5 a 6.0 mm. h. Plano biconvexo. i. Estéril. j. Empaque individual. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS INSUMOS A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
83	19055	LENTE CAMPO MEDIO DE IMAGEN DIRECTA BICÓNCAVO AMPLIA IMAGEN DIRECTA 40 GRADOS DE CAMPO DE VISION. PARA CIRUGÍA DE RETINA.	LENTE	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>LENTE DE MEDIO CAMPO, DE IMAGEN DIRECTA, PARA CIRUGÍA DE RETINA</b> a. Lente biconcavo. b. Con amplia imagen directa= .50x. c. Campo de visión de 40 grados. d. Esterilizable por vapor para disminuir el tiempo de procesamiento. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	298	Insumo homologado
84	19056	LENTE DE CONTACTO HR DIRECTO ALTA MAGNIFICACIÓN DE VISION DIRECTA 0.82X CAMPO DE VISION 30 GRADOS PARA CIRUGIA DE RETINA	LENTE	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>LENTE DE CONTACTO DIRECTO, ALTA RESOLUCIÓN, ALTA MAGNIFICACIÓN, PARA CIRUGÍA DE RETINA</b> a. Permiten la visualización de la retina periférica lejana. b. Lente con alta magnificación 1.5 x. c. De visión directa 0.82 d. Campo de visión 30 grados. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	298	Insumo homologado
85	19057	LENTE DE FIJACIÓN ESCLERAL CON AGUJEROS EN LAS ASAS DE 6.5 mm DE LONGITUD GLOBAL CONSTANTE 118.2 DIÁMETRO DE 13.5mm, ÓPTICA DE 6.5mm, DE POLIMETILMETACRILATO DE RANGO DE PODERES + 5.00 A +30.00	LENTE	NO		Modificación de la descripción del código	<b>LENTE DE FIJACIÓN ESCLERAL CON AGUJEROS EN LAS ASAS, DE 6.5 mm DE LONGITUD GLOBAL</b> a. La fijación a esclera de los lentes intraoculares tiene su principal indicación cuando no hay soporte capsular. b. Fabricado de polimetilmetacrilato. c. De 6.5 mm de longitud global. d. Constante 118. e. Diámetro de 13.5 mm. f. Óptica de 6.5mm. g. De rango de poderes + 5.00 a + 30.00. h. Estéril. i. Empaque individual. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado
86	19058	LENTE DE RETINA CENTRAL ACS DE CAMPO DE VISION 73/88 DE ALTA RESOLUCION DE IMAGEN AL ECUADOR	LENTE	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>LENTE DE RETINA CENTRAL, PARA CIRUGÍA, 73°- 88°.</b> a. Para procedimientos vitreoretinianos indirectos de gran aumento. b. Campo de visión 73- 88°. c. De alta resolución. d. Alta magnificación de la imagen a .71x e. De imagen al ecuador. f. Esterilizable por vapor para disminuir el tiempo de procesamiento. g. Empaque individual. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	298	Insumo homologado
87	19059	LENTE DE RETINA DE CONTACTO DIRECTO AUTOESTABILIZABLE DE IMAGEN DIRECTA DE 28 A GRADOS, AIRE LIQUIDO DE MAGNIFICACIÓN DE 1.5X	LENTE	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>LENTE PARA CIRUGÍA DE RETINA, DE CONTACTO DIRECTO, 28° - 30°</b> a. Para cirugía vitreoretiniana de imagen directa durante los procedimientos de intercambio de fluidos aéreos. b. Autoestabilizable. c. De imagen directa. d. De 28 - 30 grados. e. Aire líquido. f. De magnificación 1.5x. g. Esterilizable por vapor para disminuir el tiempo de procesamiento. h. Empaque individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	298	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
88	19060	LENTE DE RETINA DE CONTACTO DIRECTO AUTOESTABILIZABLE DE IMAGEN DIRECTA DE 45 GRADOS, AIRE LÍQUIDO DE MAGNIFICACIÓN DE 1.0X	LENTE	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>LENTE PARA CIRUGÍA DE RETINA, DE CONTACTO DIRECTO, 45°</b> a. Para cirugía vitreoretiniana de imagen directa durante los procedimientos de intercambio de fluidos aéreos. b. Autoestabilizable. c. De imagen directa. d. De 45 grados. e. Aire líquido. f. Con magnificación de 1.0 x. g. Esterilizable por vapor para disminuir el tiempo de procesamiento. h. Empaque individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado
89	19061	LENTE HRX ACS VITREO RETINAL CAMPO DE VISIÓN 53/69 GRADOS, ASFÉRICO AVANZADO PARA CIRUGÍA DE RETINA	LENTE	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>LENTE VITREO RETINAL, ASFÉRICO AVANZADO, PARA CIRUGÍA DE RETINA, CAMPO DE VISIÓN 53/69 GRADOS</b> a. Para procedimientos vitreoretinianos indirectos periféricos lejanos y cirugía de retina, desprendimientos de retina y otras. b. Campo de visión 53°/69° grados. Ofrece vistas retinianas de campo más amplio y sin distorsión. c. Asférico avanzado. d. Con anillo de perfil pequeño que facilita la manipulación del instrumento. e. Esterilizable por vapor para disminuir el tiempo de procesamiento. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	298	Insumo homologado
90	19062	LENTE PROTECTORES DE RAYOS LÁSER	LENTE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>LENTE PROTECTORES DE RAYOS LÁSER</b> a. Protege a los ojos de la reflexión difusa y peligrosa de láser de alta potencia de radiación UV . a. El rango de longitud de onda grabado en las gafas de seguridad láser se da en nm. b. El nivel de protección del filtro proporcionado por las gafas de seguridad láser depende de la longitud de onda. b. Fabricados con policarbonato endurecido (resistente a la rotura). c. Tanto el filtro como la montura de los lentes deben ser adecuados al sistema Láser con el que se está operando. d. Diferentes longitudes de onda a solicitar por médico tratante. e. Empaque individual en estuche adecuado. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE EN 207 y ANSI Z136.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	268	Insumo homologado
91	19063	LÍNEA DE INTERCAMBIO DE AIRE FILTRADO	LÍNEA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>LÍNEA DE INTERCAMBIO DE AIRE FILTRADO PARA VITRECTOMÍA POSTERIOR.</b> a. Para la realización de vitrectomía posterior. b. De silicona. c. De 100 a 200 cm de longitud. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo existente en la unidad médica. h. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado
92	19064	LÍNEA DE IRRIGACIÓN EXTRA	LÍNEA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>LÍNEA DE IRRIGACIÓN EXTRA, PARA VITRECTOMÍA POSTERIOR.</b> a. Para la realización de vitrectomía posterior. b. De silicona. c. De flujo manual. d. De 100 a 200 cm de longitud. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual. h. Compatible con equipo existente en la unidad médica. i. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología	295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
93	19065	LLAVE DE PASO DE 3 SALIDAS, TIPO PLÁSTICO, COMPATIBLE PARA USO CON TUBOS	LLAVE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>LLAVE DE PASO DE 3 VÍAS, PLÁSTICA, COMPATIBLE CON PROCEDIMIENTOS OFTALMOLOGÍA</b> a. Sistema que permite la conexión simultánea de varias infusiones a un solo puerto de acceso. b. De tres (3) llaves. c. Las llaves de tres vías consisten en una vía macho Luer-Lock y dos vías hembras Luer-Lock. d. Todos los racores Luer-Lock están provistos de protectores para mantener la asepsia después de abrir el blíster. e. Compatible con todos los sistemas y accesorios de infusión. f. Libre de látex. g. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia	Oftalmología	Clase I	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	Drenajes, sondas y tubos		295	Insumo homologado
94	19089	MEDIO DE CONSERVACIÓN Y PRESERVACIÓN BIOLÓGICO PARA TEJIDO CORNEAL	UNIDAD	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIO DE CONSERVACIÓN Y PRESERVACIÓN BIOLÓGICA PARA TEJIDO CORNEAL.</b> a. Las corneas, las que se consideran viables se conservan en el banco de tejidos hasta el momento de su implante. El procedimiento en frío a 4° C, es el más utilizado. b. La solución para conservarlas contiene bicarbonato, dextrano 40, gentamicina, piruvato sódico, L glutamina, aminoácidos, antioxidantes, precursores de ATP y otros compuestos. c. Envase individual. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel			Consumibles	Insumos para oftalmología		266	Insumo homologado
95	19066	OTOSCOPIO CON MANGO RECARGABLE DE 3.5 V	OTOSCOPIO	SI	Error de clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>OTOSCOPIO CON MANGO; RECARGABLE DE 3.5 V</b> a. Para visualizar y examinar el conducto auditivo externo y el tímpano. b. Otoscopio con lente ángulo-ancho y fuente de luz LED. c. Construido de acero inoxidable o material de equivalente calidad. d. Mango con forro externo estriado. e. Funcionamiento a base de baterí(a)s recargable(s). f. Cargador de baterías. g. Fibra óptica para transmisión de la luz. h. Control de intensidad de iluminación. i. Con Interruptor de encendido y apagado. j. Juego de 5 espéculos auriculares reutilizables de 2.5 a 7 mm, para diagnóstico, esterilizables. k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad	Otorrinolaringología	Clase I	1° Nivel			Equipo Médico			323	Insumo homologado
96	19067	PINZA COLIBRÍ FORCEPS DE OGAWA 0.12 CON DIENTES	PINZA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>FORCEPS DE OGAWA, TIPO COLIBRÍ, CON DIENTES, 0.12 mm</b> a. Se utiliza par la inserción del lenticulo del donante. b. De acero inoxidable. c. Puntas muy finas de 0.12MM. e. Dientes 1 x 2 g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel			Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
97	19068	PINZA DE FORCEPS DE MEMBRANA No 23 G	PINZA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA DE FORCEPS DE MEMBRANA, 23 G.</b> a. Para sujetar tejidos intraoculares durante la cirugía oftálmica. b. De 23 G. c. Con mango en material de ABS. d. Punta de acero inoxidable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	2° Nivel			Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
98	19069	PINZA DE FORCEPS DE MEMBRANA No 25 G	PINZA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PINZA DE FORCEPS DE MEMBRANA, 25 G.</b> a. Para sujetar tejidos intraculares durante la cirugía oftálmica. b. De 25 G. c. Con mango en material de ABS. d. Punta de acero inoxidable. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. h. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios				295	Insumo homologado
99	19070	PUNTA DE VITRECTOR ANTERIOR No 23 G PARA SEGMENTO ANTERIOR	PUNTA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PUNTA DE VITRECTOR ANTERIOR, PARA SEGMENTO ANTERIOR, No 23 G</b> a. Para extraer el vítreo de la cámara anterior, y eliminar cualquier vítreo de las incisiones de entrada. b. De 23 G. c. Estéril. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo de segmento anterior existente en la unidad médica. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado
100	19071	PUNTA DE VITRECTOR ANTERIOR No 23 G COMPATIBLE CON EQUIPO DE SEGMENTO POSTERIOR	PUNTA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PUNTA DE VITRECTOR ANTERIOR ,PARA SEGMENTO POSTERIOR, No 23 G</b> a. Para la extracción del humor vítreo mediante corte y aspiración. b. De 23 G. c. Estéril. d. Empaque individual. e. Compatible con equipo de segmento posterior existente en la unidad. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		298	Insumo homologado
101	19072	PUNTA DE VITRECTOR DE VELOCIDAD DE 5,000 CORTES POR MINUTO DE SEGMENTO POSTERIOR	PUNTA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PUNTA DE VITRECTOR, DE SEGMENTO POSTERIOR, VELOCIDAD DE 5,000 CORTES POR MINUTO</b> a. Para la extracción del humor vítreo mediante corte y aspiración. b. Velocidad de 5,000 cortes por minuto hasta un máximo de 12,000. c. De acero inoxidable. d. Permite una extracción segura. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Compatible con equipo de segmento posterior existente en la unidad. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado
102	19074	RAQUETAS DE RETINOSCOPIA, 2 RAQUETAS DE PLASTICO CON 16 LENTES CADA UNA EN UN TOTAL DE 32, DE 13 mm DE DIAMETRO DE PODER -0.50 A -15.00 DIOPTRIAS Y DE +0.50 A +15.00 DIOPTRIAS CON ESTUCHE	RAQUETAS	NO		Modificación de la descripción del código	<b>RAQUETAS DE RETINOSCOPIA, 32 LENTES</b> a. Permiten hacer una refracción rápida cuando se usan junto con retinoscopia. b. Consiste de dos raquetas de plástico con 16 lentes cada una. c. Total de lentes: 32 d. Diámetro de lentes: 13 mm. e. Lentes de poder -0.50 a -15.00 dioptrías y de + 0.50 a +15.00 dioptrías. f. Empaque individual con estuche. g. Con estuche. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES PARA EL MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES PARA LOS APARATOS Y CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
103	19075	REGLA ESCLERAL DE HELVESTON	REGLA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>REGLA ESCLERAL DE HELVESTON</b> a. De utilidad en evaluación clínica de pacientes con estrabismo. b. De acero inoxidable. c. Longitud: 150 mm. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. g. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
104	19076	RETRACTOR DE HELVESTON DE 7 mm	RETRACTOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>RETRACTOR DE HELVESTON, 7 mm</b> a. Es un gancho utilizado en Oftalmología para retraer músculo. b. De acero inoxidable grado médico. c. De 7 mm. d. Redondeado. e. Curvo. f. Reusable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
105	19077	RETRACTOR DE HELVESTON DE 9 mm	RETRACTOR	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>RETRACTOR DE HELVESTON, 9 mm</b> a. Es un gancho utilizado en Oftalmología para retraer músculo. b. De acero inoxidable grado médico. c. De 9 mm. d. Redondeado. e. Curvo. f. Reusable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable. j. Para todo el instrumental médico-quirúrgico se requiere que el acero inoxidable sea grado DIN y/o AISI, identificándose claramente el grado del acero utilizado en la fabricación del instrumental, en concordancia con ISO 7153-1 y cualquiera de las siguientes dos normas DIN 58298 o ASTM F899.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Instrumental y Contenedores varios			295	Insumo homologado
106	19078	SET DE TAPONES DE PUNTO LAGRIMAL CONSISTENTE EN : 2 TAPONES DE SILICÓN DE 0.8mm CADA UNO, EMPAQUE DE 2 TAPONES, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE TAPONES DE PUNTO LAGRIMAL, 0.8 mm</b> a. Tratamiento del síndrome ojo seco crónico, duración prolongada. b. Tapón de silicona suave y flexible para oclusión total del punto lagrimal. c. Diámetro 0.8 mm. d. Precargado en dispositivo para su inserción. e. Libre de látex. f. Estéril. g. Caja contiene 2 unidades. h. Empaque individual o múltiple. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado
107	94984	SET DE TAPONES DE PUNTO LAGRIMAL CONSISTENTE EN : 2 TAPONES DE SILICÓN DE 0.5mm CADA UNO, EMPAQUE DE 2 TAPONES, ESTÉRIL, DESCARTABLE	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE TAPONES DE PUNTO LAGRIMAL, 0.5 mm</b> a. Tratamiento del síndrome ojo seco crónico, duración prolongada. b. Tapón de silicona suave y flexible para oclusión total del punto lagrimal. c. Diámetro 0.5 mm. d. Precargado en dispositivo para su inserción. e. Libre de látex. f. Estéril. g. Caja contiene 2 unidades. h. Empaque individual o múltiple. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel	mero de código 94984 según Fe de err	Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
108	19080	SET DE TAPONES DE PUNTO LAGRIMAL CONSISTENTE EN: 2 TAPONES DE SILICON DE 0.7 mm CADA UNO. EMPAQUE DE 2 TAPONES, ESTERIL, DESCARTABLE	SET	NO		Modificación de la descripción del código	<b>SET DE TAPONES DE PUNTO LAGRIMAL, 0.7 mm</b> a. Tratamiento del síndrome ojo seco crónico, duración prolongada. b. Tapón de silicona suave y flexible para oclusión total del punto lagrimal. c. De 0.7 mm cada uno. d. Prescargado en dispositivo para su inserción. e. Cantidad: Dos (2) tapones f. Descartable. g. Empaque individual. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumos para oftalmología			295	Insumo homologado
109	19081	SET DE TRÓCAR Y SU CÁNULA DE TIPO PLÁSTICO CON PUNTA DE METAL 23G	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE TRÓCAR Y CÁNULA DE SILICÓN, 23G</b> a. Para vitrectomía. b. Trocar con punta de metal, de acero inoxidable o titanio . c. Cánula de silicón. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico				295	Insumo homologado
110	19082	SET DE TRÓCAR Y SU CÁNULA DE TIPO PLÁSTICO CON PUNTA DE METAL 25G	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE TRÓCAR Y CÁNULA DE SILICÓN, 25G</b> a. Para vitrectomía. b. Trocar con punta de metal, de acero inoxidable o titanio . c. Cánula de silicón. d. Estéril. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico				295	Insumo homologado
111	19083	SISTEMA DE DERIVACIÓN DE HUMOR ACUOSO EXPRESS, QUE CONSISTE EN UN TUBO DE ACERO INOXIDABLE DE 3mm DE LONGITUD Y 0.4mm DE DIÁMETRO. MODELO P-50	SISTEMA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DISPOSITIVO DE DERIVACIÓN DE HUMOR ACUOSO</b> a. Diseñado para regular la presión intraocular en ojos que padecen glaucoma. b. Cumple la función de conducir el humor acuoso a través del dispositivo (implante) desde la cámara anterior hacia un espacio intraescleral. c. De acero inoxidable, grado médico. d. Dimensiones: Longitud ( 2- 3 mm) x diámetro (0.4 mm). e. Incluye su respectivo introductor desechable para realizar la incisión previa a la inserción del dispositivo. f. Fácil posicionamiento. g. Desplazamiento nulo hacia otras posiciones. h. Estéril. i. Empaque individual. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Implantes		Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
112	19038	SOLUCIÓN SALINO BALANCEADA, BOTELLA DE 500 ml, FRASCO DE VIDRIO	FRASCO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SOLUCIÓN SALINA BALANCEADA, 500 ml</b> a. Esta solución es para uso exclusivo mediante irrigación intraocular durante la cirugía oftálmica. b. Presentación: frasco de vidrio. c. Contenido: 500 mL. d. Ph: 6.5 – 7.8 d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Soluciones y gel antisépticos			261	Insumo homologado
113	19084	SONDA COLECTORA PARA IRRIGACIÓN Y ASPIRACIÓN	SET	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SET DE TUBOS PARA IRRIGACIÓN Y ASPIRACIÓN, PARA FACOEMULSIFICACIÓN</b> a. Diseñada para proporcionar irrigación y aspiración a las piezas de mano. b. El set incluye: - 1 tubo de irrigación y aspiración. - 1 bolsa para drenaje. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REDORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A MATERIAL MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES APLICABLES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
114	19085	SONDA COLECTORA PARA SOLUCIÓN BSS	SONDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SONDA COLECTORA PARA SOLUCIÓN BSS (SOLUCIÓN SALINA BALANCEADA), PARA FACOEMULSIFICACIÓN</b> a. Dirige la solución salina balanceada desde la fuente de irrigación a las piezas manuales quirúrgicas durante la cirugía del segmento anterior del ojo. b. Utilizada con cassette o bolsa desechable para facoemulsificación. c. De silicona. d. Descartable. e. Empaque individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		298	Insumo homologado
115	19086	TAPONES ESCLERALES INDIVIDUALES DE PLÁSTICO PARA COLOCAR EN TROCAR DE PUERTOS DE VITRECTOMIA COMPATIBLES CON EQUIPO EXISTENTE EN LA UNIDAD	TAPONES	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>TAPONES ESCLERALES INDIVIDUALES DE PLÁSTICO</b> a. Este dispositivo de una pieza tiene una punta cónica destinada a proporcionar un cierre temporal de una incisión escleral durante un procedimiento quirúrgico oftálmico. b. Para colocar en trocar de puertos de vitrectomía. c. Fabricados de plástico grado médico. d. Diferentes calibres disponibles. e. Estériles. f. Descartables. g. Empaque individual. h. Compatible con equipo existente en la unidad que lo solicita. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado
116	19018	TIRAS DE FLUORESCEINA CAJA DE 300 UNIDADES	CAJA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	TIRAS DE FLUORESCEINA CAJA DE 300 UNIDADES	Oftalmología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico		Insumos para oftalmología		261	Insumo homologado
117	19017	TIRAS DE SHIMER CAJA DE 100 UNIDADES	CAJA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	TIRAS DE SHIMER CAJA DE 100 UNIDADES	Oftalmología	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico		Insumos para oftalmología		295	Insumo homologado
118	19050	TINTE AZUL BRILLANTE G PARA USO EN CÁMARA POSTERIOR,TRIFENIL METANO FLUORESCENTE ISOTÓNICO DE 0.5ML CONCENTRACIÓN DE 0.25% EN JERINGA PRE LLENADA	JERINGA	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TINTE AZUL BRILLANTE AL 0.25%</b> a. Solución de tinción alternativa de cámara posterior, especial utilidad durante cirugías de vitreo-retina. b. Compuesto de Trifenil metano fluorescente. c. Concentración de 0.25 %, isotónico. e. En jeringa prellenada con 0.5 ml. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		266	Insumo homologado
119	19039	TINTE AZUL DE TRIPÁN CLORURO DE SODIO FOSFATO MONOBÁSICO VOL. 0.7ML CONCENTRACIÓN 0.05 FRASCO VIAL PARA USO EN SALA DE OPERACIONES	FRASCO VIAL	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TINTE AZUL DE TRIPÁN AL 0.05%</b> a. Solución de tinción de cámara anterior. b. Compuesto de cloruro de sodio y fosfato monobásico. c. Concentración 0.05 %. f. Volumen: 0.7 ml. g. Presentación: frasco vial. Empaque individual. Para ser utilizado en sala de operaciones. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		266	Insumo homologado
120	19040	TINTE AZUL DE TRIPÁN CLORURO DE SODIO FOSFATO MONOBÁSICO VOL. 0.7ML CONCENTRACIÓN 0.18 FRASCO VIAL PARA USO EN SALA DE OPERACIONES	FRASCO VIAL	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TINTE AZUL DE TRIPÁN AL 0.18 %</b> a. Solución de tinción de cámara anterior. b. Compuesto de cloruro de sodio y fosfato monobásico. c. Concentración 0.18 %. f. Volumen: 0.7 ml. g. Presentación: frasco vial. Empaque individual. Para ser utilizado en sala de operaciones. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase II	3° Nivel		Consumibles		Insumos para oftalmología		266	Insumo homologado
121	19087	TRANSILUMINADOR DE REFLEJO PUPILAR FONOFF DE 3.5V. CON COMBILLA HALÓGENA HPX DE FIBRAS ÓPTICAS	TRANSILUMINADOR	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>TRANSILUMINADOR DE REFLEJO PUPILAR, DE 3.5 v.</b> a. Para evaluación del reflejo de la pupila y transiluminación de los senos frontales y maxilares. b. Solo cabezal. c. Iluminación de fibra óptica que emite una luz sin calentamiento en el extremo distal. d. Filtro azul cobalto. e. Empaque individual. c. Compatible con mango de 3.5V del equipo existente en la unidad médica. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase I	3° Nivel		Equipo Médico				298	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OFS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES Y MATERIALES MÉDICO QUIRÚRGICO	SUBCLASIFICACIONES MATERIALES Y MATERIALES A CONSUMIBLES	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
122	19090	VÁLVULA DE AHMED DE PLACA FLEXIBLE, CON UNA SUPERFICIE DE 184 mm <sup>2</sup> , MATERIAL DE SILICÓN, MODELO FP7 PARA ADULTO	VÁLVULA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>VÁLVULA DE AHMED, PARA ADULTO, 184 mm<sup>2</sup></b> a. Es un implante ocular que se utiliza para el control de la presión intraocular en pacientes con Glaucoma, siendo un dispositivo de drenaje con válvula que drena el humor acuoso a través de tubo de silicón. b. Este implante está compuesto por: -Tubo drenaje y cuerpo del plato : Silicona de grado médico -Válvula: membrana de elastómero de silicón. -Protector de válvula: polipropileno o silicona grado médico. c. De placa flexible. d. Con agujeros para filtración acuosa. e. Con una superficie de 184 mm <sup>2</sup> . f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Implantes	295	Insumo homologado
123	19091	VÁLVULA DE AHMED DE PLACA FLEXIBLE, CON UNA SUPERFICIE DE 184 mm <sup>2</sup> , MATERIAL DE SILICÓN, MODELO FP8 PEDIÁTRICA.	VÁLVULA	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>VÁLVULA DE AHMED, PEDIÁTRICA, 96 mm<sup>2</sup></b> a. Es un implante ocular que se utiliza para el control de la presión intraocular en pacientes con Glaucoma, siendo un dispositivo de drenaje con válvula que drena el humor acuoso a través de tubo de silicón. b. Este implante está compuesto por: -Tubo drenaje y cuerpo del plato : Silicona de grado médico -Válvula: membrana de elastómero de silicón. -Protector de válvula: polipropileno o silicona grado médico. c. De placa flexible. d. Con agujeros para filtración acuosa. e. Con una superficie de 96 mm <sup>2</sup> . f. Estéril. g. Empaque individual. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Oftalmología	Clase III	3° Nivel		Consumibles		Implantes	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
1	6028	BASTÓN ORTOPÉDICO DE MADERA TRATADA, BARNIZADO MANUBRIO ANATÓMICAMENTE DISEÑADO CON FORRO ACOJIDO. DE UN PUNTO, ABSORBENTE DE GOLPE ( CON TACO DE HULE VULCANIZADO, INTERCAMBIABLE). PARA PESO DE PACIENTE DE 250 lb	BASTÓN	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>BASTÓN ORTOPÉDICO DE MADERA TRATADA.</b> a. Barnizado. b. Manubrio anatómicamente diseñado con forro acojinado. c. De un punto. d. Absorbente de golpes. e. Con taco de hule vulcanizado, intercambiable. f. Para peso de paciente de 250 lb. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
2	6057	BASTÓN ORTOPÉDICO DE METAL, DE ALTA RESISTENCIA CON PESO DE 01 lb Y DIAMETRO DE 7/8 PULGADAS TELESCÓPICO ( ALTURA GRADUABLE) . DE UN PUNTO, ABSORBENTE DE GOLPE ( CON TACO DE HULE VULCANIZADO, INTERCAMBIABLE), MANUBRIO ANATÓMICAMENTE DISEÑADO Y FORRO ACOJINADO ( INTERCAMBIABLE) CON RESISTENCIA PARA PESO DE PACIENTE DE	BASTÓN	NO			<b>BASTÓN ORTOPÉDICO DE METAL.</b> a. De alta resistencia. b. Con peso de 1 libra y diámetro de 7/8 pulgadas. c. Telescopico ( altura graduable). d. De un punto. e. Absorbente de golpe. f. Con taco de hule vulcanizado, intercambiable. g. Manubrio anatómicamente diseñado. h. Forro acojinado intercambiable. i. Con resistencia para peso de paciente de 300 lb. j. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
3	6103	FÉRULA DE BOEHLER PARA DEDOS, DESCARTABLE	FÉRULA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FÉRULA DE BOEHLER PARA DEDOS.</b> a. De espuma de látex y aluminio. b. Todas las tallas. c. Descartable. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
4	6179	MULETAS EXTENSIBLES DE MADERA TRATADA, RESISTENTE AL AGUA, BARNIZADAS, TELESCÓPICAS (AJUSTABLES) CON EXTENSIONES DE MATERIAL INOXIDABLE. CON TACOS DE HULE VULCANIZADO, PARA ABSORCIÓN DEL GOLPE ( INTERCAMBIABLES) CON FORRO ACOJIDADO EN LAS ÁREAS DE AXILA. CON RESISTENCIA PARA PESO DE 250 lbs	PAR	NO			<b>MULETAS EXTENSIBLES DE MADERA TRATADA.</b> a. Resistente al agua. b. Barnizadas. c. Telescópicas (ajustables). d. Con extensiones de material inoxidable. e. Con tacos de hule vulcanizado para absorción de golpes (intercambiables). f. Con forro acojinado en las áreas de axila. g. Con resistencia para peso de 250 lbs. h. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
5	6290	TOBILLERA ELÁSTICA, ALGODÓN O POLIÉSTER CON FILAMENTO DE LATEX, CON ORILLA REFORZADA, TAMAÑO GRANDE, EMPAQUE INDIVIDUAL.	TOBILLERA	NO			<b>TOBILLERA ELÁSTICA.</b> a. De algodón o poliéster con filamento de látex. b. Con orilla reforzada. c. Tamaño grande. d. Reusable. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
6	6291	TOBILLERA ELÁSTICA, ALGODÓN O POLIÉSTER CON FILAMENTO DE LATEX, CON ORILLA REFORZADA, TAMAÑO PEQUEÑO, EMPAQUE INDIVIDUAL.	TOBILLERA	NO			<b>TOBILLERA ELÁSTICA.</b> a. De algodón o poliéster con filamento de látex. b. Con orilla reforzada. c. Tamaño pequeño. d. Reusable. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
7	6313	VENDA DE YESO DE 2" X 3 yd, DE FRAGUADO RÁPIDO. VENDAS CUBIERTAS UNIFORMEMENTE POR CAPAS POROSAS DE YESO CALCINADO.(CaSO4 1/2 H2O). EMPAQUE INDIVIDUAL, HERMÉTICO.	VENDA	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VENDA DE YESO, 2" x 3 YD</b> a. Tela de algodón 100%. b. Medidas: 2" x 3 Yd. (5 cm x 2.74 m). c. Libre de impurezas o defectos de tela (rasgadura, rotura, deshilachado). d. Fraguado rápido. e. Cubierta uniformemente de yeso calcinado (CaSO4 1/2 H2O). f. Fácil de moldear. g. En empaque que garantice la estabilidad de la venda e impida pre-fraguado. h. Empaque individual. i. Descartable. j. Cumplimiento de estándar ISO 13485 o relacionados. k. Certificados de calidad FDA y/o CE.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
8	6314	VENDA DE YESO DE 6" X 4 A 5 yd, DE FRAGUADO RÁPIDO. VENDAS CUBIERTAS UNIFORMEMENTE POR CAPAS POROSAS DE YESO CALCINADO.(CaSO4 1/2 H2O). EMPAQUE INDIVIDUAL, HERMÉTICO.	VENDA	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VENDA DE YESO, 6" x 4-5 YD</b> a. Tela de algodón 100%. b. Medidas: 2" x 4-5 Yd. (5 cm x 3.65 - 4.5 m). c. Libre de impurezas o defectos de tela (rasgadura, rotura, deshilachado). d. Fraguado rápido. e. Cubierta uniformemente de yeso calcinado (CaSO4 1/2 H2O). f. Fácil de moldear. g. En empaque que garantice la estabilidad de la venda e impida pre-fraguado. h. Empaque individual. i. Descartable. j. Cumplimiento de estándar ISO 13485 o relacionados. k. Certificados de calidad FDA y/o CE.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
9	6332	RODILLERA ELÁSTICA ALGODÓN Ó POLIÉSTER CON FILAMENTO DE LATEX, CON ORILLA REFORZADA, TAMAÑO MEDIANO, EMPAQUE INDIVIDUAL.	RODILLERA	NO			<b>RODILLERA ELÁSTICA MEDIANA.</b> a. De algodón o poliéster con filamento de latex. b. Con orilla reforzada. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
10	6333	RODILLERA ELÁSTICA, ALGODÓN Ó POLIÉSTER CON FILAMENTO DE LATEX, CON ORILLA REFORZADA, TAMAÑO GRANDE, EMPAQUE INDIVIDUAL.	RODILLERA	NO			<b>RODILLERA ELÁSTICA GRANDE.</b> a. De algodón o poliéster con filamento de latex. b. Con orilla reforzada. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
11	6340	TOBILLERA ELÁSTICA ALGODÓN Ó POLIÉSTER CON FILAMENTO DE LATEX, CON ORILLA REFORZADA, TAMAÑO MEDIANO, EMPAQUE INDIVIDUAL.	TOBILLERA	NO			<b>TOBILLERA ELÁSTICA MEDIANA.</b> a. De algodón o poliéster con filamento de latex. b. Con orilla reforzada. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
12	6735	VENDA DE YESO DE 2" X 4 A 5 yd, DE FRAGUADO RÁPIDO. VENDAS CUBIERTAS UNIFORMEMENTE POR CAPAS POROSAS DE YESO CALCINADO (CaSO4 1/2 H2O). EMPAQUE INDIVIDUAL, HERMÉTICO.	ROLLO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VENDA DE YESO, 2" x 4-5 YD</b> a. Tela de algodón 100%. b. Medidas: 2" x 4-5 Yd. (5 cm x 3.65 - 4.5 m). c. Libre de impurezas o defectos de tela (rasgadura, rotura, deshilachado). d. Fraguado rápido. e. Cubierta uniformemente de yeso calcinado (CaSO4 1/2 H2O). f. Fácil de moldear. g. En empaque que garantice la estabilidad de la venda e impida pre-fraguado. h. Empaque individual. i. Descartable. j. Cumplimiento de estándar ISO 13485 o relacionados. k. Certificados de calidad FDA y/o CE.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
13	8224	TORNILLO CORTICAL DE 3.5 MM	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA HUESO CORTICAL</b> a. Diámetro: 3.5 mm b. Largo: En el rango de 4 a 110 mm c. Material de construcción: Acero inoxidable d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
14	8226	TORNILLO ESPONJOSO DE 4.0 MM	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA HUESO ESPONJOSO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 4.0 mm de diámetro y de 25 a 100 mm de longitud. c. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
15	8228	PLACA DE 1/3 DE TUBO	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE 1/3 DE TUBO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 1.5 a 4 mm, de diámetro y de 4 a 15 cm de longitud. c. De 3 a 12 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
16	8229	PLACA RECTAS DE 3.5	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA RECTA LCDCP, 3.5 MM</b> a. De 3.5 mm de diámetro. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
17	8232	PLACA RECTAS DCP DE 3.5	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA RECTA DCP.</b> a. De 3.5 mm de diámetro. b. De acero inoxidable. c. De 3 a 22 de agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
18	8233	PLACA EN TRÉBOL DE PEQUEÑOS FRAGMENTOS	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA PARA TIBIA DISTAL</b> a. Diseñada para pernos de bloqueo 2.7 / 3.5 o tornillo convencional de 3.5 mm. b. De acero inoxidable. c. Diseño: Derecha / Izquierda. d. Orificios: 10, 11, 12, 13, 14, 15, 4, 5, 6, 7, 8, 9. e. De 4 a 7 agujeros. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
19	8234	PLACA EN TRÉBOL DE PEQUEÑOS FRAGMENTOS	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN TRÉBOL DE PEQUEÑOS FRAGMENTOS</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 4 a 7 agujeros de 3.5 a 4.5 mm de diámetro. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
20	8235	PLACA EN "T" DE PEQUEÑOS FRAGMENTOS	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN "T", DE PEQUEÑOS FRAGMENTOS.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 3 a 5 mm de diámetro. c. De 3 a 7 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
21	8236	PLACA EN L PAR EPÍFISIS DE PEQUEÑO FRAGMENTOS (IZQ./DER)	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN "L" PARA EPÍFISIS DE PEQUEÑOS FRAGMENTOS (Izquierda/ derecha).</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 3 a 5 mm de diámetro. c. De 3 a 7 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
22	8237	PLACA EN "T" PARA EPÍFISIS DE PEQUEÑOS FRAGMENTOS	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN "T" PARA EPÍFISIS DE PEQUEÑOS FRAGMENTOS (Izquierda/ derecha).</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 3 a 5 mm de diámetro. c. De 3 a 7 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
23	8238	PLACA OBLICUA PARA EPÍFISIS DE PEQUEÑOS FRAGMENTOS (IZQ./DER.)	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA OBLICUA PARA EPÍFISIS DE PEQUEÑOS FRAGMENTOS (Izquierda/ derecha).</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 3 a 5 mm de diámetro. c. De 3 a 7 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
24	8240	PLACA MÚLTIPLE PARA PEQUEÑOS FRAGMENTOS	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MÚLTIPLE PARA PEQUEÑOS FRAGMENTOS.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Izquierda/ derecha. c. De 58 a 262 mm. d. De 5 a 22 agujeros. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
25	8241	PLACA DE RECONSTRUCCIÓN DE PEQUEÑOS FRAGMENTOS	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE RECONSTRUCCIÓN DE PEQUEÑOS FRAGMENTOS.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Izquierda/ derecha. c. De 58 a 262 mm. d. De 5 a 22 agujeros. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
26	8242	TORNILLO CORTICAL DE 2.0 MM	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA HUESO CORTICAL</b> a. Diámetro: 2.0 mm b. Largo: En el rango de 4 a 60 mm c. Material de construcción: Titanio o Acero inoxidable d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
27	8244	TORNILLO CORTICAL DE 2.7 MM	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA HUESO CORTICAL</b> a. Diámetro: 2.7 mm b. Largo: En el rango de 4 a 40 mm c. Material de construcción: Titanio o Acero inoxidable d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
28	8245	PLACA DE ¼ DE TUBO	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE ¼ DE TUBO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 1.5 mm a 4 mm de diámetro. c. De 4 a 15 cm de longitud. d. De 3 a 12 agujeros. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
29	8247	PLACA RECTAS DE 2.0 MM	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA RECTA.</b> a. De 2.0 mm de diámetro y de 23 a 33 mm de largo. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 3 a 7 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
30	8249	PLACA RECTAS DE 2.7 MM	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA RECTA.</b> a. De 2.7 mm de diámetro y de 23 a 33 mm de largo. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 3 a 7 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
31	8251	PLACA EN "L" PARA EPÍFISIS DE MINI FRAGMENTOS (IZA/DER.)	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN "L" PARA EPÍFISIS DE MINI FRAGMENTOS ( izquierda/ derecha).</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 3 a 5 mm de diámetro. c. De 3 a 7 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
32	8252	PLACA EN "T" PARA EPÍFISIS DE MINI FRAGMENTOS	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN "T" PARA EPÍFISIS DE MINI FRAGMENTOS (izquierda/ derecha).</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 3 a 5 mm de diámetro. c. De 3 a 7 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
33	8254	PLACA OBLICUAS PARA EPÍFISIS DE MINI FRAGMENTOS (IZQ/DER.)	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA OBLICUA PARA EPÍFISIS DE MINI FRAGMENTOS (izquierda/ derecha).</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 3 a 5 mm de diámetro. c. De 3 a 7 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
34	8255	TORNILLO CORTICAL DE 4.5. MM	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA HUESO CORTICAL</b> a. Diámetro: 4.5 mm b. Largo: En el rango de 8 a 60 mm c. Material de construcción: Titanio o Acero inoxidable d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
35	8258	TORNILLO MALEOLAR DE 4.5. MM	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO MALEOLAR.</b> a. De 4.5 mm de diámetro y de 25 a 100 mm de longitud. b. De titanio y/ o acero inoxidable. c. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
36	8260	TORNILLO ESPONJOSO DE 6.5 MM R: 16 MM	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA HUESO ESPONJOSO.</b> a. De 6.5 mm de diámetro. b. Rosca de 16 mm de diámetro y de 25 a 100 mm de longitud. c. De titanio y/o acero inoxidable. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
37	8265	TORNILLO ESPONJOSO DE 6.5. R: 32 MM	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA HUESO ESPONJOSO.</b> a. De 6.5 mm de diámetro y de 25 a 100 mm de longitud. b. Rosca 32 mm. c. De titanio y/o acero inoxidable. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
38	8266	TORNILLOSPONJOSO 6.5 MM R: TOTAL	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA HUESO ESPONJOSO.</b> a. De 6.5 mm de diámetro y de 25 a 100 mm de longitud. b. Rosca total. c. De titanio y/o acero inoxidable. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
39	8267	PLACA DE MEDIO TUBO	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE MEDIO TUBO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 1.5 mm a 4 mm de diámetro. c. De 4 a 15 cm de longitud. d. De 3 a 12 agujeros. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
40	8268	PLACA RECTA ANCHA	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA RECTA ANCHA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 4 a 7 mm de diámetro. c. De 4 a 10 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
41	8273	PLACA RECTA ESTRECHA	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA RECTA ESTRECHA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 2 a 4 mm de diámetro. c. De 4 a 10 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
42	8277	PLACA EN "T" PARA TIBIA	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN "T" PARA TIBIA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 3 a 4 mm de diámetro. c. De 3 a 9 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
43	8280	PLACA DE SOPORTAL EN "T" PARA TIBIA	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE SOPORTAL EN "T" PARA TIBIA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 81 a 192 mm de largo. c. De 4 a 11 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
44	8281	PLACA EN "L" (IZQ./DER.)	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN "L" (IZQ./DER.).</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 20 mm de largo. c. De 4 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
45	8282	PLACA DE CUCHARA	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN FORMA DE CUCHARA.</b> a. De titanio y/o acero. b. De 3.5 a 4.5 mm de diámetro. c. De 4 a 6 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
46	8283	PLACA EN "Y"	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN "Y".</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 1.5 a 3 mm de diámetro. c. De 2 a 6 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
47	8285	PLACA EN TRÉBOL	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN TRÉBOL EN OCHO</b> a. De Acero Inoxidable quirúrgico, ASTM F138 b. Medidas: 12 - 32 mm. c. Dos orificios. d. Para tornillos corticales o canulados de 3.5 y 4.5 mm. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
48	8286	PLACA EN "T" REFORZADA	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN "T" REFORZADA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 3 a 4 mm de diámetro. c. De 3 a 9 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
49	8287	CLAVO PLACA PARA HÚMERO	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO PLACA PARA HÚMERO.</b> a. De titanio y acero. b. De 3 a 4 mm de diámetro. c. De 3 a 9 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
50	8295	PLACA EN "T" PARA HÚMERO	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN "T" PARA HÚMERO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 3 a 4 mm de diámetro. c. De 3 a 8 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
51	8296	PLACA CONDILO FEMORAL	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA CONDILO FEMORAL.</b> a. De titanio o acero inoxidable. b. De 60 a 85 mm de diámetro. c. De 6 a 12 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
52	8300	PLACA TUBO DESLIZANTE DE 130° DE AGUJEROS REDONDOS	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA TUBO DESLIZANTE DE 130°.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De agujeros redondos. c. De 4 a 22 orificios. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
53	8306	PLACA TUBO DESLIZANTE DE 135° DE AGUJEROS REDONDOS	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA TUBO DESLIZANTE DE 135°.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De agujeros redondos. c. De 4 a 22 orificios. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
54	8307	PLACA TUBO DESLIZANTE DE 140° DE AGUJEROS REDONDOS	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA TUBO DESLIZANTE DE 140°.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De agujeros redondos. c. De 4 a 22 orificios. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
55	8312	PLACA TUBO DESLIZANTE DE 145° DE AGUJEROS REDONDOS	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA TUBO DESLIZANTE DE 145°.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De agujeros redondos. c. De 4 a 22 orificios. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
56	8313	PLACA TUBO DESLIZANTE DE 150° DE AGUJEROS REDONDOS	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA TUBO DESLIZANTE DE 150°.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De agujeros redondos. c. De 4 a 22 orificios. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
57	8314	PLACA PLACAS TUBO DESLIZANTE DE 90° DE AGUJEROS REDONDOS	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA TUBO DESLIZANTE DE 90°</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De agujeros redondos. c. De 4 a 22 orificios. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
58	8315	PLACA TUBO DESLIZANTE DE 95° DE AGUJEROS REDONDOS	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA TUBO DESLIZANTE DE 95°.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De agujeros redondos. c. De 4 a 22 orificios. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
59	8320	PLACA TUBO DESLIZANTES DE 130°	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código 8300 , la diferencia que en el código 8300, describe agujeros redondos sin especificar número de agujeros.		295	Insumo homologado
60	8321	PLACA TUBO DESLIZANTES DE 135°	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código 8306, la diferencia que en el código 8306 describe agujeros redondos sin especificar número de agujeros.		295	Insumo homologado
61	8326	PLACA TUBO DESLIZANTES DE 140°	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código 8307, la diferencia que en el código 8307 describe agujeros redondos sin especificar número de agujeros.		295	Insumo homologado
62	8327	PLACA TUBO DESLIZANTES DE 145°	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código 8312, la diferencia que en el código 8312 describe agujeros redondos sin especificar número de agujeros.		295	Insumo homologado
63	8329	PLACA TUBO DESLIZANTES DE 150°	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código 8313 , la diferencia que en el código 8313 describe agujeros redondos sin especificar número de agujeros.		295	Insumo homologado
64	8333	PLACA TUBO DESLIZANTES DE 90°	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código 8314, la diferencia que en el código 8314 describe agujeros redondos sin especificar número de agujeros.		295	Insumo homologado
65	8334	PLACA TUBO DESLIZANTES DE 95°	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código 8315, la diferencia que en el código 8315, describe agujeros redondos sin especificar número de agujeros.		295	Insumo homologado
66	8336	TORNILLO DESLIZANTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO DESLIZANTE UNIVERSAL.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 50 a 110 mm de longitud. c. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
67	8342	TORNILLO TERMINAL	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TERMINAL.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De diferentes tamaños. c. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
68	8343	TORNILLO SUBTROCANTERICO	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO SUBTROCANTERICO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 8 a 10 mm de diámetro. c. De 235 a 245 mm de longitud. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
69	8345	PLACA DE JEWETT PARA CADERA	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE JEWETT PARA CADERA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 20 a 25mm de diámetro. c. De 50 a 100 mm de longitud. d. De 4 a 12 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
70	8351	PLACA EN "L" SUPRACONDILEA	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN "L" SUPRACONDILEA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 7 a 15 agujeros. c. De 3 a 5 mm de diámetro. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
71	8352	CLAVO BLOQUEADO PARA FÉMUR	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO BLOQUEADO PARA FÉMUR.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 9 a 14 mm de diámetro. c. De 12 a 44 cm de longitud. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
72	8353	CLAVO BLOQUEADO PARA TIBIA	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO BLOQUEADO INTRAMEDULAR PARA TIBIA.</b> a. Para el manejo de fracturas de tibia. b. Diámetro (Ø): 8mm a 12mm, de acuerdo a la necesidad particular del paciente. c. Largo: 240mm a 400mm, de acuerdo a la necesidad particular del paciente. d. Angulación proximal: 10° a 12°, de acuerdo a la necesidad particular del paciente. e. Angulación distal: 2° a 4°, de acuerdo a la necesidad particular del paciente. f. Material de fabricación: Acero inoxidable o Titanio g. Con De 10 a 12 mm de diámetro.  Certificado ISO 13485 del fabricante, indicando cumplimiento en la gestión de la calidad en el proceso fabricación de estos dispositivos médicos. Certificado ISO 5832 correspondiente a Implantes Quirúrgicos, del material específico del implante. <i>Certificado de cumplimiento por requisitos de conformidad.</i>	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
73	8354	CLAVO BLOQUEADO DE RECONSTRUCCIÓN DE CADERA	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO BLOQUEADO DE RECONSTRUCCIÓN DE CADERA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 240 a 400 mm. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
74	8356	CLAVO BLOQUEADO PARA HÚMERO	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO BLOQUEADO PARA HÚMERO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 6 a 12 mm de diámetro. c. De 22 a 34 cm de longitud. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
75	8357	CLAVO BLOQUEADO RETRÓGRADO PARA FÉMUR	CLAVO	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
76	8358	CLAVO BLOQUEADO SÓLIDO PARA TIBIA	CLAVO	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
77	8359	TORNILLO DE RECONSTRUCCIÓN	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO DE RECONSTRUCCIÓN.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 7 a 10 mm de diámetro. c. De a 30 mm de longitud d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
78	8367	TORNILLO PROXIMALES	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PROXIMAL.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 4 a 10 mm de diámetro. c. De 40 a 90 mm de longitud. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
79	8368	TORNILLO DISTALES	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO DISTAL.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 4 a 10 mm de diámetro. c. De 22 a 70 mm de longitud. d. Diferentes tamaños. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
80	8372	TAPÓN PROXIMAL	TAPÓN	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TAPÓN PROXIMAL para fémur.</b> a. De titanio y/o polietileno. b. De 10 a 20 mm de diámetro. c. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
81	8398	CLAVO DE KUNTSCHER PARA HÚMERO	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO DE KUNTSCHER PARA HÚMERO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 8 a 12 mm de diámetro. c. De 20 a 30 cm de longitud. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
82	8399	CLAVOS DE KUNTSCHER PARA FÉMUR	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVOS DE KUNTSCHER PARA FÉMUR.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 10 a 15 mm de diámetro. c. De 34 a 44 cm de longitud. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
83	8400	CLAVO DE KUNTSCHER PARA TIBIA	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO DE KUNTSCHER PARA TIBIA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 8 a 12 mm de diámetro. c. De 26 a 38 cm de longitud. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
84	8401	TORNILLO TRANSPEDICULAR MONOAXIAL.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR MONOAXIAL.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 3.5 a 7.5 mm de diámetro. c. De 20 a 645 mm de longitud. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
85	8402	TORNILLO TRANSPEDICULAR POLIAXIAL	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR POLIAXIAL.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 2.5 a 7.5 mm de diámetro. c. De 25 a 70 mm de longitud. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
86	8403	TORNILLO DE REDUCCIÓN PARA ESPONDILOLISTESIS	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR POLIAXIAL.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 2.5 a 7.5 mm de diámetro. c. De 25 a 70 mm de longitud. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
87	8404	BARRA DE UNIÓN LONGITUDINAL	BARRA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>BARRA DE UNIÓN LONGITUDINAL.</b> a. De acero inoxidable. b. De 6 a 10 mm de diámetro. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
88	8405	CONECTOR DE TRAVESAÑO	CONECTOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CONECTOR DE TRAVESAÑO.</b> a. De acero inoxidable. b. Adaptable según necesidades de cada paciente. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
89	8406	BARRA PARA TRAVESAÑO	BARRA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>BARRA PARA TRAVESAÑO.</b> a. De acero inoxidable. b. De 6 mm de diámetro. c. Adaptable según necesidades de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
90	8407	GANCHOS	GANCHOS	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con los códigos 8408 y 8409 .		295	Insumo homologado
91	8408	GANCHOS LAMINARES	GANCHOS	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO LAMINAR.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Pequeño, mediano y grande. c. Derecho/ izquierdo. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
92	8409	GANCHOS PEDICULARES	GANCHOS	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>GANCHOS PEDICULARES.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Pequeño, mediano y grande. c. Derecho / izquierdo. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
93	8410	PLACA CERVICAL	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA CERVICAL ANTERIOR.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 15 a 56 mm de longitud. c. De 5 a 11 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
94	8411	TORNILLO CERVICALES	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CERVICAL.</b> a. De titanio. b. De 3 a 4.5 mm de diámetro. c. De 10 a 18 mm de longitud. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
95	8412	CANASTA CERVICAL	CANASTA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CANASTA CERVICAL.</b> a. De titanio. b. De 5 a 8 mm de de diámetro. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
96	8413	CANASTA LUMBAR	CANASTA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CANASTA LUMBAR.</b> a. Para corpectomía dorsolumbar. b. De titanio. c. De 5 a 10 mm de de diámetro. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
97	8414	CANASTA EXPANSIBLE CUADRADA	CANASTA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CANASTA EXPANSIBLE CUADRADA.</b> a. Caja intersomática lumbar. b. De titanio. c. De 6 a 12 mm de diámetro. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
98	8415	PLACA LUMBAR	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA LUMBAR.</b> a. Sistema de fijación anterior. b. Monosegmentario o multisegmentario. c. Incluye 2 barras, 2 rótulas doble para fijación lumbar. d. Además, 4 tornillos. e. El sistema es de titanio. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
99	8416	CABLE FLEXIBLE VERTEBRAL	CABLE	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CABLE FLEXIBLE, para cerclaje vertebral.</b> a. De acero inoxidable. b. De 2.5 a 5.5 mm de diámetro. c. De 100 a 300 cm de largo. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
100	8417	BARRA DE LUQUE	BARRA	SI	Requerimiento en desuso	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
101	8418	SISTEMA DE HARRINGTON	SISTEMA	SI	Requerimiento en desuso	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
102	8419	FIJADOR BIPLANAR PARA FÉMUR	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR BIPLANAR PARA FÉMUR.</b> a. De acero inoxidable. b. De 30 a 40 cm de longitud. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
103	8420	FIJADOR BIPLANAR PARA TIBIA	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR BIPLANAR PARA TIBIA.</b> a. De acero inoxidable. b. De 30 a 40 cm de longitud. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
104	8421	FIJADOR BIPLANAR PARA HÚMERO	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR BIPLANAR PARA HÚMERO.</b> a. De acero inoxidable o aluminio de alta resistencia. b. De 20 a 30 cm de longitud. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
105	8422	FIJADOR BIPLANAR PARA RADIO	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR BIPLANAR PARA RADIO.</b> a. De acero inoxidable o aluminio de alta resistencia. b. De 20 a 30 cm de longitud. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
106	8423	FIJADOR MONOPLANAR PARA FÉMUR	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR MONOPLANAR PARA FÉMUR.</b> a. De acero inoxidable. b. De 30 a 40 cm de longitud. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
107	8424	FIJADOR MONOPLANAR PARA TIBIA	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR MONOPLANAR PARA TIBIA.</b> a. De acero inoxidable o aluminio de alta resistencia. b. De 20 a 30 cm de longitud. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
108	8425	FIJADOR MONOPLANAR PARA HÚMERO	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR MONOPLANAR PARA HÚMERO</b> a. De acero inoxidable o aluminio de alta resistencia. b. De 20 a 30 cm de longitud. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
109	8426	FIJADOR MONOPLANAR PARA RADIO	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR MONOPLANAR PARA RADIO</b> a. De acero inoxidable o aluminio de alta resistencia. b. De 20 a 30 cm de longitud. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
110	8427	FIJADOR EXTERNO PARA FALANGES	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR EXTERNO PARA FALANGES.</b> a. De acero inoxidable. b. De 45 a 70 mm de longitud. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
111	8428	FIJADOR EXTERNO PARA MINI FALANGES	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR EXTERNO PARA MINI FALANGES.</b> a. De acero inoxidable. b. De 45 a 60 mm de longitud. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
112	8429	FIJADOR EXTERNO DINÁMICO PARA FÉMUR	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR EXTERNO DINÁMICO PARA FÉMUR.</b> a. De acero inoxidable. b. De tamaño mediano y grande. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
113	8430	FIJADOR EXTERNO DINÁMICO PARA TIBIA	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR EXTERNO DINÁMICO PARA TIBIA.</b> a. De acero inoxidable. b. De tamaño mediano y grande. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
114	8431	FIJADOR EXTERNO DINÁMICO PARA HÚMERO	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR EXTERNO DINÁMICO PARA HÚMERO.</b> a. De acero inoxidable. b. De tamaño mediano y grande. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
115	8432	FIJADOR EXTERNO DE PELVIS	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR EXTERNO DE PELVIS.</b> a. De acero inoxidable. b. De tamaño mediano y grande. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
116	8433	TORNILLO CANULADO ESPONJOSO R:16 MM	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CANULADO PARA HUESO ESPONJOSO.</b> a. Rosca de 16 mm. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 25 a 110 mm de longitud. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
117	8434	TORNILLO CANULADO ESPONJOSO R: 32 MM	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CANULADO PARA HUESO ESPONJOSO.</b> a. Rosca de 32 mm. b. De titano y/o acero inoxidable c. De 25 a 110 mm de longitud. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
118	8435	TORNILLO CANULADO ESPONJOSO R: TOTAL	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CANULADO ESPONJOSO.</b> a. Rosca total. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 25 a 110 mm de longitud. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
119	8436	TORNILLO CANULADO CORTICAL 3.5 MM	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CANULADO PARA HUESO CORTICAL</b> a. Diámetro: 3.5 mm b. Largo: En el rango de 4 a 110 mm c. Material de construcción: Titanio o Acero inoxidable d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
120	8437	TORNILLO CANULADO CORTICAL 4.5	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CANULADO PARA HUESO CORTICAL</b> a. Diámetro: 4.5 mm b. Largo: En el rango de 4 a 110 mm c. Material de construcción: Titanio o Acero inoxidable d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
121	8438	TORNILLO CANULADO DE INTERFERENCIA	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CANULADO DE INTERFERENCIA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 6 a 11 mm de diámetro por 30 a 36 mm de longitud. c. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
122	8439	TORNILLO CANULADO DE ESCAFOIDE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CANULADO DE ESCAFOIDE.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 10 a 32 mm de longitud. c. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
123	8440	ALAMBRE	ALAMBRE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SUTURA DE ALAMBRE PARA HUESO</b> a. De acero inoxidable. b. Calibre de 0.8 a 2.5 mm. c. De 5 mts o más de longitud. d. Empaque individual. e. Cumplimiento de estándar ISO 13485 o relacionados. f. Certificados de calidad FDA y/o CE.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
124	8441	GRAPAS DE BLOUNT	GRAPA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>GRAPAS DE BLOUNT.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 18 a 24 mm de diámetro. c. De 19 a 24 mm de longitud. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
125	8442	GRAPAS DE COVENTRY	GRAPA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>GRAPAS DE COVENTRY.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 5 a 15 mm de diámetro. c. De 20 a 24 mm de longitud. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
126	8443	GRAPAS DE SINJOVICH	GRAPA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>GRAPAS DE SINJOVICH.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 5 a 24 mm de diámetro. c. De 19 a 24 mm de longitud. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
127	8444	CEMENTO LÍQUIDO, UNA DOSIS	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CEMENTO ÓSEO SIN ANTIBIÓTICO, DOSIS.</b> a. Polimetilmetacrilato (PMMA). b. De viscosidad alta, media o baja. c. Componente en polvo, sobre de 40-60 gr, radio opaco. d. Componente líquido, en ampolla, estéril. e. Una dosis. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	266	Insumo homologado
128	8445	CEMENTO, UNA DOSIS	UNIDAD	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del código está repetida con el código 8444		266	Insumo homologado
129	8446	CEMENTO, MEDIA DOSIS	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CEMENTO ÓSEO SIN ANTIBIÓTICO, MEDIA DOSIS.</b> a. Polimetilmetacrilato (PMMA). b. De viscosidad alta, media o baja. c. Componente en polvo, sobre de 20-35 gr, radio opaco. d. Componente líquido, en ampolla, estéril. e. Media dosis. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	266	Insumo homologado
130	8447	CEMENTO CON ANTIBIÓTICO, UNA DOSIS	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CEMENTO ÓSEO CON ANTIBIÓTICO, DOSIS.</b> a. Con antibiótico adicionado. b. Polimetilmetacrilato (PMMA). c. De viscosidad alta, media o baja. d. Componente en polvo, sobre de 40-60 gr, radio opaco. e. Componente líquido, en ampolla, estéril. f. Una dosis. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	266	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
131	8448	INYECTOR DE CEMENTO	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>INYECTOR DE CEMENTO</b> Que incluya: a. Aguja de punción. b. Guía de Pin. c. Dilatación de tubo. d. Cánula de trabajo. e. Taladro de perforación del hueso. f. Dispositivo de inyección de cemento. g. Un globo inflado. h. Dispositivo con capacidad de 10 a 20 cc. i. Estéril. j. Descartable. k. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
132	8449	HUESO LIOFILIZADO CORTICAL	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>HUESO LIOFILIZADO CORTICAL.</b> a. Chip de 850 a 1500 microgramos b. Estéril. c. Descartable empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
133	8591	HUESO LIOFILIZADO ESPONJOSO	UNIDAD	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
134	8592	PLACA MALEABLES PARA PELVIS	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MALEABLE PARA PELVIS.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 2.5 a 3.5 mm de diámetro. c. De 4 a 14 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
135	8655	CLAVO BLOQUEADO DE COMPRESIÓN	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO BLOQUEADO DE COMPRESIÓN, PARA FEMUR.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Izquierdo/ derecho. c. De 10 a 12.5 mm de diámetro. d. De 18 a 36 cm de longitud. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
136	8670	FÉRULA PARA INMOVILIZAR EXTREMIDAD, TAMAÑO NEONATAL, PARA TERAPIA INTRAVENOSA, FLEXIBLE.	FÉRULA	NO			<b>FÉRULA.</b> a. Plástica. b. Para inmovilizar extremidad. c. Tamaño neonatal. d. Flexible. e. Con cintas para terapia intravenosa. f. Descartable. g. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
137	8673	FÉRULA DE ALUMINIO TIPO RANA, PARA DEDO (MEDIANA) CON RECUBRIMIENTO DE ESPONJA, MALEABLE	FÉRULA	NO			<b>FÉRULA DE ALUMINIO.</b> a. Tipo rana para dedo. b. Talla mediana. c. Con recubrimiento de esponja. d. Maleable. e. Descartable. f. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
138	8675	FÉRULA DE ALUMINIO TIPO RANA, PARA DEDO (GRANDE) CON RECUBRIMIENTO DE ESPONJA, MALEABLE	FÉRULA	NO			<b>FÉRULA DE ALUMINIO.</b> a. Tipo rana para dedo. b. Talla grande. c. Con recubrimiento de esponja. d. Maleable. e. Descartable. f. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
139	8676	FÉRULA DE ALUMINIO, MALEABLE, CON SOPORTE DE ESPONJA PARA FRACTURA DE TUBÉRCULO UNGUEAL DE DEDO.	FÉRULA	NO			<b>FÉRULA DE ALUMINIO.</b> a. Maleable. b. Con soporte de esponja. c. Para fractura de tubérculo ungual de dedo. d. Descartable. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
140	8689	FÉRULA PARA INMOVILIZAR EXTREMIDAD, TAMAÑO ADULTO, CON CINTAS, PARA TERAPIA INTRAVENOSA	FÉRULA	NO			<b>FÉRULA PARA INMOVILIZAR EXTREMIDAD.</b> a. Plástica. b. Tamaño adulto. c. Con cintas para terapia intravenosa. d. Descartable. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
141	8714	FÉRULA DE ALUMINIO TIPO RANA, PARA DEDO (PEQUEÑA) CON RECUBRIMIENTO DE ESPONJA, MALEABLE	FÉRULA	NO			<b>FÉRULA DE ALUMINIO.</b> a. Tipo rana. b. Para dedo. c. Talla pequeña. d. Con recubrimiento de esponja. e. Maleable. f. Descartable. g. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
142	8720	FÉRULA PEDIÁTRICA PLÁSTICA CON CINTAS PARA TERAPIA INTRAVENOSA	FÉRULA	NO			<b>FÉRULA PEDIÁTRICA.</b> a. Plástica. b. Para inmovilizar extremidad. c. Con cintas para terapia intravenosa. d. Descartable. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
143	8740	CABLE K, 1.25 MM X 152 MM	CABLE	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>ALAMBRE DE KIRSCHNER, 1.25mm DE DIÁMETRO.</b> a. Para para la transfijión y tracción esquelética de fracturas. b. De acero inoxidable o titanio. c. Dimensiones: Diámetro (1.25mm) x Largo (152 mm). d. Desviación permitida en longitud: ± 5% e. Punta tipo trocar, punta en ambos extremos o punta roscada. f. Empaque individual o múltiple. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
144	8741	CABLE K, 1.6 MM X 152 MM	CABLE	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>ALAMBRE DE KIRSCHNER, 1.60mm DE DIÁMETRO.</b> a. Para para la transfijión y tracción esquelética de fracturas. b. De acero inoxidable o titanio. c. Dimensiones: Diámetro (1.25mm) x Largo (152 mm). d. Desviación permitida en longitud: ± 5% e. Punta tipo trocar, punta en ambos extremos o punta roscada. f. Empaque individual o múltiple. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
145	8742	CABLE K, 2.0 MM X 152 MM	CABLE	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>ALAMBRE DE KIRSCHNER, 2.0mm DE DIÁMETRO.</b> a. Para para la transfijión y tracción esquelética de fracturas. b. De acero inoxidable o titanio. c. Dimensiones: Diámetro (2.00mm) x Largo (152 mm). d. Desviación permitida en longitud: ± 5% e. Punta tipo trocar, punta en ambos extremos o punta roscada. f. Empaque individual o múltiple. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
146	8874	GRAPAS PARA OSTEOTOMÍA	GRAPA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
147	8878	ARANDELA	ARANDELA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>ARANDELA PARA TORNILLO ÓSEO.</b> a. Para tornillo canulado o no canulado b. Diámetro de 3 a 7 mm. c. De acero inoxidable o titanio. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
148	8879	CLAVO DE STEIMAN	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO DE STEINMANN.</b> a. De acero inoxidable. b. De 2 a 3 mm de diámetro. c. De 3 a 12 cm de longitud. d. Estéril. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
149	8881	CLAVO DE KIRSCHNER	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO DE KIRSCHNER.</b> a. De acero inoxidable. b. De 1 a 3 mm de diámetro. c. De 10 a 20 cm de largo. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
150	8885	CABESTRILLO DOBLE DE MANTA	CABESTRILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CABESTRILLO DOBLE, DE MANTA.</b> a. Inmovilizador para miembro superior, universal, para uso en brazo derecho e izquierdo. b. Soporte de brazo fabricado en doble manta, resistente, que brinde soporte. c. Dimensiones del soporte de brazo, para uso en paciente adulto de talla pequeña, mediana, grande y extragrande. d. Tirantes de material resistente, ajustables para acomodar a pacientes de diferente estatura. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
151	8885	CABESTRILLO DOBLE DE MANTA	CABESTRILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CABESTRILLO DOBLE, DE MANTA.</b> a. Inmovilizador para miembro superior, universal, para uso en brazo derecho e izquierdo. b. Soporte de brazo fabricado en doble manta, resistente, que brinde soporte. c. Dimensiones del soporte de brazo, para uso en paciente adulto de talla pequeña, mediana, grande y extragrande. d. Tirantes de material resistente, ajustables para acomodar a pacientes de diferente estatura. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
152	8898	INMOVILIZADOR DE CUELLO TIPO PHILADELPHIA TAMAÑO MEDIANO	CUELLO	NO			<b>INMOVILIZADOR DE CUELLO.</b> a. Tipo Philadelphia. b. Tamaño mediano. c. Empaque individual,	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
153	8899	SIERRA DE GIGLI	SIERRA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>SIERRA DE GIGLI.</b> a. De acero inoxidable. b. De 30 a 70 cm de longitud. c. Estéril. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
154	8900	TORNILLO DE ESCAFOIDES	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO DE ESCAFOIDES.</b> a. De titanio o acero inoxidable. b. De 2 a 3 mm de diámetro. c. De 10 a 28 mm de longitud. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
155	8901	BROCA	BROCA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>BROCA.</b> a. Para taladro óseo. b. De acero inoxidable. c. Diferentes tamaños. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	298	Insumo homologado
156	8902	COMPONENTE FEMORAL ESTABILIZADO	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>COMPONENTE FEMORAL ESTABILIZADO.</b> a. De titanio, cerámica o polietileno. b. Diferentes tamaños. c. Derecho / izquierdo. d. Estéril. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
157	8903	COMPONENTE FEMORAL NO ESTABILIZADO	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>COMPONENTE FEMORAL NO ESTABILIZADO.</b> a. Diferentes tamaños. b. De titanio, cerámica o polietileno. c. Derecho / izquierdo. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
158	8904	COMPONENTE TIBIAL	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>COMPONENTE TIBIAL.</b> a. De acero inoxidable, polietileno o titanio. b. Derecho / izquierdo. c. Diferentes tamaños. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
159	8905	INSERTO TIBIAL ESTABILIZADO	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>INSERTO TIBIAL ESTABILIZADO.</b> a. De polietileno. b. De diferentes tamaños. c. Derecho / izquierdo. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
160	8906	INSERTO TIBIAL NO ESTABILIZADO	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>INSERTO TIBIAL NO ESTABILIZADO.</b> a. De polietileno. b. Diferentes tamaños. c. Derecho / izquierdo. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
161	8907	COMPONENTE ROTULIANO	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>COMPONENTE ROTULIANO.</b> a. De polietileno. b. De diferentes tamaños. c. Derecho / izquierdo. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
162	8908	VÁSTAGO INTRAMEDULAR	VÁSTAGO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VÁSTAGO (CLAVO) INTRAMEDULAR PARA FÉMUR, TIBIA Y HÚMERO</b> a. Para alinear los huesos fracturados y brindar un óptimo apoyo para la sanación de las proporciones proximal y distal de fémur, tibia y húmero. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 8 a 15 mm de diámetro. d. De 215 - 345 mm de longitud. e. Empaque individual.	Ortopedia y Traumatología	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
163	8909	AUMENTO FEMORAL	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>AUMENTO FEMORAL.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Diferentes tamaños. c. Izquierdo/ derecho. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
164	8910	AUMENTOS TIBIAL	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>AUMENTO TIBIAL.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Diferentes tamaños. c. Derecho e izquierdo. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
165	8911	PRÓTESIS DE AUSTIN MOORE	PRÓTESIS	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PRÓTESIS TIPO AUSTIN MOORE PARA CADERA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De cromo- titanio o cobalto. c. Con cabeza de polietileno o cerámica. d. Izquierda/ derecha. e. Diámetro de cabeza 36mm a 52 mm. f. Longitud del vástago de 130 a 160 mm. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
166	8912	PRÓTESIS DE THOMPSON	PRÓTESIS	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PRÓTESIS DE THOMPSON PARA CADERA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De cromo- titanio o cobalto. c. Con cabeza de polietileno o cerámica. d. Izquierda / derecha. e. Diámetro de cabeza de 36 mm a 54 mm. f. De longitud del vástago 130 a 160 mm. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
167	8913	CABEZA UNIPLANAR	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CABEZA UNIPLANAR DE FÉMUR.</b> a. De cerámica o acero inoxidable. b. Izquierdo/ derecho. c. Tamaño estándar. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
168	8914	COPA DE POLIETILENO	COPA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>COPA DE POLIETILENO PARA PROTESIS DE CADERA.</b> a. Tamaño según prótesis. b. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
169	8915	COPA DE POLIETILENO CON CEJA SUPERIOR	COPA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>COPA DE POLIETILENO CON CEJA SUPERIOR PARA PROTESIS DE CADERA.</b> a. Tamaño según prótesis. b. Estéril. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
170	8916	COPA METÁLICA	COPA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>COPA ACETABULAR METÁLICA PARA PRÓTESIS DE CADERA.</b> a. Copa o cotilo acetabular, para reemplazo de la función del acetábulo. Superficie externa deberá proporcionar la base para el crecimiento óseo. b. Cementada o no cementada. c. Fijación mediante tornillos acetabulares. d. Compatible y adaptable a Inserto acetabular (polietileno, cerámica o metal) y/o a Jaula para reconstrucción acetabular, de la prótesis de cadera. e. De titanio, acero inoxidable, o aleación biocompatible. f. Dimensiones de copa, acorde a las necesidades de cada paciente. g. Estéril. h. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
171	8917	INSERTO ACETABULAR	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>INSERTO ACETABULAR.</b> a. Componente de la prótesis de cadera que se inserta entre la Cabeza femoral y la Copa acetabular. b. Compatible y adaptable a Cabeza femora y a Copa acetabular, de la prótesis de cadera. c. Fabricado en polietileno, cerámica o metal. d. Dimensiones de inserto, acorde a las necesidades de cada paciente. e. Estéril. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
172	8918	TORNILLO ACETABULAR	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO ACETABULAR.</b> a. Para fijación de cotilo o copa acetabular en el lecho óseo. b. Compatible con cotilo o copa acetabular no cementado a fijar. c. De titanio, acero inoxidable, o aleación biocompatible. d. De 15 a 80 mm de longitud, según necesidad de cada paciente. e. Diámetro (Ø): 6.5mm. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPr	
173	8919	VÁSTAGO CEMENTADOS	VÁSTAGO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VÁSTAGO FEMORAL CEMENTADO, PARA PRÓTESIS DE CADERA.</b> a. Para artroplastia total de cadera. b. Con geometría progresiva que permita inserción del vástago, colocación de cemento óseo y estabilidad protésica. c. Longitud, diámetro, forma, configuración (derecha, izquierda), ángulo cérico-diafisario, según necesidad de cada paciente. d. De titanio, acero inoxidable o aleaciones biocompatibles. e. Empaque individual.	Ortopedia y Traumatología	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
174	8920	VÁSTAGO NO CEMENTADO	VÁSTAGO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VÁSTAGO FEMORAL NO CEMENTADO, PARA PRÓTESIS DE CADERA.</b> a. Para artroplastia total de cadera. b. Con geometría progresiva que permita adaptación del vástago y estabilidad protésica. c. Con superficie rugosa o recubrimiento poroso que estimule el crecimiento óseo sobre él. d. Longitud, diámetro, forma, configuración (derecha, izquierda), ángulo cérico-diafisario, según necesidad de cada paciente. e. De titanio, acero inoxidable o aleaciones biocompatibles. f. Empaque individual.	Ortopedia y Traumatología	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
175	8921	VÁSTAGO DE REVISIÓN NO CEMENTADO	VÁSTAGO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VÁSTAGO FEMORAL NO CEMENTADO, PARA REVISIÓN DE REEMPLAZO DE CADERA.</b> a. Para cirugía de revisión de prótesis total de cadera. b. Con geometría progresiva que permita adaptación del vástago y estabilidad protésica. c. Con superficie rugosa o recubrimiento poroso que estimule el crecimiento óseo sobre él. d. Longitud, diámetro, forma, configuración (derecha, izquierda), ángulo cérico-diafisario, según necesidad de cada paciente. e. De titanio, acero inoxidable o aleaciones biocompatibles. f. Empaque individual.	Ortopedia y Traumatología	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
176	8922	VÁSTAGO DE REVISIÓN CEMENTADO	VÁSTAGO	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VÁSTAGO FEMORAL CEMENTADO, PARA REVISIÓN DE REEMPLAZO DE CADERA.</b> a. Para cirugía de revisión de prótesis total de cadera. b. Con geometría progresiva que permita inserción del vástago, colocación de cemento óseo y estabilidad protésica. c. Longitud, diámetro, forma, configuración (derecha, izquierda), ángulo cérico-diafisario, según necesidad de cada paciente. d. De titanio, acero inoxidable o aleaciones biocompatibles. e. Empaque individual.	Ortopedia y Traumatología	Clase III	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
177	8923	PLACA A/C CON CERCLAJE	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA ACROMIOCLAVICULAR CON CERCLAJE.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 2.5 a 3.5 mm de diámetro. c. De 4 a 10 agujeros. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
178	8924	PLACA DE AGUJEROS DIVERGENTES	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE AGUJEROS DIVERGENTES PARA CLAVÍCULA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 3 a 6 agujeros divergentes. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel			Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
179	8925	CENTRALIZADOR	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CENTRALIZADOR PARA ARTROPLASTÍA DE CADERA.</b> a. Proximal o distal. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. Tamaño de acuerdo a prótesis. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
180	8926	PRESURIZADORES	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PRESURIZADOR PARA ARTROPLASTÍA DE CADERA.</b> a. Para mezcla de aplicación de cemento óseo. b. Set completo ( pistola y cánula de aplicación, mezcladores). c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	3° Nivel			Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
181	8927	CABEZA FEMORAL	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CABEZA FEMORAL.</b> a. Componente que sustituye el extremo superior del fémur (cabeza femoral). b. Compatible y adaptable con Vástago femoral e Inserto acetabular de la prótesis de cadera. c. Fabricado en cerámica o metal. d. Diámetro y offset conforme a las necesidades de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
182	8928	CAJA PARA RECONSTRUCCIÓN ACETABULAR	CAJA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>JAULA PARA RECONSTRUCCIÓN ACETABULAR.</b> a. Para cirugía de revisión de prótesis total de cadera. b. Compatible con Copa acetabular metálica de la prótesis de cadera. c. Cementada. d. Monobloque o modular. e. De titanio, acero inoxidable, o aleación biocompatible. f. Dimensiones y forma conforme a las necesidades de cada paciente. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
183	9999	ESPACIADOR DE SILASTIC DE 2 mm. DE DIÁMETRO, OVAL O REDONDO, PARA SUSTITUCIÓN DE TENDONES. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ESPACIADOR	NO			<b>ESPACIADOR PARA SUSTITUCIÓN DE TENDONES, DE 2MM.</b> a. Fabricado en elastómero de silicona de grado médico y biocompatible. b. Espaciador radiopaco. c. Diámetro (Ø): 2mm d. Longitud: 25cm e. Desviación permitida en longitud: ± 2% f. Sección transversal oval o circular. g. Estéril. h. Empaque individual. Certificado ISO 13485 del fabricante, indicando cumplimiento en la gestión de la calidad en el proceso fabricación de estos dispositivos médicos. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
184	10000	ESPACIADOR DE SILASTIC DE 3 mm. DE DIÁMETRO, OVAL O REDONDO, PARA SUSTITUCIÓN DE TENDONES. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ESPACIADOR	NO			<b>ESPACIADOR PARA SUSTITUCIÓN DE TENDONES, DE 3MM.</b> a. Fabricado en elastómero de silicona de grado médico y biocompatible. b. Espaciador radiopaco. c. Diámetro (Ø): 3mm d. Longitud: 25cm e. Desviación permitida en longitud: ± 2% f. Sección transversal oval o circular. g. Estéril. h. Empaque individual. Certificado ISO 13485 del fabricante, indicando cumplimiento en la gestión de la calidad en el proceso fabricación de estos dispositivos médicos. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
185	10638	ESPACIADOR DE SILASTIC DE 4 mm. DE DIÁMETRO, OVAL O REDONDO, PARA SUSTITUCIÓN DE TENDONES. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ESPACIADOR	SI	Descripción de especificaciones técnicas incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>ESPACIADOR DE SILASTIC PARA SUSTITUCIÓN DE TENDONES.</b> a. Tamaño: de 4 mm. de diámetro, 2 mm de grosor. b. Oval o redondo. c. Estéril. d. Descartable. e. Empaque individual.	Ortopedia y Traumatología	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
186	10639	ESPACIADOR DE SILASTIC DE 5 mm.DE DIÁMETRO, OVAL O REDONDO, PARA SUSTITUCIÓN DE TENDONES. EMPAQUE INDIVIDUAL, ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ESPACIADOR	NO			<b>ESPACIADOR PARA SUSTITUCIÓN DE TENDONES, DE 5MM.</b> a. Fabricado en elastómero de silicona de grado médico y biocompatible. b. Espaciador radiopaco. c. Diámetro (Ø): 5mm d. Longitud: 25cm e. Desviación permitida en longitud: ± 2% f. Sección transversal oval o circular. g. Estéril. h. Empaque individual. Certificado ISO 13485 del fabricante, indicando cumplimiento en la gestión de la calidad en el proceso fabricación de estos dispositivos médicos. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
187	10673	INMOVILIZADOR DE CUELLO TIPO PHILADELPHIA TAMAÑO PEQUEÑO.	CUELLO	NO			<b>INMOVILIZADOR DE CUELLO.</b> a. Tipo Philadelphia. b. Tamaño pequeño. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
188	10674	INMOVILIZADOR DE CUELLO TIPO PHILADELPHIA TAMAÑO GRANDE.	CUELLO	NO			<b>INMOVILIZADOR DE CUELLO.</b> a. Tipo Philadelphia. b. Tamaño grande. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
189	10675	INMOVILIZADOR BLANDO DE CUELLO, TIPO SHANDS. ESPUMA DENSIDAD 45 SUAVE, POROSA, DE ALGODÓN SUAVE, POROSA, DE ALGODÓN, TAMAÑO PEQUEÑO. CON CIERRE VELCRO.	CUELLO	NO			<b>INMOVILIZADOR BLANDO DE CUELLO.</b> a. Tipo Shands. b. Espuma densidad 45 suave, porosa, de algodón. c. Tamaño pequeño. d. Con cierre velcro. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
190	10676	INMOVILIZADOR BLANDO DE CUELLO, TIPO SHANDS. ESPUMA DENSIDAD 45 SUAVE, POROSA, DE ALGODÓN. TAMAÑO MEDIANO. CON CIERRE VELCRO.	CUELLO	NO			<b>INMOVILIZADOR BLANDO DE CUELLO.</b> a. Tipo Shands. b. Espuma densidad 45 suave, porosa, de algodón. c. Tamaño mediano. d. Con cierre velcro. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
191	10677	INMOVILIZADOR BLANDO DE CUELLO, TIPO SHANDS. ESPUMA DENSIDAD 45 SUAVE, POROSA, DE ALGODÓN, TAMAÑO GRANDE. CON CIERRE VELCRO.	CUELLO	NO			<b>INMOVILIZADOR BLANDO DE CUELLO.</b> a. Tipo Shands. b. Espuma densidad 45 suave, porosa, de algodón. c. Tamaño grande. d. Con cierre velcro. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
192	10712	FAJA DE SEGURIDAD DORSO LUMBAR, CON PROTECTORES INDEFORMABLES DE ACERO. TAMAÑO PEQUEÑO.	FAJA	NO			<b>FAJA DE SEGURIDAD DORSO LUMBAR.</b> a. De elástico o nylon. b. Con protectores indeformables de acero inoxidable. c. Tamaño pequeño. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
193	10713	FAJA DE SEGURIDAD DORSO LUMBAR, CON PROTECTORES INDEFORMABLES DE ACERO. TAMAÑO MEDIANO.	FAJA	NO			<b>FAJA DE SEGURIDAD DORSO LUMBAR.</b> a. De elástico o nylon. b. Con protectores indeformables de acero inoxidable. c. Tamaño mediano. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
194	10714	FAJA DE SEGURIDAD DORSO LUMBAR, CON PROTECTORES INDEFORMABLES DE ACERO. TAMAÑO GRANDE.	FAJA	NO			<b>FAJA DE SEGURIDAD DORSO LUMBAR.</b> a. De elástico o nylon. b. Con protectores indeformables de acero inoxidable. c. Tamaño grande. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
195	10715	FAJA LUMBOSACRA TALLA PEQUEÑA. CIERRE VELCRO.	FAJA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FAJA LUMBOSACRA.</b> a. De elastico o nylon. b. Talla pequeña. c. Con cierre velcro. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
196	10716	FAJA LUMBOSACRA TALLA MEDIANA. CIERRE VELCRO.	FAJA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FAJA LUMBOSACRA.</b> a. De elástico o nylon. b. Talla mediana. c. Con cierre velcro. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
197	10717	FAJA LUMBOSACRA TALLA GRANDE. CIERRE VELCRO.	FAJA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FAJA LUMBOSACRA.</b> a. De elástico o nylon. b. Talla grande. c. Con cierre velcro. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
198	10718	ESPALEDILLERA DORSOLUMBAR. ÓRTESES UTILIZADA EN INESTABILIDAD BIOMECÁNICA DE COLUMNA. TAMAÑO PEQUEÑO	ESPALEDILLERA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>ESPALEDILLERA DORSOLUMBAR.</b> a. De elástico o nylon. b. Órtesis utilizada en inestabilidad biomecánica de columna. c. Tamaño pequeño. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
199	10719	ESPALEDILLERA DORSOLUMBAR. ÓRTESES UTILIZADA EN INESTABILIDAD BIOMECÁNICA DE COLUMNA. TAMAÑO MEDIANO	ESPALEDILLERA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>ESPALEDILLERA DORSOLUMBAR.</b> a. De elástico o nylon. b. Órtesis utilizada en inestabilidad biomecánica de columna. c. Tamaño mediano. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
200	10720	ESPALEDILLERA DORSOLUMBAR. ÓRTESES UTILIZADA EN INESTABILIDAD BIOMECÁNICA DE COLUMNA. TAMAÑO GRANDE.	ESPALEDILLERA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>ESPALEDILLERA DORSOLUMBAR.</b> a. De elástico o nylon. b. Órtesis utilizada en inestabilidad biomecánica de columna. c. Tamaño grande. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
201	10778	RODILLERA ELÁSTICA CON BARRAS LATERALES, ARTICULADA DE ALGODÓN O POLIÉSTER, CON FIBRAS DE LÁTEX. BORDE REDONDEADO. TAMAÑO MEDIANO	RODILLERA	NO			<b>RODILLERA ELÁSTICA.</b> a. Con barras laterales. b. Articulado de algodón o poliéster, con fibras de latex. c. Bordes redondeados. d. Tamaño mediano. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
202	10779	RODILLERA ELÁSTICA CON BARRAS LATERALES, ARTICULADA DE ALGODÓN O POLIÉSTER, CON FIBRAS DE LÁTEX. BORDE REDONDEADO. TAMAÑO GRANDE	RODILLERA	NO			<b>RODILLERA ELÁSTICA.</b> a. Con barras laterales. b. Articulado de algodón o poliéster. c. Con fibras de latex, bordes redondeado. d. Tamaño grande. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
203	10851	CABESTRILLO DE TELA CON MOTIVOS INFANTILES, PEDIÁTRICO PARA MIEMBROS SUPERIORES CON CINTAS AJUSTABLE PARA EDADES DE 2 A 5 AÑOS. TAMAÑO GRANDE DE 37cm.	CABESTRILLO	NO			<b>CABESTRILLO DE TELA, PARA USO PEDIÁTRICO, TAMAÑO GRANDE.</b> a. Inmovilizador para miembro superior, universal, para uso en brazo derecho e izquierdo. b. Soporte de brazo fabricado en tela que facilite la transpiración, resistente, que brinde soporte. c. Con motivos infantiles, unisex. d. Dimensiones del soporte de brazo: Alto (14 cm) x Largo (38 cm). e. Desviación permitida en dimensiones: ±10% f. Tirantes de material resistente, ajustables para acomodar a pacientes de diferente estatura. g. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
204	10787	FÉRULA INMOVILIZADORA DE MUÑECA, RÍGIDA, CON SUJETADOR DE VELCRO, MANO IZQUIERDA, TAMAÑO GRANDE. (TUNEL DEL CARPO)	FÉRULA	NO			<b>FÉRULA INMOVILIZADORA DE MUÑECA.</b> a. Rígida. b. Con sujetador de velcro. c. Mano izquierda. d. Tamaño grande ( tunel del carpo). e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
205	10788	FÉRULA TIPO SOMBRILLA, DE METAL, PARA MANO	FÉRULA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FÉRULA TIPO SOMBRILLA.</b> a. De metal. b. Para mano. c. Diferentes tamaños. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
206	10789	FÉRULA RECTA DE METAL.	FÉRULA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FÉRULA RECTA.</b> a. De metal. b. De diferentes tamaños. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
207	10790	FÉRULA DINÁMICA CON APOYO PALMAR Y ASISTENCIA A LA EXTENSIÓN PASIVA DE LOS DEDOS, UNA POR DÍGITO.	FÉRULA	NO			<b>FÉRULA DINÁMICA.</b> a. Con apoyo palmar y asistencia a la extensión pasiva de los dedos. b. Una por dígito. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
208	14692	HUESO LIOFILIZADO EN BLOQUE	HUESO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>HUESO LIOFILIZADO EN BLOQUE.</b> a. Diferentes tamaños. b. Estéril. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
209	14693	EXPANSOR TISULAR DE FORMA SEMILUNAR CON VÁLVULA REMOTA, DIFERENTES TAMAÑOS Y VOLUMEN	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>EXPANSOR TISULAR.</b> a. De silicona. b. De forma semilunar. c. Con válvula remota. d. De diferentes tamaños y volumen. e. Estéril. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
210	14694	EXPANSOR TISULAR DE FORMA RECTANGULAR CON VÁLVULA REMOTA, DIFERENTES TAMAÑOS Y VOLUMEN	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>EXPANSOR TISULAR DE FORMA RECTANGULAR.</b> a. De silicona. b. Con válvula remota. c. De diferentes tamaños y volumen. d. Estéril. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
211	14695	EXPANSOR TISULAR DE FORMA REDONDA CON VÁLVULA REMOTA, DIFERENTES TAMAÑOS Y VOLUMEN	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>EXPANSOR TISULAR DE FORMA REDONDA.</b> a. De silicona. b. Con válvula remota. c. Diferentes tamaños y volumen. d. Estéril. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
212	14696	DISPOSITIVO DE COMPRESIÓN CUTÁNEA PARA PACIENTES QUEMADOS, DIFERENTES TAMAÑOS.	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>DISPOSITIVO DE COMPRESIÓN CUTÁNEA PARA PACIENTES QUEMADOS.</b> a. Diferentes tamaños. b. Descartable. c. Empaque individual.	Cirugia plastica	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	298	Insumo homologado
213	14704	IMPLANTE ESPACIADOR DE TENDÓN DE SILASTIC, PARA RECONSTRUCCIÓN TIPO HUNTER, NO.0	IMPLANTE	NO			<b>IMPLANTE ESPACIADOR DE TENDÓN.</b> a. De silastic. b. Para reconstrucción tipo Hunter, No. 0. c. Estéril. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
214	14705	IMPLANTE ESPACIADOR DE TENDÓN DE SILASTIC, PARA RECONSTRUCCIÓN TIPO HUNTER, NO.1	IMPLANTE	NO			<b>IMPLANTE ESPACIADOR DE TENDÓN.</b> a. De silastic. b. Para reconstrucción tipo Hunter, No. 1. c. Estéril. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
215	14706	IMPLANTE ESPACIADOR DE TENDÓN DE SILASTIC, PARA RECONSTRUCCIÓN TIPO HUNTER, NO.2	IMPLANTE	NO			<b>IMPLANTE ESPACIADOR DE TENDÓN.</b> a. De silastic. b. Para reconstrucción tipo Hunter, No. 2. c. Estéril. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
216	14707	IMPLANTE ESPACIADOR DE TENDÓN DE SILASTIC, PARA RECONSTRUCCIÓN TIPO HUNTER, NO.3	IMPLANTE	NO			<b>IMPLANTE ESPACIADOR DE TENDÓN.</b> a. De silastic. b. Para reconstrucción tipo Hunter, No. 3. c. Estéril. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
217	14708	IMPLANTE ESPACIADOR DE TENDÓN DE SILASTIC, PARA RECONSTRUCCIÓN TIPO HUNTER, NO.4	IMPLANTE	NO			<b>IMPLANTE ESPACIADOR DE TENDÓN.</b> a. De silastic. b. Para reconstrucción tipo Hunter, No. 4. c. Estéril. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
218	14709	IMPLANTE ESPACIADOR DE TENDÓN DE SILASTIC, PARA RECONSTRUCCIÓN TIPO HUNTER, NO.5	IMPLANTE	NO			<b>IMPLANTE ESPACIADOR DE TENDÓN.</b> a. De silastic. b. Para reconstrucción tipo Hunter, No. 5. c. Estéril. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
219	14710	ESPACIADOR DE IMPLANTE ARTICULAR METACARPO FALÁNGICA E INTERFALANGICA PARA ARTROPLASTIA DE ARTICULACIONES DE LA MANO. SEGÚN USO.	UNIDAD	NO			<b>ESPACIADOR DE IMPLANTE ARTICULAR METACARPO FALANGICA E INTERFALANGICA.</b> a. Para artroplastia de articulaciones de la mano. b. De silástico. c. Izquierda / derecha. d. Según uso. e. Estéril. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
220	14711	IMPLANTE ARTICULAR DE CARBONO PARA ARTICULACIONES DE LA MANO MATACARPOFALANGICAS E INTERFALANGICAS DE LA MANO	IMPLANTE	NO			<b>IMPLANTE ARTICULAR DE CARBONO PARA ARTICULACIONES DE LA MANO METACARPOFALANGICAS E INTERFALANGICAS.</b> a. Izquierda / derecha. b. Estéril. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
221	14715	BRIDA DE WAGNER PARA FIJACIÓN INTERNA DE OSTEOMETIA VARIZANTE DEL FÉMUR	UNIDAD	NO			<b>BRIDA DE WAGNER.</b> a. De acero inoxidable. b. Para fijación interna de osteometia varizante del fémur. c. Estéril. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel			Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
222	14716	CLAVO INTRAMEDULAR EXTENSIBLE, DE VARIOS TAMAÑOS	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO INTRAMEDULAR.</b> a. Extensible. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De varios tamaños. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
223	14717	FIJADOR EXTERNO MONOTUBO PARA ALARGAMIENTO OSEO DE TIBIA, PEDIÁTRICO	FIJADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR EXTERNO MONOTUBO.</b> a. De acero inoxidable. b. Para alargamiento óseo de tibia. c. Pediátrico. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
224	14995	VENDAJE SINTÉTICO DE FIBRA DE VIDRIO O PLÁSTICO DE 2" DE ANCHO X 4 yd. DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL HERMÉTICO	ROLLO	NO	Registro duplicado en diferente clasificación	Exclusión del código							295	Insumo homologado
225	14996	VENDAJE SINTÉTICO DE FIBRA DE VIDRIO O PLÁSTICO DE 3" DE ANCHO X 4 yd. DE LARGO, EMPAQUE INDIVIDUAL HERMÉTICO	ROLLO	NO	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>VENDA SINTÉTICA DE FIBRA DE VIDRIO, 3" x 3.6 - 4 YD</b> a. Para fracturas y moldes ortopédicos. b. Con sustrato tejido de fibra de vidrio empapado en resina de poliuretano hidrófila. c. Medidas: 3" X 3.6-4Yd (7.5 cm X 3.6 - 4 Yd). d. Venda ligera, indicada para pacientes pediátricos o ancianos. e. Empaque individual. f. Certificados de calidad FDA y/o CE.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
226	14997	IMPLANTE PARCIAL DE HOMBRO	IMPLANTE	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE PARCIAL DE HOMBRO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
227	14998	IMPLANTE TOTAL DE CODO	IMPLANTE	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE TOTAL DE CODO.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio u otro tipo de aleación. b. Vástago humeral de 10 a 20 cm. c. Tamaño pequeño, extrapequeño y normal. d. Vástago epitroclear, anatómico. e. Izquierdo/ derecho. f. Longitud estándar. g. Tamaño pequeño, extrapequeño y normal. h. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
228	14999	IMPLANTE TOTAL DE HOMBRO	IMPLANTE	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	No aplica	Ortopedia			295	Insumo homologado
229	15034	CABESTRILLO ELABORADO EN TELA ESTAMPADA DE COLORES CON MOTIVOS INFANTILES DE USO PEDIÁTRICO TAMAÑO MEDIANO DE 32 cm DE LARGO	CABESTRILLO	NO			<b>CABESTRILLO DE USO PEDIÁTRICO</b> a. Tamaño mediano. b. 32 cm de largo. c. Elaborado en tela estampada de colores con motivos infantiles.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO CIMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
230	15035	CABESTRILLO ELABORADO EN TELA ESTAMPADA DE COLORES CON MOTIVOS INFANTILES DE USO PEDIÁTRICO TAMAÑO PEQUEÑO DE 28 cm DE LARGO	CABESTRILLO	NO			<b>CABESTRILLO DE USO PEDIÁTRICO</b> a. Tamaño pequeño. b. 28 cm de largo. c. Elaborado en tela estampada de colores con motivos infantiles.	Ortopedia y Traumatología	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
231	19264	ANCLA BIOABSORBIBLE CON 2 SUTURAS DE 4.5 mm, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ANCLA	NO			<b>ANCLA BIOABSORBIBLE CON DOS SUTURAS, 4.5 MM</b> a. Diámetro exterior del ancla: 4.5 mm. b. Longitud adaptable según necesidad de cada paciente. c. Fabricada en polímeros hidrolíticos bioabsorbibles. d. Ancla con dos (2) suturas quirúrgicas, trenzadas, ortopédicas, no absorbibles, de alta resistencia. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
232	19265	ANCLA BIOABSORBIBLE CON 3 SUTURAS DE 4.5 mm, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ANCLA	NO			<b>ANCLA BIOABSORBIBLE CON TRES SUTURAS, 4.5 MM</b> a. Diámetro exterior del ancla: 4.5 mm. b. Longitud adaptable según necesidad de cada paciente. c. Fabricada en polímeros hidrolíticos bioabsorbibles. d. Ancla con tres (3) suturas quirúrgicas, trenzadas, ortopédicas, no absorbibles, de alta resistencia. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
233	19266	ANCLA BIOABSORBIBLE DE 3.3 mm con sutura y aguja, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	ANCLA	NO			<b>ANCLA BIOABSORBIBLE CON SUTURA Y AGUJA, 3.3 MM</b> a. Diámetro exterior del ancla: 3.3 mm. b. Longitud adaptable según necesidad de cada paciente. c. Fabricada en polímeros hidrolíticos bioabsorbibles. d. Ancla con una (1) sutura quirúrgica, trenzada, ortopédica, no absorbible, de alta resistencia y con aguja quirúrgica incorporada. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
234	19267	ANCLA BIOABSORBIBLE SIN NUDOS DE 3.3 mm, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ANCLA	NO			<b>ANCLA BIOABSORBIBLE SIN NUDOS, 3.3 MM</b> a. Diámetro exterior del ancla: 3.3 mm. b. Longitud adaptable según necesidad de cada paciente. c. Fabricada en polímeros hidrolíticos bioabsorbibles. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
235	19268	ANCLA BIOABSORBIBLE SIN NUDOS DE 4.5 mm, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ANCLA	NO			<b>ANCLA BIOABSORBIBLE SIN NUDOS, 4.5 MM</b> a. Diámetro exterior del ancla: 4.5 mm. b. Longitud adaptable según necesidad de cada paciente. c. Fabricada en polímeros hidrolíticos bioabsorbibles. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
236	19269	ANCLA METÁLICA ROSCADA DE FIJACIÓN DE 4.5mm CON SUTURA Y AGUJA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ANCLA	NO			<b>ANCLA METÁLICA, ROSCADA, CON SUTURA Y AGUJA, 4.5 MM</b> a. Diámetro exterior del ancla: 4.5 mm. b. Longitud adaptable según necesidad de cada paciente. c. Fabricada en acero inoxidable o titanio. d. Ancla con una (1) sutura quirúrgica, trenzada, ortopédica, no absorbible, de alta resistencia y con aguja quirúrgica incorporada. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
237	19270	ANCLA BIODEGRADABLE DE FIJACIÓN, SISTEMA 3.5MM CON SUTURA Y AGUJA, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ANCLA	NO			<b>ANCLA BIOABSORBIBLE CON SUTURA Y AGUJA, 3.5 MM</b> a. Diámetro exterior del ancla: 3.5 mm. b. Longitud adaptable según necesidad de cada paciente. c. Fabricada en polímeros hidrolíticos bioabsorbibles. d. Ancla con una (1) sutura quirúrgica, trenzada, ortopédica, no absorbible, de alta resistencia y con aguja quirúrgica incorporada. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
238	19271	ANCLA BIODEGRADABLE DE FIJACIÓN DE 2.8 mm CON SUTURAS Y AGUJA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ANCLA	NO			<b>ANCLA BIOABSORBIBLE CON SUTURA Y AGUJA, 2.8 MM</b> a. Diámetro exterior del ancla: 2.8 mm. b. Longitud adaptable según necesidad de cada paciente. c. Fabricada en polímeros hidrolíticos bioabsorbibles. d. Ancla con una (1) sutura quirúrgica, trenzada, ortopédica, no absorbible, de alta resistencia y con aguja quirúrgica incorporada. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
239	19272	ANCLA BIODEGRADABLE DE FIJACIÓN DE 5 mm CON SUTURAS Y AGUJA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ANCLA	NO			<b>ANCLA BIOABSORBIBLE CON SUTURA Y AGUJA, 5.0 MM</b> a. Diámetro exterior del ancla: 5.0 mm. b. Longitud adaptable según necesidad de cada paciente. c. Fabricada en polímeros hidrolíticos bioabsorbibles. d. Ancla con una (1) sutura quirúrgica, trenzada, ortopédica, no absorbible, de alta resistencia y con aguja quirúrgica incorporada. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
240	19273	ANCLA METÁLICA CON 2 SUTURAS 4.0 mm, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ANCLA	NO			<b>ANCLA METÁLICA, CON DOS SUTURAS, 4.0 MM</b> a. Diámetro exterior del ancla: 4.0 mm. b. Longitud adaptable según necesidad de cada paciente. c. Fabricada en acero inoxidable o titanio. d. Ancla con dos (2) suturas quirúrgicas, trenzadas, ortopédicas, no absorbibles, de alta resistencia. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
241	19274	ANCLA METÁLICA CON 2 SUTURAS 2.7 mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ANCLA	NO			<b>ANCLA METÁLICA, CON DOS SUTURAS, 2.7 MM</b> a. Diámetro exterior del ancla: 2.7 mm. b. Longitud adaptable según necesidad de cada paciente. c. Fabricada en acero inoxidable o titanio. d. Ancla con dos (2) suturas quirúrgicas, trenzadas, ortopédicas, no absorbibles, de alta resistencia. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
242	19275	ANCLA BIOABSORBIBLE CON 2 SUTURAS 2.6 mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ANCLA	NO			<b>ANCLA BIOABSORBIBLE CON DOS SUTURAS, 2.6 MM</b> a. Diámetro exterior del ancla: 2.6 mm. b. Longitud adaptable según necesidad de cada paciente. c. Fabricada en polímeros hidrolíticos bioabsorbibles. d. Ancla con dos (2) suturas quirúrgicas, trenzadas, ortopédicas, no absorbibles, de alta resistencia. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
243	19276	ANCLA METÁLICA CON 2 SUTURAS DE 5.0 mm, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ANCLA	NO			<b>ANCLA METÁLICA, CON DOS SUTURAS, 5.0 MM</b> a. Diámetro exterior del ancla: 5.0 mm. b. Longitud adaptable según necesidad de cada paciente. c. Fabricada en acero inoxidable o titanio. d. Ancla con dos (2) suturas quirúrgicas, trenzadas, ortopédicas, no absorbibles, de alta resistencia. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
244	19277	ANCLA METÁLICA ROSCADA DE FIJACIÓN DE 5.0mm CON SUTURA Y AGUJA	ANCLA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	<b>ANCLA METÁLICA, ROSCADA, CON SUTURA Y AGUJA, 5.0 MM</b> a. Diámetro exterior del ancla: 5.0 mm. b. Longitud adaptable según necesidad de cada paciente. c. Fabricada en acero inoxidable o titanio. d. Ancla con una (1) sutura quirúrgica, trenzada, ortopédica, no absorbible, de alta resistencia y con aguja quirúrgica incorporada. e. Estéril. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
245	19278	ANCLA METÁLICA CON 2 SUTURAS DE 5.0 mm, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ANCLA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
246	19279	TORNILLO DE TITANIO CON SUTURA DE ULTRA ALTO PESO MOLECULAR DE 2.2mm	ANCLA	NO			<b>TORNILLO DE TITANIO.</b> a. Con sutura de ultra alto peso molecular de 2.2 mm. b. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
247	19280	BARRA LONGITUDINAL DE TITANIO DE 5.5 mm DE DIÁMETRO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	BARRA	NO			<b>BARRA LONGITUDINAL.</b> a. De titanio. b. De 5.5 mm de diámetro. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
248	19281	BARRA LONGITUDINAL DE TITANIO DE 6 mm DE DIÁMETRO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	BARRA	NO			<b>BARRA LONGITUDINAL.</b> a. De titanio. b. De 6 mm de diámetro. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
249	19282	BOTÓN PARA ARTROSCOPIA PARA LUXACIÓN ACROMIOCLAVICULAR	BOTÓN	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>BOTÓN METALICO PARA ARTROSCOPIA.</b> a. Para luxación acromioclavicular. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
250	19283	BROCA DE PARO AUTOMÁTICO, PARA CRANEOTOMÍA TAMAÑO ÚNICO PARA ADULTO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	BROCA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>BROCA DE PARO AUTOMÁTICO.</b> a. Para craneotomía. b. Tamaño único. c. Para adulto. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Estéril. f. Empaque individual.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	298	Insumo homologado
251	19285	CANAL DE METAL PARA MIEMBRO SUPERIOR	FÉRULA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CANAL DE METAL PARA MIEMBRO SUPERIOR.</b> a. De acero inoxidable. b. Tamaño pequeño, mediano y grande. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
252	19286	CLAVO BLOQUEADO INTRAMEDULAR SÓLIDO RETRÓGRADO DE 190 mm A 280 mm DE 6 mm A 9.5 mm DE DIÁMETRO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO BLOQUEADO INTRAMEDULAR PARA FÉMUR.</b> a. Sólido. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. Retrógrado de 190 mm a 280 mm de longitud y de 6 a 9.5 mm de diámetro. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
253	19287	CLAVO BLOQUEADO INTRAMEDULAR SÓLIDO ANTEROGRADO DE 190 mm A 280 mm DE 6 mm A 9.5 mm DE DIÁMETRO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO BLOQUEADO INTRAMEDULAR PARA FEMUR.</b> a. Sólido. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. Anterógrado de 190 mm a 280 mm de longitud y de 6 mm a 9.5 mm de diámetro. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
254	19289	CLAVO BLOQUEADO DE TITANIO PARA FÉMUR PROXIMAL, CON TORNILLO DESLIZANTE CON ASPAS Y PERNOS BLOQUEANTES DISTALES. ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO BLOQUEADO DE TITANIO PARA FÉMUR PROXIMAL.</b> a. Con tornillo deslizante. b. Con aspas expansibles y pernos bloqueantes distales. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. De 60 a 100 mm de longitud. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
255	19290	CLAVO BLOQUEADO INTRAMEDULAR DE RECONSTRUCCIÓN PARA CUELLO FEMORAL DERECHO E IZQUIERDO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO BLOQUEADO INTRAMEDULAR DE RECONSTRUCCIÓN PARA CUELLO FEMORAL.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 26 a 38 cm de longitud. c. Derecho e izquierdo. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
256	19291	CLAVO BLOQUEADO RETRÓGRADO TRANSCALCÁNEO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO BLOQUEADO RETRÓGRADO TRANSCALCÁNEO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 10 a 11.5 mm de diámetro. c. De 16 a 25 cm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
257	19292	CLAVO INTRAMEDULAR CON DIÁMETRO REDUCIDO, BLOQUEADO, TIPO GAP, FÉMUR TIBIA Y HÚMERO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	CLAVO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO INTRAMEDULAR CON DIÁMETRO REDUCIDO.</b> a. Bloqueado. b. Tipo GAP. c. Fémur, tibia y húmero. d. De acero inoxidable. e. Para Fémur de 9 a 123 mm de diámetro y 300 a 420 mm de largo. f. Para Tibia de 9 a 11 mm de diámetro y 255 a 400 mm de largo. g. Para húmero, de 7 a 9 mm de diámetro y 210 a 310 mm de largo. h. Adaptable según necesidad de cada paciente. i. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
258	19293	CLAVO TELESCÓPICO, INTRAMEDULAR DE FÉMUR, PEDIÁTRICO, TIPO FASSIER DUVAL, TAMAÑO 3.2 mm X 197 mm, ROSCA DISTAL CORTA DE 5mm.	CLAVO	N/A			<b>CLAVO TELESCÓPICO INTRAMEDULAR DE FÉMUR.</b> a. Pediátrico. b. Tipo FASSIER DUVAL. c. Tamaño 3.2 mm X 197 mm. d. Rosca distal corta. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
259	19294	CLAVO TELESCÓPICO, INTRAMEDULAR DEL FÉMUR, PEDIÁTRICO, TIPO FASSIER DUVAL, TAMAÑO 4.0 mm X 333 mm, ROSCA DISTAL CORTA DE 6mm.	CLAVO	N/A			<b>CLAVO TELESCÓPICO INTRAMEDULAR DEL FÉMUR.</b> a. Pediátrico. b. Tipo FASSIER DUVAL. c. Tamaño 4.0 mm X 333 mm. d. Rosca distal corta de 6 mm. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
260	19295	CLAVO TELESCÓPICO, INTRAMEDULAR DEL FÉMUR, PEDIÁTRICO, TIPO FASSIER DUVAL, TAMAÑO 4.8 mm X 404 mm, ROSCA DISTAL CORTA DE 7mm.	CLAVO	N/A			<b>CLAVO TELESCÓPICO INTRAMEDULAR DEL FÉMUR.</b> a. Pediátrico. b. Tipo FASSIER DUVAL. c. Tamaño 4.8 mm X 404 mm. d. Rosca distal corta de 7mm. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
261	19296	CLAVO TELESCÓPICO, INTRAMEDULAR PARA TIBIA Y HÚMERO PEDIÁTRICO, TIPO FASSIER DUVAL, TAMAÑO 4 mm X 333 mm, ROSCA DISTAL CORTA DE 6mm, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	CLAVO	N/A			<b>CLAVO TELESCÓPICO, INTRAMEDULAR PARA TIBIA Y HÚMERO.</b> a. Pediátrico. b. Tipo FASSIER DUVAL. c. Tamaño 4 mm X 333 mm. d. Rosca distal corta de 6mm. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
262	19297	CLAVO TELESCÓPICO, INTRAMEDULAR, PARA TIBIA Y HÚMERO PEDIÁTRICO, TIPO FASSIER DUVAL, TAMAÑO 3.2mm X 197 mm, ROSCA DISTAL CORTA DE 5 mm, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	CLAVO	N/A			<b>CLAVO TELESCÓPICO INTRAMEDULAR PARA TIBIA Y HÚMERO.</b> a. Pediátrico. b. Tipo FASSIER DUVAL. c. Tamaño 3.2mm X 197 mm. d. Rosca distal corta de 5mm. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
263	19298	CLAVO BLOQUEADO DE FÉMUR, CON CUBIERTA IMPREGNADA DE ANTIBIÓTICO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	CLAVO	N/A			<b>CLAVO BLOQUEADO DE FÉMUR.</b> a. Con cubierta impregnada de antibiótico. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
264	19299	CONECTORES TRANSVERSOS DE BARRAS LONGITUDINALES GRANDES	CONECTOR ES	N/A			<b>CONECTOR TRANSVERSO DE BARRAS LONGITUDINALES.</b> a. De acero inoxidable. b. Tamaño grande. c. Empaque individual. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
265	19300	CONECTORES TRANSVERSOS DE BARRAS LONGITUDINALES MEDIANO	CONECTOR ES	N/A			<b>CONECTOR TRANSVERSO DE BARRAS LONGITUDINALES.</b> a. De acero inoxidable. b. Tamaño mediano. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
266	19301	CONECTORES TRANSVERSOS DE BARRAS LONGITUDINALES PEQUEÑOS	CONECTOR ES	N/A			<b>CONECTOR TRANSVERSO DE BARRAS LONGITUDINALES.</b> a. De acero inoxidable. b. Tamaño pequeño. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
267	19302	CORRECTOR DE POSTURA PARA HOMBROS	FÉRULA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CORRECTOR DE POSTURA PARA HOMBROS</b> a. Para hombros b. Con almohadillas de espuma c. Ajustable d. Tallas: pequeña, mediana, grande y extragrande, adaptable según necesidad de cada paciente e. Empaque individual	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
268	19303	ESPACIADOR DE SILASTIC DE 2 A 6 mm DE DIÁMETRO OVAL O REDONDO, PARA SUSTITUCIÓN DE TENDONES. EMPAQUE INDIVIDUAL. ESTÉRIL, DESCARTABLE.	ESPACIADOR	N/A			<b>ESPACIADOR DE SILASTIC.</b> a. De 2 a 6mm de diámetro. b. Oval o redondo. c. Para sustitución de tendones. d. Estéril. e. Empaque individual	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
269	19304	ESPACIADOR ANATÓMICO DE RODILLA, IMPREGNADO DE ANTIBIÓTICO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ESPACIADOR	N/A			<b>ESPACIADOR ANATÓMICO DE RODILLA.</b> a. Impregnado de antibiótico. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Estéril. d. No reutilizable. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
270	19305	ESPACIADOR DE CADERA, IMPREGNADO POR ANTIBIÓTICO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ESPACIADOR	N/A			<b>ESPACIADOR DE CADERA.</b> a. Impregnado por antibiótico. b. Adaptable según necesidades de cada paciente. c. Estéril. d. No reutilizable. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
271	19306	ESPACIADOR INTERLAMINAR DINÁMICO CON CUBIERTA DE POLIÉSTER, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ESPACIADOR	N/A			<b>ESPACIADOR INTERLAMINAR DINÁMICO.</b> a. Con cubierta de poliéster. b. Adaptable según necesidades del paciente. c. Estéril. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
272	19307	ESPACIADORES INTERESPINOSOS DINÁMICOS DE SILICÓN CON CUBIERTA DE POLIÉSTER, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	ESPACIADOR	N/A			<b>ESPACIADORES INTERESPINOSOS DINÁMICOS.</b> a. De silicón con cubierta de poliéster. b. Adaptable según necesidades de cada paciente. c. Estéril. d. No reutilizable. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
273	19308	ESPALDILLERA DORSOLUMBAR	FÉRULA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase I	1° Nivel	La descripción del insumo está duplicada en cualquiera de los siguientes códigos: 10718,107119,10720		295	Insumo homologado
274	19309	FAJA DORSO LUMBAR S, M, L, ADAPTABLE A NECESIDADES DEL PACIENTE.	FÉRULA	N/A			<b>FAJA DORSO LUMBAR.</b> a. Talla pequeña, mediana y grande. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
275	19310	FAJA LUMBO SACRA S, M, L, ADAPTABLE A NECESIDADES DEL PACIENTE.	FÉRULA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase I	1° Nivel	La descripción del insumo está duplicada y podría tratarse del mismo insumo de siguientes códigos: 10715,10716,10717		295	Insumo homologado
276	19311	FÉRULA DE BOEHLER ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	FÉRULA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase I	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código 6103		295	Insumo homologado
277	19312	FÉRULA DE STACK PARA LOS DEDOS DE LA MANO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	FÉRULA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FÉRULA DE STACK PARA LOS DEDOS DE LA MANO.</b> a. Plástica tipo PVC. b. Talla pequeña, mediana y grande. c. Adaptable según necesidad del paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
278	19313	FÉRULA DE TRES PUNTOS	FÉRULA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FÉRULA DE TRES PUNTOS.</b> a. Con resortes laterales de acero inoxidable. b. Talla pequeña, mediana y grande. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
279	19314	FÉRULA DINÁMICA DE EXTENSIÓN DIGITAL	FÉRULA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FÉRULA DINÁMICA DE EXTENSIÓN DIGITAL.</b> a. De aluminio y/o acero inoxidable. b. Con recubierta de espuma de polietileno. c. Con barras estabilizadoras. d. Ajuste de movimiento. e. Talla pequeña, mediana y grande. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
280	19315	INMOVILIZADOR PARA MUÑECA, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE PACIENTE	FIJADOR EXTERNO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>FIJADOR EXTERNO PARA MUÑECA.</b> a. De acero inoxidable. b. Talla pequeño, mediano y grande. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
281	19316	FIJADOR EXTERNO DINÁMICO DE CODO DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	FIJADOR EXTERNO	N/A			<b>FIJADOR EXTERNO DINÁMICO PARA CODO.</b> a. De titanio, acero inoxidable o carbono. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
282	19317	FIJADOR EXTERNO DINÁMICO PARA CODO DE ACERO INOXIDABLE	FIJADOR EXTERNO	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del código está triplicada con los códigos: 19316, 19318. debido a que lo que varía es el material se integró en el código 19316.		295	Insumo homologado
283	19318	FIJADOR EXTERNO DINÁMICO PARA CODO DE CARBONO	FIJADOR EXTERNO	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del código está triplicada con los códigos: 19316, 19317. debido a que lo que varía es el material se integró en el código 19316.		295	Insumo homologado
284	19319	FIJADOR EXTERNO PARA ALARGAMIENTO ÓSEO DEL FÉMUR PEDIÁTRICO PARA COMPRESIÓN Y DISTRACCIÓN ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	FIJADOR EXTERNO	N/A			<b>FIJADOR EXTERNO PARA ALARGAMIENTO ÓSEO DEL FÉMUR.</b> a. De acero inoxidable. b. Pediatríco. c. Para compresión y distracción. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
285	19320	FIJADOR EXTERNO PARA HÚMERO DE CARBONO Y ACERO INOXIDABLE	FIJADOR EXTERNO	N/A			<b>FIJADOR EXTERNO PARA HÚMERO.</b> a. De carbono y acero inoxidable. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
286	19321	INMOVILIZADOR TIPO VEALPAU	FÉRULA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>INMOVILIZADOR TIPO VEALPAU.</b> a. De poliéster o nylon. b. Tallas pequeña, mediana, grande y extragrande. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
287	19322	TALONERA PARA ESPOLO CALCÁNEO	FÉRULA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TALONERA PARA ESPOLO CALCÁNEO.</b> a. En forma de cuña. b. De silicona. c. Tamaños pequeño, mediano, grande y extragrande. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
288	19323	TOBILLERA RÍGIDA	FÉRULA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TOBILLERA RÍGIDA.</b> a. Con velcro. b. Tallas pequeña, mediana, grande y extragrande. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
289	19324	SISTEMA DE CLAVO ELÁSTICO DE TITANIO DE 2.5mm DE DIÁMETRO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	CLAVO	NO			<b>SISTEMA DE CLAVO ELÁSTICO.</b> a. De titanio. b. De 2.5 mm de diámetro. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
290	19325	SISTEMA DE CLAVO ELÁSTICO DE TITANIO DE 3.0mm DE DIÁMETRO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	CLAVO	NO			<b>SISTEMA DE CLAVO ELÁSTICO.</b> a. De titanio. b. De 3 mm de diámetro. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
291	19326	SISTEMA DE CLAVO ELÁSTICO DE TITANIO DE 2.0mm DE DIÁMETRO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	CLAVO	NO			<b>SISTEMA DE CLAVO ELÁSTICO.</b> a. De titanio. b. De 2 mm de diámetro. c. Adaptable según necesidades del paciente. d. Estéril. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
292	19327	SISTEMA DE CLAVO ELÁSTICO DE TITANIO DE 1.5mm DE DIÁMETRO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	CLAVO	NO			<b>SISTEMA DE CLAVOS ELÁSTICOS INTRAMEDULARES DE TITANIO.</b> a. De titanio. b. De 1.5 mm de diámetro. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
293	19328	GANCHO LAMINAR PARA FIJACIÓN DE VÉRTEBRAS CERVICALES, SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	GANCHO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO LAMINAR PARA FIJACIÓN DE VÉRTEBRAS CERVICALES.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Tamaños pequeño, mediano y grande. c. Según necesidad de cada del paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
294	19329	GANCHO PEDICULAR GRANDE	GANCHO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO PEDICULAR GRANDE.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
295	19330	GANCHO PEDICULAR MEDIANO	GANCHO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO PEDICULAR MEDIANO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Talla mediana. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
296	19331	GANCHO PEDICULAR PEQUEÑO	GANCHO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO PEDICULAR, PEQUEÑO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
297	19332	GANCHO SUBLAMINAR GRANDE	GANCHO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO SUBLAMINAR GRANDE.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Talla grande. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
298	19333	GANCHO SUBLAMINAR MEDIANO	GANCHO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO SUBLAMINAR MEDIANO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Empaque individual	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
299	19334	GANCHO SUBLAMINAR PEQUEÑO	GANCHO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO SUBLAMINAR PEQUEÑO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
300	19335	GRAPA DENTADA PARA TENODESIS DE 12 mm Y 10 mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	GRAPA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>GRAPA DENTADA PARA TENODESIS.</b> a. De titanio y/o acero. b. De 10 mm y 12 mm. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
301	19336	GRAPA TERMOACTIVADA PARA ARTRODESIS PARCIALES DEL CARPO	GRAPA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>GRAPA TERMOACTIVADA PARA ARTRODESIS PARCIAL DEL CARPO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De diferentes tamaños. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
302	19337	IMPLANTE DE MENTÓN DE POLIETILENO MEDIANO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	IMPLANTE	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Cirugia plastica	Clase III	3° Nivel	El código se encuentra duplicado con con el código 19341, aunque no especifica que lado es.		295	Insumo homologado
303	19338	IMPLANTE DE MENTÓN DE POLIETILENO PEQUEÑO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	IMPLANTE	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Cirugia plastica	Clase III	3° Nivel	El código se encuentra duplicado con con el código 19342, aunque no especifica que lado es.		295	Insumo homologado
304	19339	IMPLANTE MALAR DERECHO DE POLIETILENO MEDIANO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	IMPLANTE	NO			<b>IMPLANTE MALAR DERECHO.</b> a. De polietileno. b. Tamaño mediano. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Estéril. e. Empaque individual.	Cirugia plastica	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
305	19340	IMPLANTE MALAR DERECHO DE POLIETILENO PEQUEÑO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	IMPLANTE	NO			<b>IMPLANTE MALAR DERECHO.</b> a. De polietileno. b. Tamaño pequeño. c. Adaptable según necesidades de cada paciente. d. Estéril. e. Empaque individual.	Cirugia plastica	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
306	19341	IMPLANTE MALAR IZQUIERDO DE POLIETILENO MEDIANO	IMPLANTE	NO			<b>IMPLANTE MALAR IZQUIERDO.</b> a. De polietileno. b. Tamaño mediano. c. Adaptable según necesidades de cada paciente. d. Estéril. e. Empaque individual.	Cirugia plastica	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
307	19342	IMPLANTE MALAR IZQUIERDO DE POLIETILENO PEQUEÑO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	IMPLANTE	NO			<b>IMPLANTE MALAR IZQUIERDO.</b> a. De polietileno. b. Tamaño pequeño. c. Adaptable según necesidades de cada paciente. d. Estéril. e. Empaque individual.	Cirugia plastica	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
308	19343	IMPLANTE PARA HEMIARTROPLASTÍA BIPOLAR DE CADERA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	IMPLANTE	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase III	3° Nivel	La descripción está duplicada con el del código 19344		295	Insumo homologado
309	19344	IMPLANTE PARA HEMIARTROPLASTÍA DE CADERA DE AUSTIN MOORE DE TALLO LARGO	IMPLANTE	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE PARA HEMIARTROPLASTÍA DE CADERA.</b> a. Tipo Austin Moore. b. De tallo largo. c. De titanio y/o acero inoxidable. d. Diferentes tamaños. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Estéril. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
310	19345	IMPLANTE TOTAL DE CADERA TIPO TUMORAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	IMPLANTE	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE TOTAL DE CADERA TIPO TUMORAL.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Diferentes tamaños. c. Izquierdo/ derecho. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Estéril. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
311	19346	IMPLANTE TOTAL DE HOMBRO TIPO REVERSO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	IMPLANTE	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE TOTAL DE HOMBRO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Diferentes tamaños. c. Tipo reverso. d. Diferentes tamaños. e. Izquierdo / derecho. f. Adaptable según necesidad de cada paciente. g. Estéril. h. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
312	19347	IMPLANTE TOTAL DE RODILLA TIPO TUMORAL CON COMPONENTE FEMORAL PARA SUSTITUCIÓN DE CONDILO, VÁSTAGO FEMORAL DE LONGITUD VARIABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE. BANDEJA TIBIAL DE RECONSTRUCCIÓN. VÁSTAGO TIBIAL DE LONGITUD ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE CENTRICO Y EXENTRICO, CONOS METAFISIARIOS PARA	IMPLANTE	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>IMPLANTE TOTAL DE RODILLA TIPO TUMORAL.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Tipo tumoral. c. Con componente femoral para sustitución de condilo. d. Vástago femoral de longitud variable. e. Según necesidades de cada paciente. f. Bandeja tibial de reconstrucción. g. Vástago tibial longitud adaptable. h. Según necesidades de cada paciente. i. Céntrico y exocéntrico. j. Conos metafisiarios para tibia proximal . k. Bloques tibiales. l. Alzas para patillos tibiales. m. Adaptable según necesidades de cada paciente. n. Estéril. o. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
313	19348	INMOVILIZADOR ARTICULADO DE CODO	INMOVILIZA DOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>INMOVILIZADOR ARTICULADO DE CODO.</b> a. Tallas pequeño, mediano, grande y extragrande. b. De velcro. c. Con cinchas ajustables. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
314	19349	INMOVILIZADOR BLANDO PARA CUELLO	INMOVILIZA DOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>INMOVILIZADOR BLANDO PARA CUELLO.</b> a. De estoquinet y espuma. b. Tallas pequeña, mediana, grande y extragrande. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
315	19350	INMOVILIZADOR DE CUELLO PHILADELFA PEDIÁTRICO	INMOVILIZA DOR	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase I	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicado con el código 10673		295	Insumo homologado
316	19351	INMOVILIZADOR DE RODILLA TIPO ARTICULADO	INMOVILIZA DOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>INMOVILIZADOR DE RODILLA TIPO ARTICULADO.</b> a. De velcro con cinchas ajustables. b. Tallas pequeña, mediana, grande y extragrande. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
317	19352	INMOVILIZADOR DE TOBILLO TIPO WALKER.	INMOVILIZA DOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>INMOVILIZADOR DE TOBILLO TIPO WALKER.</b> a. Bota. b. Tamaño corto y largo. c. Ajustable con cinchas velcro. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
318	19353	INMOVILIZADOR PARA CUELLO RÍGIDO TIPO PHILADELFA, ADULTO.	INMOVILIZA DOR	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase I	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicado con el código 10674		295	Insumo homologado
319	19354	INMOVILIZADOR RÍGIDO UNIVERSAL PARA RODILLA	INMOVILIZA DOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>INMOVILIZADOR RÍGIDO UNIVERSAL PARA RODILLA.</b> a. Con cinchas ajustables de velcro. b. Tamaño pequeño, mediano, grande y extragrande. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
320	19355	INMOVILIZADOR DE MUÑECA PARA TÚNEL DEL CARPO	INMOVILIZA DOR	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código	<b>INMOVILIZADOR DE MUÑECA PARA TÚNEL DEL CARPO.</b> a. Con banda de neopreno. b. Cinta elástica dorsal para dedo cordial. c. Estéril. d. Desechable. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
321	19356	INMOVILIZADOR DE ALUMINIO TIPO RANA CON RECUBRIMIENTO DE ESPONJA MALEABLE PEQUEÑA, ADAPTABLE A NECESIDADES DE PACIENTE	INMOVILIZA DOR	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase I	1° Nivel	La descripción del insumo está duplicado con el código 8670		295	Insumo homologado
322	19357	INMOVILIZADOR DE ALUMINIO TIPO RANA CON RECUBRIMIENTO DE ESPONJA MALEABLE MEDIANA, ADAPTABLE A NECESIDADES DE PACIENTE	INMOVILIZA DOR	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase I	1° Nivel	La descripción del insumo está duplicado con el código 8673		295	Insumo homologado
323	19358	INMOVILIZADOR DE ALUMINIO TIPO RANA CON RECUBRIMIENTO DE ESPONJA MALEABLE, GRANDE ADAPTABLE A NECESIDADES DE PACIENTE	INMOVILIZA DOR	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase I	1° Nivel	La descripción del insumo está duplicado con el código 8675		295	Insumo homologado
324	19359	LÁMINA PARA FÉRULA TERMOPLÁSTICA	LÁMINA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>LÁMINA PARA FÉRULA TERMOPLÁSTICA.</b> a. Caja de 3 a 5 láminas. b. Empaque múltiple.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
325	19360	MALLA DE TITANIO PARA CRANEOPLASTIA CON RESPECTIVOS TORNILLOS DE 5 POR 5 mm SEGUN NECESIDADES DEL PACIENTE	MALLA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>MALLA DE TITANIO PARA CRANEOPLASTIA</b> a. Con sus respectivos tornillos de 5 X 5 mm. b. Adaptable según necesidades de cada paciente. c. Empaque individual.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
326	19361	MALLA DE TITANIO PARA CRANEOPLASTIA CON SU RESPECTIVOS TORNILLOS DE 10 POR 10 mm SEGUN NECESIDADES DEL PACIENTE	MALLA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>MALLA DE TITANIO PARA CRANEOPLASTIA.</b> a. Con sus respectivos tornillos de 10 X 10 mm. b. Adaptable según necesidades de cada paciente. c. Estéril. d. Empaque individual.	Neurología y Neurocirugía	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
327	19362	MARTILLO FINO PARA OSTEOTOMIA NASAL	MARTILLO	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>MARTILLO FINO.</b> a. Para osteotomía nasal. b. Empaque individual.	Otorrinolaringología	Clase I	2° Nivel		Instrumental y Contenedores varios	295	Insumo homologado
328	19363	GRAPAS TERMOACTIVAS PARA ARTRODESIS PARCIAL DEL CARPO ADAPTABLE A NECESIDADES DEL PACIENTE.	GRAPA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	3° Nivel			295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
329	19364	BARRA DE DENNIS BROWN CON ZAPATOS INCLUIDOS ATORNILLADOS O REMACHADOS CON ROTACIÓN VARIABLE	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>BARRA DE DENNIS BROWN.</b> a. Con zapatos incluidos. b. Atornillados o remachados con rotación variable. c. Talla pequeña, mediana y grande. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	1° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
330	19365	CAJA DE FUSIÓN INTERCORPÓREA CERVICAL DE PEEK Y/O TITANIO, ANGULADA, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	4° Nivel			295	Insumo homologado
331	19366	CAJA DE FUSIÓN INTERCORPÓREA CERVICAL DE PEEK, CON LÁMINA ANTERIOR DE SEGURIDAD, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CAJA DE FUSIÓN INTERCORPÓREA CERVICAL, CON LÁMINA ANTERIOR DE SEGURIDAD.</b> Caja de fusión intercorpórea cervical. a. Fabricada en polietileno (PEEK). b. Radiotranslúcida, que incluya marcadores para posicionamiento. c. Dimensiones y forma adaptables a necesidad de cada paciente. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Cumplimiento con normativa ASTM F2026.  Lámina cervical anterior de seguridad. a. Para estabilización cervical anterior. b. Moldeable en forma, según necesidades anatómicas. c. Longitud adaptable según necesidades de cada paciente, entre 20 y 50mm. d. Al menos cuatro (4) orificios para tornillos de fijación. e. Con sus respectivos tornillos de fijación.	Ortopedia	Clase II	4° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
332	19367	CAJA DE FUSIÓN INTERCORPÓREA CERVICAL DE PEEK, CON PINES, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CAJA DE FUSIÓN INTERCORPÓREA CERVICAL, PEEK</b> a. Fabricada en polietileno (PEEK). b. Radiotranslúcida, que incluya marcadores para posicionamiento. c. Dimensiones y forma adaptables a necesidad de cada paciente. d. Estéril. e. Empaque individual. f. Cumplimiento con normativa ASTM F2026.  Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de la FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable	Ortopedia	Clase II	4° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
333	19368	CAJA DE FUSIÓN INTERCORPÓREA CERVICAL DE PEEK, SIN PINES, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CAJA DE FUSIÓN INTERCORPÓREA CERVICAL DE PEEK.</b> a. Sin pines. b. Talla pequeña, mediana y grande. c. Adaptable según necesidades del paciente. d. Estéril. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	4° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
334	19369	CAJA DE FUSIÓN INTERCORPÓREA DE PEEK PARA FUSIÓN LUMBAR POR VÍA DE ACCESO EXTREMO LATERAL, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CAJA DE FUSIÓN INTERCORPÓREA DE PEEK.</b> a. Para fusión lumbar por vía de acceso extremo lateral. b. Adaptable según necesidades del paciente. c. Diferentes tamaños. d. Estéril. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	4° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
335	19370	CAJA DE FUSIÓN INTERCORPÓREA DE PEEK PARA FUSIÓN LUMBAR POR VÍA DE ACCESO POSTERIOR, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CAJA DE FUSIÓN INTERCORPÓREA DE PEEK.</b> a. Para fusión lumbar por vía de acceso posterior. b. Adaptable según necesidades del paciente. c. Diferentes tamaños. d. Estéril. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	4° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
336	19371	CAJA DE FUSIÓN INTERCORPÓREA DE PEEK PARA FUSIÓN LUMBAR POR VÍA DE ACCESO TRANSFORAMINAL, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CAJA DE FUSIÓN INTERCORPÓREA DE PEEK.</b> a. Para fusión lumbar por vía de acceso trasforaminal. b. Adaptable según necesidades del paciente. c. Diferentes tamaños. d. Estéril. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	4° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
337	19372	CAJA DE FUSIÓN INTERCORPÓREA DE PEEK TITANIO PARA FUSIÓN LUMBAR POR VÍA DE ACCESO ANTERIOR, CON SISTEMA DE TORNILLOS PARA SU FIJACIÓN, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CAJA DE FUSIÓN INTERCORPÓREA DE PEEK.</b> a. Para fusión lumbar por vía de acceso anterior. b. Con sistema de tornillos para su fijación. c. Adaptable según necesidades de cada paciente. d. Diferentes tamaños. e. Estéril. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	4° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
338	19373	CANASTA PARA SUSTITUCIÓN DEL CUERPO VERTEBRAL DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CANASTA PARA SUSTITUCIÓN DEL CUERPO VERTEBRAL.</b> a. De titanio. b. Adaptable según necesidades del paciente. c. Estéril. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	4° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
339	19374	CANASTA DE TITANIO PARA CORPECTOMÍA DE DOS NIVELES, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CANASTA PARA CORPECTOMÍA.</b> a. De titanio. b. De dos niveles. c. Adaptable según necesidades del paciente. d. Estéril. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	4° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
340	19375	CANASTA DE TITANIO PARA CORPECTOMÍA DE TRES NIVELES, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CANASTA DE TITANIO PARA CORPECTOMÍA.</b> a. De tres niveles. b. Adaptable según necesidades del paciente. c. Estéril. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	4° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
341	19376	CLAVO BLOQUEADO INTRAMEDULAR CANULADO DE 190 mm A 280 mm DE 7 mm A 9 mm DE DIÁMETRO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO BLOQUEADO INTRAMEDULAR CANULADO.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 190 mm a 280 mm de diámetro. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
342	19377	HUESO DESMINERALIZADO EN PASTA SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE Y SU DISPONIBILIDAD	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>HUESO DESMINERALIZADO EN PASTA.</b> a. De 1 a 10 cc. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Estéril. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
343	19378	HUESO ESPONJOSO LIOFILIZADO HUMANO EN CHIP SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE Y SU PRESENTACION	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>HUESO ESPONJOSO LIOFILIZADO HUMANO EN CHIP.</b> a. De 2 a 30 cc. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Estéril. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
344	19379	HUESO HUMANO CON MATRIZ ÓSEA EN GRÁNULO FINO O EN GEL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>HUESO HUMANO.</b> a. Con matriz ósea en gránulo fino o en gel, de 1 a 10 cc. b. Adaptable según necesidades de cada paciente. c. Estéril. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
345	19380	MEDIDOR DE TORNILLOS GRANDES FRAGMENTOS	MEDIDOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIDOR DE TORNILLOS.</b> a. De acero inoxidable. b. Grandes fragmentos. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
346	19381	MOLDEADOR NASAL, A DE NECESIDADES PACIENTE	MOLDEADOR	SI	Error de clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>MOLDEADOR NASAL.</b> a. De resina o silicona. b. Diferentes tamaños. c. Adaptable a las necesidades de cada paciente. d. Empaque individual o múltiple.	Cirugia plastica	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
347	19382	ÓRTESIS ARTICULADA DE RODILLA PARA INESTABILIDAD MULTIDIRECCIONAL, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	ÓRTESIS	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>ÓRTESIS ARTICULADA DE RODILLA.</b> a. Para inestabilidad multidireccional. b. Con cinchas ajustables de velcro. c. Adaptable según necesidades de cada paciente. d. Talla pequeña, mediana, grande y extragrande. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
348	19383	ÓRTESIS DE PIE TOBILLO Y RODILLA ARTICULADAS PARA LESIÓN DEL NERVO CIÁTICO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	ÓRTESIS	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>ÓRTESIS DE PIE, TOBILLO Y RODILLA.</b> a. Articulada, para lesión del nervio ciático. b. Con cinchas ajustables de velcro. c. En tallas pequeña, mediana, grande y extragrande. d. Adaptables según necesidades de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
349	19384	ÓRTESIS DE TOBILLO Y PIE PARA LESIONES DEL NERVO CIÁTICO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	ÓRTESIS	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>ÓRTESIS DE TOBILLO Y PIE.</b> a. Para lesiones del nervio ciático. b. Talla pequeña, mediana, grande y extragrande. c. Con cinchas ajustables de velcro. d. Adaptable según necesidades de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
350	19385	ÓRTESIS EN ABDUCCIÓN DE LA CADERA, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PASADOR	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>ÓRTESIS EN ABDUCCIÓN DE LA CADERA.</b> a. Que regule la abducción a 0, 15, 30 grados ó libre. b. Talla pequeña, mediana, grande y extragrande. c. Con cierre de velcro. d. Adaptable según necesidades de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
351	19386	PASADOR DE SUTURA DE HOMBRO	PERNO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PASADOR DE SUTURA DE HOMBRO.</b> a. De acero inoxidable. b. Ergonómico. c. Tamaño estándar. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
352	19387	PERNO BLOQUEANTE PROXIMALES Y DISTALES 3.5 mm PARA CLAVO BLOQUEADO	PERNO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PERNO BLOQUEANTE PROXIMAL Y DISTAL.</b> a. Para clavo bloqueado. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. De 3.5 mm de diámetro. d. De 60 a 100 mm de largo. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
353	19388	PERNO BLOQUEANTE PROXIMALES Y DISTALES 3.7 mm PARA CLAVO BLOQUEADO	PERNO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PERNO BLOQUEANTE PROXIMAL Y DISTAL.</b> a. Para clavo bloqueado. b. De acero inoxidable y / o titanio. c. De 3.7 mm de diámetro. d. De 60 a 100 mm de largo. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
354	19389	PERNO BLOQUEANTE PROXIMALES Y DISTALES 4.0 mm PARA CLAVO BLOQUEADO	PERNO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PERNO BLOQUEANTE PROXIMAL Y DISTAL.</b> a. Para clavo bloqueado. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. De 4 mm de diámetro. d. De 60 a 100 mm de largo. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
355	19390	PERNO BLOQUEANTE PROXIMALES Y DISTALES 5.0 mm PARA CLAVO BLOQUEADO	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PERNO BLOQUEANTE PROXIMAL Y DISTAL.</b> a. Para clavo bloqueado. b. De acero inoxidable y / o titanio. c. De 5 mm de diámetro. d. De 60 a 100 mm de largo. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
356	19391	PLACA MICROFRAGMENTOS CONDILAR SISTEMA 1.5 mm, DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTOS CONDILAR 1.5mm.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 3 a 6 agujeros. c. Adaptable según necesidades de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
357	19392	PLACA MICROFRAGMENTO CONDILAR SISTEMA 1.7 mm, DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE, BLOQUEADA Y/O CONVENCIONAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTO CONDILAR 1.7 mm.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Bloqueada y/o convencional. c. De 3 a 6 agujeros. d. Adaptable según necesidades de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
358	19393	PLACA MICROFRAGMENTO CONDILAR SISTEMA 2.0 mm, DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE, BLOQUEADA Y/O CONVENCIONAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTO CONDILAR 2.0 mm.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Bloqueada y/o convencional. c. De 3 a 6 agujeros. d. Adaptable según necesidades de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
359	19394	PLACA MICROFRAGMENTO CONDILAR SISTEMA 2.3 mm, DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE, BLOQUEADA Y/O CONVENCIONAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTO CONDILAR 2.3 mm.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Bloqueada y/o convencional. c. De 3 a 6 agujeros. d. Adaptable según necesidades de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
360	19395	PLACA MICROFRAGMENTO EN "L" SISTEMA 1.5 mm DE ACERO INOXIDABLE, TITANIO Y/O BLOQUEADA Y O CONVENCIONAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTO EN "L" 1.5 mm.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. Bloqueada y/o convencional. c. De 3 a 6 agujeros. d. Adaptable según necesidades de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
361	19396	PLACA MICROFRAGMENTO EN "L" SISTEMA 1.2mm DE ACERO INOXIDABLE, TITANIO Y/O BLOQUEADA Y O CONVENCIONAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTO EN "L".</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. Bloqueada y / o convencional. c. De 1.2 mm de diámetro. d. De 3 a 6 agujeros. e. Adaptable según necesidades de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
362	19397	PLACA MICROFRAGMENTO EN "L" SISTEMA 2.0 mm DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE BLOQUEADA Y O CONVENCIONAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTO EN "L" 2.0 mm.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. Bloqueada y/o convencional. c. De 3 a 6 agujeros. d. Adaptable según necesidades de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
363	19398	PLACA MICROFRAGMENTO EN "T" SISTEMA 1.7 mm BLOQUEADA Y O CONVENCIONAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTO EN "T".</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Bloqueada y/o convencional. c. De 1.7 mm de diámetro. d. De 3 a 6 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
364	19399	PLACA MICROFRAGMENTO EN "L" SISTEMA 1.7 mm BLOQUEADA Y O CONVENCIONAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTO EN "L", 1.7 mm.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Bloqueada y/o convencional. c. De 3 a 6 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
365	19401	PLACA MICROFRAGMENTO EN "T" SISTEMA 2.0mm DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE BLOQUEADA Y O CONVENCIONAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTO EN "T".</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Bloqueada y/o convencional. c. De 2.0 mm de diámetro. d. De 3 a 6 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
366	19402	PLACA ANATÓMICA PARA HÚMERO DISTAL EN "Y" SISTEMA 3.5 mm DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA ANATÓMICA PARA HÚMERO DISTAL EN "Y" SISTEMA 3.5 mm.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De izquierda / derecha. c. De 3 a 9 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
367	19403	PLACA PARA CABEZA HUMERAL PERIARTICULAR BLOQUEADA SISTEMA DE FIJACION 3.5 mm.TITANIO Y O ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA PARA CABEZA HUMERAL PERIARTICULAR BLOQUEADA.</b> a. Sistema de fijación de 3.5 mm. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. De izquierda / derecha. d. De 3 a 9 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Estéril. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
368	19404	PLACA ANATÓMICA PARA HÚMERO DISTAL COLUMNA LATERAL SISTEMAS 2.5mm / 3.5mm ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA ANATOMICA PARA HÚMERO DISTAL.</b> a. Para columna lateral. b. Sistemas de 2.5mm/ 3.5 mm. c. De acero inoxidable y/o titanio. d. Izquierda / derecha. e. De 3 a 9 agujeros. f. Adaptable según necesidad de cada paciente. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
369	19405	PLACA ANATÓMICA PARA HÚMERO DISTAL COLUMNA LATERAL SISTEMAS 2.5mm / 3.5mm ACERO INOXIDABLE Y O TITANIOY ANGULO VARIABLEADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con la del código 19404		295	Insumo homologado
370	19406	PLACA ANATÓMICA PARA HÚMERO DISTAL COLUMNA MEDIAL SISTEMAS 2.7 mm Y 3.5 mm ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO ANGULO VARIABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA ANATÓMICA PARA HÚMERO DISTAL.</b> a. Para columna medial. b. Sistemas de 2.7mm y 3.5 mm. c. De acero inoxidable y/o titanio. d. Izquierda / derecha. e. De 3 a 9 agujeros. f. Ángulo variable. g. Adaptable según necesidad de cada paciente. h. Estéril. j. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
371	19407	PLACA ANATÓMICA PARA HÚMERO DISTAL COLUMNA MEDIAL 2.5 mm Y 3.5 mm TITANIO O ACERO INOXIDABLE, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA ANATOMICA PARA HÚMERO DISTAL.</b> a. Para columna medial. b. Sistemas de 2.5 y 3.5 mm. c. De acero inoxidable y/o titanio. d. Izquierda / derecha. e. De 3 a 9 agujeros. f. Ángulo variable. g. Adaptable según necesidad de cada paciente. h. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
372	19408	PLACA ANATÓMICA PARA HÚMERO DISTAL CONDILO Y EPITRÓCLEA EN "Y" DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO 3.5 mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA ANATÓMICA PARA HÚMERO DISTAL CONDILO Y EPITRÓCLEA EN "Y".</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 3.5 mm. c. De 6 a 9 agujeros. d. Izquierda / derecha. e. Adaptable según necesidades de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
373	19409	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA HÚMERO DISTAL DERECHO E IZQUIERDO DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO DE 3.5 mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA HÚMERO DISTAL.</b> a. De 3.5 mm. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. Derecha / izquierda. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
374	19410	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA HÚMERO DISTAL, EN "Y" DERECHO E IZQUIERDO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código 19409 y 19408		295	Insumo homologado
375	19411	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA CON SOPORTE TROCANTÉRICO PARA FÉMUR PROXIMAL DERECHO E IZQUIERDO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA CON SOPORTE TROCANTÉRICO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Para fémur proximal. c. De 330 a 350 mm. d. De 4 a 14 agujeros. e. Izquierda/derecha. f. Adaptable según necesidades de cada paciente. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
376	19412	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA EN L PARA TIBIA PROXIMAL MEDIAL O LATERAL, IZQUIERDA O DERECHA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA EN "L" PARA TIBIA PROXIMAL, MEDIAL O LATERAL.</b> a. Izquierda/ derecha. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. De 82 a 190 mm de longitud. d. De 4 a 14 agujeros. e. Adaptable según necesidades de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
377	19413	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA CLAVÍCULA DISTAL 2.5 Y 3.5 mm ACERO INOXIDABLE Y TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA CLAVÍCULA DISTAL.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 2.5 a 3.5 mm. c. De 5 a 13 agujeros. d. Izquierda/ derecha. e. Adaptable según necesidades de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
378	19414	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA CLAVÍCULA DIAFISIARIA 2.5 Y 3.5 mm TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA CLAVÍCULA DIAFISIARIA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 2.5 a 3.5 mm. c. De 5 a 13 agujeros. d. Izquierda/ derecha. e. Adaptable según necesidades de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
379	19415	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA CLAVÍCULA DIAFISIARIA DERECHA O IZQUIERDA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código 19413 y 19414		295	Insumo homologado
380	19416	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA CLAVÍCULA DISTAL CON GANCHOS SUBACROMIALES 3.5 mm TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA CLAVÍCULA DISTAL.</b> a. Con ganchos subacromiales. b. De titanio. c. De 3.5 mm de diámetro. d. De 64 a 140 mm de longitud. e. De 5 a 13 agujeros. f. Derecha/ izquierda. g. Adaptable según necesidad de cada paciente. h. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
381	19417	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA EL EXTREMO DISTAL DEL RADIO 2.3 mm DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO NO EXTENDIBLES, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA EL EXTREMO DISTAL DEL RADIO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 2.3 mm de diámetro. c. De 131 a 165 mm de longitud. d. De 3 a 10 agujeros. e. Derecha/ izquierda. f. No extensible. g. Adaptable según necesidades de cada paciente. h. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
382	19418	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA EL EXTREMO DISTAL DEL RADIO 2.3 mm DE TITANIO Y O ACERO INOXIDABLE EXTENDIBLES, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA EL EXTREMO DISTAL DEL RADIO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 2.3 mm de diámetro. c. De 131 a 165 mm de longitud. d. De 3 a 10 agujeros. e. Derecha/ izquierda. f. Extensible. g. Adaptable según necesidades de cada paciente. h. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
383	19419	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA EL EXTREMO DISTAL DEL RADIO 2.5 mm DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE. DERECHAS E IZQUIERDAS.	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con la del renglón 19420, ya que en éste código, ya se contempla el tamaño de 2.5 mm		295	Insumo homologado
384	19420	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA EL EXTREMO DISTAL DEL RADIO 2.4/2.7 mm DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE. DERECHAS E IZQUIERDAS.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA EL EXTREMO DISTAL DEL RADIO.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 2.4 a 2.7 mm de diámetro. c. Derecha/ izquierda. d. Adaptable según necesidades de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
385	19421	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA HÚMERO PROXIMAL IZQUIERDO O DERECHA, DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA HÚMERO PROXIMAL.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. Izquierda/ derecha. c. De 3 a 9 agujeros. d. Adaptable según necesidades de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
386	19422	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA OLÉCRANON CON SISTEMA COMBINADO DE 2.5/3.5 mm ACERO INOXIDABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA OLÉCRANON.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. Con sistema combinado de 2.5/3.5 mm de diámetro. c. De 4 a 8 orificios. d. Adaptable según necesidades de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
387	19423	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA OLÉCRANON 2.5/3.5 mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código 19422, se unificó dejando la descripción de ambos materiales en el código 19422		295	Insumo homologado
388	19424	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA PERONÉ DISTAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA PERONÉ DISTAL.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 2.7 a 3.5 mm de diámetro. c. De 4 a 8 agujeros. d. Adaptable según necesidades de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
389	19425	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA YUXTA ARTICULAR 3.5mm DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA YUXTA ARTICULAR.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. Para húmero distal de 3.5mm de diámetro. c. De 6 a 9 agujeros. d. Izquierda/ derecha. e. Adaptable según necesidades de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
390	19426	PRÓTESIS TOTAL DE MUÑECA	PRÓTESIS	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PRÓTESIS TOTAL DE MUÑECA.</b> a. De polietileno, titanio y/o acero inoxidable. b. De diferentes tamaños. c. Izquierda/derecha. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Estéril. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
391	19427	PLACA BLOQUEADA PARA DIÁFISIS DE HÚMERO DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA PARA DIÁFISIS DE HÚMERO.</b> a. De titanio. b. De 2.5 a 3.5 mm de diámetro. c. De 3 a 9 agujeros. d. Izquierda/ derecha. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
392	19428	PLACA BLOQUEADA PARA DIÁFISIS DE RADIO Y CÚBITO DE TITANIO Y O ACERO INOXIDABLE SISTEMA 3.5mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA PARA DIÁFISIS DE RADIO Y CÚBITO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 3.5mm de diámetro. c. Izquierda/ derecha. d. De 4 a 8 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
393	19429	PLACA BLOQUEADA DE RECONSTRUCCIÓN ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA DE RECONSTRUCCIÓN.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Recta y curva. c. De 3.5 mm de diámetro. d. De 4 a 14 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
394	19430	PLACA BLOQUEADA DE RECONSTRUCCIÓN RECTA Y CURVA DE 3.5mm PARA SÍNFISIS DEL PUBIS DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE DSEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA DE RECONSTRUCCIÓN PARA SÍNFISIS DEL PUBIS.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Recta o curva. c. De 3.5 mm de diámetro. d. De 4 a 8 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
395	19431	PLACA BLOQUEADA DORSAL EN L PARA EXTREMO DISTAL DEL RADIO DE 2.4mm DE ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA DORSAL, EN "L" PARA EXTREMO DISTAL DEL RADIO.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 2.4mm. c. De 4 a 8 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
396	19432	PLACA BLOQUEADA DORSAL PARA EXTREMO DISTAL DEL RADIO 2.3mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA DORSAL PARA EXTREMO DISTAL DEL RADIO.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 2.3mm de diámetro. c. De 4 a 8 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
397	19433	PLACA BLOQUEADA DORSAL PARA EXTREMO DISTAL DEL RADIO EN "L" DE 2.4mm, DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código 19431, se incluyó ambos tipos de materiales titanio y acero inoxidable en el código 19431		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
398	19434	PLACA BLOQUEADA DORSAL PARA EXTREMO DISTAL DEL RADIO EN "T" 2.4mm DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA DORSAL PARA EXTREMO DISTAL DEL RADIO EN "T".</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 2.4mm de diámetro. c. De 4 a 8 agujeros. d. Adaptable según necesidades de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
399	19435	PLACA BLOQUEADA DORSAL PARA EXTREMO DISTAL DEL RADIO DE ACERO INOXIDABLE DE 2.3mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código 19432, se describieron ambos matipos de materiales acero inoxidable y titanio en el código 19432		295	Insumo homologado
400	19436	PLACA BLOQUEADA PARA OSTEOTOMÍA TIBIAL DE APERTURA CON ESPACIADOR, RESPECTIVOS TORNILLOS, ADAPTABLES SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA PARA OSTEOTOMÍA TIBIAL DE APERTURA CON ESPACIADOR.</b> a. Derecha / izquierda. b. Con sus respectivos tornillos. c. De acero inoxidable y/o titanio. d. De 5 a 17.5 mm de diámetro. e. De 51 a 43.5 mm de longitud. f. Adaptable de según necesidad de cada paciente. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
401	19437	PLACA BLOQUEADA EN L PARA OSTEOTOMÍA TIBIAL DE APERTURA DERECHAS E IZQUIERDAS CON RESPECTIVOS TORNILLOS, ADAPTABLES SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA EN "L" PARA OSTEOTOMÍA TIBIAL DE APERTURA.</b> a. Derecha/ izquierda. b. Con sus respectivos tornillos. c. De acero inoxidable y/o titanio. d. De 5 a 17.5 mm de diámetro. e. De 51 a 43.5 mm de longitud. f. Adaptable de según necesidad de cada paciente. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
402	19438	PLACA BLOQUEADA EN "T" CON SISTEMA DE FIJACIÓN 3.5 mm DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA EN "T" CON SISTEMA DE FIJACIÓN.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 3.5 mm de diámetro. c. De 3 a 11 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
403	19439	PLACA BLOQUEADA LCP DE GROSOR INTERMEDIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA LCP.</b> a. De grosor intermedio. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. De 92 a 254 mm de longitud. d. De 5 a 14 agujeros. e. Adaptable según necesidades de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
404	19440	PLACA BLOQUEADA PARA ARTRODESIS DE MUÑECA SISTEMA DE FIJACIÓN COMBINADO 2.7mm Y 3.5mm DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA PARA ARTRODESIS DE MUÑECA.</b> a. Sistema de fijación combinado de 2.7 y 3.5 mm de diámetro. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. De 6 a 11 agujeros. d. Adaptable según necesidades de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
405	19441	PLACA BLOQUEADA PARA CALCÁNEO	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA PARA CALCÁNEO.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 3.5 mm de diámetro. c. De 4 a 8 agujeros. d. Derecha / izquierda. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
406	19442	PLACA BLOQUEADA PARA ESTILOIDES RADIAL DE 2.4 mm DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA PARA ESTILOIDES RADIAL.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 2.4 mm. c. De 3 a 5 agujeros. d. Derecha / izquierda. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
407	19443	PLACA BLOQUEADA PARA EXTREMO DISTAL DEL RADIO ÁNGULO VARIABLE SISTEMA DE FIJACIÓN COMBINADO 2.4/2.7mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA PARA EXTREMO DISTAL DEL RADIO, ÁNGULO VARIABLE.</b> A. Sistema de fijación combinado de 2.4/ 2.7 mm de diámetro. a. De titanio. b. De 4 a 8 agujeros. c. Derecha/ izquierda. d. Adaptable según necesidad de cada paciente.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
408	19444	PLACA BLOQUEADA PARA EXTREMO DISTAL DEL RADIO ANCLAJE MULTIPLE SISTEMA DE FIJACIÓN COMBINADO 2.4/2.7mm DE TITANIO Y O ACERO INOXIDABLE, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	NO			<b>PLACA BLOQUEADA PARA EXTREMO DISTAL DEL RADIO Y BORDE RADIAL.</b> a. Anclaje múltiple. b. Sistema de fijación combinado de 2.4 / 2.7 mm. c. De titanio y/o acero inoxidable. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
409	19445	PLACA BLOQUEADA PARA EXTREMO DISTAL DEL RADIO PARA BORDE RADIAL CON SISTEMA DE FIJACIÓN COMBINADO DE 2.4/2.7mm ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
410	19446	PLACA BLOQUEADA PARA OSTEOTOMÍA FEMORAL DE APERTURA CON ESPACIADOR SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA PARA OSTEOTOMÍA FEMORAL DE APERTURA.</b> a. Con espaciador. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. De 3.5 a 4.5 mm de diámetro. d. De 4 a 12 agujeros. e. Izquierda/ derecha. f. Adaptable según necesidad de cada paciente. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
411	19447	PLACA BLOQUEADA PARA OSTEOTOMÍA FEMORAL DE APERTURA SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está triplicada con el código 19446		295	Insumo homologado
412	19448	PLACA BLOQUEADA TERCIO DE CAÑA ANATÓMICA PARA PERONÉ DISTAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA TERCIO DE CAÑA ANATÓMICA PARA PERONÉ DISTAL.</b> a. De acero inoxidable o titanio. b. De 2.0 a 3.5 mm de diámetro. c. De 4 a 12 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
413	19449	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA PILÓN TIBIAL EN CUCHARA DERECHA E IZQUIERDA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA PILÓN TIBIAL, EN CUCHARA.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 3.5 a 4.5 mm de diámetro. c. De 4 a 15 agujeros. d. Derecha/ izquierda. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
414	19450	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA PILÓN TIBIAL EN L DERECHA E IZQUIERDA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA PARA PILÓN TIBIAL EN "L".</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 3.5 a 4.5 mm de diámetro. c. De 4 a 15 agujeros. d. Derecha/ izquierda. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
415	19451	PLACA BLOQUEADA DE BAJO PERFIL PARA OSTEOSÍNTESIS DE CALCÁNEO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está triplicada con el código 19441		295	Insumo homologado
416	19452	PLACA BLOQUEADA EN PALO DE HOCKEY PARA PLATILLOS TIBIALES DERECHO E IZQUIERDOS ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA EN PALO DE HOCKEY PARA PLATILLOS TIBIALES.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 3.5 a 4.5 mm de diámetro. c. De 9 a 15 agujeros. d. Derecha/ izquierda. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
417	19453	PLACA CERVICAL DE FIJACIÓN ANTERIOR CON RESPECTIVOS TORNILLOS, MÚLTIPLES NIVELES, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA CERVICAL DE FIJACIÓN ANTERIOR MÚLTIPLES NIVELES.</b> a. Con sus respectivos tornillos. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. De 3.5 a 4.5 mm de diámetro. d. De 4 a 8 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
418	19454	PLACA CURVA 2.0mm SISTEMA 2.0mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA CURVA DE 2.0 mm.</b> a. Sistema 2.0 mm. b. De titanio. c. De 4 a 18 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
419	19455	PLACA CURVA SISTEMA 1.6mm TERCIO MEDIO FACIAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA CURVA SISTEMA 1.6 mm.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 6 a 10 agujeros. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
420	19456	PLACA RECTA DCP DE 2.7mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA RECTA DCP de 2.7 mm.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 4 a 20 agujeros. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
421	19457	PLACA DCP DE DE TITANIO 3.5mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DCP DE DE TITANIO, 3.5mm.</b> a. De 4 a 14 agujeros. b. Adaptable según necesidades de cada paciente. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
422	19458	PLACA DE MICRO FRAGMENTOS EN "T" DE 1.7 mm DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está triplicada con el código 19398		295	Insumo homologado
423	19459	PLACA DE MICRO FRAGMENTOS EN "T" DE 1.7 mm BLOQUEADA DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está triplicada con los códigos: 19398, 19461, 19462		295	Insumo homologado
424	19460	PLACA DE MICRO FRAGMENTOS CONDILAR DE 2.0 mm BLOQUEADA DE ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
425	19461	PLACA DE MICRO FRAGMENTOS EN "T" DE 1.7 mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está triplicada con los códigos: 19398, 19459, 19462		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
426	19462	PLACA DE MICRO FRAGMENTOS EN "T" DE 1.7 mm BLOQUEADA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está triplicada con los códigos: 19398, 19459, 19461		295	Insumo homologado
427	19463	PLACA DE MICROFRAGMENTOS EN REJILLA DE 2.3mm, DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
428	19464	PLACA DE MINIFRAGMENTOS DE 2.7mm EN "L" DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	PLACA DE MINIFRAGMENTOS EN "L", de 2.7mm . a. De titanio. b. De 3 a 10 agujeros. c. Izquierda/ derecha. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
429	19465	PLACA DE MINIFRAGMENTOS DE 2.7mm RECTA DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	NO			PLACA DE MICROFRAGMENTOS DE 2.7mm RECTA. a. De titanio. b. Adaptable según necesidades de cada paciente. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
430	19466	PLACA DE MICROFRAGMENTOS 2.0mm RECTA, BLOQUEADA O CONVENCIONAL, DE ACERO INOXIDABLE O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	PLACA DE MICROFRAGMENTOS RECTA. a. Bloqueada o convencional. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 2.0 mm de diámetro. d. De 3 a 10 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
431	19467	PLACA DE MICROFRAGMENTOS EN REJILLA DE 2.3mm DE TITANIO BLOQUEADA, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	PLACA DE MICROFRAGMENTOS EN REJILLA DE 2.3mm. a. Bloqueada o convencional. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 2 a 6 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
432	19468	PLACA DE MICROFRAGMENTOS EN REJILLA DE 2.3mm BLOQUEADA, DE ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
433	19469	PLACA DE MICROFRAGMENTOS RECTA 1.2mm DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO, BLOQUEADA Y CONVENCIONAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	PLACA DE MICROFRAGMENTOS RECTA 1.2 mm. a. Bloqueada o convencional. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. De 3 a 10 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
434	19470	PLACA DE MICROFRAGMENTOS RECTA 1.5mm DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO, BLOQUEADA Y CONVENCIONAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	PLACA DE MICROFRAGMENTOS RECTA DE 1.5 mm. a. Bloqueada o convencional. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. De 3 a 10 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
435	19471	PLACA DE MICROFRAGMENTOS RECTA 1.7mm DE ACERO INOXIDABLE BLOQUEADA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE MICROFRAGMENTOS RECTA de 1.7mm.</b> a. Bloqueada o convencional. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. De 3 a 10 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
436	19472	PLACA DE MICROFRAGMENTOS RECTA 1.7mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
437	19473	PLACA DE MICROFRAGMENTOS RECTA 1.7mm ACERO INOXIDABLE. ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
438	19474	PLACA DE MICROFRAGMENTOS RECTA 1.7mm DE TITANIO BLOQUEADA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
439	19475	PLACA DE MICROFRAGMENTOS DE 1.2mm EN "T", BLOQUEADA Y CONVENCIONAL DE ACERO INOXIDABLE Y/O BLOQUEADA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE MICROFRAGMENTOS EN "T".</b> a. Bloqueada o convencional. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 1.2 mm de diámetro. d. De 3 a 10 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
440	19476	PLACA DE MINIFRAGMENTOS DE 2.7mm EN REJILLA DE ACERO INOXIDABLE, TITANIO, BLOQUEADA Y/O CONVENCIONAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE MINIFRAGMENTOS EN REJILLA BLOQUEADA O CONVENCIONAL.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 2.7 mm de diámetro. c. De 3 a 10 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
441	19477	PLACA DE MINIFRAGMENTOS DE 1.2mm EN REJILLA DE ACERO INOXIDABLE, TITANIO, BLOQUEADA Y/O CONVENCIONAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE MINIFRAGMENTOS EN REJILLA.</b> a. Bloqueada o convencional. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 1.2 mm de diámetro. d. De 3 a 10 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
442	19478	PLACA DE MINIFRAGMENTOS DE 2.7mm RECTA DE ACERO INOXIDABLE, TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE MINIFRAGMENTOS, RECTA.</b> a. Bloqueada o convencional. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 2.7 mm de diámetro. d. De 3 a 10 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
443	19479	PLACA DE MINIFRAGMENTOS DE 1.5mm EN REJILLA DE ACERO INOXIDABLE, TITANIO, BLOQUEADA Y/O CONVENCIONAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE MINIFRAGMENTOS, EN REJILLA.</b> a. Bloqueada o convencional. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 1.5 mm de diámetro. d. De 3 a 10 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
444	19480	PLACA DE MICROFRAGMENTOS DE 2.0mm EN REJILLA DE ACERO INOXIDABLE, TITANIO, BLOQUEADA Y/O CONVENCIONAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTOS EN REJILLA.</b> a. Bloqueada o convencional. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 2.0 mm de diámetro. d. De 3 a 10 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
445	19481	PLACA DE RECONSTRUCCIÓN MALEABLE RECTA DE TITANIO Y O ACERO INOXIDABLE, SISTEMA 2.7mm, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE RECONSTRUCCION MALEABLE RECTA.</b> a. Sistema 2.7 mm. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 3 a 10 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
446	19482	PLACA DE RECONSTRUCCIÓN COMPLETA PARA MAXILAR INFERIOR DE 5 X16 X 5 DE SISTEMA 2.7mm	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA DE RECONSTRUCCIÓN COMPLETA PARA MAXILAR INFERIOR.</b> a. Sistema 2.7mm. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. De 5" X16" X 5". d. De 6 a 10 agujeros. e. Empaque individual.	Cirugia maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
447	19483	PLACA DE RECONSTRUCCIÓN CURVA DE 4.5mm DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE RECONSTRUCCIÓN CURVA, de 4.5 mm.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 4 a 14 agujeros. c. Según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
448	19484	PLACA DE RECONSTRUCCIÓN RECTA DE 4.5mm DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
449	19485	PLACA DE RECONSTRUCCIÓN DE 3.5mm DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE RECONSTRUCCIÓN, de 3.5 mm.</b> a. Maleable y bloqueada. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. De 4 a 10 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
450	19486	PLACA EN "T" ANGULADA PARA EXTREMO DISTAL DEL RADIO IZQUIERDO O DERECHA SISTEMA 3.5mm DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN "T" ANGULADA PARA EXTREMO DISTAL DEL RADIO.</b> a. Sistema 3.5 mm. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. Izquierda/ derecha. d. De 3 a 14 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
451	19487	PLACA EN "T" BLOQUEADA ANATÓMICA PARA TIBIA PROXIMAL MEDIAL O LATERAL, IZQUIERDO O DERECHA DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN "T" BLOQUEADA ANATÓMICA PARA TIBIA PROXIMAL, MEDIAL O LATERAL.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 2.5 mm a 3.5mm de diámetro. c. Izquierda/ derecha. d. De 3 a 14 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
452	19488	PLACA EN "T" DE TITANIO SISTEMA 4.5 mm, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA EN "T".</b> a. Sistema de 4.5mm. b. De titanio. c. De 4 a 14 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
453	19489	PLACA EN "Y" 2.0mm TERCIO MEDIO FACIAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA EN "Y" TERCIO MEDIO FACIAL.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 2.0mm de diámetro. c. De 3 a 6 agujeros, adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
454	19490	PLACA DE MICROFRAGMENTOS EN "Y" SISTEMA 2.0mm, DE ACERO INOXIDABLE, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE MICROFRAGMENTOS EN "Y" SISTEMA 2.0 mm.</b> a. De acero inoxidable. b. De 3 a 7 agujeros. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
455	19491	PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA CONDÍLEA PARA FÉMUR DISTAL DERECHA O IZQUIERDA DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA CONDÍLEA PARA FÉMUR DISTAL.</b> a. De acero inoxidable y/ o titanio. b. De 2.5 a 3.5 mm de diámetro. c. De 161 a 361 mm de longitud. d. De 5 a 13 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
456	19491	PLACA EN BISAGRA PARA NIÑO PARA CRECIMIENTO GUIADO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA ANATÓMICA CONDÍLEA PARA FÉMUR DISTAL.</b> a. De acero inoxidable y/ o titanio. b. De 2.5 a 3.5 mm de diámetro. c. De 161 a 361 mm de longitud. d. De 5 a 13 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
457	19492	PLACA EN DOBLE Y SISTEMA 2.0mm DE PARA TERCIO MEDIO FACIAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE		SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA EN DOBLE "Y" PARA TERCIO MEDIO FACIAL.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 2.0mm de diámetro. c. De 3 a 6 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
458	19493	PLACA EN DOBLE "Y" 1.6mm TERCIO MEDIO FACIAL, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.		SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA EN DOBLE "Y" 1.6 mm , TERCIO MEDIO FACIAL.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 3 a 6 agujeros. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
459	19494	PLACA EN L DERECHA E IZQUIERDA DE 1.6mm PARA TERCIO MEDIO FACIAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA EN "L" DE 1.6 mm, PARA TERCIO MEDIO FACIAL.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. Izquierda / derecha. c. De 3 a 6 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
460	19495	PLACA EN Y SISTEMA 1.6mm TERCIO MEDIO FACIAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA EN "Y" SISTEMA 1.6mm TERCIO MEDIO FACIAL.</b> a. De titanio o acero inoxidable. b. De 3 a 6 agujeros. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
461	19496	PLACA FIJACIÓN CERVICAL ANTERIOR PARA TRES NIVELES CON SUS RESPECTIVOS TORNILLOS ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con los códigos: 19453, 19497, 19498		295	Insumo homologado
462	19497	PLACA FIJACIÓN CERVICAL ANTERIOR PARA CUATRO NIVELES CON SUS RESPECTIVOS TORNILLOS ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con los códigos: 19453, 19496, 19498		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
463	19498	PLACA FIJACIÓN CERVICAL ANTERIOR PARA DOS NIVELES CON SUS RESPECTIVOS TORNILLOS ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con los códigos: 19453, 19496, 19497		295	Insumo homologado
464	19499	PLACA LCDCP BLOQUEADA ANGOSTAS Y ANCHAS DE 4.5mm DE ACERO INOXIDABLE	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA LCDCP, placa de bajo contacto.</b> a. Bloqueada. b. Angosta y ancha. c. De 4.5 mm. d. De acero inoxidable y / o titanio. e. De 6 a 18 agujeros. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
465	19500	PLACA LCDCP ANGOSTA DE 3.5mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA LCDCP, placa de bajo contacto.</b> a. Angosta. b. De 3.5 mm. c. De acero inoxidable y / o titanio. d. De 6 a 18 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
466	19501	PLACA LCDCP SISTEMA 3.5mm DE TITANIO Y O ACERO INOXIDABLE, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA LCDCP, placa de bajo contacto.</b> a. Bloqueada. b. De 3.5 mm. c. De acero inoxidable y / o titanio. d. De 6 a 18 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
467	19502	PLACA BLOQUEADA TIPO LCP DE 3.5mm ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA TIPO LCP.</b> a. De 3.5 mm. b. De acero inoxidable y / o titanio. c. De 6 a 18 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
468	19503	PLACA LCP RECTA PARA HÚMERO SISTEMA 4.5mm DE ACERO INOXIDABLE, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA LCP RECTA PARA HÚMERO.</b> a. Sistema 4.5 mm. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. De 3 a 14 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
469	19504	PLACA LCP RECTA PARA HÚMERO SISTEMA 4.5mm DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código: 19503, se dejó el código 19503 incluyendo ambos tipos de material acero inoxidable y/o titanio		295	Insumo homologado
470	19505	PLACA LEFORT 1 IZQUIERDA DE 5mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA PARA FRACTURA DE LEFORT 1.</b> a. De titanio. b. De 5mm de diámetro. c. De 3 a 6 agujeros. d. Izquierda. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
471	19506	PLACA LEFORT 1 DERECHA DE 5mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA PARA FRACTURA DE LEFORT 1.</b> a. De titanio. b. De 5mm de diámetro. c. De 3 a 6 agujeros. d. Derecha. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
472	19507	PLACA LEFORT 1 DERECHA DE 7mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA PARA FRACTURA DE LEFORT 1.</b> a. De titanio. b. De 7 mm de diámetro. c. De 3 a 6 agujeros. d. Derecha. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
473	19508	PLACA LEFORT 1 DERECHA DE 7mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Cirugía maxilofacial	Clase II	3° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código: 19507		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
474	19509	PLACA MICROFRAGMENTO EN "T" SISTEMA 1.5mm DE TITANIO O ACERO INOXIDABLE, CONVENCIONAL O BLOQUEADA, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTOS EN "T".</b> a. Sistema 1.5 mm. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. Convencional o bloqueada. d. De 3 a 6 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
475	19510	PLACA MICROFRAGMENTO EN "T" SISTEMA 2.0 mm, DE TITANIO O ACERO INOXIDABLE, CONVENCIONAL Y O BLOQUEADA, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTOS EN "T".</b> a. Sistema de 2.0 mm. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. Convencional y/o bloqueada. d. De 3 a 6 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
476	19511	PLACA MICROFRAGMENTO EN "Y" SISTEMA 1.2 mm, DE TITANIO O ACERO INOXIDABLE, CONVENCIONAL Y O BLOQUEADA, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE MICROFRAGMENTO EN "Y".</b> a. Sistema de 1.2 mm. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. Convencional y/o bloqueada. d. De 3 a 6 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
477	19512	PLACA MICROFRAGMENTO EN "T" SISTEMA 1.2mm, DE ACERO INOXIDABLE, TITANIO, BLOQUEADA Y O CONVENCIONAL, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Cirugía maxilofacial	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código: 19475		295	Insumo homologado
478	19513	PLACA MICROFRAGMENTOS CON SISTEMA FIJACIÓN DE 2.0 mm DE ACERO INOXIDABLE, BLOQUEADA, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE MICROFRAGMENTOS CON SISTEMA DE FIJACIÓN DE 2.0 mm.</b> a. De acero inoxidable. b. Bloqueada. c. De 3 a 6 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
479	19514	PLACA MICROFRAGMENTOS CONDILAR SISTEMA 1.5mm, DE ACERO INOXIDABLE O TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código: 19391		295	Insumo homologado
480	19515	PLACA MICROFRAGMENTOS CONDÍLEA CONVENCIONAL O BLOQUEADA DE 1.2mm DE ACERO INOXIDABLE O TITANIO, SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE MICROFRAGMENTOS CONDÍLEA CONVENCIONAL O BLOQUEADA.</b> a. De acero inoxidable o titanio. b. Sistema de 1.2 mm. c. De 3 a 6 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
481	19516	PLACA MICROFRAGMENTOS CONDÍLEA DE 2.0 mm ACERO INOXIDABLE BLOQUEADA, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código: 19393		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
482	19517	PLACA MICROFRAGMENTOS CONDÍLEA DE 2.3 mm BLOQUEADA DE TITANIO , ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE MICROFRAGMENTO CONDÍLEA.</b> a. Bloqueada. b. De titanio. c. Sistema de 2.3 mm. d. De 3 a 6 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
483	19518	PLACA MICROFRAGMENTOS CONDÍLEA DE 2.3 mm BLOQUEADA DE TITANIO , ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está tropicada con el código:19517,19519		295	Insumo homologado
484	19519	PLACA MICROFRAGMENTOS CONDÍLEA DE 2.3mm BLOQUEADA, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está tropicada con el código:19517,19518		295	Insumo homologado
485	19520	PLACA MICROFRAGMENTOS EN "Y" DE 1.7 mm, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE MICROFRAGMENTOS EN "Y".</b> a. De 1.7 mm. b. Bloqueada o convencional. c. De titanio y/o acero inoxidable. d. De 3 a 6 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
486	19521	PLACA MICROFRAGMENTOS EN "L" DE 2.3 mm BLOQUEADA DE TITANIO Y O ACERO INOXIDABLE, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTOS EN "L".</b> a. De 2.3 mm. b. Bloqueada. c. De titanio y/o acero inoxidable. d. De 3 a 6 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
487	19522	PLACA MICROFRAGMENTOS EN "T" 2.3mm BLOQUEADA TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTOS EN "T", de 2.3 mm.</b> a. Bloqueada. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 3 a 6 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
488	19523	PLACA MICROFRAGMENTOS EN "Y" DE 2.0 mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTOS EN "Y".</b> a. De 2.0 mm. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 3 a 6 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
489	19524	PLACA MICROFRAGMENTOS EN "T"DE 2.3mm, TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está tropicada con los códigos:19522 y 15525, en el código 19522 se agregó bloqueada o convencional		295	Insumo homologado
490	19525	PLACA MICROFRAGMENTOS EN "T"DE 2.3mm BLOQUEADA, DE ACERO INOXIDABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está tropicada con los códigos:19522 y 15524, en el código 19522 se agregó bloqueada o convencional		295	Insumo homologado
491	19526	PLACA MICROFRAGMENTOS EN "Y" SISTEMA 1.5mm,DE TITANIO, ACERO INOXIDABLE BLOQUEADA, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTOS EN "Y".</b> a. De 1.5 mm. b. Bloqueada. c. De titanio y/o acero inoxidable. d. De 3 a 6 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
492	19527	PLACA MICROFRAGMENTOS EN "Y" 1.7 mm BLOQUEADA, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
493	19528	PLACA MICROFRAGMENTOS EN "Y" DE 2.3 DE TITANIO O ACERO INOXIDABLE, CONVENCIONAL O BLOQUEADA, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE MICROFRAGMENTOS EN "Y", de 2.3 mm.</b> a. De titanio o acero inoxidable. b. De 3 a 6 agujeros. c. Convencional o bloqueada. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
494	19529	PLACA MICROFRAGMENTOS RECTA DE 2.3 mm BLOQUEADA O CONVENCIONAL DE ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTOS RECTA, de 2.3 mm.</b> a. Bloqueada o convencional. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 3 a 6 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
495	19530	PLACA MICROFRAGMENTOS RECTA DE 2.3 mm BLOQUEADA O CONVENCIONAL DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
496	19531	PLACA MICROFRAGMENTOS RECTA DE 1.5mm TERCIO MEDIO FACIA, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTOS RECTA TERCIO MEDIO FACIAL.</b> a. De 1.5 mm. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De 3 a 6 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Cirugia maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
497	19532	PLACA MICROFRAGMENTOS RECTA DE 2.0mm TERCIO MEDIO FACIAL, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MICROFRAGMENTOS RECTA.</b> a. De 2.0 mm de diámetro. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. Tercio medio facial. d. De 3 a 6 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Cirugia maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
498	19533	PLACA MICROFRAGMENTOS RECTA DE 2.0 mm PARA TERCIO MEDIO FACIAL,ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está troplicada con los códigos: 19531 y 19532		295	Insumo homologado
499	19534	PLACA MICROFRAGMENTOS RECTA DE 2.0 mm PARA TERCIO MEDIO FACIAL, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está troplicada con los códigos: 19531, 19532		295	Insumo homologado
500	19535	PLACA MINIANTERVERSA BLOQUEADA PARA FÉMUR PROXIMAL, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA MINI ANTEVERSA BLOQUEADA PARA FÉMUR PROXIMAL.</b> a. De 65 a 96 mm de longitud. b. De titanio y/o acero inoxidable. c. De de 2 a 6 agujeros. d. Derecha/ izquierda. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
501	19536	PLACA PARA AVANCE DE MENTÓN DE 4mm SISTEMA 2.0 mm DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA PARA AVANCE DE MENTÓN, de 4mm.</b> a. Sistema de 2.0 mm. b. De titanio. c. De 4 a 8 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Cirugia maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
502	19537	PLACA PARA AVANCE DE MENTÓN DE 6mm SISTEMA 2.0 mm DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA PARA AVANCE DE MENTÓN.</b> a. De titanio. b. De 6 mm. c. Sistema de 2.0 mm. d. De 4 a 8 agujeros. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
503	19538	PLACA PARA MAXILAR INFERIOR SISTEMA 2.7mm CON PUENTE DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.		SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA PARA MAXILAR INFERIOR, SISTEMA 2.7mm.</b> a. Con puente de titanio. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
504	19539	PLACA PARA PISO DE ÓRBITA GRANDE SISTEMA 1.6mm DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA PARA PISO DE ÓRBITA GRANDE.</b> a. Sistema de 1.6 mm. b. De titanio. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
505	19540	PLACA PARA PISO DE ÓRBITA MEDIANA SISTEMA 1.6mm DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA PARA PISO DE ÓRBITA MEDIANA.</b> a. Sistema de 1.6 mm. b. De titanio. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
506	19541	PLACA PARA PISO DE ÓRBITA PEQUEÑA SISTEMA 1.6mm DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA PARA PISO DE ÓRBITA, PEQUEÑA.</b> a. Sistema de 1.6 mm. b. De titanio. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
507	19542	PLACA PARA SÍNFISIS DEL PUBIS TIPO MATTÁ, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA PARA SÍNFISIS DEL PUBIS TIPO MATTÁ.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 26.5 mm a 314.5 mm de longitud. c. De 4 a 12 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
508	19543	PLACA RECONSTRUCCIÓN MALEABLE BLOQUEADA DE 3.5mm, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
509	19544	PLACA RECTA RECONSTRUCCIÓN MALEABLE DE 2.7mm DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
510	19545	PLACA RECTA DE 2.0mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA RECTA de 2.0 mm.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 4 a 12 agujeros. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
511	19546	PLACA RECTA DE 2.4mm CON PUENTE, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA RECTA DE 2.4 mm.</b> a. Con puente. b. De acero inoxidable o titanio. c. De 4 a 12 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
512	19547	PLACA PARA MAXILAR INFERIOR DE 2.4mm CON PUENTE, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA PARA MAXILAR INFERIOR, SISTEMA DE 2.4mm.</b> a. Con puente. b. De titanio. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
513	19548	PLACA RECTA DE 2.4mm SIN PUENTE, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA RECTA PARA MAXILAR INFERIOR.</b> a. Sistema de 2.4mm. b. Sin puente. c. Adaptable según necesidades de cada paciente. d. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
514	19549	PLACA PARA MAXILAR INFERIOR 2.4mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código:19552		295	Insumo homologado
515	19550	PLACA RECTA DE REJILLA 1.7 BLOQUEADA, DE ACERO INOXIDABLE. ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA RECTA DE REJILLA</b> a. Sistema de 1.7 mm, bloqueada, b. De acero inoxidable c. De 2 a 6 agujeros d. Adaptable según necesidad de cada paciente e. Empaque individual	Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
516	19551	PLACA BLOQUEADA RECTA DE REJILLA 1.7 DE ACERO INOXIDABLE O TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código:19550		295	Insumo homologado
517	19552	PLACA RECTA PARA MAXILAR INFERIOR 2.4mm DE RECONSTRUCCIÓN ANGULADA DERECHA E IZQUIERDA CON PUENTE, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA RECTA PARA MAXILAR INFERIOR.</b> a. Sistema de 2.4mm. b. De reconstrucción angulada. c. Con puente. d. De titanio. e. Derecha/ izquierda. f. Adaptable según necesidad de cada paciente. g. Empaque individual.	Cirugia maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
518	19553	PLACA RECTA PARA MAXILAR INFERIOR SISTEMA DE 2.7mm DE RECONSTRUCCIÓN DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PLACA RECTA PARA MAXILAR INFERIOR.</b> a. Sistema de 2.7mm. b. De reconstrucción angulada. c. Con puente de titanio. d. Derecha/ izquierda. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Cirugia maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
519	19554	PLACA RECTA PARA MAXILAR INFERIOR SISTEMA 2.7mm ANGULADA LADO DERECHO DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está triplicado con los códigos: 19555,19556,19553		295	Insumo homologado
520	19555	PLACA RECTA PARA MAXILAR INFERIOR SISTEMA 2.7mm ANGULADA LADO DERECHO DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está triplicado con los códigos: 19554,19556,19553		295	Insumo homologado
521	19556	PLACA RECTA PARA MAXILAR INFERIOR SISTEMA 2.7mm ANGULADA LADO IZQUIERDO DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está triplicado con los códigos: 19554,19555,19553		295	Insumo homologado
522	19557	PLACA TERCIO DE CAÑA SISTEMA 3.5mm DE TITANIO , ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicado con el código: 19448 y 19558, se unificó la palabra titanio en el código 19448		295	Insumo homologado
523	19558	PLACA TERCIO DE CAÑA BLOQUEADA ADAPTABLE, SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PLACA	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicado con el código: 19448 y 19557		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
524	19559	TORNILLO ESPONJOSA 4mm DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO ROSCA PARCIAL 16 ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	NO			<b>TORNILLO DE ESPONJOSA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 4 mm. c. Con rosca parcial 16. d. De 24 a 100 mm de longitud. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
525	19560	TORNILLO ESPONJOSA 4mm ROSCA PARCIAL NÚMERO 32 ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	NO			<b>TORNILLO DE ESPONJOSA, de 4 mm.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Con rosca parcial número 32. c. De 24 a 100 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
526	19561	TORNILLO ESPONJOSA 6.5mm ROSCA COMPLETA ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	NO			<b>TORNILLO DE ESPONJOSA, de 6.5 mm.</b> a. De acero inoxidable. b. Con rosca completa. c. De 24 a 100 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
527	19562	TORNILLO ESPONJOSA 6.5mm ROSCA COMPLETA DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	NO			<b>TORNILLO DE ESPONJOSA, de 6.5 mm.</b> a. De titanio. b. Con rosca completa. c. De 24 a 100 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
528	19563	TORNILLO ESPONJOSA 6.5mm ROSCA PARCIAL 16 ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	NO			<b>TORNILLO DE ESPONJOSA, de 6.5 mm.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Con rosca parcial 16. c. De 24 a 100 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
529	19564	TORNILLO ESPONJOSA 6.5mm ROSCA PARCIAL 32 TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	NO			<b>TORNILLO DE ESPONJOSA, 6.5 mm.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. Con rosca parcial 32. c. De 24 a 100 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
530	19565	TORNILLO ESPONJOSA TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE 4mm ROSCA PARCIAL NÚMERO 16 ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	NO			<b>TORNILLO DE ESPONJOSA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 4 mm. c. Con rosca parcial 16. d. De 24 a 100 mm de longitud. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
531	19566	TORNILLO BIODEGRADABLE DE INTERFERENCIA DE TAMAÑO VARIABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BIODEGRADABLE DE INTERFERENCIA.</b> a. Adaptable según necesidad de cada paciente. b. De tamaño variable. c. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
532	19567	TORNILLO INTERFERENCIAL BIODEGRADABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código 19566		295	Insumo homologado
533	19568	TORNILLO PARA ESCAFOIDES TIPO ACCUTRACK ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA ESCAFOIDES TIPO ACCUTRACK.</b> a. De titanio. b. Con punta de 2, a 4 mm. c. Con rosca de 2.8 a 7.5 mm. d. De 22 a 26 mm de longitud. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
534	19569	TORNILLO PARA BIOTENODESIS ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA BIOTENODESIS.</b> a. De diferentes tamaños en diámetro y longitud. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
535	19570	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA CLAVO BLOQUEADO INTRAMEDULAR DE RECONSTRUCCIÓN PARA CUELLO FEMORAL DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE A LAS NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTES PARA CLAVO BLOQUEADO INTRAMEDULAR DE RECONSTRUCCIÓN PARA CUELLO FEMORAL.</b> a. De acero inoxidable y/ o titanio. b. De 3.5 a 6.5 mm de diámetro. c. De 60 a 100 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
536	19571	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA CLAVO BLOQUEADO RETRÓGRADO TRANSCALCÁNEO ADAPTABLE A LAS NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA CLAVO BLOQUEADO RETRÓGRADO TRANSCALCÁNEO.</b> a. De acero inoxidable y/ o titanio. b. De 3.5 a 6.5 mm de diámetro. c. De 60 a 100 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
537	19572	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA ANATÓMICA CONDILEA PARA FÉMUR DISTAL DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA PLACA ANATÓMICA CONDÍLEA PARA FÉMUR DISTAL.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 4 a 7 mm de diámetro. c. De 60 a 100 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
538	19573	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA ANATÓMICA DE CLAVICULA DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA PLACA ANATÓMICA DE CLAVICULA.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 2.5 a 3.5 mm de diámetro. c. De 12 a 60 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
539	19574	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA ANATÓMICA DE HÚMERO PROXIMAL Y DISTAL EN "Y" CONVENCIONAL DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA PLACA ANATÓMICA DE HÚMERO PROXIMAL Y DISTAL EN "Y" CONVENCIONAL.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 2.5 a 3.5 mm de diámetro. c. De 12 a 60 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
540	19575	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA ANATÓMICA DE RADIO DISTAL DE 2.4/2.7mm DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA PLACA ANATÓMICA DE RADIO DISTAL de 2.4/ 2.7 mm.</b> a. De 12 a 60 mm de longitud. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
541	19576	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA ANATÓMICA DE RADIO DISTAL DE 2.5mm DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada en el código 19575 ( ya que 2.5 está incluido en el rango de 2.4 a 2.7 mm)		295	Insumo homologado
542	19577	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA ANATÓMICA DE TIBIA PROXIMAL EN "L" Y EN "T" DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA PLACA ANATÓMICA DE TIBIA PROXIMAL EN "L" Y EN "T".</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 2.5 a 3.5 mm de diámetro. c. De 60 a 100 mm de longitud. d. Estéril. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
543	19578	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA ANATÓMICA PARA PERONÉ DISTAL DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA PLACA ANATÓMICA DE PERONÉ DISTAL.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 2.5 a 3.5 mm de diámetro. c. De 60 a 100 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
544	19579	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA ANATÓMICA PARA PILO TIBIAL EN "L" DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA PLACA ANATÓMICA PARA PILÓN TIBIAL, en "L".</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 2.5 a 3.5 mm de diámetro. c. De 60 a 100 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
545	19580	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA ANATÓMICA PARA PILÓN TIBIAL EN CUCHARA DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA PLACA ANATÓMICA PARA PILÓN TIBIAL.</b> a. En cuchara de titanio y/o acero inoxidable. b. De 2.5 a 3.5 mm de diámetro. c. De 60 a 100 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
546	19581	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA ANATÓMICA PARA PILÓN TIBIAL TREBOLADA DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA ANATÓMICA PARA PILÓN TIBIAL, TREBOLADA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 2.5 a 3.5 mm de diámetro. c. De 60 a 100 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
547	19582	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA BLOQUEADA DE BAJO PERFIL PARA OSTEOSÍNTESIS DE CALCÁNEO DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA PLACA BLOQUEADA DE BAJO PERFIL PARA OSTEOSÍNTESIS DE CALCÁNEO.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 2.5 a 3.5 mm de diámetro. c. De 10 a 60 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
548	19583	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA DE RECONSTRUCCIÓN PARA DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA PLACA BLOQUEADA DE RECONSTRUCCIÓN.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 4.5 mm de diámetro. c. De 10 a 60 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
549	19584	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA EN PALO DE HOCKEY PARA PLATILLOS TIBIALES DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA PLACA EN PALO DE HOCKEY PARA PLATILLOS TIBIALES.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 4.5 mm de diámetro. c. De 10 a 60 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
550	19585	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA MINIANTEVERSA BLOQUEADA PARA FÉMUR PROXIMAL DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA PLACA MINIANTEVERSA BLOQUEADA PARA FÉMUR PROXIMAL.</b> a. De 4.5 a 5.0 mm de diámetro. b. De 10 a 110 mm de longitud. c. De acero inoxidable y/o titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
551	19586	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA TERCIO DE CAÑA PARA PERONÉ DISTAL DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA PLACA TERCIO DE CAÑA, PARA PERONÉ DISTAL.</b> a. De 1.5 a 6.5 mm de diámetro. b. De 10 a 32 mm de longitud. c. De acero inoxidable y/o titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
552	19587	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA TIPO LCP 3.5mm O 5mm DIAFISIARIA PARA TIBIA DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA PLACA TIPO LCP 3.5 ó 5 mm, DIAFISIARIA PARA TIBIA.</b> a. De 20 a 60 mm de longitud. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
553	19588	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA TIPO LCP DIAFISIARIA PARA FÉMUR DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA PLACA DIAFISIARIA TIPO LCP, PARA FÉMUR.</b> a. De 1.5 a 6.5 mm de diámetro. b. De 20 a 60 mm de longitud. c. De acero inoxidable y/o titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
554	19589	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACA TIPO LCP DIAFISIARIA PARA TIBIA DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel			295	Insumo homologado
555	19590	TORNILLOS BLOQUEANTES PARA PLACAS DE RECONSTRUCCIÓN RECTAS Y CURVAS DE 3.5mm Y CORTICALES PARA PLACA DE SÍNFISIS DEL PUBIS DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE SEGÚN LAS NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PARA PLACA DE RECONSTRUCCIÓN, RECTA Y CURVA Y CORTICALES PARA PLACA DE SÍNFISIS DEL PUBIS.</b> a. De 3.5 mm. b. De 20 a 60 mm de longitud. c. De acero inoxidable y/o titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
556	19591	TORNILLOS DE 3.5 mm/4.5 mm CORTICALES PARA PLACA DE SÍNFISIS DEL PUBIS TIPO MATTA DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE SEGÚN LAS NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CORTICAL PARA PLACA DE SÍNFISIS DE PUBIS TIPO MATTA.</b> a. Diámetro: 3.5 mm ó 4.5 mm. b. Longitud: De 10 a 150 mm de longitud. c. Autorroscante. d. Cabeza de tornillo de bajo perfil. e. De titanio y/o acero inoxidable. f. Adaptable según necesidad de cada paciente. g. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
557	19592	TORNILLOS DE TITANIO DE EMERGENCIA SISTEMA 2.7mm PARA MAXILAR INFERIOR ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Error de clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO DE EMERGENCIA PARA MAXILAR INFERIOR.</b> a. Sistema de 2.7 mm. b. De titanio. c. Adaptable según necesidades de cada paciente. d. Empaque individual o múltiple.	Cirugía Maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
558	19593	TORNILLOS DE TITANIO PARA REEMPLAZO DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI FOSSA 2.0 ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	TORNILLO	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>TORNILLO PARA REEMPLAZO DE ARTICULACION TEMPOROMANDIBULAR TMI FOSSA 2.0.</b> a. De titanio. b. De 2.5 a 3.7 mm de longitud. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual o múltiple.	Cirugía Maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
559	19594	TORNILLOS DE TITANIO PARA REEMPLAZO DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI HTX DRIVE DE 2.7mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>TORNILLO PARA REEMPLAZO DE ARTICULACION TEMPOROMANDIBULAR TMI HTX DRIVE.</b> a. De titanio. b. De 2.7 mm. c. De 2.5 a 3.7 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Cirugía Maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
560	19595	TORNILLOS PARA PLACA EN 8 DE 16mm LONGITUD VARIABLE. ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA PLACA EN 8.</b> a. De 16 mm. b. Longitud variable. c. De titanio y/o acero inoxidable. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
561	19596	TORNILLOS INTERFERENCIAL TIPO POPLOCK DE 4.5mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO INTERFERENCIAL TIPO POPLOCK de 4.5 mm.</b> a. De 20 a 25 mm de longitud. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
562	19597	TORNILLOS PARA ARTRODESIS CANULADOS AUTOBLOQUEANTES PARA TOBILLO Y PIE DE 3.00mm DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE TIPO HAEDLESS ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO AUTOBLOQUEANTE PARA ARTRODESIS, CANULADO, PARA TOBILLO Y PIE TIPO HEADLESS.</b> a. De 3.0 mm de diámetro. b. De 4 a 20 mm de longitud. c. De titanio y/o acero inoxidable. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
563	19598	TORNILLOS PARA PLACA ANATÓMICA CON SOPORTE TROCANTERICO PARA FÉMUR PROXIMAL DE ACERO INOXIDABLE Y/O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DE CADA PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA PLACA ANATOMICA CON SOPORTE TROCANTERICO PARA FÉMUR PROXIMAL.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 8 a 13 mm de diámetro. c. De 65 a 145 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
564	19599	TORNILLOS TRANSPEDICULARES MONOAXIALES DE TITANIO DE 4.0 mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR, MONOAXIAL.</b> a. De 4.0 mm de diámetro. b. De 25 a 50 mm de longitud. c. De titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
565	19601	TORNILLOS TRANSPEDICULARES MONOAXIALES DE TITANIO DE 4.5mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR MONOAXIAL.</b> a. De titanio. b. De 4.5 mm de diámetro. c. De 25 a 50 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
566	19602	TORNILLOS TRANSPEDICULARES MONOAXIALES LUMBARES DE TITANIO DE 5.0mm DE LONGITUD VARIABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	NO			<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR MONOAXIAL LUMBAR.</b> a. De titanio. b. De 5.0 mm de diámetro. c. De longitud variable. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
567	19603	TORNILLOS TRANSPEDICULARES MONOAXIALES DE TITANIO DE 5.5mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR MONOAXIAL.</b> a. De titanio. b. De 5.5 mm de diámetro. c. De 30 a 50 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
568	19604	TORNILLOS TRANSPEDICULARES MONOAXIALES DE TITANIO DE 7.5mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR MONOAXIAL.</b> a. De titanio. b. De 7.5 mm de diámetro. c. De 30 a 50 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
569	19605	TORNILLOS TRANSPEDICULARES MONOAXIALES DE TITANIO DE 8mm DE DIÁMETRO Y DE LONGITUD VARIABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	NO			<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR MONOAXIAL.</b> a. De titanio. b. De 8 mm de diámetro. c. De longitud variable. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
570	19606	TORNILLOS TRANSPEDICULARES MONOAXIALES DE TITANIO DE 6.5mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLOS TRANSPEDICULARES MONOAXIALES.</b> a. De titanio. b. De 6.5 mm de diámetro. c. De 30 a 50 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
571	19607	TORNILLOS TRANSPEDICULARES MONOAXIALES LUMBARES DE TITANIO DE 6.7mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULARE MONOAXIAL LUMBAR.</b> a. De titanio. b. De 6.7 mm de diámetro. c. De 30 a 50 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
572	19608	BARRAS LATERALES DE 6.0mm DE DIÁMETRO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	BARRAS	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>BARRA LATERAL.</b> a. De 6.0 mm de diámetro. b. De acero inoxidable. c. Adaptable según necesidad del paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
573	19609	TORNILLOS TRANSPEDICULARES MONOAXIALES DE TITANIO DE 8.5mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR MONOAXIAL.</b> a. De titanio. b. De 8.5 mm. c. De 30 a 50 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
574	19610	TORNILLOS TRANSPEDICULARES MONOAXIALES DE TITANIO DE 7.5mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	El insumo esta duplicado con el código 19604,		295	Insumo homologado
575	19611	TORNILLOS TRANSPEDICULARES MONOAXIALES LUMBARES DE TITANIO DE 7.7mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR MONOAXIAL LUMBAR.</b> a. De titanio. b. De 7.7 mm de diámetro. c. De 30 a 50 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
576	19612	TORNILLOS TRANSPEDICULARES POLIAXIALES DE TITANIO DE 4.0mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR POLIAXIAL.</b> a. De titanio. b. De 4.0 mm de diámetro. c. De 30 a 50 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
577	19613	TORNILLOS TRANSPEDICULARES POLIAXIALES DE TITANIO DE 4.5mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR POLIAXIAL.</b> a. De titanio. b. De 4.5 mm de diámetro. c. De 30 a 50 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Estéril. f. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
578	19614	TORNILLOS TRANSPEDICULARES POLIAXIALES DE TITANIO DE 5.5mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR POLIAXIAL.</b> A. De titanio. b. De 5.5 mm. c. De 30 a 50 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
579	19615	TORNILLOS TRANSPEDICULARES POLIAXIALES DE TITANIO DE 6.5mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR POLIAXIAL.</b> a. De titanio. b. De 6.5 mm. c. De 30 a 70 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
580	19616	TORNILLOS TRANSPEDICULARES POLIAXIALES DE TITANIO DE 7.5mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR POLIAXIAL.</b> a. De titanio. b. De 7.5 mm. c. De 30 a 50 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
581	19617	TORNILLOS TORNILLO CORTICAL 2.5mm DE ACERO INOXIDABLE DE LONGITUD VARIABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA HUESO CORTICAL</b> a. Diámetro: 2.5 mm b. Largo: En el rango de 10 a 30 mm c. Material de construcción: Titanio o Acero inoxidable d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
582	19618	TORNILLOS TRANSPEDICULARES POLIAXIALES DE 8.0mm ADAPTABLES SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR POLIAXIAL.</b> a. De 8.0 mm de diámetro. b. De 30 a 50 mm de longitud. c. De titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
583	19619	TORNILLOS TRANSPEDICULARES POLIAXIALES LUMARES DE 6.7 mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR POLIAXIAL LUMBAR.</b> a. Cabeza poliaxial o con sistema que permita poliaxialidad. b. De 6.7 mm de diámetro. c. De 25 a 70mm de longitud. d. De titanio o acero inoxidable. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
584	19620	TORNILLOS TRANSPEDICULARES POLIAXIALES DE TITANIO DE 8.5mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO TRANSPEDICULAR POLIAXIAL.</b> a. De titanio. b. De 8.5 mm de diámetro. c. De 30 a 60 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
585	19629	TORNILLO DE TITANIO DE 3.0mm, CON SUTURA DE ULTRA ALTO PESO MOLECULAR ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CON SUTURA DE ULTRA ALTO PESO MOLECULAR.</b> a. De titanio. b. De 3.0mm de diámetro. c. De 12 a 20 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
586	19630	TORNILLO DE TITANIO DE 4mm CON SUTURA DE ULTRA ALTO PESO MOLECULAR ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CON SUTURA DE ULTRA PESO MOLECULAR.</b> a. De 4mm. b. De titanio. c. De 16 a 24 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
587	19631	TORNILLO DE TITANIO DE 5.0mm CON SUTURA DE ULTRA ALTO PESO MOLECULAR ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CON SUTURA DE ULTRA ALTO PESO MOLECULAR.</b> a. De titanio. b. De 5.0 mm de diámetro. c. De 12 a 120 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
588	19632	TORNILLO DE TITANIO DE EMERGENCIA PARA SISTEMA 1.5mm DE 8 mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO DE EMERGENCIA PARA SISTEMA 1.5 mm de diámetro.</b> a. De 8 mm de longitud. b. De titanio. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
589	19633	TORNILLO DE TITANIO DE EMERGENCIA PARA SISTEMA 1.6mm DE 8 mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO DE EMERGENCIA.</b> a. Para sistema de 1.6 mm de diámetro. b. De 8 mm de longitud. c. De titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
590	19634	TORNILLO DE TITANIO DE EMERGENCIA SISTEMA 1.5mm DE 6 mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO DE EMERGENCIA.</b> a. Para sistema de 1.5 mm de diámetro. b. De 6 mm de longitud. c. De titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
591	19635	TORNILLO DE TITANIO PARA SISTEMA 1.6mm POR 5mm, 6mm, 8mm CONVENCIONAL Y DE EMERGENCIA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CONVENCIONAL Y DE EMERGENCIA.</b> a. Para sistema de 1.6 mm de diámetro. b. De 5 a 8 mm de longitud. c. De titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
592	19636	TORNILLO DE TITANIO SISTEMA 2.0 ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO DE SISTEMA 2.0 mm de diámetro.</b> a. De 8 mm de longitud. b. De titanio. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
593	19638	TAPÓN PARA CLAVO BLOQUEADO HUMERAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TAPÓN PARA CLAVO BLOQUEADO PARA HUMERO.</b> a. De 5.5 a 8.0 mm de diámetro. b. De 4 a 15 mm de longitud. c. De acero inoxidable y/o titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
594	19639	TORNILLO AUTOPERFORANTE DE TITANIO PARA SISTEMA 2.0mm DE LONGITUD VARIABLE.CONVENCIONAL Y DE EMERGENCIA. ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	NO			<b>TORNILLO AUTOPERFORANTE PARA SISTEMA de 2 mm.</b> a. Convencional y de emergencia. b. De longitud variable. c. De titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
595	19640	TORNILLO AUTOPERFORANTE DE TITANIO PARA PISO DE ÓRBITA SISTEMA 1.6mm DE 6mm, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>TORNILLO AUTOPERFORANTE PARA PISO DE ÓRBITA.</b> a. De titanio. b. De 1.6 mm de diámetro. c. De 6 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Cirugía Maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
596	19641	TORNILLO BLOQUEANTE DE 2.3 mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	NO			<b>TORNILLO BLOQUEANTE.</b> a. De 2.3 mm de diámetro. b. De 10 a 60 mm de longitud. c. De titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
597	19642	TORNILLO BLOQUEANTE DE 2.3 mm DE ACERO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	NO			<b>TORNILLO BLOQUEANTE.</b> a. De 2.3 mm de diámetro. b. De 10 a 60 mm de longitud. c. De acero inoxidable. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PR
598	19643	TORNILLO BLOQUEANTE DE 2.4 mm DE ACERO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	NO			<b>TORNILLO BLOQUEANTE.</b> a. De 2.4 mm de diámetro. b. De 10 a 60 mm de longitud. c. De acero inoxidable. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
599	19644	TORNILLO BLOQUEANTE DE 2.4 mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	El insumo está duplicado con el código 19643, sugiero dejar un solo código y en la descripción unir el material de fabricación, acero inoxidable y/o titanio		295	Insumo homologado
600	19645	TORNILLO BLOQUEANTE DE 2.5 mm DE ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE.</b> a. De acero inoxidable. b. De 2.5 mm de diámetro. c. De 10 a 70 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
601	19646	TORNILLO BLOQUEANTE DE 2.5 mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada con el código 19645, sugiero dejar un solo código donde incluya los dos materiales, acero y titanio.		295	Insumo homologado
602	19647	TORNILLO BLOQUEANTE DE 4.0mm DE ACERO INOXIDABLE Y TITANIO, PROXIMAL Y DISTAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PROXIMAL Y DISTAL.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 4.0 mm de diámetro. c. De 10 a 70 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
603	19648	TORNILLO BLOQUEANTE DE 3.5mm DE ACERO INOXIDABLE Y TITANIO, PROXIMAL Y DISTAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PROXIMAL Y DISTAL.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 3.5 mm de diámetro. c. De 10 a 70 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
604	19649	TORNILLO BLOQUEANTE DE 5.0mm DE ACERO INOXIDABLE Y TITANIO, PROXIMAL Y DISTAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE PROXIMAL Y DISTAL.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 5.0 mm de diámetro. c. De 10 a 100 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
605	19650	TORNILLO BLOQUEANTE DE 2.7 mm DE ACERO ADAPTABLE Y O TITANIO SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO BLOQUEANTE.</b> a. De 2.7 mm de diámetro. b. De acero inoxidable y/o titanio. c. De 10 a 70 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
606	19651	TORNILLO CANULADO DE 2 CABEZAS ROSCADAS Y NÚCLEO LISO DE 3.0mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	El insumo está triplicado con el código 19651, 19652 y 19653		295	Insumo homologado
607	19652	TORNILLO CANULADO DE 2 CABEZAS ROSCADAS Y NÚCLEO LISO DE 3.0mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	NO			<b>TORNILLO CANULADO DE 2 CABEZAS ROSCADAS Y NÚCLEO LISO.</b> a. De 3.0 mm. b. De titanio. c. De 3 a 60 mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
608	19653	TORNILLO CANULADO DE 2 CABEZAS ROSCADAS Y NÚCLEO LISO DE 3.0mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	El insumo está triplicado con el código 19651, 19652 y 19653		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
609	19654	TORNILLO CANULADO PARA LATERJET 4mm ROSCA COMPLETA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CANULADO PARA LATERJET.</b> a. De 4 mm de diámetro. b. De 28 a 44 mm de longitud. c. De titanio y/o acero inoxidable. d. Con rosca completa. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
610	19655	TORNILLO CANULADO PARA LATERJET 3.75mm ROSCA PARCIAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CANULADO PARA LATERJET.</b> a. De 3.75 mm de diámetro. b. De 28 a 44 mm de longitud. c. Con rosca parcial. d. De titanio y/o acero inoxidable. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
611	19656	TORNILLO CANULADO PARA LATERJET ROSCA PARCIAL DE 4mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CANULADO PARA LATERJET.</b> a. Con rosca parcial. b. De 4.0 mm de diámetro. c. De 28 a 44 mm de longitud. d. De titanio y/o acero inoxidable. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
612	19657	TORNILLO CANULADO PARA LATERJET ROSCA PARCIAL DE 3mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	NO			<b>TORNILLO CANULADO PARA LATERJET, ROSCA PARCIAL.</b> a. De 3.0 mm de diámetro. b. De 28 a 44 mm de longitud. c. De titanio y/o acero inoxidable. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
613	19658	TORNILLO CANULADO ROSCA COMPLETA 2.5 mm DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CANULADO ROSCA COMPLETA.</b> a. De 2.5 mm de diámetro. b. De 12 a 22 mm de longitud. c. De titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
614	19659	TORNILLO CANULADO ROSCA COMPLETA 2.7 mm DE TITANIO Y ACERO INOXIDABLE,ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CANULADO ROSCA COMPLETA.</b> a. De 2.7 mm de diámetro. b. De 12 a 22 mm de longitud. c. De titanio y/o acero inoxidable. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
615	19660	TORNILLO CANULADO ROSCA COMPLETA 3.0 mm DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CANULADO ROSCA COMPLETA.</b> a. De 3.0 mm de diámetro. b. De 12 a 22 mm de longitud. c. De titanio y/o acero inoxidable. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
616	19661	TORNILLO CANULADO ROSCA COMPLETA 3.5 mm DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CANULADO ROSCA COMPLETA.</b> a. De 3.5 mm de diámetro. b. De 12 a 22 mm de longitud. c. De titanio y/o acero inoxidable. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
617	19662	TORNILLO CORTICAL 1.2mm DE TITANIO Y O ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA HUESO CORTICAL.</b> a. Diámetro: 1.2 mm b. Largo: En el rango de 4 a 20 mm c. Material de construcción: Titanio o Acero inoxidable d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
618	19663	TORNILLO CANULADO ROSCA COMPLETA DE 2mm TITANIO O ACERO INOXIDABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CANULADO DE ROSCA COMPLETA.</b> a. De 2.0 mm de diámetro. b. De 12 a 30 mm de longitud. c. De titanio o acero inoxidable. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
619	19664	TORNILLO CANULADO ROSCA VARIABLE COMPLETA 3.0mm DE TITANIO Y O ACERO INOXIDABLE,ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	El insumo esta repetido en el código 19660 en el cual está mejor detallado		295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
620	19665	TORNILLO CORTICAL 1.5mm DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA HUESO CORTICAL</b> a. Diámetro: 1.5 mm b. Largo: En el rango de 4 a 20 mm c. Material de construcción: Titanio o Acero inoxidable d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
621	19666	TORNILLO CORTICAL 1.7 mm DE ACERO Y O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA HUESO CORTICAL</b> a. Diámetro: 1.7 mm b. Largo: En el rango de 4 a 20 mm c. Material de construcción: Titanio o Acero inoxidable d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
622	19667	TORNILLO CORTICAL 2.0 mm DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo esta duplicada con el código 8242		295	Insumo homologado
623	19668	TORNILLO CORTICAL 2.3mm DE ACERO Y O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA HUESO CORTICAL</b> a. Diámetro: 2.3 mm b. Largo: En el rango de 4 a 40 mm c. Material de construcción: Titanio o Acero inoxidable d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
624	19669	TORNILLO CORTICAL 2.4mm DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO. ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA HUESO CORTICAL</b> a. Diámetro: 2.4 mm b. Largo: En el rango de 4 a 40 mm c. Material de construcción: Titanio o Acero inoxidable d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
625	19670	TORNILLO CORTICAL 2.4mm DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo esta duplicada con el código 19669		295	Insumo homologado
626	19671	TORNILLO DE TITANIO DE MAXILAR INFERIOR 2.4mm LONGITUD VARIABLE. ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>TORNILLO DE TITANIO DE MAXILAR INFERIOR.</b> a. De 2.4 mm. b. Longitud variable. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual y múltiple.	Cirugía Maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
627	19672	TORNILLO CORTICAL 2.7mm DE ACERO INOXIDABLE Y O TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo esta duplicada con el código 8244		295	Insumo homologado
628	19673	TORNILLO DE CIERRE PARA CLAVO ENDOMEDULAR DE TITANIO DE 3.0mm. CON PARTE ATORNILLABLE EN EL HUESO DE 14 mm ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	NO			<b>TORNILLO DE CIERRE PARA CLAVO ENDOMEDULAR.</b> a. De titanio. b. De 3.0 mm de diámetro. c. Con parte atornillable en el hueso. d. De 14 mm. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
629	19674	TORNILLO PARA MAXILAR INFERIOR 2.7mm DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>TORNILLO PARA MAXILAR INFERIOR.</b> a. De 2.7 mm. b. De titanio. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Cirugía Maxilofacial	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
630	19675	SISTEMA DE CLAVO ELÁSTICO DE TITANIO DE 2.5mm DE DIÁMETRO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE CLAVO ELÁSTICO.</b> a. De titanio. b. De 2.5 mm de diámetro. c. Incluye el casquillo de cierre. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
631	19676	TORNILLO CORTICAL 3.5 DE TITANIO, ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código	<b>TORNILLO PARA HUESO CORTICAL</b> a. Diámetro: 3.5 mm b. Largo: En el rango de 4 a 36 mm c. Material de construcción: Titanio d. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicada on el código 8224	Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
632	19677	TORNILLO PARA PLACA EN 8 DE 12mm DE LONGITUD VARIABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA PLACA EN 8.</b> a. De 12 mm de diámetro. b. De longitud variable. c. De acero inoxidable y/o titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
633	19678	TORNILLO PARA PLACA EN 8 DE 16mm DE LONGITUD VARIABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO PARA PLACA EN 8.</b> a. De 16 mm de diámetro. b. De longitud variable. c. De acero inoxidable y/o titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
634	19679	TORNILLO DE EMERGENCIA PARA SISTEMA 2.4 DE TITANIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO DE EMERGENCIA PARA SISTEMA.</b> a. De 2.4 mm de diámetro. b. De 6 a 10 mm de longitud. c. De titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
635	19680	TORNILLO DE ESPONJOSA 4.0 ROSCA COMPLETA DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO DE ESPONJOSA ROSCA COMPLETA.</b> a. De titanio y/o acero inoxidable. b. De 4. 0 mm de diámetro. c. De 10 a 50mm de longitud. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
636	19681	TORNILLO DE ESPONJOSA 4.0 ROSCA PARCIAL DE 16 Y 32 DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO ESPONJOSA.</b> a. De 4.0 mm de diámetro. b. De 10 a 50 mm de longitud. c. Con rosca parcial. d. De 16 y 32 mm. e. De titanio y/o acero inoxidable. f. Adaptable según necesidad de cada paciente. g. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
637	19682	TORNILLO DE TITANIO CON SUTURA DE ULTRA ALTO PESO MOLECULAR DE 2.0mm	UNIDAD	NO			<b>TORNILLO DE TITANIO CON SUTURA DE ULTRA ALTO PESO MOLECULAR.</b> a. De 2.0 mm de diámetro. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
638	19683	SISTEMA PERCUTÁNEO PARA BIOPSIA DE POSICION OFF ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	SISTEMA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA PERCUTÁNEO PARA BIOPSIA DE POSICION OFF AUTOMÁTICA.</b> a. De plástico. b. Con cánula y estilete. c. Con agujas de 14 a 20 G. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Descartable. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
639	19684	SISTEMA PERCUTÁNEO DE VERTEBROPLASTIA TRANSPEDICULAR CON SET DE COLOCACIÓN ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>SISTEMA PERCUTÁNEO DE VERTEBROPLASTIA TRANSPEDICULAR.</b> a. Con set de colocación que incluye: - Cánula de acero inoxidable. - Con mango plástico grado quirúrgico. - Mandril de acero. b. Con longitud de 100 a 150 mm. c. De diámetro de 2.5 a 3 mm. d. Luer lock. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Estéril. g. Descartable. h. Empaque individual.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
640	19685	SISTEMA EXPANSIBLE DE TITANIO PARA CORPECTOMIA DORSALES CON SU RESPECTIVO SET DE COLOCACIÓN	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA EXPANSIBLE PARA CORPECTOMÍA DORSAL.</b> a. De titanio. b. Con su respectivo set de colocación. c. Juego de placa. d. Con 4 tornillos. e. Un tornillo expansible. f. Estéril. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
641	19686	SISTEMA PERCUTÁNEO DE CIFOPLASTIA TRANSPEDICULAR CON SU SET DE COLOCACIÓN ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>SISTEMA PERCUTÁNEO DE CIFOPLASTIA TRANSPEDICULAR.</b> a. Con su set de colocación que incluye: - Cánula de acero inoxidable. - Con mango plástico, grado quirúrgico. - Mandril de acero inoxidable. b. Con longitud de 100 a 150 mm . c. De diámetro de 2.5 a 3 mm. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
642	19687	SISTEMA PERCUTÁNEO DE VERTEBROPLASTIA TRANSPEDICULAR CON BOMBA DE PRESION MEDIA DE CEMENTO ALTAMENTE RADIO OPACO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>SISTEMA PERCUTÁNEO DE VERTEBROPLASTIA TRANSPEDICULAR.</b> a. Con bomba de presión arterial media. b. De cemento altamente radio opaco. c. Set de colocación que incluye: - Cánula de acero inoxidable. - Con mango plástico grado quirúrgico. - Mandril de acero. d. Con longitud de 100 a 150 mm. e. De diámetro de 2.5 a 3 mm. f. Adaptable según necesidad de cada paciente. g. Estéril. h. Descartable. i. Empaque individual.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
643	19688	SISTEMA DISECTOMÍA PERCUTÁNEA, DE 1.5mm	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>SISTEMA DISECTOMÍA PERCUTÁNEA DE 1.5 mm.</b> a. Set de colocación que incluye: - Dos cánulas de acero inoxidable. - Con mango plástico grado quirúrgico. - Mandril de acero inoxidable. b. Con longitud de 100 a 150 mm. c. Balón de 10 a 20 mm. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Estéril. f. Descartable. g. Empaque individual.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
644	19689	SISTEMA DE FIJACIÓN EXTRACORTICAL FEMORAL TIPO BOTÓN ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE FIJACIÓN EXTRACORTICAL FEMORAL TIPO BOTÓN.</b> a. De titanio. b. De 14 x4,5x 2.5 mm. c. Incluye 2 suturas de bucle ajustable. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
645	19690	SISTEMA DE REDUCCION Y FIJACIÓN POSTERIOR TORACOLUMBAR VIA POSTERIOR CON RESPECTIVOS TORNILLOS ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE REDUCCIÓN Y FIJACIÓN POSTERIOR TORACOLUMBAR.</b> a. De vía posterior. b. Compuesta por 2 barras de titanio. c. De 5.5 mm de diámetro. d. Sus respectivos tornillos poliaxiales. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
646	19691	SISTEMA DE FIJACIÓN CRÁNEOCERVICAL CON SUS RESPECTIVOS TORNILLOS PARA OCCIPUCIO Y MASAS LATERALES ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACEINTE.	PLACA	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>SISTEMA DE FIJACIÓN CRÁNEOCERVICAL.</b> a. De titanio. b. De 4.5 mm de diámetro. c. Compuesto de 2 barras. d. De 4.5 mm de diámetro. e. Con sus respectivos tornillos poliaxiales para occipucio y masas laterales. f. Adaptable según necesidad de cada paciente. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
647	19691	SISTEMA DE RADIO FRECUENCIA PERCUTÁNEO PARA TERMODISCOPLASTIA CON SISTEMA MINIMA INVACION ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>SISTEMA DE FIJACIÓN CRÁNEOCERVICAL.</b> a. De titanio. b. De 4.5 mm de diámetro. c. Compuesto de 2 barras. d. De 4.5 mm de diámetro. e. Con sus respectivos tornillos poliaxiales para occipucio y masas laterales. f. Adaptable según necesidad de cada paciente. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
648	19693	REEMPLAZO DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI PLACA CONDILOMANDIBULAR IZQUIERDA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PRÓTESIS DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI PLACA, CONDILOMANDIBULAR IZQUIERDA.</b> a. De titanio. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Estéril. d. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
649	19694	SISTEMA DE CAJA PLACA ANGULADA CON SU RESPECTIVO SET DE TORNILLOS ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE CAJA PLACA ANGULADA.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 3.5 a 4.5 mm de diámetro. c. De 6 a 10 agujeros. d. Con su respectivo set de tornillos angulados de 3.5 a 4.5 mm de diámetro. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
650	19695	SISTEMA DE CAJA PLACA CON SU RESPECTIVO SET DE TORNILLOS ANGULADOS ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase II	2° Nivel	La descripción del insumo está duplicado con el código 19694		295	Insumo homologado
651	19696	SISTEMA DE CAJA PLACA CON SU RESPECTIVO SET DE TORNILLOS DE ÁNGULO RECTO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE CAJA PLACA DE ÁNGULO RECTO.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. De 3.5 a 4.5 mm de diámetro. c. De 6 a 10 agujeros. d. Con su respectivo set de tornillos rectos de 3.5 a 4.5 mm de diámetro. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
652	19697	SISTEMA DE CUATRO IMPLANTES PARA FIJACIÓN MENISCAL	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE CUATRO IMPLANTES PARA FIJACIÓN MENISCAL.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. Cuatro implantes. c. Dos mediales y dos laterales. d. Diferentes tamaños. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
653	19698	SISTEMA DE DOS IMPLANTES PARA FIJACIÓN MENISCAL ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA DE DOS IMPLANTES PARA FIJACIÓN MENISCAL.</b> a. De poliuretano y poliéster. b. Un implante medial y un implante lateral. c. Diferentes tamaños. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
654	19699	SISTEMA DE FIJACIÓN ANTERIOR TORACOLUMBAR CON SUS RESPECTIVOS TORNILLOS ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>SISTEMA FIJACIÓN ANTERIOR TORACOLUMBAR.</b> a. Compuesta por 2 barras de titanio. b. De 5.5 mm de diámetro. c. Sus respectivos tornillos poliaxiales. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
655	19700	SISTEMA DE FIJACIÓN CRÁNEO CERVICAL POSTERIOR CON SU RESPECTIVO SET DE TORNILLOS DE COLOCACIÓN ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	UNIDAD	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>SISTEMA DE FIJACIÓN CRÁNEOCERVICAL POSTERIOR.</b> a. De titanio o neon. b. De 4.5 mm de diámetro. c. Compuesto de 2 barras de 4.5 mm de diámetro. d. Con sus respectivos tornillos poliaxiales. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
656	19701	PRÓTESIS PARA CABEZA DE RADIO ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PRÓTESIS	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PRÓTESIS PARA CABEZA DE RADIO.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. Diámetro de cabeza de 18 a 28 mm. c. Altura estándar. d. De 2 a 6 mm. e. Vástago recto o curvo de 6 a 10 mm de longitud. f. Adaptable según necesidad de cada paciente. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
657	19702	PRÓTESIS PARA ARTICULACIÓN TRAPECIO METACARPIANA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PRÓTESIS	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PRÓTESIS PARA ARTICULACIÓN TRAPECIO METACARPIANA.</b> a. De polietileno. b. Tipos de cuello recto y angulado. c. Altura de cuello de 6 a 10 mm. d. Vástagos de 7.5 a 10.5 mm de diámetro. e. Adaptable según necesidad de cada paciente. f. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
658	19703	PRÓTESIS Y/O ARTROPLASTIA CERVICAL CON SU RESPECTIVO SET DE COLOCACIÓN, SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PRÓTESIS	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PRÓTESIS Y/O ARTROPLASTIA CERVICAL.</b> a. De titanio. b. Con su respectivo set de colocación. c. Diferentes tamaños. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Neurología y Neurocirugía	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
659	19704	REEMPLAZO DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI FOSA MEDIANA DERECHA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PRÓTESIS	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PRÓTESIS DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI, FOSA MEDIANA DERECHA.</b> a. De titanio. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase III	4° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
660	19705	REEMPLAZO DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI FOSA GRANDE DERECHA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PRÓTESIS	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PRÓTESIS DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI, FOSA GRANDE DERECHA.</b> a. De titanio. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase III	4° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
661	19706	REEMPLAZO DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI FOSA MEDIANA IZQUIERDA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PRÓTESIS	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PRÓTESIS DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI, FOSA MEDIANA IZQUIERDA.</b> a. De titanio. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase III	4° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
662	19707	REEMPLAZO DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI FOSA GRANDE IZQUIERDA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PRÓTESIS	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PRÓTESIS DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI, FOSA GRANDE IZQUIERDA.</b> a. De titanio. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase III	4° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
663	19708	REEMPLAZO DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI FOSA PEQUEÑA DERECHA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PRÓTESIS	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PRÓTESIS DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI, FOSA PEQUEÑA DERECHA.</b> a. De titanio. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase III	4° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
664	19709	REEMPLAZO DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI FOSA PEQUEÑA IZQUIERDA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PRÓTESIS	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PRÓTESIS DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI, FOSA PEQUEÑA IZQUIERDA.</b> a. De titanio. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase III	4° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
665	19710	REEMPLAZO DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI PLACA CÓNDOLOMANDIBULAR DERECHA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE	PRÓTESIS	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PRÓTESIS DE ARTICULACIÓN TEMPOROMANDIBULAR TMI, PLACA CÓNDOLOMANDIBULAR DERECHA.</b> a. De titanio. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
666	19711	PRÓTESIS DE SILASTIC PARA ARTICULACIÓN METACARPOFALÁNGICA ADAPTABLE SEGÚN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PRÓTESIS	SI	Descripción incompleta	Modificación de la clasificación	<b>PRÓTESIS DE SILASTIC PARA ARTICULACIÓN METACARPOFALÁNGICA.</b> a. Tamaño pequeño, mediana y grande. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PPR
667	19712	PRÓTESIS CONDILAR DE TITANIO LADO IZQUIERDO ADAPTABLE SEGUN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PRÓTESIS	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PRÓTESIS CONDILAR DE MANDIBULA LADO IZQUIERDO.</b> a. De titanio. b. Tamaño pequeño, mediano y grande. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Insumo pendiente de homologar	Insumo pendiente de homologar
668	19713	PRÓTESIS PARA ARTICULACIÓN TRAPECIO METACARPIANA. ADAPTABLE SEGUN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PRÓTESIS	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código		Ortopedia	Clase III	3° Nivel	La descripción del insumo esta duplicada con el código 19702		Sin evidencia de homologación	Sin evidencia de homologación
669	19714	PRÓTESIS CONDILAR DE TITANIO LADO DERECHO ADAPTABLE SEGUN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PRÓTESIS	SI	Error de clasificación	Modificación de la clasificación	<b>PRÓTESIS CONDILAR DE MANDIBULA LADO DERECHO.</b> a. De titanio. b. Tamaño pequeño, mediano y grande. c. Adaptable según necesidad de cada paciente. d. Empaque individual.	Cirugía maxilofacial	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
670	19715	PLACA BLOQUEADA DE CABEZA DE RADIO. ADAPTABLE SEGUN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la descripción del código	<b>PLACA BLOQUEADA DE CABEZA DE RADIO.</b> a. De titanio y/ o acero inoxidable. b. De 2.5 a 4.5 mm de diámetro. c. De 3 a 6 agujeros. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
671	19716	PLACA TIPO LCP DIAFIASIA PARA FÉMUR. DERECHO Y/O IZQUIERDO DE ACERO INOXIDABLE O TITANIO ADAPTABLE A NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la clasificación	<b>PLACA TIPO LCP DIAFIASIA PARA FÉMUR.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. Derecha/ izquierda. c. De 4.5mm a 5mm de diámetro. d. De 59 a 391 mm de longitud. e. De 4 a 22 agujeros. f. Adaptable según necesidad de cada paciente. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
672	19717	PLACA TIPO LCP DIAFIASIA PARA TIBIA DERECHO Y/O IZQUIERDO DE TITANIO Y/O ACERO INOXIDABLE ADAPTABLE SEGUN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PLACA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la clasificación	<b>PLACA TIPO LCP DIAFIASIA PARA TIBIA.</b> a. De acero inoxidable y/o titanio. b. Derecha/ izquierda. c. De 4.5mm a 5mm de diámetro. d. De 59 a 391 mm de longitud. e. De 4 a 22 agujeros. f. Adaptable según necesidad de cada paciente. g. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
673	19718	POLIÉSTER/FIBRA DE VIDRIO EN ROLLO, PARA FÉRULAS, DIVERSAS MEDIDAS Y DIÁMETROS ADAPTABLE A LAS NECESIDADES DEL PACIENTE.	VENDA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la clasificación	<b>POLIÉSTER / FIBRA DE VIDRIO EN ROLLO, PARA FÉRULAS.</b> a. Diversas medidas y diámetros. b. Adaptable según necesidad de cada paciente. c. Caja por 10 rollos.	Ortopedia	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	295	Insumo homologado
674	19719	PRÓTESIS DE SILASTIC PARA ARTICULACIÓN INTERFALÁNGICA TIPO SWANSON. ADAPTABLE SEGUN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PRÓTESIS	SI	Descripción incompleta	Modificación de la clasificación	<b>PRÓTESIS DE SILASTIC PARA ARTICULACIÓN INTERFALÁNGICA, TIPO SWANSON.</b> a. Vástago proximal y distal. b. Tamaño pequeño, mediano y grande. c. Adaptable según necesidades de cada paciente. d. Empaque individual.	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
675	19723	PRÓTESIS ARTICULACIÓN RADIO CUBITAL DISTAL ADAPTABLE SEGUN NECESIDADES DEL PACIENTE.	PRÓTESIS	SI	Descripción incompleta	Modificación de la clasificación	<b>PRÓTESIS ARTICULACIÓN RADIO CUBITAL DISTAL.</b> a. De acero inoxidable y/ o titanio. b. Vástago pequeño, mediano y grande. c. Cabeza de 10 a 14 mm de diámetro. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual .	Ortopedia	Clase III	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
676	19724	SISTEMA EXPANSIVO ANTERIOR CERVICAL CON SET DE COLOCACIÓN Y ADAPTABLE A NECESIDADES DEL PACIENTE.	SISTEMA	SI	Descripción incompleta	Modificación de la clasificación	<b>SISTEMA EXPANSIBLE CERVICAL ANTERIOR.</b> a. De titanio. b. Con su respectivo set de colocación. c. Juego de placa. d. De 2 a 4 tornillos. e. Empaque individual.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado
677	19725	TORNILLO DE TITANIO SISTEMA 2.0 DE EMERGENCIA ADAPTABLE SEGUN NECESIDADES DEL PACIENTE.	TORNILLO	SI	Descripción incompleta	Modificación de la clasificación	<b>TORNILLO DE EMERGENCIA PARA SISTEMA.</b> a. De 2 mm de diámetro. b. De 6 mm de longitud. c. De titanio. d. Adaptable según necesidad de cada paciente. e. Empaque individual o múltiple.	Ortopedia	Clase II	2° Nivel		Material Médico Quirúrgico	295	Insumo homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
1	6028	BASTÓN ORTOPÉDICO DE MADERA, TRATADA, BARNIZADO. MANUBRIO ANATÓMICAMENTE DISEÑADO, CON FORRO ACOJINADO, DE UN PUNTO, ABSORBENTE DE GOLPE (CON TACO DE HULE VULCANIZADO, INTERCAMBIABLE). PARA PESO DE PACIENTE DE 250 LBS.	Unidad	NO	Registro duplicado en diferente clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>BASTÓN ORTOPÉDICO, MADERA, PARA PESO DE PACIENTE DE 250 LBS.</b> a. Bastón ortopédico de madera tratada y barnizada. b. Apto para ser utilizado por pacientes de hasta 250 libras de peso. c. Dimensiones: 7/8 de pulgada de diámetro x 36 pulgadas de longitud. d. Diámetro aproximado de la luz del regatón de 7/8" y de 1 7/8" en la superficie de contacto con el piso. e. Con manubrio ergonómico forrado con material acojinado, preferentemente de poliuretano. f. Con taco de hule vulcanizado antideslizante intercambiable. g. De un punto absorbente de golpe. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel	Número de código está duplicado en diferente lista con la misma descripción. Código 6028 de la lista de Ortopedia.	Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado
2	6057	BASTÓN ORTOPÉDICO DE METAL DE ALTA RESISTENCIA, CON PESO DE 01 LB Y DIÁMETRO DE 7/8 PULGADAS. TELESÓPICO (ALTURA GRADUABLE), DE UN PUNTO, ABSORBENTE DE GOLPE (CON TACO DE HULE VULCANIZADO, INTERCAMBIABLE). MANUBRIO ANATÓMICAMENTE DISEÑADO Y FORRO ACOJINADO (INTERCAMBIABLE).	Unidad	SI	Registro duplicado en diferente clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>BASTÓN ORTOPÉDICO, METAL, CON RESISTENCIA PARA PESO DE PACIENTE DE 300 LB.</b> a. Bastón ortopédico de metal de alta resistencia en un punto, con peso de una libra. b. Apto para ser utilizado en pacientes de hasta 300 lb de peso. c. Dimensiones: Diámetro del 7/8 de pulgada, de mecanismo telescópico (Altura ajustable con doble regulación). d. Diámetro aproximado de la luz del regatón de 7/8" y de 1 7/8" en la superficie de contacto con el piso; con capacidad de absorber golpes por taco de hule vulcanizado antideslizante intercambiable. e. Manubrio de diseño ergonómico forrado de material acojinado intercambiable, preferentemente de poliuretano. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel	Número de código está duplicado en diferente lista con la misma descripción. Código 6057 de la lista de Ortopedia.	Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado
3	6179	MULETAS EXTENSIBLES DE MADERA TRATADA, RESISTENTE AL AGUA, BARNIZADAS. TELESÓPICAS (AJUSTABLES) CON EXTENSIONES DE MATERIAL INOXIDABLE. CON TACOS DE HULE VULCANIZADO, PARA ABSORCIÓN DEL GOLPE (INTERCAMBIABLES). CON FORRO ACOJINADO EN LAS ÁREAS DE AXILA. CON RESISTENCIA PARA PESO DE 250 LBS.	Par	SI	Registro duplicado en diferente clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>MULETA EXTENSIBLES TELESÓPICAS O AJUSTABLES, MADERA TRATADA RESISTENTE AL AGUA, CON RESISTENCIA PARA PESO DE 250 LBS.</b> a. Diseñada para ser utilizada en paciente de hasta 250 libras de peso. b. Dimensiones: Altura (52 a 60 pulgadas). c. Material: Madera barnizada y tratada. d. Con extensiones de material inoxidable. e. Con taco de hule vulcanizado antideslizante para absorción de golpe en su extremo inferior intercambiables. f. Forradas en las áreas de las axilas con material acojinado, preferentemente de poliuretano, intercambiable. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel	Número de código está duplicado en diferente lista con la misma descripción. Código 6179 de la lista de Ortopedia.	Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado
4	6280	TACO DE HULE ANTIDESLIZANTE Y DE ALTA RESISTENCIA (DISEÑADO PARA USO EN MULETAS, BASTONES Y ANDADORES). COLOR NEGRO DE DIÁMETRO DE 7/8 DE PULGADA.	Unidad	SI	Registro duplicado en diferente clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>TACO DE HULE ANTIDESLIZANTE Y DE ALTA RESISTENCIA</b> a. Para ser utilizado en bastones, muletas y andadores. b. Dimensiones: Diámetro 7/8" (2.2 cm), en la superficie de contacto con el piso, no deprimible al 50%. c. De alta resistencia. d. Preferentemente en color negro. e. Con arandela o anillo interno de metal para mayor duración. f. Antideslizante. g. La base tipo ventosa para mejorar la adherencia al suelo. h. Empaque múltiple. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel	Número de código está duplicado en diferente lista con la misma descripción. Código 6280 de la lista de Consumibles.	Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	254	Insumo Homologado
5	6317	TACO DE HULE VULCANIZADO PARA ANDADOR.	Unidad	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	TACO DE HULE VULCANIZADO PARA ANDADOR	Rehabilitación	Clase I	1° Nivel	Número de código está duplicado con el código 6280 en la misma clasificación. Renglón con número correlativo 4 y 5 corresponden a un mismo producto. Se propone eliminar esta fila duplicada". Adicionalmente, este código está repetido con el mismo número 6280 y 6317, misma descripción en el listado de Consumibles.	Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	254	Insumo Homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
6	8602	MEDIA COSMÉTICA DE PERLON CON CINTA DE CIERRE DE GOMA PARA PRÓTESIS TRANSFEMORAL, PEQUEÑA.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA O FUNDA COSMÉTICA PARA PRÓTESIS DE TRANSFEMORAL, DE PERLON, TAMAÑO PEQUEÑA</b> a. Material: Perlon, color piel (tono caucásico). b. Con cinta de cierre de goma para prótesis transfemoral. c. Talla pequeña. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
7	8603	MEDIA COSMÉTICA DE PERLON CON CINTA DE CIERRE DE GOMA PARA PRÓTESIS TRANSFEMORAL, MEDIANA.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA O FUNDA COSMÉTICA PARA PRÓTESIS DE TRANSFEMORAL, DE PERLON, TAMAÑO MEDIANA</b> a. Material: Perlon, color piel (tono caucásico). b. Con cinta de cierre de goma para prótesis transfemoral. c. Talla mediana. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
8	8604	MEDIA COSMÉTICA DE PERLON CON CINTA DE CIERRE DE GOMA PARA PRÓTESIS TRANSFEMORAL, GRANDE.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA O FUNDA COSMÉTICA PARA PRÓTESIS DE TRANSFEMORAL, DE PERLON, TAMAÑO GRANDE</b> a. Material: Perlon, color piel (tono caucásico). b. Con cinta de cierre de goma para prótesis transfemoral. c. Talla grande. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
9	8605	MEDIA COSMÉTICA DE PERLON CON CINTA DE CIERRE DE GOMA PARA PRÓTESIS TRANSTIBIAL, PEQUEÑA.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA O FUNDA COSMÉTICA PARA PRÓTESIS DE TRANSTIBIAL, DE PERLON, TAMAÑO PEQUEÑA</b> a. Material: Perlon, color piel (tono caucásico). b. Con cinta de cierre de goma para prótesis transtibial. c. Talla pequeña. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
10	8606	MEDIA COSMÉTICA DE PERLON CON CINTA DE CIERRE DE GOMA PARA PRÓTESIS TRANSTIBIAL, MEDIANA.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA O FUNDA COSMÉTICA PARA PRÓTESIS DE TRANSTIBIAL, DE PERLON, TAMAÑO MEDIANA</b> a. Material: Perlon, color piel (tono caucásico). b. Con cinta de cierre de goma para prótesis transtibial. c. Talla mediana. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
11	8608	MEDIA COSMÉTICA DE PERLON CON CINTA DE CIERRE DE GOMA PARA PRÓTESIS TRANSTIBIAL, GRANDE.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA O FUNDA COSMÉTICA PARA PRÓTESIS DE TRANSTIBIAL, DE PERLON, TAMAÑO GRANDE</b> a. Material: Perlon, color piel (tono caucásico). b. Con cinta de cierre de goma para prótesis transtibial. c. Talla grande. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
12	8886	BASTÓN DE ALUMINIO DE ALTA RESISTENCIA, CON PESO DE 01 LB Y DIÁMETRO DE 7/8 " TELESCÓPICO (ALTURA GRADUABLE), DE CUATRO PUNTOS, ABSORBENTES DE GOLPE (CON TACOS DE HULE VULCANIZADO, CON FORRO ACUINADO EN LAS ÁREAS DE APOYO MANUAL, CON RESISTENCIA PARA PESO DE PACIENTE DE 300 LB.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BASTÓN ORTOPÉDICO DE ALTURA AJUSTABLE, DE CUATRO PUNTOS, ALUMINIO, CON RESISTENCIA PARA PESO DE PACIENTE DE 300 LB.</b> a. Bastón ortopédico de aluminio anonizado de alta resistencia. b. Apto para ser utilizado en pacientes de hasta 300 lb de peso. c. Dimensiones: 7/8 de pulgada de diámetro y peso ligero. d. Con mecanismo telescópico, para regular la altura. e. De cuatro puntos absorbentes de golpe con tacos de hule intercambiables, vulcanizados y antideslizantes. f. Con manubrio anatómico forrado con material acolinado. g. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
14	8888	MULETAS CON APOYO EN ANTEBRAZO ARTICULADO Y EMPUNADURA ANATÓMICA DE ALUMINIO DE ALTA RESISTENCIA (CON PESO DE 4 ½ LBS. EL PAR) TELESÓPICAS (ALTURA GRADUABLE); DEL PISO A MANUBRIO 28-37 PULGADAS Y DEL MANUBRIO A LA ABRAZADERA DE 9-13 PULGADAS. CON BRAZALETE DE METAL RESISTENTE. MANUBRIO CON FORRO	Par	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MULETAS CON APOYO EN ANTEBRAZO ARTICULADO Y EMPUNADURA ANATÓMICA, ALUMINIO, CON RESISTENCIA PARA PESO DE 250 LBS.</b> a. Para personas con discapacidad o personas mayores. b. De aluminio de alta resistencia y peso ligero de mecanismo de extensión telescópica (altura ajustable). c. Diseñado para pacientes de hasta 250 lb de peso. d. Dimensiones: Del piso a manubrio (28-37 pulgadas) y del manubrio a la abrazadera de (9-13 pulgadas). e. Con brazalete de metal resistente. f. Manubrio con forro acolchado. g. Con tacos de hule vulcanizado, antideslizante para absorción del golpe (intercambiables). h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado
15	8889	MULETAS AXILARES DE ALUMINIO DE ALTA RESISTENCIA. TELESÓPICAS (ALTURA GRADUABLE). DE UN PUNTO. ABSORBENTE DE GOLPE (CON TACOS DE HULE VULCANIZADO, INTERCAMBIABLE). CON FORRO ACOJINADO EN LAS ÁREAS DE AXILA. CON RESISTENCIA PARA PESO DE 250 LBS.	Par	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MULETAS CON APOYO AXILARES, ALUMINIO, CON RESISTENCIA PARA PESO DE 250 LBS.</b> a. Para personas con discapacidad o personas mayores. b. De aluminio de alta resistencia y peso ligero de mecanismo de extensión telescópica (altura ajustable). c. Diseñado para pacientes de hasta 250 lb de peso. d. Con mecanismo de altura ajustable, de 52 a 60 pulgadas. e. De un punto absorbente de golpe. f. Con taco de hule vulcanizado antideslizante e intercambiable. g. Con forro acolchado en las áreas de axila. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado
16	8890	ANDADOR RUEDAS DELANTERAS Y TACOS TRASEROS: ANDADOR DE ALUMINIO DE ALTA RESISTENCIA. PLEGABLE, TELESÓPICO (DE ALTURA REGULABLE), CON RODOS DELANTEROS QUE PUEDAN SER INTERCAMBIABLES, Y TACOS TRASEROS DE HULE VULCANIZADO INTERCAMBIABLES. CON FORRO EN LAS ÁREAS DE APOYO MANUAL ACOJINADAS.	ANDADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ANDADOR ORTOPÉDICO PLEGABLE, DOS RUEDAS DELANTERAS, CON RESISTENCIA PARA PESO DE PACIENTE DE 300 LB.</b> a. De aluminio de alta resistencia. b. Plegable y con mecanismo telescópico de altura ajustable. c. Configuración: Ruedas delanteras y tacos traseros de goma antideslizante. d. Puños ergonómicos de espuma suave para un agarre firme. e. Peso aproximado: 2.5 Kg (Aprox. 6 Libras) f. Con resistencia para peso de paciente de hasta 300 lb. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado
17	8891	ANDADOR DE ALUMINIO DE ALTA RESISTENCIA, TELESÓPICO (ALTURA GRADUABLE) (CON PESO NO MAYOR DE SEIS LBS.), PLEGADIZO, CON CUATRO PUNTOS, ABSORBENTES DE GOLPE (CON TACOS DE HULE VULCANIZADO, INTERCAMBIABLES). CON FORRO, ACOJINADO EN LAS ÁREAS DE APOYO MANUAL CON RESISTENCIA PARA PESO DE PACIENTE DE	ANDADOR	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ANDADOR DE ALUMINIO DE ALTA RESISTENCIA, TELESÓPICO (ALTURA GRADUABLE), CON RESISTENCIA PARA PESO DE PACIENTE DE 300 LB.</b> a. De aluminio de alta resistencia. b. Plegable y con mecanismo telescópico de altura ajustable. c. Configuración: Cuatro puntos de apoyo con tacos de goma antideslizante. d. Puños ergonómicos de espuma suave para un agarre firme. e. Peso aproximado: 2.5 Kg (Aprox. 6 Libras) f. Con resistencia para peso de paciente de hasta 300 lb. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
18	8892	SILLA PARA PARAPLÉJICO TIPO ESTÁNDAR, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER	Unidad	NO		Ninguna	<b>SILLA PARA PARAPLÉJICO, TIPO ESTÁNDAR</b> Para uso intrahospitalario, con al menos las siguientes características y medidas: a. Llantas traseras inflables resistente, de 22- 24 pulgadas de diámetro x 1 3/8, con presencia de aro de metal cromado auxiliar para manipular y hacer girar las ruedas. b. Llantas delanteras pequeñas, giratorias. c. Cojinetes mecánicos, d. Sistema de frenos bilateral de metal cromado, accionado a mano por palanca que interrumpe rodamiento por presión a la rueda trasera. e. Apoya brazos desmontables con forro acolchado. f. Pieceras telescópicas, abatibles y desmontables; con apoya pierna (con forro acolchado) de 8 a 10 pulgadas de alto x 7 a 9 pulgadas de ancho, que piecera y apoya pierna sean elevables de 45 a 90°. g. Con asiento y respaldo de material impermeable, altamente resistente, acolchado. h. Dimensiones asiento: Ancho (17 a 20 pulgadas) x Profundidad (17 a 20 pulgadas). i. Dimensiones de respaldo: Ancho (17 a 20 pulgadas) x Altura (17 a 20	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Sillas de ruedas	323	Insumo Homologado
19	8892	SILLA PARA PARAPLÉJICO TIPO ESTÁNDAR, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER	Unidad	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Consulta al Asociado	SILLA PARA PARAPLÉJICO TIPO ESTÁNDAR, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS				"Código y descripción duplicado en la misma clasificación.Los números correlativos 18 y 19 corresponden a un mismo producto. Se propone eliminar esta fila duplicada".	Material de Soporte Rehabilitación	Sillas de ruedas	324	Insumo Homologado
20	8893	SILLA DE RUEDAS PARA CUADRIPLÉJIA, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR LAS RUEDAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>SILLA DE RUEDAS PARA CUADRIPLÉJIA, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS</b> Uso intra hospitalario con al menos las siguientes características: a. Llantas traseras inflables con rayos de metal cromado, resistente, de 22 a 24 pulgadas, con presencia de aro de metal cromado auxiliar para manipular y hacer girar las ruedas. b. Llantas delanteras, pequeñas giratorias. c. Sistema de frenos bilateral, accionado a mano por palanca (con forro acolchado) que interrumpe rodamiento por presión a la rueda trasera. d. Apoya brazos desmontables con forro acolchado. e. Pieceras telescópicas, abatibles y desmontables; con apoya pierna (con forro acolchado) de 8 a 10 pulgadas de alto x 7 a 9 pulgadas de ancho, piecera y apoya pierna elevables de 45 a 90°. f. Apoyo para la cabeza abatible, y que junto con respaldo sean reclinables. g. Respaldo dinámico con rango de movimiento de 90 -180 grados. h. Respaldo, asiento y apoyo de cabeza en material impermeable, altamente resistente, acolchado. i. Asiento de 17 a 20 pulgadas de ancho x 17 a 20 pulgadas de	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Sillas de ruedas	325	Insumo Homologado
21	8893	SILLA DE RUEDAS PARA CUADRIPLÉJIA, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR LAS RUEDAS.	Unidad	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Consulta al Asociado	SILLA DE RUEDAS PARA CUADRIPLÉJIA, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS				Número de código y descripción están duplicado en la lista. Renglón 20 y 21 corresponden a un mismo producto.Se propone eliminar esta fila duplicada.	Material de Soporte Rehabilitación	Sillas de ruedas	323	Insumo Homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
22	8894	SILLA DE RUEDAS PARA HEMIPLEJÍA, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: COMANDO DERECHO. CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADO (INCLUYENDO: BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS INFLABLES (CON RAYOS DE METAL CROMADO RESISTENTE) LAS LLANTAS TRASERAS DE 24 X 13/8 PULGADAS CON PRESENCIA DE DOBLE ARO AUXILIAR DE METAL CROMADO.	Unidad	NO		Ninguna	SILLA DE RUEDAS PARA HEMIPLEJÍA, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS Uso intra hospitalario con al menos las siguientes características a. Silla con Comando Derecho. b. Llantas inflables las llantas traseras de 22 a 24 pulgadas con presencia de doble aro auxiliar de metal cromado, en la llanta del lado derecho para manipular y hacer girar ambas ruedas. c. Ruedas delanteras pequeñas giratorias. d. Sistema de frenos bilateral de metal cromado, accionado a mano por palanca que interrumpe rodamiento por presión a la rueda trasera. e. Apoya brazos desmontables 13 a 15 pulgadas de largo con forro acolchado. f. Pieceras telescópicas, abatibles y desmontables de 5 a 6 pulgadas de largo x 6 a 7 pulgadas de ancho; con apoya pierna (con forro acolchado) de 8 a 10 pulgadas de alto x 7 a 9 pulgadas de ancho, que piecera y apoya pierna sean elevables de 45 a 90°. g. Respaldo, asiento y apoyo de cabeza en material impermeable, altamente resistente. h. Asiento de 17 a 20 pulgadas de ancho x 17 a 20 pulgadas de	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Equipo Médico	Sillas de ruedas	323	Insumo Homologado
23	8894	SILLA DE RUEDAS PARA HEMIPLEJÍA, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: COMANDO DERECHO. CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADO (INCLUYENDO: BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS INFLABLES (CON RAYOS DE METAL CROMADO RESISTENTE) LAS LLANTAS TRASERAS DE 24 X 13/8 PULGADAS CON PRESENCIA DE DOBLE ARO AUXILIAR DE METAL CROMADO.	Unidad	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Consulta al Asociado	SILLA DE RUEDAS PARA HEMIPLEJÍA, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS				Número de código está duplicado en la lista con la misma descripción. Renglón 22 y 23 corresponden a un mismo producto. Se propone eliminar esta fila duplicada.	Material de Soporte Rehabilitación	Sillas de ruedas	323	Insumo Homologado
24	8895	SILLA PARA PACIENTE CON AMPUTACIÓN DE MIEMBROS INFERIORES BILATERAL. PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA	Unidad	NO		Ninguna	SILLA PARA PACIENTE CON AMPUTACIÓN BILATERAL DE MIEMBROS INFERIORES, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS Silla para uso intrahospitalario que tenga al menos las siguientes características: a. Llantas traseras inflables, resistente, de 24 x 1 3/8 pulgadas, con presencia de aro de metal cromado auxiliar para manipular y hacer girar las ruedas. b. Con eje posterior desplazado. c. Ruedas delanteras pequeñas de 8 pulgadas de diámetro, giratorias. d. Cojinetes mecánicos, sistema de frenos bilateral de metal cromado, accionado a mano por palanca que interrumpe rodamiento por presión a la rueda trasera (con forro acolchado). e. Apoya brazos desmontables 13 a 15 pulgadas de largo con forro acolchado. f. Con apoya pierna (con forro acolchado) de 8 a 10 pulgadas de alto x 7 a 9 pulgadas de ancho, que piecera y apoya pierna sean elevables de 45 a	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Sillas de ruedas	Insumo Pendiente de Homologar	Insumo Pendiente de Homologar
25	8895	SILLA PARA PACIENTE CON AMPUTACIÓN DE MIEMBROS INFERIORES BILATERAL. PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA	Unidad	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Consulta al Asociado	SILLA PARA PACIENTE CON AMPUTACIÓN DE MIEMBROS INFERIORES BILATERAL				Número de código está duplicado en la lista con la misma descripción. Renglón 24 y 25 corresponden a un mismo producto. Se propone eliminar esta fila duplicada.	Material de Soporte Rehabilitación	Sillas de ruedas	Insumo Pendiente de Homologar	Insumo Pendiente de Homologar
26	8932	RODILLERA EN NEOPRENO CON BARRAS LATERALES Y BLOQUEO EN EXTENSIÓN, PEQUEÑA	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	RODILLERA EN NEOPRENO CON BARRAS LATERALES Y BLOQUEO EN EXTENSIÓN, PEQUEÑA a. Para el adecuado centrage de la rotula y varillas flexibles laterales, las cuales proporcionan estabilidad a los ligamentos. b. Material Neopreno y Velcro. c. Talla Pequeña. d. Con barras o varillas laterales, flexibles y bloqueo en extensión. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
27	8933	RODILLERA EN NEOPRENO CON BARRAS LATERALES Y BLOQUEO EN EXTENSIÓN, MEDIANA	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>RODILLERA EN NEOPRENO CON BARRAS LATERALES Y BLOQUEO EN EXTENSIÓN, MEDIANA</b> a. Para el adecuado centraje de la rotula y varillas flexibles laterales, las cuales proporcionan estabilidad a los ligamentos. b. Material Neopreno y Velcrón. c. Talla Mediana. d. Con barras laterales y bloqueo en extensión. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
28	8934	RODILLERA EN NEOPRENO CON BARRAS LATERALES Y BLOQUEO EN EXTENSIÓN, GRANDE.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>RODILLERA EN NEOPRENO CON BARRAS LATERALES Y BLOQUEO EN EXTENSIÓN, GRANDE.</b> a. Para el adecuado centraje de la rotula y varillas flexibles laterales, las cuales proporcionan estabilidad a los ligamentos. b. Material Neopreno y Velcrón. c. Talla Grande. d. Con barras laterales y bloqueo en extensión. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
29	8935	RODILLERA EN NEOPRENO CON BARRAS LATERALES Y BLOQUEO EN EXTENSIÓN EXTRA, GRANDE.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>RODILLERA EN NEOPRENO CON BARRAS LATERALES Y BLOQUEO EN EXTENSIÓN EXTRA GRANDE</b> a. Para el adecuado centraje de la rotula y varillas flexibles laterales, las cuales proporcionan estabilidad a los ligamentos. b. Material Neopreno y Velcrón. c. Talla Extra Grande. d. Con barras laterales y bloqueo en extensión. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
30	8936	STRAP (CORREA) DE CUERO PARA SUSPENSIÓN DERECHA, MEDIANO, CON HEBILLA DE METAL CORRIENTE DE 5/8 Y/O 3/4 DE PULGADA	Unidad	NO		Ninguna	<b>STRAP (CORREA) DE CUERO PARA SUSPENSIÓN DERECHA, MEDIANA</b> a. Talla mediano, b. Con hebilla de metal corriente de 5/8 o 3/4 de pulgada. c. Empaque individual. d. Certificado de Calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
31	8937	STRAP (CORREA) DE CUERO PARA SUSPENSIÓN DERECHA, GRANDE, CON HEBILLA DE METAL CORRIENTE DE 5/8 Y/O 3/4 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>STRAP (CORREA) DE CUERO PARA SUSPENSIÓN DERECHA, GRANDE</b> a. Talla grande. b. Con hebilla de metal corriente de 5/8 o 3/4 de pulgada. c. Empaque individual. d. Certificado de Calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
32	8938	STRAP (CORREA) DE CUERO PARA SUSPENSIÓN IZQUIERDA, GRANDE, CON HEBILLA DE METAL CORRIENTE DE 5/8 Y/O 3/4 DE PULGADA	Unidad	NO		Ninguna	<b>STRAP (CORREA) DE CUERO PARA SUSPENSIÓN IZQUIERDA, GRANDE</b> a. Talla grande. b. Con hebilla de metal corriente de 5/8 o 3/4 de pulgada. c. Empaque individual. d. Certificado de Calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
33	8939	TORNILLO DE HIERRO CON TUERCA DE 1/8X3/4 DE PULGADAS.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO DE HIERRO, 1/8" x 3/4"</b> a. Material: Acero. b. Medida: Diámetro (1/8 pulgada) x Longitud (3/4 pulgada). c. Tipo : Con rosca convencional. d. Cabeza redonda. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificado de Calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
34	8941	ADHESIVO EN AEROSOL, BOTE 467 GRAMOS.	Bote	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>ADHESIVO EN AEROSOL, BOTE</b> a. Para superficies como: Láminas de metal, plásticos, papeles, hules, metales, cristal y cartones. b. Base: Elastómero sintético. c. Aplicador: Spray. d. Presentación: Bote. e. Contenido: De 200 a 500 gr. f. Empaque individual. g. Certificado de Calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Abrasivos	269	Insumo Homologado
35	8942	ESCOFINA DE METAL PARA MOLDEAR YESO, REDONDA.	Escofina	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ESCOFINA DE METAL PARA MOLDEAR YESO, REDONDA</b> a. Usada para perfilar . b. Material: Metal. c. Tipo: Redonda. d. Empaque individual. e. Certificado de Calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
36	8943	ESCOFINA DE METAL PARA MOLDEAR YESO, MEDIA CAÑA.	Escofina	NO		Ninguna	<b>ESCOFINA DE METAL PARA MOLDEAR YESO, MEDIA CAÑA</b> a. Usada para perfilar. b. Material: Metal. c. Tipo: Media Caña d. Empaque individual. e. Certificado de Calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
37	8944	ESCOFINA DE METAL PARA MOLDEAR YESO, PLANA.	Escofina	NO		Ninguna	<b>ESCOFINA DE METAL PARA MOLDEAR YESO, PLANA</b> a. Usada para perfilar. b. Material: Metal. c. Tipo: Plana d. Empaque individual. e. Certificado de Calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Pendiente de Homologar
38	8945	LJJA GRANO NO. 24, DE 14 PULGADAS DE ANCHO, YARDA.	Yarda	SI		Modificación de la descripción del código	<b>LJJA GRANO # 24</b> a. Para metal o madera. b. Dimensiones: Ancho (De 12 A 16 pulgadas). c. Presentación en rollo o yarda. d. Empaque individual o múltiple. e. Certificado de Calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Abrasivos	299	Insumo Homologado
39	8946	LJJA GRANO NO. 80, DE 14 PULGADAS DE ANCHO, YARDA	Yarda	SI		Modificación de la descripción del código	<b>LJJA GRANO # 80</b> a. Para metal o madera. b. Dimensiones: Ancho (De 12 A 16 pulgadas). c. Presentación en rollo o yarda. d. Empaque individual o múltiple. e. Certificado de Calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Abrasivos	299	Insumo Homologado
40	8948	KIT DE CODO CON ANTEBRAZO, COLOR CAUCÁSICO, 8 PULGADAS DE LARGO, ANTEBRAZO REFORZADO, ARTICULACIÓN CON TRABA MECÁNICA, SUPLEMENTO AUXILIAR CON FORMATO DE RESORTE Y UNIDAD DE MUÑECA DE ALUMINIO CON ROSCA DE ACERO, DIÁMETRO EXTERIOR DE 2 PULGADAS.	Kit	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE CODO CON ANTEBRAZO, 8" LONGITUD</b> a. Color caucásico. b. Dimensiones: Longitud (8 pulgadas). c. Antebrazo reforzado. d. Articulación con traba mecánica. e. Suplemento auxiliar con formato de resorte y unidad de muñeca de aluminio. f. Con rosca de acero. g. Diámetro exterior de 2 pulgadas. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase III	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
41	8949	KIT DE CODO CON ANTEBRAZO, COLOR CAUCÁSICO, 8 1/2 PULGADAS DE LARGO, ANTEBRAZO REFORZADO, ARTICULACIÓN CON TRABA MECÁNICA, SUPLEMENTO AUXILIAR CON FORMATO DE RESORTE Y UNIDAD DE MUÑECA DE ALUMINIO CON ROSCA DE ACERO, DIÁMETRO EXTERIOR DE DOS PULGADAS.	Kit	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE CODO CON ANTEBRAZO, 8 1/2" DE LONGITUD</b> a. Color caucásico. b. Dimensiones: Longitud (8.1/2 pulgadas). c. Antebrazo reforzado. d. Articulación con traba mecánica. e. Suplemento auxiliar con formato de resorte y unidad de muñeca de aluminio. f. Con rosca de acero. g. Diámetro exterior de 2 pulgadas. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
42	8950	KIT DE CODO CON ANTEBRAZO, COLOR CAUCÁSICO, 9 PULGADAS DE LARGO, ANTEBRAZO REFORZADO, ARTICULACIÓN CON TRABA MECÁNICA, SUPLEMENTO AUXILIAR CON FORMATO DE RESORTE Y UNIDAD DE MUÑECA DE ALUMINIO CON ROSCA DE ACERO, DIÁMETRO EXTERIOR DE DOS PULGADAS.	Kit	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE CODO CON ANTEBRAZO, 9" DE LONGITUD</b> a. Color caucásico. b. Dimensiones: Longitud (9 pulgadas). c. Antebrazo reforzado. d. Articulación con traba mecánica. e. Suplemento auxiliar con formato de resorte y unidad de muñeca de aluminio. f. Con rosca de acero. g. Diámetro exterior de 2 pulgadas. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado



Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
43	8952	KIT DE CODO CON ANTEBRAZO, COLOR CAUCÁSICO, 9 1/2 PULGADAS DE LARGO, ANTEBRAZO REFORZADO, ARTICULACIÓN CON TRABA MECÁNICA, SUPLEMENTO AUXILIAR CON FORMATO DE RESORTE Y UNIDAD DE MUÑECA DE ALUMINIO CON ROSCA DE ACERO, DIÁMETRO EXTERIOR DE DOS PULGADAS.	Kit	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE CODO CON ANTEBRAZO, 9 1/2" DE LONGITUD</b> a. Color caucásico. b. Dimensiones: Longitud (9 1/2 pulgadas). c. Antebrazo reforzado. d. Articulación con traba mecánica. e. Suplemento auxiliar con formato de resorte y unidad de muñeca de aluminio. f. Con rosca de acero. g. Diámetro exterior de 2 pulgadas. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
44	8953	FUNDA DE ESPONJA COSMÉTICA PREFORMADA PARA DESARTICULACIÓN DE CADERA CON ORIFICIO INTERNO CÓNICO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la unidad de despacho	<b>FUNDA DE ESPONJA COSMÉTICA PREFORMADA, PARA DESARTICULACIÓN DE CADERA</b> a. Para vestir naturalmente el miembro endoesquelético. b. Con orificio interno cónico. c. Forma: Preformada de cadera a tobillo. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
45	8954	MANO MECÁNICA IZQUIERDA DE 7.5 PULGADAS, APERTURA VOLUNTARIA Y PULGAR FUSIONADO.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MANO MECÁNICA IZQUIERDA, 7 1/2 " DE LONGITUD</b> a. Para paciente amputado de miembro superior. b. Material: Plástico, madera, acero, aluminio. c. Dimensiones: Longitud 7 1/2 pulgadas. d. Lado: Izquierdo. e. Con apertura voluntaria, pulgar fusionado y mecanismo de resorte interno. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
46	8955	MANO MECÁNICA DERECHA DE 8 PULGADAS, APERTURA VOLUNTARIA Y PULGAR FUSIONADO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MANO MECÁNICA DERECHA, 8 " DE LONGITUD</b> a. Para paciente amputado de miembro superior. b. Material: Plástico, madera, acero, aluminio. c. Dimensiones: Longitud 8 pulgadas. d. Lado: Derecho. e. Con apertura voluntaria, pulgar fusionado y mecanismo de resorte interno. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
47	8956	MANO MECÁNICA IZQUIERDA DE 8 PULGADAS, APERTURA VOLUNTARIA Y PULGAR FUSIONADO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MANO MECÁNICA IZQUIERDA, 8 " DE LONGITUD</b> a. Para paciente amputado de miembro superior. b. Material: Plástico, madera, acero, aluminio. c. Dimensiones: Longitud 8 pulgadas. d. Lado: Izquierdo. e. Con apertura voluntaria, pulgar fusionado y mecanismo de resorte interno. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
48	8957	MANO MECÁNICA DERECHA DE 6 PULGADAS, APERTURA VOLUNTARIA Y PULGAR FUSIONADO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MANO MECÁNICA DERECHA, 6" DE LONGITUD</b> a. Para paciente amputado de miembro superior. b. Material: Plástico, madera, acero, aluminio. c. Dimensiones: Longitud 6 pulgadas. d. Lado: Derecho. e. Con apertura voluntaria, pulgar fusionado y mecanismo de resorte interno. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
49	8958	MANO MECÁNICA IZQUIERDA DE 6 PULGADAS, APERTURA VOLUNTARIA Y PULGAR FUSIONADO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MANO MECÁNICA IZQUIERDA, 6" DE LONGITUD</b> a. Para paciente amputado de miembro superior. b. Material: Plástico, madera, acero, aluminio. c. Dimensiones: Longitud 6 pulgadas. d. Lado: Izquierdo. e. Con apertura voluntaria, pulgar fusionado y mecanismo de resorte interno. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
50	8959	MANO MECÁNICA DERECHA 6.5 PULGADAS, APERTURA VOLUNTARIA Y PULGAR FUSIONADO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MANO MECÁNICA DERECHA, 6 1/2" DE LONGITUD</b> a. Para paciente amputado de miembro superior. b. Material: Plástico, madera, acero, aluminio. c. Dimensiones: Longitud 6 1/2 pulgadas. d. Lado: Derecho. e. Con apertura voluntaria, pulgar fusionado y mecanismo de resorte interno. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
51	8960	MANO MECÁNICA IZQUIERDA DE 6.5 PULGADAS, APERTURA VOLUNTARIA Y PULGAR FUSIONADO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MANO MECÁNICA IZQUIERDA, 6 1/2" DE LONGITUD</b> a. Para paciente amputado de miembro superior. b. Material: Plástico, madera, acero, aluminio. c. Dimensiones: Longitud 6 1/2 pulgadas. d. Lado: Izquierdo. e. Con apertura voluntaria, pulgar fusionado y mecanismo de resorte interno. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
52	8961	MANO MECÁNICA DERECHA DE 7 PULGADAS, APERTURA VOLUNTARIA Y PULGAR FUSIONADO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MANO MECÁNICA DERECHA, 7" DE LONGITUD</b> a. Para paciente amputado de miembro superior. b. Material: Plástico, madera, acero, aluminio. c. Dimensiones: Longitud 7 pulgadas. d. Lado: Derecho. e. Con apertura voluntaria, pulgar fusionado y mecanismo de resorte interno. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
53	8963	MANO MECÁNICA DERECHA DE 8.5 PULGADAS, APERTURA VOLUNTARIA Y PULGAR FUSIONADO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MANO MECÁNICA DERECHA, 8 1/2" DE LONGITUD</b> a. Para paciente amputado de miembro superior. b. Material: Plástico, madera, acero, aluminio. c. Dimensiones: Longitud 8 1/2 pulgadas. d. Lado: Derecho. e. Con apertura voluntaria, pulgar fusionado y mecanismo de resorte interno. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
54	8964	MANO MECÁNICA IZQUIERDA DE 8.5 PULGADAS, APERTURA VOLUNTARIA Y PULGAR FUSIONADO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MANO MECÁNICA IZQUIERDA, 8 1/2" DE LONGITUD</b> a. Para paciente amputado de miembro superior. b. Material: Plástico, madera, acero, aluminio. c. Dimensiones: Longitud 8 1/2 pulgadas. d. Lado: Izquierdo. e. Con apertura voluntaria, pulgar fusionado y mecanismo de resorte interno. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
55	8965	MANO MECÁNICA DERECHA DE 9 PULGADAS, APERTURA VOLUNTARIA Y PULGAR FUSIONADO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MANO MECÁNICA DERECHA, 9" DE LONGITUD</b> a. Para paciente amputado de miembro superior. b. Material: Plástico, madera, acero, aluminio. c. Dimensiones: Longitud 9 pulgadas. d. Lado: Derecho. e. Con apertura voluntaria, pulgar fusionado y mecanismo de resorte interno. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
56	8966	MANO MECÁNICA IZQUIERDA DE 9 PULGADAS, APERTURA VOLUNTARIA Y PULGAR FUSIONADO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MANO MECÁNICA IZQUIERDA, 9" DE LONGITUD</b> a. Para paciente amputado de miembro superior. b. Material: Plástico, madera, acero, aluminio. c. Dimensiones: Longitud 9 pulgadas. d. Lado: Izquierdo. e. Con apertura voluntaria, pulgar fusionado y mecanismo de resorte interno. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
57	8969	PIE DINÁMICO DERECHO DE 25 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE DINÁMICO DERECHO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 25 cms</b> a. Material: Poliuretano y Titanio. b. Dimensiones: Longitud (25 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y soporte. e. Diseñado para peso corporal menor a 250 libras. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
58	8970	PIE DINÁMICO DERECHO DE 26 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE DINÁMICO DERECHO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 26 cms</b> a. Material: Poliuretano y Titanio. b. Dimensiones: Longitud (26 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y soporte. e. Diseñado para peso corporal menor a 250 libras. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
59	8971	PIE DINÁMICO DERECHO DE 27 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE DINÁMICO DERECHO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 27 cms</b> a. Material: Poliuretano y Titanio. b. Dimensiones: Longitud (27 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y soporte. e. Diseñado para peso corporal menor a 250 libras. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
60	8972	PIE DINÁMICO DERECHO DE 28 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE DINÁMICO DERECHO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 28 cms</b> a. Material: Poliuretano y Titanio. b. Dimensiones: Longitud (28 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y soporte. e. Diseñado para peso corporal menor a 250 libras. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
61	8973	PIE DINÁMICO IZQUIERDO DE 25 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE DINÁMICO IZQUIERDO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 25 cms</b> a. Material: Poliuretano y Titanio. b. Dimensiones: Longitud (25 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y soporte. e. Diseñado para peso corporal menor a 250 libras. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
62	8974	PIE DINÁMICO IZQUIERDO DE 26 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE DINÁMICO IZQUIERDO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 26 cms</b> a. Material: Poliuretano y Titanio. b. Dimensiones: Longitud (26 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y soporte. e. Diseñado para peso corporal menor a 250 libras. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REEMPLAZO PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
63	8975	PIE DINÁMICO IZQUIERDO DE 27 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE DINÁMICO IZQUIERDO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 27 cms</b> a. Material: Poliuretano y Titanio. b. Dimensiones: Longitud (27 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y soporte. e. Diseñado para peso corporal menor a 250 libras. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
64	8976	PIE DINÁMICO IZQUIERDO DE 28 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE DINÁMICO IZQUIERDO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 28 cms</b> a. Material: Poliuretano y Titanio. b. Dimensiones: Longitud (28 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y soporte. e. Diseñado para peso corporal menor a 250 libras (Peso máximo). f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
65	8977	PIE DINÁMICO DERECHO DE 23 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE DINÁMICO DERECHO, DE 23 cms</b> a. Material: Poliuretano y Titanio. b. Dimensiones: Longitud (23 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y soporte. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
66	8978	PIE DINÁMICO DERECHO DE 24 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE.	Unidad	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	PIE DINÁMICO DERECHO DE 24 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE.				CÓDIGO SE ELIMINA ( por duplicidad con código 18832). Fe de erratas.			295	Insumo Homologado
67	8979	PIE DINÁMICO IZQUIERDO DE 23 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE DINÁMICO IZQUIERDO, DE 23 cms</b> a. Material: Poliuretano y Titanio. b. Dimensiones: Longitud (23 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y soporte. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
69	8980	PIE DINÁMICO IZQUIERDO DE 24 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE.	Unidad	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	PIE DINÁMICO IZQUIERDO DE 24 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE.				CÓDIGO SE ELIMINA ( por duplicidad con código 18833). Fe de erratas			295	Insumo Homologado
69	8994	PIE MULTIAXIAL DERECHO DE 25 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE MULTIAXIAL DERECHO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 25 cms</b> a. Material: Fibra de carbono, plástico y titanio. b. Dimensiones: Longitud (25 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y cojín de nylon. e. Diseñado para soportar peso corporal máximo 250 libras. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
70	8995	PIE MULTIAXIAL DERECHO DE 26 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE MULTIAXIAL DERECHO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, 26 cms</b> a. Material: Fibra de carbono, plástico y titanio. b. Dimensiones: Longitud (26 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y cojín de nylon. e. Diseñado para soportar peso corporal máximo 250 libras. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
71	8996	PIE MULTIAXIAL DERECHO DE 27 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE MULTIAXIAL DERECHO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 27 cms</b> a. Material: Fibra de carbono, plástico y titanio. b. Dimensiones: Longitud (27 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y coqueín de nylon. e. Diseñado para soportar peso corporal máximo 250 libras. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
72	8997	PIE MULTIAXIAL DERECHO DE 28 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE MULTIAXIAL DERECHO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 28 cms</b> a. Material: Fibra de carbono, plástico y titanio. b. Dimensiones: Longitud (28 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y coqueín de nylon. e. Diseñado para soportar peso corporal máximo 250 libras. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
73	8998	PIE MULTIAXIAL IZQUIERDO DE 25 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE MULTIAXIAL IZQUIERDO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 25 cms</b> a. Material: Fibra de carbono, plástico y titanio. b. Dimensiones: Longitud (25 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y coqueín de nylon. e. Diseñado para soportar peso corporal máximo 250 libras. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
74	8999	PIE MULTIAXIAL IZQUIERDO DE 26 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE MULTIAXIAL IZQUIERDO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 26 cms</b> a. Material: Fibra de carbono, plástico y titanio. b. Dimensiones: Longitud (26 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y coqueín de nylon. e. Diseñado para soportar peso corporal máximo 250 libras. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
75	9382	PIE MULTIAXIAL IZQUIERDO DE 27 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE MULTIAXIAL IZQUIERDO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 27 cms</b> a. Material: Fibra de carbono, plástico y titanio. b. Dimensiones: Longitud (27 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y coqueín de nylon. e. Diseñado para soportar peso corporal máximo 250 libras. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
76	9474	PIE MULTIAXIAL IZQUIERDO DE 28 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE MULTIAXIAL IZQUIERDO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 28 cms</b> a. Material: Fibra de carbono, plástico y titanio. b. Dimensiones: Longitud (28 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y coqueín de nylon. e. Diseñado para soportar peso corporal máximo 250 libras. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
77	9482	PIE MULTIAXIAL DERECHO DE 23 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE MULTIAXIAL DERECHO, DE 23 cms</b> a. Material: Fibra de carbono, plástico y titanio. b. Dimensiones: Longitud (23 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y coqueín de nylon. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
78	9484	PIE MULTIAxIAL DERECHO DE 24 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE MULTIAxIAL DERECHO, DE 24 cms</b> a. Material: Fibra de carbono, plástico y titanio. b. Dimensiones: Longitud (24 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y calcetín de nylon. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
79	9485	PIE MULTIAxIAL IZQUIERDO DE 23 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE MULTIAxIAL IZQUIERDO, DE 23 cms</b> a. Material: Fibra de carbono, plástico y titanio. b. Dimensiones: Longitud (23 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y calcetín de nylon. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
80	9486	PIE MULTIAxIAL IZQUIERDO DE 24 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE MULTIAxIAL IZQUIERDO, DE 24 cms</b> a. Material: Fibra de carbono, plástico y titanio. b. Dimensiones: Longitud (24 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y calcetín de nylon. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
81	9506	PIE SACH DERECHO DE 26 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE SACH DERECHO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 26 cms</b> a. Pie indicado para pacientes que presentan amputación transfemoral o tibial, unilateral o bilateral, amputación a nivel de cadera y desarticulación de rodilla. b. Material: Poliuretano, plástico y madera. c. Dimensiones: 26 centímetros. d. Altura de tacón de 1 centímetro. e. Diseñado para peso corporal menor de 250 libras (Peso máximo). f. Con acojinamiento de densidad media y que incluya respectivo perno y arandela de presión. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
82	9533	PIE SACH DERECHO DE 23 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE SACH DERECHO, DE 23 cms</b> a. Pie indicado para pacientes que presentan amputación transfemoral o tibial, unilateral o bilateral, amputación a nivel de cadera y desarticulación de rodilla. b. Material: Poliuretano, plástico y madera. c. Dimensiones: 23 centímetros. d. Altura de tacón de 1 centímetro. e. Con acojinamiento de densidad media y que incluya respectivo perno y arandela de presión. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
83	9534	PIE SACH DERECHO DE 24 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE SACH DERECHO, DE 24 cms</b> a. Pie indicado para pacientes que presentan amputación transfemoral o tibial, unilateral o bilateral, amputación a nivel de cadera y desarticulación de rodilla. b. Material: Poliuretano, plástico y madera. c. Dimensiones: 24 centímetros. d. Altura de tacón de 1 centímetro. e. Con acojinamiento de densidad media y que incluya respectivo perno y arandela de presión. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
84	9535	PIE SACH IZQUIERDO DE 23 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE SACH IZQUIERDO, DE 23 cms</b> a. Pie indicado para pacientes que presentan amputación transfemoral o tibial, unilateral o bilateral, amputación a nivel de cadera y desarticulación de rodilla. b. Material: Poliuretano, plástico y madera. c. Dimensiones: 23 centímetros. d. Altura de tacón de 1 centímetro. e. Con acojinamiento de densidad media y que incluya respectivo perno y arandela de presión. f. Empaque individual g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
85	9536	PIE SACH IZQUIERDO DE 24 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>PIE SACH IZQUIERDO, DE 24 cms</b> a. Pie indicado para pacientes que presentan amputación transfemoral o tibial, unilateral o bilateral, amputación a nivel de cadera y desarticulación de rodilla. b. Dimensiones: 24 centímetros. c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con acojinamiento de densidad media y que incluya respectivo perno y arandela de presión. e. Empaque individual f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
86	9553	ESPONJA NO. 10 COLOR NEGRO, 18 FIERROS, PLANCHA.	Plancha	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPONJA # 10 COLOR NEGRO</b> a. Utilizado para suela de zapatos. b. Material: Esponja, 18 fierros c. Dimensiones: Ancho (36 a 38 pulgadas) x Longitud (36 a 38 pulgadas). d. Presentación: Plancha. e. Empaque individual o múltiple. f. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	254	Insumo Homologado
87	9554	ESPONJA DENSA DE 40 PULGADAS X 80 PULGADAS, CODIGO A. PLANCHA.	Plancha	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ESPONJA DENSA, 40" x 80" x 4"</b> a. Material: Poliuretano. b. Dimensiones: Largo (78 a 82 pulgadas) x Ancho (38 a 42 pulgadas) x Alto (3 a 5 pulgadas). c. Plancha. d. Empaque individual o múltiple. e. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	268	Insumo Homologado
88	9555	HILO PARA MAQUINA NO 5, COLOR NEGRO, CONO DE 200 GRAMOS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>HILO DE POLIESTER #5, NEGRO</b> a. Para máquina de coser industrial y para costura de corsé y calzado ortopédico. b. Material: Nylon. c. Color negro. d. Cono de 200 gramos. e. Para todo tipo de telas. f. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	231	Insumo Homologado
89	9556	HILO PARA MAQUINA NO 5, COLOR BLANCO, CONO DE 200 GRAMOS.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>HILO DE POLIESTER #5, BLANCO</b> a. Para máquina de coser industrial y para costura de corsé y calzado ortopédico. b. Material: Nylon. c. Color blanco. d. Cono de 200 gramos. e. Para todo tipo de telas. f. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	231	Insumo Homologado
90	9557	TAPAS DE HULE GRUESAS, COLOR NEGRO, NO. 8 -9, PAR.	Par	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TAPAS DE HULE GRUESA, No. 8-9</b> a. Color negro. b. No. 8 -9. c. Par d. Empaque múltiple. e. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	254	Insumo Homologado
91	9558	TAPAS DE HULE GRUESAS, COLOR NEGRO, NO.9 -10, PAR.	Par	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TAPAS DE HULE GRUESAS, No. 9-10</b> a. Color negro. b. No. 9 -10. c. Par d. Empaque múltiple. e. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	254	Insumo Homologado
92	9559	TAPAS DE HULE GRUESAS, COLOR NEGRO, NO.10 -11, PAR.	Par	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TAPAS DE HULE GRUESAS, No. 10-11</b> a. Color negro. b. No. 10-11. c. Par. d. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	254	Insumo Homologado
93	9560	TAPAS DE HULE GRUESAS, COLOR NEGRO, NO.11 -12, PAR.	Par	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TAPAS DE HULE GRUESAS, No. 11-12</b> a. Color negro. b. No. 11 -12. c. Par d. Empaque múltiple. e. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	254	Insumo Homologado
94	9561	TAPAS DE HULE GRUESAS, COLOR NEGRO, NO.12 -13, PAR.	Par	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TAPAS DE HULE GRUESAS, No. 12-13</b> a. Color negro. b. No. 12 -13. c. Par d. Empaque múltiple. e. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	254	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
95	9786	REMACHE DE HIERRO DE 1/8 X 1 PULGADA, LIBRA.	Libra	NO		Ninguna	<b>REMACHE DE HIERRO, 1/8" x 1"</b> a. Medida: 1/8 x 1 pulgada. b. Presentación: empaque de 1 Libra. c. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	283	Insumo Homologado
96	9814	PIE DINÁMICO IZQUIERDO PARA HOMBRE NO. 28 PARA PRÓTESIS CONVENCIONAL.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PIE DINÁMICO IZQUIERDO PARA HOMBRE, PARA PRÓTESIS CONVENCIONAL, DE 28 cms</b> a. Material: Poliuretano y Titanio. b. Dimensiones: Longitud (28 centímetros). c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con pirámide y soporte. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
97	9816	MANO MECÁNICA IZQUIERDA DE 7 PULGADAS, APERTURA VOLUNTARIA, PULGAR FUSIONADO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MANO MECÁNICA IZQUIERDA, 7" DE LONGITUD</b> a. Para paciente amputado de miembro superior. b. Material: Plástico, madera, acero, aluminio. c. Dimensiones: Longitud 7 pulgadas. d. Lado: Izquierdo. e. Con apertura voluntaria, pulgar fusionado y mecanismo de resorte interno. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
98	10677	INMOVILIZADOR BLANDO DE CUELLO, TIPO SHANDS, ESPUMA DENSIDAD 45 SUAVE, POROSA, DE ALGODÓN, TAMAÑO GRANDE, CON CIERRE VELCRO.	Unidad	SI		Modificación de la descripción del código	<b>INMOVILIZADOR DE CUELLO, TIPO SHANDS, TAMAÑO GRANDE</b> a. Indicado para contracturas, subluxación vertebral, crisis aguda cervico-artrosica y sustitución progresiva del collar rígido tipo Philadelphia. b. Confeccionado en espuma de Poliuretano Alta resiliencia. c. Blando. Densidad 45 suave. d. Poroso, de algodón. e. Con cierre de velcro. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel	Número de código y misma descripción también incluida en Listado de Ortopedia	Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
99	10801	ALMOHADILLA PLASTICA PARA TRICEPS Y BÍCEPS GRANDE CON PLANCHA DE ANCLAR, CONJUNTO DE GUÍA DE CUERO Y VARILLA, HEBILLA DE PICO DE 1 PULGADA, DOS HEBILLAS DE SUSPENSIÓN DE 1/2 PULGADA Y STRAP EN H Y EN Y DE CINTA DACRÓN DE 1/2 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ALMOHADILLA PLÁSTICA PARA TRICEPS Y BICEPS, GRANDE</b> a. Tamaño grande. b. Con plancha de anclar. c. Conjunto de guía de cuero y varilla. d. Una hebilla de pico de 1 pulgada. e. Dos hebillas de suspensión de 1/2". f. Correa en H y en Y de cinta de Dacron. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
100	10812	PAPEL TRANSFER CON DISEÑO INFANTIL MASCULINO DE 24 PULGADAS DE LARGO Y 36 PULGADAS DE ANCHO, PLIEGO.	Pliego	NO		Ninguna	<b>PAPEL TRANSFER CON DISEÑO INFANTIL MASCULINO, 24" x 36"</b> a. Dimensiones: Longitud (24 pulgadas) x Ancho (36 pulgadas). b. Pliego.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
101	10813	ESPONJA EVA, 3/16 DE PULGADA DE ESPESOR, 44 PULGADAS DE ANCHO Y 63 PULGADAS DE LARGO SEMIDURA, PLIEGO.	Pliego	NO		Ninguna	<b>ESPONJA EVA, SEMIDURA, 3/16" x 44" x 63"</b> a. Material: Polímero Termoplástico. b. Dimensiones: Espesor (3/16 de pulgada) x Ancho (44 pulgadas) x c. Longitud (63 pulgadas). d. Pliego. e. Certificado de Calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	268	Insumo Homologado
102	10814	CINTA DE 1 PULGADA. PARA CABESTRILLO, YARDA.	Yarda	NO		Ninguna	<b>CINTA PARA CABESTRILLO, DE 1 PULGADA DE ANCHO</b> a. Medida: de 1 pulgada de ancho. b. Para fabricar cabestrillos. c. Unidad de medida: yarda. d. Presentación: Rollo. e. Certificado de Calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica	Se propone definir el material de que debe estar fabricada la cinta	Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	232	Insumo Homologado



Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
103	10815	KIT MODULAR PARA AMPUTACIÓN TRANSRADIAL, ADAPTADOR A SOCKET, TUBO RADIAL DE 10 PULGADAS, UNIDAD DE MUÑECA DE 1/2 PULGADA CON ROSCA DE 1/2-20 PULGADA Y SOSTÉN AUXILIAR.	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA AMPUTACIÓN TRANSRADIAL</b> Contenido mínimo del kit: a. Adaptador a socket. b. Tubo radial de 10 pulgadas. c. Unidad de muñeca de 1/2 pulgada con rosca de 1/2-20 pulgada y sostén auxiliar. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
104	10816	CINTA DE 1 PULGADA. PARA CABESTRILLO, YARDA.	Yarda	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	CINTA DE 1 PULGADA. PARA CABESTRILLO, YARDA				Duplicado con el código 10814. Se propone su exclusión.	Material de Soporte Rehabilitación		232	Insumo Homologado
105	10817	COMPONENTE MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO, KIT. ARTICULACIÓN DE HOMBRO ENDOESQUELETICA CON FLEXIÓN Y ABDUCCIÓN, ADAPTADOR DE TUBO HUMERAL PROXIMAL, TUBO ENDOESQUELETICO HUMERAL CON SUS ACCESORIOS, CONECTOR HUMERAL A CODO, CODO CON CONTROL ALTERNO,	Kit	NO		Ninguna	<b>COMPONENTE MODULAR, DESARTICULACIÓN DE HOMBRO</b> Kit que al menos contenga: a. Articulación de hombro Endoesquelética con flexión y abducción. b. Adaptador de tubo humeral proximal. c. Tubo endo esquelético humeral con sus accesorios. d. Conector humeral a codo. e. Codo con control alterno. f. Adaptador radial de codo. g. Tubo endo esquelético radial con sus accesorios. h. Unidad de muñeca. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
106	10818	FUNDA COSMÉTICA PREFORMADA, TRANSRADIAL.	Unidad	NO		Ninguna	<b>FUNDA COSMÉTICA PREFORMADA, TRANSRADIAL</b> a. Transradial b. Individualizada al paciente. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
107	10819	KIT MODULAR PARA AMPUTACIÓN TRANSHUMERAL, ADAPTADOR A SOCKET, TUBO HUMERAL DE 10 PULGADAS, DOS SOPORTES DE TIRO DE FLEXIÓN, CONECTOR A CODO, CODO CON CONTROL MANUAL DERECHO, ADAPTADOR RADIAL A CODO, TUBO RADIAL DE 10 PULGADAS DE LARGO, UNIDAD DE MUÑECA CON ROSCA DE 1/2-20 PULGADA	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA AMPUTACIÓN TRANSHUMERAL CON CONTROL MANUAL DERECHO</b> Kit que al menos tenga: a. Adaptador a socket. b. Tubo humeral de 10 pulgadas. c. Dos soportes de tiro de flexión. d. Conector a codo. e. Codo con control manual derecho. f. Adaptador radial a codo. g. Tubo radial de 10 pulgadas de largo. h. Unidad de muñeca con rosca de 1/2-20 pulgada i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
108	10820	KIT MODULAR PARA AMPUTACIÓN TRANSHUMERAL, ADAPTADOR A SOCKET, TUBO HUMERAL DE 10 PULGADAS, DOS SOPORTES DE TIRO DE FLEXIÓN, CONECTOR A CODO, CODO CON CONTROL MANUAL IZQUIERDO, ADAPTADOR RADIAL A CODO, TUBO RADIAL DE 10 PULGADAS DE LARGO, UNIDAD DE MUÑECA CON ROSCA DE 1/2-20 PULGADA	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA AMPUTACIÓN TRANSHUMERAL CON CONTROL MANUAL IZQUIERDO</b> Kit que al menos tenga: a. Adaptador a socket. b. Tubo humeral de 10 pulgadas. c. Dos soportes de tiro de flexión. d. Conector a codo. e. Codo con control manual izquierdo. f. Adaptador radial a codo. g. Tubo radial de 10 pulgadas de largo. h. Unidad de muñeca con rosca de 1/2-20 pulgada. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
109	10821	KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO, ARTICULACIÓN ESFERICA DE HOMBRO CON FLEXIÓN Y ABDUCCIÓN, ADAPTADOR DE HOMBRO CON ROSCA INTERIOR PARA TUBO HUMERAL, TUBO HUMERAL DE 10 PULGADAS DE LARGO, ADAPTADOR HUMERAL A CODO, CODO CON CONTRO MANUAL DERECHO, ADAPTADOR RADIAL DE	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO CON CONTROL MANUAL DERECHO</b> Kit que al menos tenga a. Articulación esférica de hombro con flexión y abducción. b. Adaptador de hombro con rosca interior para tubo humeral. c. Tubo humeral de 10 pulgadas de largo. d. Adaptador humeral a codo. e. Codo con contro manual derecho. f. Adaptador radial de codo. g. Tubo radial de 10 pulgadas. h. Dos soportes de tiro de flexión. i. Unidad de muñeca de 1/2 con rosca de 1/2-20 pulgadas. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
110	10822	KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO, ARTICULACIÓN ESFERICA DE HOMBRO CON FLEXIÓN Y ABDUCCIÓN, ADAPTADOR DE HOMBRO CON ROSCA INTERIOR PARA TUBO HUMERAL, TUBO HUMERAL DE 10 PULGADAS DE LARGO, ADAPTADOR HUMERAL A CODO, CODO CON CONTRO MANUAL IZQUIERDO, ADAPTADOR RADIAL DE	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO CON CONTROL MANUAL IZQUIERDO</b> Kit que al menos tenga a. Articulación esférica de hombro con flexión y abducción. b. Adaptador de hombro con rosca interior para tubo humeral. c. Tubo humeral de 10 pulgadas de largo. d. Adaptador humeral a codo. e. Codo con contro manual izquierdo. f. Adaptador radial de codo. g. Tubo radial de 10 pulgadas. h. Dos soportes de tiro de flexión. i. Unidad de muñeca de 1/2 con rosca de 1/2-20 pulgadas. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
111	10823	FUNDA COSMÉTICA PREFORMADA, TRANSHUMERAL.	Unidad	NO		Ninguna	<b>FUNDA COSMÉTICA PREFORMADA, TRANSHUMERAL</b> a. Para prótesis modular-transferomral, de aplicación universal. b. Dimensiones individualizadas al paciente. c. Preformada estéticamente en las zonas del tobillo y de la rodilla. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
112	10824	FUNDA COSMÉTICA PREFORMADA, PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO.	Unidad	NO	Modificación de la descripción del código		<b>FUNDA COSMÉTICA PREFORMADA PARA HOMBRO</b> a. Para desarticulación de hombro. b. Dimensiones individualizadas al paciente. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
113	10826	PASADOR DE METAL DE 1 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PASADOR DE METAL, 1"</b> a. Material: Acero laminado. b. Con tornillos. c. Empaque múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
114	10827	TORNILLO DE ACERO PARA LAMINA NO. 8X5/8 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>TORNILLO DE ACERO PARA LÁMINA, 8" x 5/8"</b> a. Dimensiones: No. 8" x 5/8". b. Empaque: individual o múltiple. c. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión		Insumo Pendiente de Homologar
115	10828	RESINA ACRÍLICA, GALÓN.	Galón	NO		Ninguna	<b>RESINA ACRÍLICA</b> a. Esta indicada para reparar prótesis dentales y para elaborar aparatos de ortodoncia y ortopedia. b. Presentación: Galón. c. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Químicos y Lubricantes		Insumo Pendiente de Homologar
116	10829	BISAGRA DE METAL DE 2 X 1 PULGADAS, PAR	Par	NO		Ninguna	<b>BISAGRA DE METAL, 2" x 1"</b> a. Dimensiones: No. 8" x 5/8". b. Par. c. Empaque múltiple. d. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
117	10830	MEDIA TUBULAR DE ALGODÓN DE 8 PULGADAS DE ANCHO. YARDA	Yarda	NO	Modificación de la descripción del código		<b>MEDIA TUBULAR DE ALGODÓN, 8" DE ANCHO</b> a. Dimensiones: Ancho (8 pulgadas). b. Lavable y reutilizable c. Presentación: Yarda d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
118	10831	VENDA ENYESADA DE 8 PULGADAS DE ANCHO X 4 YARDAS DE LARGO	ROLLO	NO		Modificación de la descripción del código	<b>VENDA ENYESADA, 8" x 4 Yda</b> a. Gasa simple de algodón 100%, recubierta con capa de yeso grado médico. b. Dimensiones: Ancho (8 pulgadas) x Longitud (4 yardas). c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
119	10832	GANCHO DE SUSPENSIÓN DE 1/2 PULGADA, PARA CABLE 3/64 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>GANCHO DE SUSPENSIÓN, 1/2"</b> a. Dimensiones: 1/2 pulgada. b. Para cable 3/64 de pulgada. c. Empaque individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
120	10833	HEBILLA DE METAL DE 1/2 PULGADA CON CUATRO BARRAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>HEBILLA DE METAL, 1/2" DE ANCHO</b> a. Material: Metal. b. Dimensiones: Ancho 1/2 pulgada. c. Con cuatro barras. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
121	10834	GUANTE COSMÉTICO NO. 7, DERECHO	GUANTE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE PROTÉSICO (COSMÉTICO) No. 7, DERECHO</b> a. Talla: No. 7. b. Material: Silicona. c. Color: Variedad de tonos de acuerdo a tono de piel del paciente. d. Modelo: Hombre / Mujer de acuerdo a sexo del paciente. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
122	10835	GUANTE COSMÉTICO NO. 7.5, DERECHO	GUANTE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE PROTÉSICO (COSMÉTICO) No. 7.5, DERECHO</b> a. Talla: No. 7.5. b. Material: Silicona. c. Color: Variedad de tonos de acuerdo a tono de piel del paciente. d. Modelo: Hombre / Mujer de acuerdo a sexo del paciente. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
123	10836	GUANTE COSMÉTICO NO. 8, DERECHO (COLOR, GÉNERO DE ACUERDO AL PACIENTE).	GUANTE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE PROTÉSICO (COSMÉTICO) No. 8, DERECHO</b> a. Talla: No. 8. b. Material: Silicona. c. Color: Variedad de tonos de acuerdo a tono de piel del paciente. d. Modelo: Hombre / Mujer de acuerdo a sexo del paciente. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
124	10837	GUANTE COSMÉTICO NO. 8.5, DERECHO (COLOR, GÉNERO DE ACUERDO AL PACIENTE).	GUANTE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE PROTÉSICO (COSMÉTICO) No. 8.5, DERECHO</b> a. Talla: No. 8.5. b. Material: Silicona. c. Color: Variedad de tonos de acuerdo a tono de piel del paciente. d. Modelo: Hombre / Mujer de acuerdo a sexo del paciente. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
125	10838	GUANTE COSMÉTICO NO. 7, IZQUIERDO (COLOR, GÉNERO DE ACUERDO AL PACIENTE).	GUANTE	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE PROTÉSICO (COSMÉTICO) No. 7, IZQUIERDO</b> a. Talla: No. 7. b. Material: Silicona. c. Color: Variedad de tonos de acuerdo a tono de piel del paciente. d. Modelo: Hombre / Mujer de acuerdo a sexo del paciente. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
126	10839	GUANTE COSMÉTICO NO. 7.5, IZQUIERDO (COLOR, GÉNERO DE ACUERDO AL PACIENTE).	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE PROTÉSICO (COSMÉTICO) No. 7.5, IZQUIERDO</b> a. Talla: No. 7.5. b. Material: Silicona. c. Color: Variedad de tonos de acuerdo a tono de piel del paciente. d. Modelo: Hombre / Mujer de acuerdo a sexo del paciente. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
127	10840	GUANTE COSMÉTICO NO. 8, IZQUIERDO (COLOR, GÉNERO DE ACUERDO AL PACIENTE).	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE PROTÉSICO (COSMÉTICO) No. 8, IZQUIERDO</b> a. Talla: No. 8. b. Material: Silicona. c. Color: Variedad de tonos de acuerdo a tono de piel del paciente. d. Modelo: Hombre / Mujer de acuerdo a sexo del paciente. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Empaque individual. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
128	10841	GUANTE COSMÉTICO NO. 8.5, IZQUIERDO (COLOR, GÉNERO DE ACUERDO AL PACIENTE).	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE PROTÉSICO (COSMÉTICO) No. 8.5, IZQUIERDO</b> a. Talla: No. 8.5. b. Material: Silicona. c. Color: Variedad de tonos de acuerdo a tono de piel del paciente. d. Modelo: Hombre / Mujer de acuerdo a sexo del paciente. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
129	10842	CINTURÓN DE NEOPRENO PEQUEÑO PARA PRÓTESIS IZQUIERDA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>CINTURÓN DE NEOPRENO PARA PRÓTESIS IZQUIERDA, PEQUEÑO</b> a. Talla pequeño b. para prótesis izquierda. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
130	10843	CINTURÓN DE NEOPRENO MEDIANO PARA PRÓTESIS IZQUIERDA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>CINTURÓN DE NEOPRENO PARA PRÓTESIS IZQUIERDA, MEDIANO</b> a. Talla mediano. b. Para prótesis izquierda. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
131	10844	CINTURÓN DE NEOPRENO GRANDE PARA PRÓTESIS IZQUIERDA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>CINTURÓN DE NEOPRENO PARA PRÓTESIS IZQUIERDA, GRANDE</b> a. Talla grande b. para prótesis izquierda. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
132	10845	ARTICULACIÓN DE HOMBRO CON DOS EJES Y FRICCIÓN, BRAZO DE 8 5/8 PULGADAS DE LARGO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN DE HOMBRO CON DOS EJES Y FRICCIÓN, BRAZO DE 8 5/8 PULGADAS DE LARGO</b> a. Brazo de 8 5/8 pulgadas de largo. b. Empaque individual. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase III	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
133	10846	ARTICULACIÓN PARA CODO CON TRABA MECÁNICA EXTERIOR IZQUIERDA, CON 7 POSICIONES DE FIJACIÓN Y LONJAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN PARA CODO CON TRABA MECÁNICA EXTERIOR IZQUIERDA</b> a. Con 7 posiciones de fijación y lonjas. b. Empaque individual. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase III	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
134	10847	CINTA CORTAS PARA CALZADO, COLOR CAFÉ, PAR.	Par	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CINTAS CORTAS PARA CALZADO, COLOR CAFÉ</b> a. Para calzado. b. De polipropileno o nylon. c. Color café d. Par	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	232	Insumo Homologado
135	10848	CINTAS CORTAS PARA CALZADO, COLOR NEGRO, PAR.	Par	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CINTAS CORTAS PARA CALZADO, NEGRO</b> a. Para calzado. b. De polipropileno o nylon. c. Color negro d. Par	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	232	Insumo Homologado
136	10849	GANCHO DERECHO DE ALUMINIO ALEADO CON UNA CAPA DE NEOPRENO 99X.	Unidad	NO		Ninguna	<b>GANCHO DERECHO DE ALUMINIO, ALEADO</b> a. Aleado con una capa de Neopreno al 99%. b. Empaque individual c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
137	14950	ARTICULACIÓN PARA CODO CON TRABA MECÁNICA EXTERIOR IZQUIERDA Y SIETE POSICIONES DE FIJACIÓN.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN PARA CODO CON TRABA MECÁNICA EXTERIOR IZQUIERDA</b> a. Con 7 posiciones de fijación. b. Empaque individual. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase III	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
138	14951	ARTICULACIÓN PARA CODO CORREDIZA DE ACCIÓN AMPLIADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN PARA CODO, CORREDIZA, DE ACCIÓN AMPLIADA</b> a. Empaque individual. b. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase III	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
139	14953	UNIDAD DE MUÑECA DE CAMBIO RÁPIDO, COMPLETA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>UNIDAD DE MUÑECA DE CAMBIO RÁPIDO, COMPLETA</b> a. Empaque individual. b. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
140	14954	UNIDAD DE MUÑECA DE ACERO CON LONJAS DE ANCLAR, DIÁMETRO DE 2 PULGADAS	Unidad	NO		Ninguna	<b>UNIDAD DE MUÑECA DE ACERO CON LONJAS DE ANCLAR, DE 2"</b> a. Diámetro de 2 pulgadas. b. Empaque individual. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
141	14955	GANCHO IZQUIERDO DE ACERO PARA ADULTO, FORRADO CON UNA CAPA DE NEOPRENO NÚMERO 5	Unidad	SI	Error ortográfico	Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO IZQUIERDO, DE ACERO INOXIDABLE, CON CAPA DE NEOPRENO, NÚMERO 5</b> a. Para adulto. Número 5. b. Forrado con una capa de neopreno. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
142	14956	GANCHO DERECHO PARA TRABAJO PESADO, ACERO INOXIDABLE CON SUPERFICIE DE ASIMIENTO NÚMERO 7.	Unidad	NO		Ninguna	<b>GANCHO IZQUIERDO DE ACERO INOXIDABLE PARA TRABAJO PESADO, CON ASIMIENTO No. 7</b> a. Con superficie de asimiento o agarre número 7. b. Empaque individual. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
143	14957	GANCHO DERECHO MODELO 8 DE ACERO INOXIDABLE.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DERECHO, DE ACERO INOXIDABLE, MODELO 8</b> a. Empaque individual. b. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
144	14959	KIT DE MANO PASIVA CON GUANTE COSMÉTICO DERECHO NO.6, (COLOR Y SEXO DE ACUERDO AL PACIENTE A TRATAR)	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT DE MANO PASIVA CON GUANTE PROTÉSICO (COSMÉTICO), DERECHO, No. 6</b> a. Color: de acuerdo a paciente. b.Sexo: de acuerdo a paciente a tratar. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
145	14960	KIT DE MANO PASIVA CON GUANTE COSMÉTICO IZQUIERDO NO.6, (COLOR Y SEXO DE ACUERDO AL PACIENTE A TRATAR)	Kit	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE MANO PASIVA CON GUANTE PROTÉSICO (COSMÉTICO) IZQUIERDO, No. 6</b> a. Color: de acuerdo a paciente. b. Sexo: de acuerdo a paciente a tratar. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
146	14961	KIT DE MANO PASIVA CON GUANTE COSMÉTICO DERECHO NO.7, (COLOR Y SEXO DE ACUERDO AL PACIENTE A TRATAR)	Kit	NO			<b>KIT DE MANO PASIVA CON GUANTE PROTÉSICO (COSMÉTICO), DERECHO, No. 7</b> a. Color: de acuerdo a paciente. b.Sexo: de acuerdo a paciente a tratar. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
147	14962	KIT DE MANO PASIVA CON GUANTE COSMÉTICO IZQUIERDO NO.7, (COLOR Y SEXO DE ACUERDO AL PACIENTE A TRATAR)	Kit	NO			<b>KIT DE MANO PASIVA CON GUANTE PROTÉSICO (COSMÉTICO) IZQUIERDO, No. 7</b> a. Color: de acuerdo a paciente. b.Sexo: de acuerdo a paciente a tratar. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
148	14963	PIE SACH DERECHO DE 28 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI		Modificación de la descripción del código	<b>PIE SACH IZQUIERDO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS. DE 28 cms</b> a. Pie Indicado para pacientes que presentan amputación transfemor o tibial, unilateral o bilateral, amputación a nivel de cadera y desarticulación de rodilla. b. Dimensiones: 28 centímetros. c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Diseñado para peso corporal menor de 250 libras. e. Con acojinamiento de densidad media y que incluya respectivo perno y arandela de presión. f. Empaque individual g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
149	14973	FORMÓN DE 1/2 PULGADA.	Formón	NO		Ninguna	<b>FORMON, 1/2"</b> a. Fabricado en acero. b. Mango ergonómico antiderrapante. c. Hoja larga t biselada con tratamiento térmico. d. Empaque individual. e. Certificado de Calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
150	14974	PIEL TIPO NAPA, COLOR BEIGE. PIE.	Yarda	NO		Ninguna	<b>PIEL TIPO NAPA,</b> a. Cuero liso que se corte con cromo. b. Color Beige c. Presentación:Pie	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	251	Insumo Homologado
151	14976	ANDADOR RUEDAS DELANTERAS Y ASIENTO: ANDADOR DE ALUMINIO DE ALTA RESISTENCIA, PLEGABLE, TELESCÓPICO (DE ALTURA REGULABLE), CON RODOS DELANTEROS QUE PUEDAN SER INTERCAMBIABLES, Y TACOS TRASEROS DE HULE VULCANIZADO INTERCAMBIABLES, CON FORRO EN LAS ÁREAS DE APOYO MANUAL, ACOJINADAS	ANDADOR	SI		Modificación de la descripción del código	<b>ANDADOR RUEDAS DELANTERAS Y ASIENTO, DE ALUMINIO, DE ALTA RESISTENCIA, CON RESISTENCIA PARA PESO DE PACIENTE DE HASTA 300 LB</b> a. De aluminio pintado. b. Plegable y con mecanismo telescópico de altura ajustable. c. Configuración: Dos ruedas delanteras y dos puntos de apoyo traseros con tacos de goma antideslizante. d. Con asiento y respaldo. d. Puños ergonómicos de espuma suave para un agarre firme. e. Con resistencia para peso de paciente máximo 300 lb. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	1° Nivel		Equipo Médico	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
152	18004	LAMINA ALUMINIO SEMIDURO 3/64 PULGADAS DE ESPESOR, 2M DE ANCHO Y 2M. DE LARGO.	lamina	NO		Ninguna	<b>LAMINA DE ALUMINIO SEMIDURO, 3/64"</b> a. 3/64 pulgadas de espesor, 2 mt de ancho y 2 mt. de largo. b. Se aceptan un margen de 2 cm en las dimensiones del largo y ancho de la lámina c. Presentación: individual o múltiple. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal		Insumo Pendiente de Homologar
153	18009	LAMINA DE DURALUMINIO DE 5/64 PULGADAS DE ESPESOR, 2M DE ANCHO Y 2M. DE LARGO.	lamina	NO		Ninguna	<b>LÁMINA DE ALUMINIO SEMIDURO, 5/64"</b> a. 5/64 pulgadas de espesor, 2 mt de ancho y 2 mt. de largo. b. Se aceptan un margen de 2 cm en las dimensiones del largo y ancho de la lámina c. Presentación: individual o múltiple. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal		Insumo Pendiente de Homologar
154	18020	TIRA DE DURALUMINIO 1/8 X 5/8 DE PULGADA X 6 PIES.	Unidad	NO		Ninguna	<b>TIRA DE DURALUMINIO, 1/8" x 5/8"</b> a. Material: Duraluminio. b. Ancho: 1/8 x 5/8 pulgadas c. Largo : 6 pies d. Presentación: individual o múltiple. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
155	18022	TIRA DE DURALUMINIO 1/8 X 1 PULGADA X 6 PIES.	Unidad	NO		Ninguna	<b>TIRA DE DURALUMINIO, 1/8" x 1"</b> a. Material: Duraluminio. b. Ancho: 1/8 x 1 pulgadas c. Largo : 6 pies d. Presentación: individual o múltiple. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
156	18023	TIRA DE DURALUMINIO DE 1/8 X 1 1/2 PULGADA X 6 PIES.	Unidad	NO		Ninguna	<b>TIRA DE DURALUMINIO, 1/8 x 1 1/2"</b> a. Material: Duraluminio. b. Ancho: 1/8 x 1 1/2 pulgadas c. Largo : 6 pies d. Presentación: individual o múltiple. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
157	18025	TIRA DE DURALUMINIO DE 3/16 X 1 1/2 PULGADAS X 6 PIES	Unidad	NO		Ninguna	<b>TIRA DE DURALUMINIO, 3/16 x 1 1/2"</b> a. Material: Duraluminio. b. Ancho: 3/16 x 1/2 pulgadas c. Largo : 6 pies d. Presentación: individual o múltiple. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
158	18041	BALLENA DE ACERO DE 1/32 X 1/4 X 6 1/2 PULGADAS	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/32" x 1/4" x 6 1/2"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32 x 1/4 pulgadas d. Largo : 6 1/2 pulgadas e. Presentación: individual o múltiple. f. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
159	18042	BALLENAS DE ACERO DE 1/32 X 1/4 X 7 PULGADAS	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/32" x 1/4" x 7"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32 x 1/4 pulgadas d. Largo: 7 pulgadas e. Presentación: individual o múltiple. f. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
160	18043	BALLENA DE ACERO DE 1/32 X 1/4 X 7 1/2 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1 1/2" x 1/4" x 7 1/2"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32 x 1/4 pulgadas d. Largo: 7 1/2 pulgadas e. Presentación: individual o múltiple. f. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
161	18044	BALLENA DE ACERO DE 1/32 X 1/4 X 8 PULGADAS	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/32" x 1/4" x 8"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32 x 1/4 pulgadas. d. Largo: 8 pulgadas. e. Presentación: individual o múltiple. f. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
162	18060	BALLENA DE ACERO DE 1/16 X 1/2 X 10 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/16" x 1/2" x 10"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/16 x 1/2 pulgadas. d. Largo: 10 pulgadas. e. Presentación: individual o múltiple. f. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
163	18061	BALLENA DE ACERO DE 1/16 X 1/2 X 11 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/16" x 1/2" x 11"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/16 x 1/2 pulgadas. d. Largo: 11 pulgadas. e. Presentación: individual o múltiple. f. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
164	18062	BALLENA DE ACERO DE 1/16 X 1/2 X 12 PULGADAS	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/16" x 1/2" x 12"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/16 x 1/2 pulgadas. d. Largo: 12 pulgadas. e. Presentación: individual o múltiple. f. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
165	18063	ARTICULACIÓN DE CADERA PARA ÓRTESIS, ANILLO CANDADO, BARRA DE DURALUMINIO PROXIMAL DE 8.1/2 PULGADA DE LARGO, BARRA DISTAL DE DURALUMINIO DE 10 PULGADAS DE LARGO, ESPESOR DE LA BARRA 1/4 DE PULGADA, ANCHO DE BARRA 3/4 DE PULGADA.	Par	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>ARTICULACIÓN DE CADERA PARA ÓRTESIS</b> a. Anillo candado. b. Barra de duraluminio proximal de 8.1/2 pulgada de largo. c. Barra distal de duraluminio de al menos 10 pulgadas de largo. d. Espesor de la barra 1/4 de pulgada. e. Ancho de barra 3/4 de pulgada. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase III	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
166	18064	ARTICULACIÓN DE RODILLA PARA ÓRTESIS DE ADULTO, ANILLO CANDADO, BARRA DE DURALUMINIO PROXIMAL 15 PULGADAS DE LARGO, BARRA DE DURALUMINIO DISTAL DE 21 PULGADAS DE LARGO, ESPESOR DE LA BARRA 1/4 DE PULGADA Y ANCHO DE BARRA DE 3/4 DE PULGADA. PAR	Par	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ARTICULACIÓN DE RODILLA PARA ÓRTESIS, ADULTO</b> a. Anillo candado. b. barra de duraluminio proximal, mínimo 15 pulgadas de largo. c. Barra de duraluminio distal, mínimo 21 pulgadas de largo. d. Espesor de la barra 1/4 de pulgada y Ancho de barra de 3/4 de pulgada. e. Empaque individual de un par. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase III	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
167	18067	BARRA EN CRUZ DE ACERO ESTÁNDAR PARA PRÓTESIS DE MIEMBRO SUPERIOR	Unidad	NO		Ninguna	<b>BARRA EN CRUZ DE ACERO ESTÁNDAR PARA PRÓTESIS DE MIEMBRO SUPERIOR</b> a. Material: Acero. b. Empaque individual. c. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
168	18073	CINTA DE CASTILLA DE ALGODÓN DE 5/8 PULGADAS DE ANCHO NO. 15. YARDA.	Yarda	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CINTA DE CASTILLA DE ALGODÓN, NO. 15, 5/8" DE ANCHO</b> a. Fabricada de 100 % algodón, de preferencia orgánico. Suave al tacto. b. Color blanco o natural, sin colorantes añadidos. c. La cinta debe tener reforzadas las orillas para evitar deshilados. d. La cinta deberá ser resistente a las rasgaduras y soportar la tensión que se haga sobre la misma. e. Presentación: yarda.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica	Se propone evaluar la conveniencia de definir el color de la cinta de Castilla	Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	232	Insumo Homologado
169	18074	CINTA DACRÓN DE 1/2 PULGADA DE ANCHO, YARDA.	Yarda	NO		Ninguna	<b>CINTA DE DACRÓN, 1/2" DE ANCHO</b> a. Presentación: Yarda.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica	Se propone evaluar la conveniencia de definir el color del cordón de la cinta de dacrón	Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	232	Insumo Homologado
170	18077	CORREA PARA CORSE, CONO O BOLA DE 100 YARDAS.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CORREA PARA CORSE</b> a. Color natural o blanco b. Presentación: Cono o bola de 100 yardas. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica	Se propone evaluar la conveniencia de definir el color de la correa para corse	Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	232	Insumo Homologado
171	18078	BALLENA DE ACERO DE 1/16 X 1/2 X 9 PULGADAS	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/16" x 1/2" x 9"</b> a. Material: Acero. b. Dimensiones: 1/16" x 1/2" x 9". c. Empaque individual o múltiple. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
172	18085	FELPA BLANCA DE 1/4 DE PULGADA, YARDA	Yarda	NO		Ninguna	<b>FELPA BLANCA, 1/4"</b> a. Medidas: 1/4 de pulgada. b. Presentación: Yarda c. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	231	Insumo Homologado
173	18093	HEBILLA CORRIENTE DE METAL, DE ANCHO DE 5/8 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>HEBILLA CORRIENTE DE METAL, 5/8" DE ANCHO</b> a. Material: Metal. b. Dimensiones: Ancho 5/8 pulgada. c. Empaque individual o múltiple. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
174	18094	HEBILLA CORRIENTE DE METAL DE ANCHO DE 3/4 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>HEBILLA CORRIENTE DE METAL, 3/4" DE ANCHO</b> a. Material: Metal. b. Dimensiones: Ancho 3/4 pulgada. c. Empaque individual o múltiple. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
175	18095	HEBILLA CORRIENTE DE METAL, DE ANCHO DE 1/2 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>HEBILLA CORRIENTE DE METAL, 1/2" DE ANCHO</b> a. Material: Metal. b. Dimensiones: Ancho 1/2 pulgada. c. Empaque individual o múltiple. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
176	18097	HEBILLA CORRIENTE DE METAL DE ANCHO DE 1 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>HEBILLA CORRIENTE DE METAL, 1" DE ANCHO</b> a. Material: Metal. b. Dimensiones: Ancho 1 pulgada. c. Empaque individual o múltiple. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
177	18108	HEBILLAS DE METAL CON RODILLO, ANCHO DE 2 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>HEBILLA CORRIENTE DE METAL CON RODILLO, 2" DE ANCHO</b> a. Material: Metal. b. Con rodillo. c. Dimensiones: Ancho 2" d. Empaque individual o múltiple. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado



No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
178	18114	OJETE DE GANCHO METÁLICO NO 5 CON HEXÁGONO INTERIOR, MILLAR	Millar	NO	Requerimiento confuso	Ninguna	<b>OJETE DE GANCHO METÁLICO, No. 5</b> a. Material: Metal, latón, Tamaño: No 5 b. Con hexágono interior c. Empaque múltiple: millar	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
179	18129	REMACHE DE COBRE 3/4 DE PULGADA NO 14, CON ARANDELA, LIBRA.	Libra	NO		Ninguna	<b>REMACHE DE COBRE, No. 14, DE 3/4 "</b> a. Material: Cobre. b. Medida: 3/4 de pulgada No 14. c. Con arandela. d. Empaque: Bolsa de 1 libra.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
180	18134	REMACHE RÁPIDO, MEDIANO, MILLAR.	Millar	NO		Ninguna	<b>REMACHE RÁPIDO, MEDIANO</b> a. Fabricados en lámina de acero, constan de una hembra y un macho y son utilizados para fijar. b. Tamaño: mediano. c. Empaque múltiple: Bolsa o caja de millar.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	283	Insumo Homologado
181	18135	TELA BLANCA SATINADA PARA CORSÉ, 60 PULGADAS DE ANCHO, YARDA.	Yarda	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TELA SATINADA PARA CORSÉ, COLOR BLANCO</b> a. Usado para confección de banderas, forros, ropa. b. Tela 100 % poliéster con una superficie brillante y un reverso opaco . c. Medidas: 60 pulgadas de ancho. d. Color: blanca. e. Presentación: Yarda. f. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	231	Insumo Homologado
182	18136	TELA GRIS SATINADA PARA CORSÉ, 60 PULGADAS DE ANCHO, YARDA.	Yarda	NO		Modificación de la descripción del código	<b>TELA SATINADA PARA CORSÉ, COLOR GRIS</b> a. Usado para confección de banderas, forros, ropa. b. Tela 100 % poliéster con una superficie brillante y un reverso opaco . c. Medidas: 60 pulgadas de ancho. d. Color: Gris. e. Presentación: Yarda. f. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	231	Insumo Homologado
183	18138	RECEPTOR PARA TERMINAL ESFÉRICO DE 9/32 DE PULGADA, FRESADO PARA CABLE DE DIÁMETRO DE 1/16 DE PULGADA	Unidad	NO		Ninguna	<b>RECEPTOR PARA TERMINAL ESFÉRICO, 9/32"</b> a. Para Terminal esférico de 9/32 pulgada. b. Fresado para cable de diámetro de 1/16 pulgada. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
184	18142	RECEPTOR PARA TERMINAL ESFÉRICO DE 3/16 DE PULGADA, FRESADO PARA CABLE DE DIÁMETRO DE 1/16 DE PULGADA	Unidad	NO		Ninguna	<b>RECEPTOR PARA TERMINAL ESFÉRICO, 3/16"</b> a. Para Terminal esférico de 3/16 pulgada. b. Fresado para cable de diámetro de 1/16 pulgada. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
185	18143	ALMOHADILLA PARA AXILA, GRANDE	Unidad	NO		Ninguna	<b>ALMOHADILLA PARA AXILA, GRANDE</b> a. Empaque individual. b. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación		295	Insumo Homologado
186	18144	ARGOLLA METÁLICA EN "D" DE ½ PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARGOLLA METÁLICA EN "D", 1/2"</b> a. De acero inoxidable. b. Medida: de ½ pulgada. c. Tipo "D" o media luna. d. Empaque múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	283	Insumo Homologado
187	18147	ARGOLLA METÁLICA EN "D" DE 1 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARGOLLA METÁLICA EN "D", 1"</b> a. De acero inoxidable. b. Medida: de ½ pulgada. c. Tipo "D" o media luna. d. Empaque múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	283	Insumo Homologado
188	18150	ARTICULACIÓN DE ACCIÓN AMPLIADA DE ACERO Y LONJAS PARA PRÓTESIS DE MIEMBRO SUPERIOR:	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ARTICULACIÓN DE ACCIÓN AMPLIADA DE ACERO Y LONJAS PARA PRÓTESIS DE MIEMBRO SUPERIOR</b> a. De acero. b. De acción ampliada. c. Con lonjas para prótesis de miembro superior. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase III	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
189	18151	ARTICULACIÓN CON TRABA MECÁNICA EXTERIOR, PARA PRÓTESIS DE MIEMBRO SUPERIOR, DERECHA CON 7 POSICIONES DE FIJACIÓN Y LONJAS PARA PRÓTESIS DE MIEMBRO SUPERIOR	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ARTICULACIÓN CON TRABA MECÁNICA EXTERIOR, PARA PRÓTESIS DE MIEMBRO SUPERIOR, DERECHA</b> a. Para prótesis de miembro superior. b. Material: Acero y titanio. c. Con siete (7) posiciones de fijación y lonjas. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase III	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
190	18153	ARTICULACIÓN DE HOMBRO GIRATORIA UNIVERSAL PARA PRÓTESIS DE MIEMBRO SUPERIOR	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>ARTICULACIÓN DE HOMBRO, GIRATORIA, UNIVERSAL</b> a. Para prótesis de miembro superior. b. De Acero. c. Tipo de rosca: Universal. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase III	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
191	18155	ARTICULACIÓN EXTERNA DE RODILLA PARA PRÓTESIS TRANSTIBIAL DERECHA, ARTICULACIÓN CON RODAMIENTO, BARRA SUPERIOR E INFERIOR FORJADA EN ACERO ORTOPÉDICO CON PERFIL MEDIA CAÑA. PAR.	Par	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ARTICULACIÓN EXTERNA DE RODILLA PARA PRÓTESIS TRANSTIBIAL, DERECHA</b> a. Material: Acero inoxidable. b. Perfil de barras. c. Articulación con rodamiento. d. Barra superior e inferior forjada en acero ortopédico. e. Con perfil media caña. f. Empaque: presentación en par. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase III	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
192	18157	ARTICULACIÓN CON TRABA MECÁNICA EXTERIOR DERECHA Y SIETE POSICIONES DE FIJACIÓN.	Unidad	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	ARTICULACIÓN CON TRABA MECÁNICA EXTERIOR DERECHA Y SIETE POSICIONES DE FIJACIÓN.				Duplicado con el código 18151. Se propone verificar y analizar su exclusión.	Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
193	18158	ARTICULACIÓN EXTERNA DE CADERA EN TITANIO PARA PRÓTESIS TRANSFEMORAL, BARRA PROXIMAL DE 5.1/2 PULGADA, BARRA DISTAL DE 6 PULGADAS Y ESPESOR DE BARRA DE 1/8 DE PULGADA.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ARTICULACIÓN EXTERNA DE CADERA, DE TITANIO, PARA PRÓTESIS TRANSFEMORAL</b> a. Barra proximal de 5.1/2 pulgada. b. Barra distal de 6 pulgada. c. Espesor de barra de 1/8 de pulgada. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase III	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
194	18160	PLACA DE ANCLAR DE ACERO, ESTÁNDAR.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>PLACA DE ANCLAR, ESTÁNDAR</b> a. De acero inoxidable. b. Tamaño estándar. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase III	3° Nivel	Se propone la conveniencia de definir las medidas estándar.	Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
195	18163	BOMPERS DE HULE 3/4 PLG. PARA PIE	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>BOMPERS DE HULE, 3/4"</b> a. Para uso en pie. b. Material: Hule. c. Dimensiones: 3/4 Pulgada d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos	298	Insumo Homologado
196	18165	CABLE DE ACERO DE 3/64 DE PULGADA. PIE.	Pie	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CABLE DE ACERO , 3/64"</b> a. Material: Acero. b. Dimensiones: 3/64 pulgadas. c. Presentación: Pie. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
197	18167	CATALIZADOR ATC, LIBRA.	Libra	NO		Ninguna	<b>CATALIZADOR ATC</b> a. Empaque individual: Libra. b. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis		Insumo Pendiente de Homologar
198	18169	KIT DE CODO CON ANTEBRAZO, COLOR CAUCÁSICO, 7.1/2 PULGADAS DE LARGO, ANTEBRAZO REFORZADO, ARTICULACIÓN DE CODO CON TRABA MECÁNICA, SUPLEMENTO AUXILIAR CON FORMATO DE RESORTE, UNIDAD DE MUÑECA DE ALUMINIO CON ROSCA DE ACERO; DIÁMETRO EXTERIOR DE 2 PULGADAS.	kit	NO		Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE CODO CON ANTEBRAZO, 7 1/2" DE LONGITUD</b> a. Color caucásico. b. Numero 7 1/2 pulgadas de largo c. Antebrazo reforzado. d. Articulación de codo con traba mecánica. e. Suplemento auxiliar con formato de resorte. f. Unidad de muñeca de aluminio con rosca de acero. g. Diámetro exterior de 2 pulgadas. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
199	18171	KIT DE CODO CON ANTEBRAZO, COLOR CAUCÁSICO, 7 PULGADAS DE LARGO, ANTEBRAZO REFORZADO, ARTICULACIÓN DE CODO CON TRABA MECÁNICA, SUPLEMENTO AUXILIAR CON FORMATO DE RESORTE, UNIDAD DE MUÑECA DE ALUMINIO CON ROSCA DE ACERO, DIÁMETRO EXTERIOR DE 2 PULGADAS.	Kit	NO		Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE CODO CON ANTEBRAZO, 7" DE LONGITUD</b> a. color caucásico. b. Numero 7 pulgadas de largo. c. antebrazo reforzado. d. articulación de codo con traba mecánica. f. suplemento auxiliar con formato de resorte. g. unidad de muñeca de aluminio con rosca de acero. h. diámetro exterior de 2 pulgadas. i. Empaque individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
200	18172	KIT DE GUÍA DE CUERO Y BARRILLA EXTRAFUERTE.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE GUÍA Y BARRILLA EXTRAFUERTE</b> a. Empaque individual. b. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
201	18175	CORDÓN NYLON NO. 26 DE USO ORTOPROTÉSICO, YARDA.	Yarda	NO		Modificación de la descripción del código	<b>CORDÓN DE NYLON #26</b> a. De uso ortoprotésico. b. Presentación: Yarda. c. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel	Se propone evaluar la conveniencia de definir el color del cordón de nylon.	Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
202	18180	FORRO PARA CABLE DE 1/16 DE PULGADA, PIE.	Pie	NO		Modificación de la descripción del código	<b>FORRO PARA CABLE DE 1/16", PIE</b> a. Presentación: pie	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel	Se propone la conveniencia de describir el material de fabricación del forro.	Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
203	18182	GANCHO DERECHO DE ACERO PARA ADULTO, ACERO INOXIADABLE CON SUPERFICIE DE ASIMIENTO NÚMERO 5	Unidad	SI		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE ACERO INOXIDABLE, LADO DERECHO, No. 5, ADULTO</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Acero inoxidable. c. Tamaño: No. 5. d. Con superficie de asimiento. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
204	18183	GANCHO DERECHO DE ACERO PARA ADULTO, ACERO INOXIADABLE CON SUPERFICIE DE ASIMIENTO NÚMERO 8	Unidad	SI		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE ACERO INOXIDABLE LADO DERECHO, No. 8, ADULTO</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Acero inoxidable. c. Tamaño: No. 8. d. Con superficie de asimiento. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
205	18184	GANCHO IZQUIERDO DE ACERO PARA ADULTO, ACERO INOXIADABLE CON SUPERFICIE DE ASIMIENTO NÚMERO 5	Unidad	SI		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE ACERO INOXIDABLE LADO IZQUIERDO, No. 5, ADULTO</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Acero inoxidable. c. Tamaño: No. 5. d. Con superficie de asimiento. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
206	18186	GANCHO IZQUIERDO PARA TRABAJO PESADO, ACERO INOXIADABLE CON SUPERFICIE DE ASIMIENTO NÚMERO 7.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE ACERO INOXIDABLE LADO IZQUIERDO, No. 7, ADULTO</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Acero inoxidable. c. Tamaño: No. 7. d. Con superficie de asimiento. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
207	18187	GANCHO IZQUIERDO MODELO 8 DE ACERO INOXIDABLE.	Unidad	SI		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE ACERO INOXIDABLE LADO IZQUIERDO, No. 8, ADULTO</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Acero inoxidable. c. Tamaño: No. 8. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
208	18188	GANCHO DERECHO DE ALUMINIO ALEADO FORRADO DE UNA CAPA DE NEOPRENO, NÚMERO 5	Unidad	SI		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE ALUMINIO LADO DERECHO, No. 5, ADULTO</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Aluminio aleado forrado con capa de neopreno. c. Tamaño: No. 5. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
209	18189	GANCHO IZQUIERDO DE ALUMINIO ALEADO FORRADO DE UNA CAPA DE NEOPRENO, NÚMERO 5	Unidad	SI		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE ALUMINIO LADO IZQUIERDO, No. 5, ADULTO</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Aluminio aleado forrado con capa de neopreno. c. Tamaño: No. 5. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
210	18190	GANCHO # 5 IZQUIERDO DE ACERO INOXIDABLE	Unidad	NO		Ninguna	<b>GANCHO DE ACERO INOXIDABLE LADO IZQUIERDO, No. 5, ADULTO</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Acero inoxidable. c. Tamaño: No. 5. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
211	18191	GANCHO DERECHO DE ACERO PARA ADULTO, FORRADO CON UNA CAPA DE NEOPRENO NÚMERO 5	Unidad	SI		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE ACERO INOXIDABLE CON CAPA DE NEOPRENO LADO DERECHO, No. 5, ADULTO</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Acero inoxidable con capa de neopreno. c. Tamaño: No. 5. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
212	18192	GANCHO DERECHO PARA TRABAJO PESADO DE ACERO INOXIDABLE Y ABERTURA PARA MANEJO DE HERRAMIENTAS NÚMERO 7LO	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO E ACERO INOXIDABLE PARA TRABAJO PESADO CON ABERTURA PARA MANEJO DE HERRAMIENTAS, LADO DERECHO, No. 7LO</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Acero inoxidable. c. Para trabajo pesado con abertura para el manejo de herramientas. d. Tamaño: No. 7LO e. Con ranura para clavos o cables y extensiones para sujetar con dedos dentados. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
213	18193	GANCHO IZQUIERDO PARA TRABAJO PESADO DE ACERO INOXIDABLE Y ABERTURA PARA MANEJO DE HERRAMIENTAS NÚMERO 7LO	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO E ACERO INOXIDABLE PARA TRABAJO PESADO CON ABERTURA PARA MANEJO DE HERRAMIENTAS, LADO IZQUIERDO, No. 7LO</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Acero inoxidable. c. Para trabajo pesado con abertura para el manejo de herramientas. d. Tamaño: No. 7LO e. Con ranura para clavos o cables y extensiones para sujetar con dedos dentados. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
214	18194	GANCHO DERECHO DE ACERO INOXIDABLE FORRADO CON UNA CAPA DE NEOPRENO NÚMERO 88X.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE ACERO INOXIDABLE CON CAPA DE NEOPRENO LADO DERECHO, No. 88X</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Acero inoxidable con capa de neopreno. c. Tamaño: No. 88X. d. Gancho para mano. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
215	18195	GANCHO IZQUIERDO DE ACERO INOXIDABLE FORRADO CON UNA CAPA DE NEOPRENO NÚMERO 88X.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE ACERO INOXIDABLE CON CAPA DE NEOPRENO LADO IZQUIERDO, No. 88X</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Acero inoxidable con capa de neopreno. c. Tamaño: No. 88X. d. Gancho para mano. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
216	18197	GANCHO IZQUIERDO DE ALUMINIO ALEADO CON UNA CAPA DE NEOPRENO 99X.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE ALUMINIO LADO IZQUIERDO, No. 99X</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Aluminio aleado forrado con capa de neopreno. c. Tamaño: No. 99X. d. Gancho para mano. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
217	18199	GANCHO DERECHO DE ALUMINIO FORMA DE LIRA CON FORRO DE NEOPRENO NÚMERO 555	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE ALUMINIO CON FORMA DE LIRA, LADO DERECHO No. 555, ADULTO</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Aluminio con forro de neopreno. c. Tamaño: No. 555. d. Gancho para mano. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
218	18200	GANCHO IZQUIERDO DE ALUMINIO FORMA DE LIRA CON FORRO DE NEOPRENO NÚMERO 555	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE ALUMINIO CON FORMA DE LIRA, LADO IZQUIERDO No. 555, ADULTO</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Aluminio con forro de neopreno. c. Tamaño: No. 555. d. Gancho para mano. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
219	18202	GANCHO DERECHO DE ALUMINIO ALEADO FORRADO CON UNA CAPA DE NEOPRENO, NÚMERO 10	Unidad	SI		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE ALUMINIO LADO DERECHO, No. 10, ADULTO</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Aluminio aleado forrado con capa de neopreno. c. Tamaño: No. 10. d. Con superficie cerrada o de asinamiento. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
220	18203	GANCHO IZQUIERDO DE ALUMINIO ALEADO FORRADO CON UNA CAPA DE NEOPRENO, NÚMERO 10	Unidad	SI		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE ALUMINIO LADO IZQUIERDO, No. 10, ADULTO</b> a. Para prótesis de miembro superior de adulto. b. Material: Aluminio aleado forrado con capa de neopreno. c. Tamaño: No. 10. d. Con superficie cerrada o de asinamiento. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
221	18207	GANCHO DE SUSPENSIÓN DE METAL DE 1 PULGADA DE ANCHO PARA CABLE DE 1/16 DE PULGADA.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DE SUSPENSIÓN DE METAL PARA PRÓTESIS, 1" DE ANCHO</b> a. Material: Acero. b. Dimensiones: 1 pulgada. c. Para cable de 1/16 pulgada d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
222	18208	HEBILLA DE METAL DE 5/8 DE PULGADA PARA SUSPENSIÓN DE PIERNA.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>HEBILLA CORRIENTE DE METAL PARA SUSPENSIÓN DE PIERNA, 5/8" DE ANCHO</b> a. Material: Metal. b. Para suspensión de pierna. c. Dimensiones: Ancho 5/8 pulgada. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
223	18209	HULE ESPECIAL KEMBLO, GROSOR DE 1/8 PULGADAS POR 36 PULGADAS DE ANCHO Y 36 PULGADAS DE LARGO.	Yarda	NO		Ninguna	<b>HULE ESPECIAL TIPO KEMBLO, DE 1/8" x 36" x 36"</b> a. Dimensiones: Ancho (36 pulgadas) x Largo (36 pulgadas) b. Grosor de 1/8 pulgadas c. Empaque individual o múltiple. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	254	Insumo Homologado
224	18210	HULE PARA RESISTENCIA EN GANCHOS DE PRÓTESIS DE MIEMBRO SUPERIOR.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>HULE PARA RESISTENCIA EN GANCHOS DE PRÓTESIS DE MIEMBRO SUPERIOR.</b> a. Bandas de tensión para uso en prótesis de miembro superior. b. Material: Hule. c. Dimensiones: Ancho (3/4 pulgadas) x Diámetro (5/16 pulgadas) d. Tensión: 1.5 e. Espesor: 1/8 pulgadas. f. Empaque : individual o múltiple. g. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
225	18213	LACA PARA MADERA.	Galón	NO		Ninguna	<b>LACA PARA MADERA.</b> a. Formulada para madera, brinda un escudo protector para que la acción de los líquidos no la desgaste. b. Aporta a la madera una capa protectora de color ambar. c. Rápido secado y brillo eficaz. d. Interior/Exterior. e. Presentación: Galón	Rehabilitación	Clase II		Se propone definir las características de la laca según la necesidad del taller	Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	261	Insumo Homologado
226	18214	LACA SEPARADORA	galón	NO		Ninguna	<b>LACA SEPARADORA</b> a. Tipo: Mate o Brillante. c. Rápido secado y brillo eficaz. d. Interior/Exterior. e. Presentación: Galón	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos	261	Insumo Homologado
227	18219	MANO MECÁNICA DERECHA DE 7.5 PULGADAS, APERTURA VOLUNTARIA Y PULGAR FUSIONADO.	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MANO MECÁNICA DERECHA, 7 1/2 "</b> a. Para paciente amputado de miembro superior. b. Material: Plástico, madera, acero, aluminio. c. Dimensiones: Longitud 7 1/2 pulgadas. d. Lado: Derecho. e. Con apertura voluntaria, pulgar fusionado y mecanismo de resorte interno. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
228	18220	MEDIA TUBULAR DE ALGODÓN DE 2 PULGADAS DE ANCHO. YARDA.	Yarda	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE ALGODÓN, 2" DE ANCHO</b> a. Protección de varias partes del cuerpo en diversas áreas como traumatología, dermatología u ortopedia. b. Material: Algodón. c. Dimensiones: 2 pulgadas de ancho d. Estirable a lo ancho. e. Suaves y excelentes propiedades dermofílicas. f. Sin costura. g. Yarda. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
229	18221	MEDIA TUBULAR DE ALGODÓN DE 3 PULGADAS DE ANCHO. YARDA.	Yarda	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE ALGODÓN, 3" DE ANCHO</b> a. Protección de varias partes del cuerpo en diversas áreas como traumatología, dermatología u ortopedia. b. Material: Algodón. c. Dimensiones: 3 pulgadas de ancho d. Estirable a lo ancho. e. Suaves y excelentes propiedades dermofílicas. f. Sin costura. g. Yarda. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
230	18222	MEDIA TUBULAR DE ALGODÓN DE 4 PULGADAS DE ANCHO. YARDA.	Yarda	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE ALGODÓN, 4" DE ANCHO</b> a. Protección de varias partes del cuerpo en diversas áreas como traumatología, dermatología u ortopedia. b. Material: Algodón. c. Dimensiones: 4 pulgadas de ancho. d. Estirable a lo ancho. e. Suaves y excelentes propiedades dermofílicas. f. Sin costura. g. Yarda. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
231	18223	MEDIA TUBULAR DE ALGODÓN DE 5 PULGADAS DE ANCHO. YARDA.	Yarda	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE ALGODÓN, 5" DE ANCHO</b> a. Protección de varias partes del cuerpo en diversas áreas como traumatología, dermatología u ortopedia. b. Material: Algodón. c. Dimensiones: 5 pulgadas de ancho. d. Estirable a lo ancho. e. Suaves y excelentes propiedades dermofílicas. f. Sin costura. g. Yarda. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
232	18226	MEDIA TUBULAR DE NYLON DE 3 PULGADAS DE ANCHO. YARDA.	Yarda	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE NYLON, DE 3" DE ANCHO</b> a. Protección de varias partes del cuerpo en diversas áreas como traumatología, dermatología u ortopedia. b. Material: nylon. c. Dimensiones: 3 pulgadas de ancho. d. Estirable a lo ancho. e. Sin costura. f. Lavables, reutilizables. g. Yarda. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
233	18227	MEDIA TUBULAR DE NYLON DE 4 PULGADAS DE ANCHO. YARDA.	Yarda	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE NYLON, DE 4" DE ANCHO</b> a. Protección de varias partes del cuerpo en diversas áreas como traumatología, dermatología u ortopedia. b. Material: nylon. c. Dimensiones: 4 pulgadas de ancho. d. Estirable a lo ancho. e. Sin costura. f. Lavables, reutilizables. g. Yarda. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
234	18228	MEDIA TUBULAR DE NYLON DE 5 PULGADAS DE ANCHO. YARDA.	Yarda	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE NYLON, DE 5" DE ANCHO</b> a. Protección de varias partes del cuerpo en diversas áreas como traumatología, dermatología u ortopedia. b. Material: nylon. c. Dimensiones: 5 pulgadas de ancho. d. Estirable a lo ancho. e. Sin costura. f. Lavables, reutilizables. g. Yarda. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
235	18229	MEDIA TUBULAR DE NYLON DE 6 PULGADAS DE ANCHO. YARDA.	Yarda	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE NYLON, DE 6" DE ANCHO</b> a. Protección de varias partes del cuerpo en diversas áreas como traumatología, dermatología u ortopedia. b. Material: nylon. c. Dimensiones: 6 pulgadas de ancho. d. Estirable a lo ancho. e. Sin costura. f. Lavables, reutilizables. g. Yarda. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material Médico Quirúrgico	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
236	18235	MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑOÑ 10X9X5 PULGADAS.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE LANA, PARA MUÑOÑ, DE 10" x 9" x 5"</b> a. Medidas: 10 x 9 x 5 pulgadas (las medidas pueden variar en más o menos 0.5 pulgadas) b. Producto lavable y reutilizable c. Empaque individual preferentemente transparente. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
237	18238	MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑOÑ 12X8X5 PULGADAS.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE LANA, PARA MUÑOÑ, DE 12" x 8" x 5"</b> a. Medidas: 12 x 8 x 5 pulgadas (las medidas pueden variar en más o menos 0.5 pulgadas) b. Producto lavable y reutilizable c. Empaque individual preferentemente transparente. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
238	18239	MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑOÑ 12X9X6 PULGADAS.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE LANA, PARA MUÑOÑ, DE 12" x 9" x 6"</b> a. Medidas: 12 x 9 x 6 pulgadas (las medidas pueden variar en más o menos 0.5 pulgadas) b. Producto lavable y reutilizable c. Empaque individual preferentemente transparente. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
239	18241	MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑOÑ 14X9X6 PULGADAS.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE LANA, PARA MUÑOÑ, 14" x 9" x 6"</b> a. Medidas: 14 x 9 x 6 pulgadas (las medidas pueden variar en más o menos 0.5 pulgadas) b. Producto lavable y reutilizable c. Empaque individual preferentemente transparente. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
240	18243	GANCHO DERECHO DE ALUMINIO PARA NIÑO, DEDOS EN FORMA DE LIRA FORRADO DE NEOPRENO NÚMERO 10.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO DERECHO DE ALUMINIO, DEDOS EN FORMA DE LIRA, FORRADO DE NEOPRENO, PARA NIÑO, NÚMERO 10</b> a. Fabricado de aluminio anodizado. b. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
241	18244	GANCHO IZQUIERDO DE ALUMINIO PARA NIÑO, DEDOS EN FORMA DE LIRA FORRADO DE NEOPRENO NÚMERO 10.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>GANCHO IZQUIERDO DE ALUMINIO, DEDOS EN FORMA DE LIRA, FORRADO DE NEOPRENO, PARA NIÑO, NÚMERO 10.</b> a. Fabricado de aluminio anodizado. b. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
242	18245	GANCHO DERECHO DE ACERO PARA NIÑO, DEDOS EN FORMA DE LIRA FORRADO CON GOMA, NÚMERO 12	Unidad	NO		Ninguna	<b>GANCHO DERECHO, DE ACERO, DEDOS EN FORMA DE LIRA, FORRADO CON GOMA, PARA NIÑO, NÚMERO 12</b> a. Fabricado de acero inoxidable b. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
243	18246	GANCHO IZQUIERDO DE ACERO PARA NIÑO, DEDOS EN FORMA DE LIRA FORRADO CON GOMA, NÚMERO 12	Unidad	NO		Ninguna	<b>GANCHO IZQUIERDO, DE ACERO, DEDOS EN FORMA DE LIRA, FORRADO CON GOMA, PARA NIÑO, NÚMERO 12</b> a. Fabricado de acero inoxidable b. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado



Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
244	18247	MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑÓN 18X8X5 PULGADAS.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE LANA, PARA MUÑÓN, DE 18" x 8" x 5"</b> a. Medidas: 18 x 8 x 5 pulgadas (las medidas pueden variar en más o menos 0.5 pulgadas) b. Producto lavable y reutilizable c. Empaque Individual preferentemente transparente. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
245	18248	MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑÓN 16X9X5 PULGADAS.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE LANA, PARA MUÑÓN, DE 16" x 9" x 5"</b> a. Medidas: 16 x 9 x 5 pulgadas (las medidas pueden variar en más o menos 0.5 pulgadas) b. Producto lavable y reutilizable. c. Empaque Individual preferentemente transparente. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
246	18250	MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑÓN 20X6X3.5 PULGADAS.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE LANA, PARA MUÑÓN, DE 20" x 6" x 3.5"</b> a. Medidas: 20 x 6 x 3.5 pulgadas (las medidas pueden variar en más o menos 0.5 pulgadas) b. Producto lavable y reutilizable c. Empaque Individual preferentemente transparente. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
247	18252	MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑÓN 20X8X5 PULGADAS.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR, DE LANA, PARA MUÑÓN, DE 20" x 8" x 5"</b> a. Medidas: 20 x 8 x 3.5 pulgadas (las medidas pueden variar en más o menos 0.5 pulgadas) b. Producto lavable y reutilizable. c. Empaque Individual preferentemente transparente. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
248	18258	MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑÓN 24X7X4 PULGADAS.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR, DE LANA, PARA MUÑÓN, DE 24" x 7" x 4"</b> a. Medidas: 24 x 7 x 4 pulgadas (las medidas pueden variar en más o menos 0.5 pulgadas) b. Producto lavable y reutilizable. c. Empaque Individual preferentemente transparente. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
249	18261	MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑÓN 14X12X7 PULGADAS.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR, DE LANA, PARA MUÑÓN, DE 14" x 12" x 7"</b> a. Medidas: 14 x 12 x 7 pulgadas (las medidas pueden variar en más o menos 0.5 pulgadas) b. Producto lavable y reutilizable. c. Empaque Individual preferentemente transparente. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
250	18263	UNIDAD DE MUÑECA CON FLEXIÓN, DIÁMETRO EXTERIOR DE 2 PULGADAS Y ROSCA DE 1/2-20 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>UNIDAD DE MUÑECA CON FLEXIÓN, DIÁMETRO EXTERIOR DE 2 PULGADAS Y ROSCA DE 1/2-20 PULGADA.</b> a. Según especificaciones de la prescripción medica para cada paciente. b. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
252	18275	PIE SACH DERECHO DE 22 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO.	Unidad	SI	Requerimiento en desuso	Modificación de la descripción del código	<b>PIE SACH DERECHO, 22 cms</b> a. Pie indicado para pacientes que presentan amputación transfemoral o tibial, unilateral o bilateral, amputación a nivel de cadera y desarticulación de rodilla. b. Dimensiones: 22 centímetros. c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con acoplamiento de densidad media y que incluya respectivo perno y arandela de presión. e. Empaque individual f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
253	18276	PIE SACH IZQUIERDO DE 22 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO.	Unidad	SI	Requerimiento en desuso	Modificación de la descripción del código	<b>PIE SACH IZQUIERDO, 22 cms</b> a. Pie indicado para pacientes que presentan amputación transfemoral o tibial, unilateral o bilateral, amputación a nivel de cadera y desarticulación de rodilla. b. Dimensiones: 22 centímetros. c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Con acojinamiento de densidad media y que incluya respectivo perno y arandela de presión. e. Empaque individual f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
254	18277	PIE SACH DERECHO DE 24 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Requerimiento en desuso	Modificación de la descripción del código	<b>PIE SACH DERECHO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 24 cms</b> a. Pie indicado para pacientes que presentan amputación transfemoral o tibial, unilateral o bilateral, amputación a nivel de cadera y desarticulación de rodilla. b. Dimensiones: 24 centímetros. c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Diseñado para peso corporal menor de 250 libras. e. Con acojinamiento de densidad media y que incluya respectivo perno y arandela de presión. f. Empaque individual g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
255	18278	PIE SACH IZQUIERDO DE 24 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Requerimiento en desuso	Modificación de la descripción del código	<b>PIE SACH IZQUIERDO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 24 cms</b> a. Pie indicado para pacientes que presentan amputación transfemoral o tibial, unilateral o bilateral, amputación a nivel de cadera y desarticulación de rodilla. b. Dimensiones: 24 centímetros. c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Diseñado para peso corporal menor de 250 libras. e. Con acojinamiento de densidad media y que incluya respectivo perno y arandela de presión. f. Empaque individual g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
256	18279	PIE SACH DERECHO DE 25 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Requerimiento en desuso	Modificación de la descripción del código	<b>PIE SACH DERECHO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, 25 cms</b> a. Pie indicado para pacientes que presentan amputación transfemoral o tibial, unilateral o bilateral, amputación a nivel de cadera y desarticulación de rodilla. b. Dimensiones: 25 centímetros. c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Diseñado para peso corporal menor de 250 libras. e. Con acojinamiento de densidad media y que incluya respectivo perno y arandela de presión. f. Empaque individual g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
257	18280	PIE SACH IZQUIERDO DE 25 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Requerimiento en desuso	Modificación de la descripción del código	<b>PIE SACH IZQUIERDO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, 25 cms</b> a. Pie indicado para pacientes que presentan amputación transfemoral o tibial, unilateral o bilateral, amputación a nivel de cadera y desarticulación de rodilla. b. Dimensiones: 25 centímetros. c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Diseñado para peso corporal menor de 250 libras. e. Con acojinamiento de densidad media y que incluya respectivo perno y arandela de presión. f. Empaque individual g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
258	18282	PIE SACH IZQUIERDO DE 26 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Requerimiento en desuso	Modificación de la descripción del código	<b>PIE SACH IZQUIERDO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, 26 cms</b> a. Pie indicado para pacientes que presentan amputación transfemoral o tibial, unilateral o bilateral, amputación a nivel de cadera y desarticulación de rodilla. b. Dimensiones: 26 centímetros. c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Diseñado para peso corporal menor de 250 libras. e. Con acojinamiento de densidad media y que incluya respectivo perno y arandela de presión. f. Empaque individual g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
259	18283	PIE SACH DERECHO DE 27 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Requerimiento en desuso	Modificación de la descripción del código	<b>PIE SACH DERECHO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, 27 cms</b> a. Pie indicado para pacientes que presentan amputación transfemoral o tibial, unilateral o bilateral, amputación a nivel de cadera y desarticulación de rodilla. b. Dimensiones: 27 centímetros. c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Diseñado para peso corporal menor de 250 libras. e. Con acojinamiento de densidad media y que incluya respectivo perno y arandela de presión. f. Empaque individual g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
260	18284	PIE SACH IZQUIERDO DE 27 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Requerimiento en desuso	Modificación de la descripción del código	<b>PIE SACH IZQUIERDO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, 27 cms</b> a. Pie indicado para pacientes que presentan amputación transfemoral o tibial, unilateral o bilateral, amputación a nivel de cadera y desarticulación de rodilla. b. Dimensiones: 27 centímetros. c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Diseñado para peso corporal menor de 250 libras. e. Con acojinamiento de densidad media y que incluya respectivo perno y arandela de presión. f. Empaque individual g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
261	18287	POLIVINILO PVA. YARDA.	Yarda	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>ACETATO DE POLIVINILO (PVA)</b> a. Material ortopédico. b. Presentación: Yarda. c. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
264	18292	RETENEDOR PARA FORRO PARA CABLE DE 1/16 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>RETENEDOR PARA FORRO PARA CABLE DE 1/16 DE PULGADA.</b> a. Empaque individual. b. Certificado de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
265	18298	PERFORADOR DE GOLPE DEL 1AL 12	Unidad	NO		Ninguna	<b>PERFORADOR DE GOLPE</b> a. del 1 al 12 b. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos		Insumo Pendiente de Homologar
266	18301	STRAP DE CUERO PARA SUSPENSIÓN IZQUIERDO, MEDIANO CON HEBILLA DE METAL CORRIENTE DE 5/8 Y/O 3/4 DE PULGADA.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>STRAP (CORREA) DE CUERO PARA SUSPENSIÓN DERECHA</b> a. Talla: mediano. b. con hebillas de metal corriente de 5/8 o 3/4 de pulgada c. Empaque individual	Rehabilitación	Clase I	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
267	18304	TERMINAL DE BOLA DIÁMETRO DE 3/16 DE PULGADA PARA CABLE DE 1/16 PULGADA.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>TERMINAL DE BOLA DIÁMETRO DE 3/16 DE PULGADA PARA CABLE DE 1/16 PULGADA.</b> a. Uso: Anclaje de mano o gancho de protesis para miembro superior. b. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
268	18305	ARTICULACIÓN TRIPLE, TERMINAL ESFÉRICO DE 9/32 DE PULGADA, PARA CABLE 3/64 DE PULGADA.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>ARTICULACIÓN TRIPLE, TERMINAL ESFÉRICO DE 9/32 DE PULGADA, PARA CABLE 3/64 DE PULGADA</b> a. De Acero Inoxidable b. Con arandela c. para ser utilizada en protesis de miembro superior d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
269	18308	ARTICULACIÓN TRIPLE, TERMINAL ESFÉRICO DE 9/32 DE PULGADA PARA CABLE DE 1/16 DE PULGADA.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>ARTICULACIÓN TRIPLE, TERMINAL ESFÉRICO DE 9/32 DE PULGADA PARA CABLE DE 1/16 DE PULGADA</b> a. Usos: Protésis para miembro superior b. Certificado de calidad aplicables al Insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
270	18313	TORNILLO CILÍNDRICO PARA PIE ROSCA CONTINUA DE 4 PULGADAS, ARANDELA BASE Y DENTADA CON BASE CONCABA ROSCADA PARA ANPUTACIÓN INFRAMALEOLAR.	Unidad	SI	Error ortográfico	Modificación de la descripción del código	<b>TORNILLO CILÍNDRICO PARA PIE ROSCA CONTINUA, DE 4 PULGADAS</b> a. Arandela base y dentada. b. con base concava roscada para amputación inframaleolar. c. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
271	18315	TROZO DE 7X7X18 PLG	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>TROZO DE MADERA DE 7" x7" x 18"</b> a. Para ser utilizado en la fabricación de prótesis y ortesis. c. Unidad	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos	214	Insumo Homologado
272	18323	UNIDAD DE MUÑECA DE ALUMINIO DIÁMETRO 2 PULGADAS CON ARANDELA DE GOMA, ALUMINIO Y BRONCE.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>UNIDAD DE MUÑECA DE ALUMINIO, DIÁMETRO 2 PULGADAS</b> a. Material: aluminio b. Con arandela de goma, aluminio y bronce. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
273	18327	VÁLVULA DE SUCCIÓN DE ALUMINIO, 1-1/4 PULGADA DE DIÁMETRO, 7/8 DE PULGADA DE LARGO Y BOTÓN CENTRAL DE PRESIÓN.	Unidad	NO		Ninguna	<b>VÁLVULA DE SUCCIÓN DE ALUMINIO</b> a. Medidas: 1 1/4 pulgada de diámetro, 7/8 de pulgada de largo. b. Botón central de presión. c. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
276	18335	BANDA PÉLVICA DE DURALUMINIO DE 11.3/4 PULGADAS DE LARGO, ESPESOR DE LA BANDA 1/8 DE PULGADA Y ANCHO DE LA BANDA 1.5/8 DE PULGADA.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>BANDA PÉLVICA DE DURALUMINIO, DE 11.3/4 PULGADAS DE LARGO</b> a. Medidas: Longitud de 11 3/4 pulgadas. b. Espesor de la banda 1/8 de pulgada y ancho de la banda 1 5/8 de pulgada. c. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
277	18336	BROCA DE COBALTO DE 3/64 DE PULGADA.	Broca	NO		Ninguna	<b>BROCA DE COBALTO DE 3/64 DE PULGADA</b> a. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	298	Insumo Homologado
278	18337	BROCA DE COBALTO DE 5/64 DE PULGADA.	Broca	NO		Ninguna	<b>BROCA DE COBALTO DE 5/64 DE PULGADA</b> a. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	298	Insumo Homologado
279	18338	BROCA DE COBALTO DE 7/64 DE PULGADA.	Broca	NO		Ninguna	<b>BROCA DE COBALTO DE 7/64 DE PULGADA</b> a. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	298	Insumo Homologado
280	18339	BROCA DE COBALTO DE 9/64 DE PULGADA.	Broca	NO		Ninguna	<b>BROCA DE COBALTO DE 9/64 DE PULGADA</b> a. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	298	Insumo Homologado
281	18341	BROCA DE COBALTO DE 15/64 DE PULGADA.	Broca	NO		Ninguna	<b>BROCA DE COBALTO DE 15/64 DE PULGADA</b> a. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	298	Insumo Homologado
282	18342	BROCA DE COBALTO DE 17/64 DE PULGADA.	Broca	NO		Ninguna	<b>BROCA DE COBALTO DE 17/64 DE PULGADA</b> a. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	298	Insumo Homologado
283	18344	BROCA DE COBALTO DE 3/32 DE PULGADA.	Broca	NO		Ninguna	<b>BROCA DE COBALTO DE 3/32 DE PULGADA</b> a. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	298	Insumo Homologado
284	18345	BROCA DE COBALTO DE 5/32 DE PULGADA.	Broca	NO		Ninguna	<b>BROCA DE COBALTO DE 5/32 DE PULGADA</b> a. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	298	Insumo Homologado
285	18348	BROCA DE COBALTO DE 11/32 DE PULGADA.	Broca	NO		Ninguna	<b>BROCA DE COBALTO DE 11/32 DE PULGADA</b> a. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	298	Insumo Homologado
286	18350	BROCA DE COBALTO DE 1/16 DE PULGADA.	Broca	NO		Ninguna	<b>BROCA DE COBALTO DE 1/16 DE PULGADA</b> a. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	298	Insumo Homologado
287	18351	BROCA DE COBALTO DE 3/16 DE PULGADA.	Broca	NO		Ninguna	<b>BROCA DE COBALTO DE 3/16 DE PULGADA</b> a. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	298	Insumo Homologado
288	18354	BROCA DE COBALTO DE 1/8 DE PULGADA.	Broca	NO		Ninguna	<b>BROCA DE COBALTO DE 1/8 DE PULGADA</b> a. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	298	Insumo Homologado
289	18358	CINTA ELÉCTRICA DE PVC ROLLO DE 22 YARDAS.	Rollo	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CINTA ELÉCTRICA PARA AISLAR</b> a. Material: PVC b. Presentación: rollo de 22 yardas.	Rehabilitación	No aplica	No aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	299	Insumo Homologado
290	18359	DESTORNILLADOR DE CASTIGADERA DE 6 PULGADAS DE LARGO, MANGO DE PLÁSTICO RESISTENTE.	Destornillador	NO		Ninguna	<b>DESTORNILLADOR DE CASTIGADERA, DE 6" de LONGITUD</b> a. Medida: de 6 pulgadas de largo. b. Mango de plástico resistente c. Empaque individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
291	18360	DESTORNILLADOR DE CASTIGADERA DE 12 PULGADAS DE LARGO, MANGO DE PLÁSTICO RESISTENTE.	Destornillador	NO		Ninguna	<b>DESTORNILLADOR DE CASTIGADERA, DE 12" de LONGITUD</b> a. Medida: de 12 pulgadas de largo. b. Mango de plástico resistente c. Empaque individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
292	18379	LJA PARA MADERA, DIFERENTES NÚMEROS, PLIEGO.	Plegio	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>LJA PARA MADERA</b> a. Diferentes números b. Presentación individual o múltiple	Rehabilitación	No aplica	No aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Abrasivos	299	Insumo Homologado
293	18380	LJA PARA METAL, NÚMEROS 220 PLIEGO.	Plegio	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>LJA PARA METAL, # 220</b> a. Presentación en plegio individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Abrasivos	299	Insumo Homologado
293	18380	LJA PARA METAL, NÚMERO 280, PLIEGO.	Plegio	NO		Inclusión de código	<b>LJA PARA METAL, # 280</b> a. Presentación en plegio individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Abrasivos	299	Insumo Homologado
294	18396	LIMA PLANA ORDINARIA DE 8 PULGADAS DE LARGO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>LIMA PLANA ORDINARIA, DE 8" DE LARGO</b> a. Medida: de 8 pulgadas de largo. b. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción		Insumo Pendiente de Homologar
295	18397	LIMA PLANA ORDINARIA DE 10 PULGADAS DE LARGO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>LIMA PLANA ORDINARIA, DE 10" DE LARGO</b> a. Medida: de 10 pulgadas de largo. b. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
296	18402	LLAVE HEXAGONAL DE 5/32 DE PULGADA.	Llave	NO		Ninguna	<b>LLAVE HEXAGONAL DE 5/32 DE PULGADA.</b> a. Medida: de 5/32 de pulgada. b. Empaque individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
297	18405	LLAVE HEXAGONAL DE 5/16 DE PULGADA.	Llave	NO		Ninguna	<b>LLAVE HEXAGONAL DE 5/16 DE PULGADA</b> a. Medida: de 5/16 de pulgada. b. Empaque individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
298	18421	SIERRAS ACERO PLATA.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SIERRAS</b> a. Fabricadas en acero plata d. Empaque individual. c. Compatibles con equipo existente en la unidad.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
299	18422	SIERRA DE BANDA 3/8 DE PULGADA, 14 DIENTES, PIE.	pie	NO		Ninguna	<b>SIERRA DE BANDA, 3/8 DE PULGADA</b> a. Dimensiones: 3/8 de pulgada. b. Con 14 dientes. c. Presentación: pie.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	298	Insumo Homologado
300	18423	SIERRA CINTA 3/4 DE PULGADA, 3 DIENTES, PIE.	pie	NO		Ninguna	<b>SIERRA CINTA 3/4 DE PULGADA</b> a. Dimensiones: 3/4 de pulgada. b. Con 3 dientes. c. Presentación: pie.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	298	Insumo Homologado
301	18424	SIERRA CINTA 1/4 DE PULGADA. PARA METAL, PIE.	pie	NO		Ninguna	<b>SIERRA CINTA, 1/4 DE PULGADA</b> a. Dimensiones: 1/4 de pulgada. b. Para metal c. Presentación: pie.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	298	Insumo Homologado
304	18441	SOSTÉN AUXILIAR.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>SOSTEN AUXILIAR</b> a. Dimensiones según la prescripción para cada paciente. b. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase I	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
305	18447	VIROLAS DE ACERO PARA FORRO DE CABLE DE 1/16 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>VIROLAS DE ACERO, DE 1/16 DE PULGADA</b> a. Para forro de cable. b. Medidas: 1/16 " c. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
306	18448	YESO CALCINADO PARA MOLDEAR DE FRAGUADO RÁPIDO. LIBRA.	Libra	SI	Sistema de unidades no homogenizado	Modificación de la descripción del código	<b>YESO CALCINADO PARA MOLDEAR, DE FRAGUADO RÁPIDO</b> a. Para la fabricación de vendas enyesadas y diversos usos de ortopedia. c. De fraguado rápido de 0.1 a 0.5 % lineal y tiempo de 1 a 2.5 min.. d. Resistencia a la flexión. e. Presentación: Empaque de 1 libra. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	224	Insumo Homologado
307	18452	CINTA BLANCA ESPECIAL DE ALGODÓN DE 1 PULGADA. YARDA.	Yarda	NO		Ninguna	<b>CINTA BLANCA ESPECIAL DE ALGODÓN DE 1 PULGADA</b> a. Medidas: de 1 pulgada b. Presentación: Yarda.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	232	Insumo Homologado
308	18454	CUERINA VARIOS COLORES, YARDA.	Yarda	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CUERINA DE VARIOS COLORES</b> b. Presentación: Yarda	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	231	Insumo Homologado
309	18455	FELPA DACRON DE 1 ONZA, 60 PULGADAS DE ANCHO, YARDA.	Yarda	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>FELPA DE DACRON, DE 1 ONZA</b> a. de 1 onza b. 60 a 61 pulgadas de ancho. c. Presentación: Yarda	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	231	Insumo Homologado
311	18459	MARIPOSAS DE METAL CON ROSCA ORDINARIA DE 3/16 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>MARIPOSAS DE METAL, CON ROSCA ORDINARIA</b> a. Medida: de 3/16 de pulgada. c. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
313	18469	BARNIZ PARA CALZADO COLOR CAFÉ, GALÓN	Galón	NO		Ninguna	<b>BARNIZ PARA CALZADO, CAFÉ</b> a. Color Café b. Presentación: Galón	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	292	Insumo Homologado
314	18470	BARNIZ PARA CALZADO COLOR NEGRO, GALÓN.	Galón	NO		Ninguna	<b>BARNIZ PARA CALZADO</b> a. Color Negro b. Galón	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	292	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
315	18477	CLAVO DE 3/4 DE PULGADA CON CABEZA, LIBRA.	Libra	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO DE 3/4 DE PULGADA CON CABEZA</b> a. 3/4 de pulgada b. bolsa o caja de libra	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	283	Insumo Homologado
316	18485	HILO PARA MAQUINA NO. 5, COLOR CAFÉ, CONO DE 200 GRAMOS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>HILO PARA MÁQUINA NO. 5, COLOR CAFÉ</b> a. Para máquina de coser. b. Color café. c. Presentación: cono de 200 gramos.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	231	Insumo Homologado
317	18486	HILO ENCERADO PARA COSTURA DE CALZADO, COLOR NEGRO DE 12 A 16 ONZAS, CONO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>HILO ENCERADO PARA COSTURA DE CALZADO</b> a. Color Negro b. De 12 a 16 onzas c. Presentación: Cono	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	231	Insumo Homologado
318	18487	PEGAMENTO FUERTE PARA CALZADO, GALÓN SELLADO.	Galón	NO		Ninguna	<b>PEGAMENTO FUERTE PARA CALZADO</b> a. Presentación: galón sellado.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	269	Insumo Homologado
319	18488	PASTA PARA LUSTRAR CALZADO COLOR CAFÉ, CAJA DE 80 A 100 GRAMOS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PASTA PARA LUSTRAR CALZADO, COLOR CAFÉ</b> a. Presentación: Caja de 80 a 100 gramos.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	292	Insumo Homologado
320	18489	PASTA PARA LUSTRAR CALZADO COLOR NEGRO, CAJA DE 80 A 100 GRAMOS.	Unidad	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>PASTA PARA LUSTRAR CALZADO, COLOR NEGRO</b> a. Presentación: Caja de 80 a 100 gramos.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	292	Insumo Homologado
321	18492	CORCHO DE 1/4 PULGADAS DE ESPESOR, PULGADAS DE LARGO Y 24 PULGADAS DE ANCHO, PLIEGO.	Pie	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>CORCHO DE 1/4 PULGADAS DE ESPESOR</b> a. Medidas: de 1/4 pulgadas de espesor, 35-37 pulgadas de largo y 23-25 pulgadas de ancho b. Presentación: pliego.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	214	Insumo Homologado
322	18497	NEOLITE DE 1/8 PULGADAS DE ESPESOR, 36 PULGADAS DE LARGO Y 36 PULGADAS DE ANCHO, PLANCHA.	Plancha	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>NEOLITE (CAUCHO DE ESTIRENO BUTADIENO), 1/8 PULGADAS DE ESPESOR</b> a. Medidas: de 1/8 pulgadas de espesor. b. Medidas: 35-37 pulgadas de largo y 35-37 pulgadas de ancho c. Presentación: Plancha.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	254	Insumo Homologado
323	18498	NEOLITE DE 1/4 PULGADAS DE ESPESOR, 36 PULGADAS DE LARGO Y 36 PULGADAS DE ANCHO, PLANCHA.	Plancha	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>NEOLITE (CAUCHO DE ESTIRENO BUTADIENO), 1/4 PULGADAS DE ESPESOR</b> a. Medidas: de 1/4 pulgadas de espesor. b. Medidas: 35-37 pulgadas de largo y 35-37 pulgadas de ancho. c. Presentación: Plancha.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	254	Insumo Homologado
324	18501	FORRO DE CHIVO, PIE.	Pie	NO		Ninguna	<b>FORRO DE CHIVO</b> a. Presentación: pie	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	251	Insumo Homologado
325	18502	PIEL TIPO CABRETILLA, PIE.	Pie	NO		Ninguna	<b>PIEL TIPO CABRETILLA</b> a. Presentación: pie	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	251	Insumo Homologado
326	18503	PIEL COLOR BLANCA, PIE.	Pie	NO		Ninguna	<b>PIEL COLOR BLANCA, PIE.</b> a. Color Blanca. b. Presentación: Pie.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	251	Insumo Homologado
327	18504	PIEL COLOR NEGRO, PIE.	Pie	NO		Ninguna	<b>PIEL COLOR NEGRO, PIE.</b> a. Color Negro b. Presentación: Pie.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	251	Insumo Homologado
328	18505	PIEL COLOR CAFÉ, PIE.	Pie	NO		Ninguna	<b>PIEL COLOR CAFÉ, PIE.</b> a. Color café b. Presentación: Pie.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	251	Insumo Homologado
329	18506	PIEL TIPO TIMBRE, PIE.	Pie	NO		Ninguna	<b>PIEL TIPO TIMBRE,</b> a. Presentación: Pie.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	251	Insumo Homologado
330	18507	PIEL ESPECIAL PARA CINCHOS, PIE.	Pie	NO		Ninguna	<b>PIEL ESPECIAL PARA CINCHOS</b> a. Presentación: Pie	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	251	Insumo Homologado
331	18512	VELCRO DE 1 PULGADA, HEMBRA Y MACHO, YARDA.	Yarda	NO		Ninguna	<b>VELCRO</b> a. Medida de 1 pulgada. b. Hembra y macho. c. Yarda.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	239	Insumo Homologado
332	18513	MEDIA TUBULAR DE NYLON DE 2 PULGADAS DE ANCHO, YARDA.	Yarda	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE NYLON, DE 2 PULGADAS DE ANCHO</b> a. Lavable y reutilizable b. Presentación: Yarda c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
333	18515	MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑÓN 12X7X4 PULGADAS.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑÓN, DE 12" x 7" x 4"</b> a. Medidas: 12 X 7 X 4 pulgadas (las medidas pueden variar en más o menos 0.5 pulgadas). b. Producto lavable y reutilizable c. Empaque Individual preferentemente transparente. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
334	18531	BALLENA DE ACERO DE 1/32" X 1/2" X 6 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/32" x 1/4" x 6"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32 x 1/4 pulgadas. d. Largo: 6 pulgadas. e. Empaque múltiple. f. <u>Certificados de calidad aplicables al insumo.</u>	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
335	18532	BALLENA DE ACERO DE 1/32" X 1/2" X 6.1/2 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/32" x 1/4" x 6 1/2"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32 x 1/4 pulgadas. d. Largo: 6 1/2 pulgadas. e. Empaque múltiple. f. <u>Certificados de calidad aplicables al insumo.</u>	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
336	18533	BALLENA DE ACERO DE 1/32" X 1/2" X 7 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/32" x 1/4" x 7"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32 x 1/4 pulgadas. d. Largo: 7 pulgadas. e. Empaque múltiple. f. <u>Certificados de calidad aplicables al insumo.</u>	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
337	18534	BALLENA DE ACERO DE 1/32" X 1/2" X 7.1/2 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/32" x 1/4" x 7 1/2"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32" x 1/4" x 7 1/2" d. Largo: 7 pulgadas. e. Empaque individual o múltiple. f. <u>Certificados de calidad aplicables al insumo.</u>	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
338	18535	BALLENA DE ACERO DE 1/32" X 1/2" X 8 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/32" x 1/4" x 8"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32" x 1/4" x 8" d. Largo: 8 pulgadas. e. Empaque individual o múltiple. f. <u>Certificados de calidad aplicables al insumo.</u>	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
339	18536	BALLENA DE ACERO DE 1/32" X 1/2" X 8.1/2 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/32" x 1/4" x 8 1/2"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32" x 1/4" x 8 1/2" d. Largo: 8 1/2 pulgadas. e. Empaque individual o múltiple. f. <u>Certificados de calidad aplicables al insumo.</u>	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
340	18537	BALLENA DE ACERO DE 1/32" X 1/2" X 9 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/32" x 1/4" x 9"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32" x 1/4" x 9" d. Largo: 9 pulgadas. e. Empaque individual o múltiple. f. <u>Certificados de calidad aplicables al insumo.</u>	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
341	18538	BALLENA DE ACERO DE 1/32" X 1/2" X 9.1/2 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/32" x 1/4" x 9 1/2"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32" x 1/4" x 9 1/2" d. Largo: 9 1/2 pulgadas. e. Empaque individual o múltiple. f. <u>Certificados de calidad aplicables al insumo.</u>	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
342	18539	BALLENA DE ACERO DE 1/32" X 1/4" X 10 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/32" x 1/4" x 10"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32" x 1/4" x 10" d. Largo: 10 pulgadas. e. Empaque individual o múltiple. f. <u>Certificados de calidad aplicables al insumo.</u>	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
343	18556	REMACHE DE COBRE DE 1 PULGADA, No 10 CON ARANDELA, LIBRA.	Libra	NO		Ninguna	<b>REMACHE DE COBRE, No 10</b> a. Medida: 1 pulgada. b. Con arandela. c. Presentación: Bolsa de 1 libra.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	283	Insumo Homologado
344	18567	CABLE DE ACERO DE 1/16 DE PULGADA.	PIE	NO		Ninguna	<b>CABLE DE ACERO, DE 1/16 DE PULGADA</b> a. Presentación: pie b. <u>Certificados de calidad aplicables al insumo.</u>	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
345	18580	MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑÓN 12X10X7 PULGADAS.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE LANA, PARA MUÑÓN, DE 12" x 10" x 7"</b> a. Medidas: 12 x 10 x 7 pulgadas (las medidas pueden variar en más o menos 0.5 pulgadas). b. Producto lavable y reutilizable. c. Empaque individual preferentemente transparente. d. <u>Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.</u> e. <u>Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.</u>	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado



Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
346	18583	MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑÓN 14X7X4 PULGADAS.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE LANA, PARA MUÑÓN, DE 14" x 7" x 4"</b> a. Medidas: 14 x 7 x 4 pulgadas (las medidas pueden variar en más o menos 0.5 pulgadas). b. Producto lavable y reutilizable. c. Empaque Individual preferentemente transparente. d.Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e.Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
347	18585	MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑÓN 14X7X5 PULGADAS.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE LANA, PARA MUÑÓN, DE 14" x 7" x 5"</b> a. Medidas: 14 x 7 x 5 pulgadas (las medidas pueden variar en más o menos 0.5 pulgadas). b. Producto lavable y reutilizable c. Empaque Individual preferentemente transparente. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e.Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
348	18586	MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑÓN 14X8X5 PULGADAS.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑÓN, 14" x 8" x 5"</b> a. Medidas: 14 x 8 x 5 pulgadas (las medidas pueden variar en más o menos 0.5 pulgadas). b. Producto lavable y reutilizable. c. Empaque Individual preferentemente transparente. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e.Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
349	18591	MEDIA TUBULAR DE LANA PARA MUÑÓN 19X9X5 PULGADAS.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA TUBULAR DE LANA, PARA MUÑÓN, DE 19" x 9" x 5"</b> a. Medidas: 19 x9 x5 pulgadas (las medidas pueden variar en más o menos 0.5 pulgadas). b. Producto lavable y reutilizable. c. Empaque Individual preferentemente transparente. d.Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e.Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
350	18603	PIE SACH IZQUIERDO DE 28 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	SI	Requerimiento en desuso	Modificación de la descripción del código	<b>PIE SACH IZQUIERDO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, DE 28 cms</b> a. Pie indicado para pacientes que presentan amputación transfemoral o tibial, unilateral o bilateral, amputación a nivel de cadera y desarticulación de rodilla. b. Dimensiones: 28 centímetros. c. Altura de tacón de 1 centímetro. d. Diseñado para peso corporal menor de 250 libras. e. Con acolchamiento de densidad media y que incluya respectivo perno y arandela de presión. f. Empaque individual g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
351	18615	COBERTOR DE VAINA PARA FORRO ESTÁNDAR, PIE.	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>COBERTOR DE VAINA PARA FORRO, ESTANDAR</b> a. Para ser utilizado en la protección de piezas mecanizadas. b. Presentación: pie.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
352	18626	BROCA DE COBALTO DE 1/4 DE PULGADA.	Broca	NO		Ninguna	<b>BROCA DE COBALTO, DE 1/8 DE PULGADA</b> a. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	298	Insumo Homologado
353	18632	LJJA DE 4.1/2 PLG	yarda	SI	Requerimiento confuso	Consulta al Asociado	<b>LJJA DE 4.1/2 PULGADAS</b>	Rehabilitación	No aplica	No Aplica	Se propone verificar la descripción de este insumo. Pareciera corresponder a insumo similar a Disco de lija de 4 1/2 pulgadas de diámetro. Se propone verificar la unidad de despacho.	Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos		Insumo Pendiente de Homologar
354	18633	LJJA DE 35 MM	yarda	SI	Requerimiento confuso	Consulta al Asociado	<b>LJJA DE 35 mm</b>	Rehabilitación	No aplica	No Aplica	Se propone verificar la descripción de este insumo. Se propone verificar la unidad de despacho.	Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos		Insumo Pendiente de Homologar
355	18635	LJJA NO 100 DE 2X 4 PLG	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Consulta al Asociado	<b>LJJA NO 100 DE 2X 4 PULGADAS</b>	Rehabilitación	No aplica	No Aplica	Se propone verificar las medidas del pliego del insumo requerido, de lija # 100	Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos	299	Insumo Homologado
356	18637	LIMA PLANA ORDINARIA DE 12 PULGADAS DE LARGO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>LIMA PLANA ORDINARIA, DE 12"</b> a. Medida: de 12 pulgadas de largo b. Presentación: Individual	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción		Insumo Pendiente de Homologar
357	18639	LIMA MEDIA CAÑA ORDINARIA DE 12 PULGADAS DE LARGO	Unidad	NO		Ninguna	<b>LIMA MEDIA CAÑA ORDINARIA, DE 12"</b> a. Medida: de 12 pulgadas de largo b. Presentación: individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado



Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
358	18646	TORNILLO DE METAL CON ROSCA ORDINARIA DE 3/16 X 3/4 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>TORNILLO DE METAL CON ROSCA ORDINARIA DE 3/16" x 3/4"</b> a. Medidas: de 3/16 x 3/4 de pulgada. b. Con rosca ordinaria. c. Presentación individual o múltiple. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión		Insumo Pendiente de Homologar
359	18649	BROCHA DE 1 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BROCHA DE 1 PULGADA DE ANCHO</b> a. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	299	Insumo Homologado
361	18653	CARTÓN BONTEX. 60 PULGADAS DE LARGO Y 40 PULGADAS DE ANCHO, PLIEGO.	Pliego	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>CARTÓN TIPO BONTEX, DE 60" x 40"</b> a. Dimensiones: 59 a 61 pulgadas de largo y 39 a 41 pulgadas de ancho. b. Presentación: Pliego.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	249	Insumo Homologado
362	18654	CHAIRAS DE METAL DE 17 PULGADAS DE LARGO CON MANGO PLÁSTICO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>AFILADOR (CHAIRAS) DE METAL, DE 17 PULGADAS DE LARGO</b> a. Medidas: de 17 pulgadas de largo. b. Con mango plástico. c. Presentación : individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
363	18656	FORMÓN DE 1 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>FORMÓN DE 1 PULGADA.</b> a. Presentación: individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
364	18657	FORMÓN DE 3/4 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>FORMÓN DE 3/4 DE PULGADA</b> a. Presentación: individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
365	18663	CLAVO DE 1/2 PULGADA CON CABEZA, LIBRA.	Libra	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO PARA MADERA CON CABEZA, DE 1/2 PULGADA</b> a. Presentación: bolsa o caja de libra	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	283	Insumo Homologado
366	18664	CLAVO DE 1 PULGADA CON CABEZA, LIBRA.	Libra	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CLAVO CON CABEZA, DE 1 PULGADA</b> a. Presentación: bolsa o caja de libra	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	283	Insumo Homologado
367	18669	CUCHILLAS CURVAS PERFIL MEDIA CAÑA, DE 2 CM. DE ANCHO POR 30 CM. DE LARGO, FABRICADA EN ACERO INOXIDABLE.	Unidad	NO		Ninguna	<b>CUCHILLAS CURVAS, PERFIL MEDIA CAÑA, DE 2 cm x 30 cm</b> a. Medidas: de 2 cm de ancho por 30 cm de largo. b. Fabricada en acero inoxidable. c. Presentación: individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
368	18674	CINTAS LARGAS PARA CALZADO, COLOR CAFÉ, PAR.	Par	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CINTAS PARA CALZADO, LARGAS</b> a. Fabricada de polipropileno o nylon. b. Color café c. Presentación: en par	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	232	Insumo Homologado
369	18676	ESPONJA NO. 10 COLOR CAFÉ, 18 FIERROS, 36 PULGADAS DE LARGO Y 36 PULGADAS DE ANCHO. PLANCHA.	Plancha	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>ESPONJA NO. 10 COLOR CAFÉ, 18 FIERROS, DE 36" x 36"</b> a. Dimensiones: 37 a 38 pulgadas de largo x 37 a 38 pulgadas de ancho. c. Presentación: Plancha	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	254	Insumo Homologado
370	18679	TAPAS DE HULE GRUESAS, COLOR NEGRO, NO. 7-8, PAR.	Par	NO		Ninguna	<b>TAPAS DE HULE, GRUESAS, No. 7-8</b> a. Color negro. b. Presentación: en par.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	254	Insumo Homologado
371	18680	SUELA CORRIENTE, LIBRA.	Libra	NO		Ninguna	<b>SUELA CORRIENTE</b> a. Presentación: Libra	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería		Insumo Pendiente de Homologar
372	18689	CINTA DACRÓN DE 1/2 PLG	yarda	NO		Ninguna	<b>CINTA DACRÓN DE 1/2 PULGADA</b> a. Presentación: yarda	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos	286	Insumo Homologado
373	18693	REMACHE DE COBRE DE 1 PULGADA, NO. 9 CON ARANDELA, LIBRA.	Libra	NO		Ninguna	<b>REMACHE DE COBRE, No. 9, DE 1 PULGADA</b> a. Con arandela. c. Presentación: Libra.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
374	18694	REMACHE DE COBRE DE 1 PULGADAS, NO 12 CON ARANDELA, LIBRA.	Libra	NO		Ninguna	<b>REMACHE DE COBRE, No.12, DE 1 PULGADA</b> a. Con arandela. c. Presentación: Libra.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión		Insumo Pendiente de Homologar
375	18698	CINTA DE ALGODÓN DE 2 PULGADAS, YARDA.	Yarda	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CINTA DE ALGODÓN, DE 2 PULGADAS</b> a. Color a requerimiento de la unidad. b. Presentación: Yarda	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	232	Insumo Homologado
376	18699	CINTA DE ALGODÓN DE 1.1/2 PULGADA, YARDA.	Yarda	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>CINTA DE ALGODÓN, DE 1 1/2 PULGADAS</b> a. Color a requerimiento de la unidad. b. Presentación: Yarda	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	232	Insumo Homologado
377	18710	CHINCHE DE 5/8 PULGADA NO 4, LIBRA.	Libra	NO		Ninguna	<b>CHINCHE No. 4, DE 5/8 PULGADA</b> a. Medida: de 5/8 pulgada. b. Presentación: libra.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	283	Insumo Homologado
378	18711	CHINCHE DE 7/16 PULGADA NO. 2. LIBRA.	Libra	NO		Ninguna	<b>CHINCHE No. 2, DE 7/16 PULGADA</b> a. Medida: de 7/16 pulgada. b. Presentación: libra.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	283	Insumo Homologado
379	18712	CHINCHE DE 9/16 PULGADA NO. 3. LIBRA.	Libra	NO		Ninguna	<b>CHINCHE No. 3, DE 9/16 PULGADA</b> a. Medida: de 9/16 pulgada. b. Presentación: libra.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	283	Insumo Homologado
380	18727	ARTICULACIÓN FLEXIBLE DE ABDUCCIÓN DEL HOMBRO DE TRES LONJAS PARA ANCLAR.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN FLEXIBLE, DE ABDUCCIÓN DEL HOMBRO</b> a. De tres lonjas para anclar b. Empaque individual c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
381	18730	UNIDAD DE MUÑECA CON MECANISMO PARA DESCONECTAR, CON DOS ADAPTADORES.	Unidad	NO		Ninguna	<b>UNIDAD DE MUÑECA CON MECANISMO PARA DESCONECTAR</b> a. Con dos adaptadores b. Medidas según requerimiento específico para el paciente. c. Empaque: individual.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
382	18731	UNIDAD DE MUÑECA DE FRICCIÓN OVALADA ROSCA DE ½ PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>UNIDAD DE MUÑECA DE FRICCIÓN OVALADA</b> a. Rosca de ½ pulgada. b. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
383	18735	MATERIAL PLÁSTICO RÍGIDO PARA USO ORTOPROTÉSICO, TERMOFORMABLE EN AGUA, SUPERFICIE LISA PERFORADA, DE 1/8 DE PULGADA DE ESPESOR, 18 PULGADAS DE ANCHO Y 20 PULGADAS DE LARGO, PLANCHA	Plancha o plego	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MATERIAL PLÁSTICO, RÍGIDO, PARA USO ORTOPROTÉSICO, DE 1/8" x 18" x 20"</b> a. Medidas: de 1/8 de pulgada de espesor, 16 a 20 pulgadas pulgadas de ancho y 18 a 22 pulgadas de largo. b. Termoformable en agua. c. Superficie lisa, perforada. d. Presentación: plancha	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
384	18736	MATERIAL PLÁSTICO RÍGIDO PARA USO ORTOPROTÉSICO, TERMOFORMABLE EN AGUA, SUPERFICIE LISA PERFORADA, DE 1/8 DE PULGADA DE ESPESOR, 06 PULGADAS DE ANCHO Y 36 PULGADAS DE LARGO, PLANCHA	Plancha o plego	NO		Modificación de la descripción del código	<b>MATERIAL PLÁSTICO, RÍGIDO, PARA USO ORTOPROTÉSICO, DE 1/8" x 6" x 36"</b> a. Medidas: de 1/8 de pulgada de espesor, 5-7 pulgadas de ancho y 35-37 pulgadas de largo. b. Termoformable en agua. c. Superficie lisa, perforada. d. Presentación: plancha	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
385	18737	POLIPROPILENO DE 1/8 X 48 X 48 PULGADAS, PLANCHA.	Plancha o plego	NO		Modificación de la descripción del código	<b>POLIPROPILENO, DE 1/8" x 48" x 48"</b> a. Medidas: de 1/8 de pulgada de espesor, 46 - 50 pulgadas x 46 - 50 pulgada. b. Presentación: plancha.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
386	18738	POLIPROPILENO DE 3/16 X 48 X 48 PULGADAS, PLANCHA.	Plancha o plego	NO		Modificación de la descripción del código	<b>POLIPROPILENO, DE 3/16" x 48" x 48"</b> a. Medidas: de 3/16 de pulgada de espesor, 46 - 50 pulgadas x 46 - 50 pulgada. b. Presentación: plancha.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
387	18739	POLIPROPILENO DE 1/4 X 48 X 48 PULGADAS, PLANCHA.	Plancha o plego	NO		Modificación de la descripción del código	<b>POLIPROPILENO, DE 1/4" x 48" x 48"</b> a. Medidas: de 1/4 de pulgada de espesor, 46 - 50 pulgadas x 46 - 50 pulgada. b. Presentación: plancha.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
388	18740	POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD DE 1/8 X 48 X 48 PULGADAS, PLANCHA.	Plancha	NO		Modificación de la descripción del código	<b>POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD DE 1/8 x 48 x 48</b> a. Medidas: de 1/8 de pulgada de espesor, 46 A 50 pulgadas pulgadas de ancho y 46 A 50 pulgadas de largo. b. Presentación: plancha.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
389	18741	POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD DE 3/16 X 48 X 48 PULGADAS, PLANCHA.	Plancha	NO		Modificación de la descripción del código	<b>POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD, DE 3/16" x 48" x 48"</b> a. Medidas: de 3/16 de pulgada de espesor, 46 A 50 pulgadas pulgadas de ancho y 46 A 50 pulgadas de largo. b. Presentación: plancha	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
390	18742	POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD DE 1/4 X 48 X 48 PULGADAS, PLANCHA.	Plancha	NO		Modificación de la descripción del código	<b>POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD; DE 1/4" x 48" x 48"</b> a. Medidas: de 1/4 de pulgada de espesor, 46 A 50 pulgadas pulgadas de ancho y 46 A 50 pulgadas de largo. b. Presentación: plancha	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
391	18743	SURLYN DE ALTA DENSIDAD DE 1/8 X 48 X 48 PULGADAS, PLANCHA.	Plancha	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>IONÓMERO DE COPOLÍMEROS DE ETILENO DE ALTA DENSIDAD, TIPO SURLYN, DE 1/8" x 48" x 48"</b> a. Medidas: de 1/8 de pulgada de espesor, 46 A 50 pulgadas pulgadas de ancho y 46 A 50 pulgadas de largo. b. Presentación: plancha	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	268	Insumo Homologado
392	18744	SURLYN DE ALTA DENSIDAD DE 3/16 X 48 X 48 PULGADAS, PLANCHA.	Plancha	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>IONÓMERO DE COPOLÍMEROS DE ETILENO DE ALTA DENSIDAD, TIPO SURLYN, DE 3/16" x 48" x 48"</b> a. Medidas: de 3/16 de pulgada de espesor, 46 A 50 pulgadas pulgadas de ancho y 46 A 50 pulgadas de largo. b. Presentación: plancha	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	268	Insumo Homologado
393	18745	SURLYN DE ALTA DENSIDAD DE 1/4 X 48 X 48 PULGADAS, PLANCHA.	Plancha	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>IONÓMERO DE COPOLÍMEROS DE ETILENO DE ALTA DENSIDAD, TIPO SURLYN, DE 1/4" x 48" x 48"</b> a. Medidas: de 1/4 de pulgada de espesor, 46 A 50 pulgadas pulgadas de ancho y 46 A 50 pulgadas de largo. b. Presentación: plancha	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	268	Insumo Homologado
394	18746	SURLYN DE BAJA DENSIDAD DE 1/8 X 48 X 48 PULGADAS, PLANCHA.	Plancha	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>IONÓMERO DE COPOLÍMEROS DE ETILENO DE BAJA DENSIDAD, TIPO SURLYN, DE 1/8" x 48" x 48"</b> a. Medidas: de 1/8 de pulgada de espesor, 46 A 50 pulgadas pulgadas de ancho y 46 A 50 pulgadas de largo. b. Presentación: plancha	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	268	Insumo Homologado
395	18747	SURLYN DE BAJA DENSIDAD DE 3/16 X 48 X 48 PULGADAS, PLANCHA.	Plancha	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>IONÓMERO DE COPOLÍMEROS DE ETILENO DE BAJA DENSIDAD, TIPO SURLYN, DE 3/16" x 48" x 48"</b> a. Medidas: de 3/16 de pulgada de espesor, 46 A 50 pulgadas pulgadas de ancho y 46 A 50 pulgadas de largo. b. Presentación: plancha	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	268	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
396	18748	SURLYN DE BAJA DENSIDAD DE 1/4 X 48 X 48 PULGADAS, PLANCHA.	Plancha	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>IONOMERO DE COPOLIMEROS DE ETILENO DE BAJA DENSIDAD, TIPO SURLYN, DE 1/4" x 48" x 48"</b> a. Medidas: de 1/4 de pulgada de espesor, 46 A 50 pulgadas de ancho y 46 A 50 pulgadas de largo. b. Presentación: plancha	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	268	Insumo Homologado
397	18749	PLASTOZOTE PERFORADO 1/8 X 30 X 40 PULGADAS, PLIEGO.	Plegio	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>ESPUMA DE POLIETILENO PERFORADO, TIPO PLASTAZOTE, DE 1/8" x 30" x 40"</b> a. Medidas: de 1/8 de pulgada de espesor, 29 a 31 pulgadas de ancho y 39 a 41 pulgadas de largo. b. Presentación: pliego	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
398	18750	PLASTOZOTE 1/8 X 30 X 40 PULGADAS, PLIEGO.	Plegio	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>ESPUMA DE POLIETILENO NO PERFORADO, TIPO PLASTAZOTE, DE 1/8" x 30" x 40"</b> a. Medidas: de 1/8 de pulgada de espesor, 29 a 31 pulgadas de ancho y 39 a 41 pulgadas de largo. b. Presentación: pliego	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
399	18751	PIELITE SEMIDURO DE 1/4 X 40 X 40 PULGADAS, PLIEGO.	Plegio	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>PIELITE SEMIDURO, DE 1/4" x 40" x 40"</b> a. Medidas: de 1/4 de pulgada de espesor, 38 a 42 pulgadas de ancho y 38 a 42 pulgadas de largo. b. Presentación: pliego	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
400	18752	PIELITE SEMIDURO DE 3/16 X 40 X 40 PULGADAS, PLIEGO.	Plegio	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>PIELITE SEMIDURO, DE 3/16" x 40" x 40"</b> a. Medidas: de 3/16 de pulgada de espesor, 38 a 42 pulgadas de ancho y 38 a 42 pulgadas de largo. b. Presentación: pliego	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
401	18753	PIELITE SUAVE DE 3/16 X 40 X 40 PULGADAS, PLIEGO.	Plegio	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>PIELITE SUAVE, DE 3/16" x 40" x 40"</b> a. Medidas: de 3/16 de pulgada de espesor, 38 a 42 pulgadas de ancho y 38 a 42 pulgadas de largo. b. Presentación: pliego	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
402	18754	PIELITE SUAVE DE 1/4 PULGADA DE GROSOR X 40 X 40 PULGADAS, PLIEGO.	Plegio	NO	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>PIELITE SUAVE; DE 1/4" x 40" x 40"</b> a. Medidas: de 1/4 de pulgada de espesor, 38 a 42 pulgadas de ancho y 38 a 42 pulgadas de largo. b. Presentación: pliego	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
403	18755	ARTICULACIÓN PLÁSTICA A 90 GRADOS, GRANDE, CON CASQUILLO ROSCADO Y TORNILLOS DE 3/16 DE PULGADA DE LARGO. PAR.	Par	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN DE TOBILLO PLÁSTICA A 90 GRADOS, GRANDE</b> a. Con Casquillo roscado y tornillos de 3/16 pulgadas de largo. b. Presentación: par	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
404	18756	ARTICULACIÓN PLÁSTICA A 90 GRADOS, MEDIANA, CON CASQUILLO ROSCADO Y TORNILLOS DE 3/16 DE PULGADA DE LARGO. PAR.	Par	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN DE TOBILLO PLÁSTICA A 90 GRADOS, MEDIANA</b> a. Con Casquillo roscado y tornillos de 3/16 pulgadas de largo. b. Presentación: par	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
405	18757	ARTICULACIÓN PLÁSTICA A 90 GRADOS, PEQUEÑA, CON CASQUILLO ROSCADO Y TORNILLOS DE 3/16 DE PULGADA DE LARGO. PAR.	Par	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN DE TOBILLO PLÁSTICA A 90 GRADOS, PEQUEÑA</b> a. Con Casquillo roscado y tornillos de 3/16 pulgadas de largo. b. Presentación: par	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
406	18758	ARTICULACIÓN PLÁSTICA CON ASISTENCIA A LA DORSIFLEXIÓN, GRANDE CON CASQUILLO ROSCADO Y TORNILLO DE 3/16 DE PULGADA. PAR.	Par	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN PLÁSTICA CON ASISTENCIA A LA DORSIFLEXIÓN, GRANDE</b> a. Con Casquillo roscado y tornillos de 3/16 pulgadas de largo. b. Presentación: par	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
407	18759	ARTICULACIÓN PLÁSTICA CON ASISTENCIA A LA DORSIFLEXIÓN, MEDIANA CON CASQUILLO ROSCADO Y TORNILLO DE 3/16 DE PULGADA. PAR.	Par	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN PLÁSTICA CON ASISTENCIA A LA DORSIFLEXIÓN, MEDIANA</b> a. Con Casquillo roscado y tornillos de 3/16 pulgadas de largo. b. Presentación: par	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
408	18760	ARTICULACIÓN PLÁSTICA CON ASISTENCIA A LA DORSIFLEXIÓN, PEQUEÑA CON CASQUILLO ROSCADO Y TORNILLO DE 3/16 DE PULGADA. PAR.	Par	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN PLÁSTICA CON ASISTENCIA A LA DORSIFLEXIÓN, PEQUEÑA</b> a. Con Casquillo roscado y tornillos de 3/16 pulgadas de largo. b. Presentación: par	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
409	18761	MANIQUEO PARA ARTICULACIONES PLÁSTICAS, GRANDE	Par	NO		Ninguna	<b>MANIQUEO PARA ARTICULACIONES PLÁSTICAS, GRANDE</b> a. Empaque individual de par.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	295	Insumo Homologado
410	18762	MANIQUEO PARA ARTICULACIONES PLÁSTICAS, MEDIANAS	Par	NO		Ninguna	<b>MANIQUEO PARA ARTICULACIONES PLÁSTICAS, MEDIANO</b> a. Empaque individual de par.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
411	18763	MANIQUEL PARA ARTICULACIONES PLÁSTICAS, PEQUEÑAS, PAR.	Par	NO		Ninguna	<b>MANIQUEL PARA ARTICULACIONES PLÁSTICAS, PEQUEÑO</b> a. Empaque individual de par.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	295	Insumo Homologado
412	18764	ARTICULACIÓN DE RODILLA PARA ORTESIS DE NIÑO CON ANILLO CANDADO, BARRA DE DURALUMINIO PROXIMAL DE 12 PULGADAS, BARRA DE DURALUMINIO DISTAL DE 16 PULGADAS, ESPESOR DE BARRA 3/16 DE PULGADA, ANCHO DE BARRA 1/2 PULGADA. PAR	Par	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN DE RODILLA PARA ORTESIS DE NIÑO</b> a. con anillo candado, b. barra de duraluminio proximal de 12 pulgadas, c. barra de duraluminio distal de 16 pulgadas, d. espesor de barra 3/16 de pulgada, ancho de barra 1/2 pulgada. e. Presentación: par f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
413	18766	ARTICULACIÓN DE CADERA, IZQUIERDA PARA ORTESIS DE ADULTO CON ANILLO CANDADO, BARRA DE DURALUMINIO PROXIMAL DE 10 PULGADAS, BARRA DE DURALUMINIO DISTAL 10.5/8 DE PULGADA, ESPESOR DE BARRA 1/4 DE PULGADA, ANCHO DE BARRA 3/4 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN DE CADERA IZQUIERDA PARA ORTESIS DE ADULTO</b> a. con anillo candado, b. barra de duraluminio proximal de 10 pulgadas, c. barra de duraluminio distal 10.5/8 de pulgada, d. espesor de barra 1/4 de pulgada, e. ancho de barra 3/4 de pulgada. f. Empaque individual g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
414	18767	ARTICULACIÓN DE CADERA, DERECHA PARA ORTESIS DE NIÑO, CON ANILLO CANDADO, BARRA DE DURALUMINIO PROXIMAL DE 10 PULGADAS, BARRA DE DURALUMINIO DISTAL DE 10.3/4 PULGADAS, ESPESOR DE BARRA 3/16 DE PULGADA, ANCHO DE BARRA 1/2 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN DE CADERA DERECHA PARA ORTESIS DE NIÑO</b> a. con anillo candado, b. barra de duraluminio proximal de 10 pulgadas, c. barra de duraluminio distal de 10 3/4 pulgadas, espesor de barra 3/16 de pulgada, d. ancho de barra 1/2 pulgada. e. Empaque individual f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
415	18768	ARTICULACIÓN DE CADERA, DERECHA PARA ORTESIS DE ADULTO CON ANILLO CANDADO, BARRA DE DURALUMINIO PROXIMAL DE 10 PULGADAS, BARRA DE DURALUMINIO DISTAL DE 10.5/8 DE PULGADA, ESPESOR DE BARRA 1/4 DE PULGADA, ANCHO DE BARRA 3/4 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN DE CADERA DERECHA, PARA ORTESIS DE ADULTO</b> a. con anillo candado, b. barra de duraluminio proximal de 10 pulgadas, c. barra de duraluminio distal de 10 5/8 de pulgada, espesor de barra 1/4 de pulgada, d. ancho de barra 3/4 de pulgada. e. Empaque individual f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
416	18769	ARTICULACIÓN DE CADERA, IZQUIERDA PARA ORTESIS DE NIÑO, CON ANILLO CANDADO, BARRA DE DURALUMINIO PROXIMAL DE 10 PULGADAS, BARRA DE DURALUMINIO DISTAL DE 10.3/4 PULGADAS, ESPESOR DE BARRA 3/16 DE PULGADA, ANCHO DE BARRA 1/2 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN DE CADERA IZQUIERDA, PARA ORTESIS DE NIÑO</b> a. con anillo candado, b. barra de duraluminio proximal de 10 pulgadas, c. barra de duraluminio distal de 10 3/4 pulgadas, espesor de barra 3/16 de pulgada, d. ancho de barra 1/2 pulgada. e. Empaque individual f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
417	18770	KIT DE AFO CON TOPE A 90 GRADOS, BARRAS DE DURALUMINIO CON ARTICULACIÓN DE TOBILLO TOPE A 90 GRADOS, LARGO DE 14 PULGADAS, ESPESOR 3/16 DE PULGADA, ANCHO 3/4 DE PULGADA, BANDA DE DURALUMINIO DE 1.1/2 PULGADAS POR 10 PULGADAS, PIELITE PARA FORRAR LA BANDA DE DURALUMINIO, ESTRIBO DE ACERO DE 10 PULGADAS, JUEGO	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT DE AFO CON TOPE A 90 GRADOS,</b> Kit que al menos tenga: a. barras de duraluminio con articulación de tobillo tope a 90 grados, b. largo de 14 pulgadas, c. espesor 3/16 de pulgada, ancho 3/4 de pulgada, d. banda de duraluminio de 1.1/2 pulgadas por 10 pulgadas, e. Pielite para forrar la banda de duraluminio, f. estribo de acero de 10 pulgadas, g. juego de remaches para ensamblar aparato, h. pasadores de metal de 1 1/2 de pulgada de ancho y i. velcro macho y hembra de 1.1/2 de pulgada. j. Se acepta un rango de 1/2 pulgada en las medidas para mejor adapte a las dimensiones del paciente k. Empaque individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
418	18771	KIT DE AFO DE DURALUMINIO CON ASISTENCIA DE DORSIFLEXIÓN, BARRA CON ARTICULACIÓN DE TOBILLO CON ASISTENCIA DORSAL, LARGO DE 14 PULGADAS, ESPESOR 3/16 DE PULGADA, ANCHO 3/4 DE PULGADA, BANDA DE DURALUMINIO DE 1.1/2 POR 10 PULGADAS, PIELITE PARA FORRAR LA BANDA DE DURALUMINIO, ESTRIBO DE ACERO DE 10	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT DE AFO DE DURALUMINIO CON ASISTENCIA DE DORSIFLEXIÓN</b> Kit que al menos tenga: a. barra con articulación de tobillo con asistencia dorsal, largo de 14 pulgadas, b. espesor 3/16 de pulgada, ancho 3/4 de pulgada, c. banda de duraluminio de 1 1/2 por 10 pulgadas, d. Pielite para forrar la banda de duraluminio, e. estribo de acero de 10 pulgadas, f. juego de remaches para ensamblar aparato, g. pasador de metal de 1.1/2 de pulgada de ancho y h. velcro macho y hembra de 1.1/2 de pulgada. i. Se acepta un rango de 1/2 pulgada en las medidas para mejor adapte a las dimensiones del paciente j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
419	18772	KIT DE KAFO DE DURALUMINIO PARA ADULTO, LARGO DE BARRA PROXIMAL 15 PULGADAS CON ANILLO CANDADO, LARGO DE BARRA DISTAL 21 PULGADAS, ESPESOR DE BARRAS 3/4 DE PULGADA, ANCHO 3/4 DE PULGADA, BANDA DE ALUMINIO DE 1.1/2 POR 14 PULGADAS, BANDA DE ALUMINIO DE 1.1/2 PULGADA POR 10 PULGADAS, PIELITE PARA FORRAR BANDAS DE ALUMINIO, ESTRIBO	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT DE KAFO DE DURALUMINIO, PARA ADULTO</b> Kit que al menos tenga: a. largo de barra proximal 15 pulgadas b. con anillo candado, c. largo de barra distal 21 pulgadas, d. espesor de barras 3/4 de pulgada, ancho 3/4 de pulgada, e. banda de aluminio de 1 1/2 por 14 pulgadas, f. banda de aluminio de 1 1/2 pulgada por 10 pulgadas, g. Pielite para forrar bandas de aluminio, h. estribo de acero de 10 pulgadas con articulación de tobillo tope a 90 grados, i. juego de remaches para ensamblar aparato, j. pasadores de metal de 1 1/2 pulgada para cada banda de aluminio, k. velcro macho y hembra de 1 1/2 pulgada. l. Se acepta un rango de 1/2 pulgada en las medidas para mejor adapte a las dimensiones del paciente m. Empaque individual. n. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. o. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
420	18773	KIT DE KAFO DE DURALUMINIO PARA NIÑO, LARGO DE BARRA PROXIMAL 12 DE PULGADAS CON ANILLO CANDADO, LARGO DE BARRA DISTAL 16 DE PULGADAS, ESPESOR 3/16 DE PULGADA, ANCHO 5/8 DE PULGADA, DOS BANDAS DE ALUMINIO DE 1.1/2 PULGADA POR 10 PULGADAS, PIELITE PARA FORRAR LAS BANDAS, ESTRIBO DE ACERO DE 6.3/4 DE PULGADA CON	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT DE KAFO DE DURALUMINIO, PARA NIÑO</b> Kit que al menos tenga: a. largo de barra proximal 12 de pulgadas con anillo candado, b. largo de barra distal 16 de pulgadas, espesor 3/16 de pulgada, ancho 5/8 de pulgada, c. dos bandas de aluminio de 11/2 pulgada por 10 pulgadas, d. Pielite para forrar las bandas, e. estribo de acero de 6 3/4 de pulgada con articulación de tobillo con tope a 90 grados, f. juego de remaches para ensamblar aparato, g. dos pasadores de metal de 1.1/2 pulgada de ancho y h. velcro macho y hembra de 1 1/2 pulgada. i. Se acepta un rango de 1/2 pulgada en las medidas para mejor adapte a las dimensiones del paciente. j. Empaque individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
421	18776	BALLENA DE ACERO DE 1/32X1/2X8.1/2	Unidad	SI	Registro triplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	BALLENA DE ACERO DE 1/32X1/2X8.1/2				Descripción duplicada con el código 18536	Material de Soporte Rehabilitación		295	Insumo Homologado
423	18777	BALLENA DE ACERO DE 1/32 X 1/2 X 9.1/2 PULGADAS.	Unidad	SI	Descripción duplicada	Exclusión del código	BALLENA DE ACERO DE 1/32 X 1/2 X 9.1/2 PULGADAS.				CODIGO SE ELIMINA (Por duplicidad con el código 18538). Fe de erratas.	Material de Soporte Rehabilitación		295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
424	18778	BALLENA DE ACERO DE 1/32 X 1/2 X 10 1/2 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/32" x 1/4" x 10 1/2"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32" x 1/4" x 10 1/2" d. Empaque individual o múltiple. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
425	18779	BALLENA DE ACERO DE 1/32 X 1/2 X 11 1/2 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/32" x 1/4" x 11 1/2"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32" x 1/4" x 11 1/2" d. Empaque individual o múltiple. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
426	18780	BALLENA DE ACERO DE 1/32 X 1/2 X 11 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/32" x 1/4" x 11"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32" x 1/4" x 11" d. Empaque individual o múltiple. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica	CODIGO SE ELIMINA (Por duplicidad con el código 18538)	Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
427	18781	BALLENA DE ACERO DE 1/32 X 1/2 X 12 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BALLENA DE ACERO, 1/32" x 1/4" x 12"</b> a. Para corsé ortopédico de tela y ortoprótesis de miembro inferior. b. Material: Acero. c. Dimensiones: 1/32" x 1/4" x 12" d. Empaque individual o múltiple. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
428	18782	REPUESTO PARA LA ARTICULACION DE TOBILLO CON ASISTENCIA A LA DORSIFLEXION	Unidad	NO		Ninguna	<b>REPUESTO PARA LA ARTICULACIÓN DE TOBILLO CON ASISTENCIA A LA DORSIFLEXIÓN</b> a. Empaque individual. b. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos	286	Insumo Homologado
429	18783	TORNILLO PLÁSTICO DE 1 1/2 X 1/8 DE PULGADA, CON ARANDELA, UNIDAD.	Unidad	NO		Ninguna	<b>TORNILLO PLÁSTICO</b> a. Medida: 1 1/2 x 1/8 de pulgada. b. con arandela. c. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	268	Insumo Homologado
430	18784	PASADOR PLÁSTICO DE 1 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PASADOR PLÁSTICO</b> a. Medida: 1 Pulgada. b. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
431	18785	PASADOR PLÁSTICO DE 1, 1/2 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PASADOR PLÁSTICO</b> a. Medida: 1 1/2 Pulgada. b. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
432	18786	PASADOR PLÁSTICO DE 2 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PASADOR PLÁSTICO</b> a. Medida: 2 Pulgada. b. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
433	18787	PASADOR DE METAL DE 1 PULGADA CON BISAGRA PLÁSTICA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PASADOR DE METAL</b> a. Medida: 1 Pulgada b. Con bisagra plástica. c. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
434	18788	PASADOR DE METAL DE 1 1/2 PULGADA CON BISAGRA PLÁSTICA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PASADOR DE METAL</b> a. Medida: 1 1/2 Pulgada b. Con bisagra plástica. c. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
435	18789	PASADOR DE METAL DE 2 PULGADAS CON BISAGRA PLÁSTICA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PASADOR DE METAL</b> a. Medida: 2 Pulgadas b. Con bisagra plástica. c. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
436	18790	HEBILLA DE METAL DE 1 PULGADA DE ANCHO CON DOS PICOS Y CON PROTECTOR DE 1 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>HEBILLA CORRIENTE DE METAL CON DOS PICOS Y CON PROTECTOR, 1" DE ANCHO</b> a. Empaque individual o múltiple. b. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
437	18791	CINTA DACRÓN DE 1 PULGADA, YARDA.	Yarda	NO		Ninguna	<b>CINTA DACRÓN</b> a. Medida: de 1 pulgada, b. Presentación: yarda.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	232	Insumo Homologado
438	18792	CINTA ELÁSTICA PARA USO ORTOPROTÉSICO DE 1, 1/2 PULGADAS DE ANCHO, YARDA.	Yarda	NO		Ninguna	<b>CINTA ELÁSTICA</b> a. Para uso ortoprotésico b. Medida: de 1 1/2 pulgadas de ancho c. Presentación: yarda.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	299	Insumo Homologado
439	18793	CINTA ELÁSTICA PARA USO ORTOPROTÉSICO DE 2 PULGADAS DE ANCHO, YARDA.	Yarda	NO		Ninguna	<b>CINTA ELÁSTICA</b> a. Para uso ortoprotésico b. Medida: de 2 pulgadas de ancho c. presentación: yarda.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	299	Insumo Homologado
440	18794	VELCRO 1, 1/2 PULGADAS MACHO Y HEMBRA, YARDA.	Yarda	NO		Ninguna	<b>VELCRO</b> a. Medida de 1 1/2 pulgada, b. Hembra y macho c. Presentación: yarda.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	239	Insumo Homologado
441	18795	VELCRO DE 2 PULGADAS, MACHO Y HEMBRA, YARDA.	Yarda	NO		Ninguna	<b>VELCRO</b> a. Medida de 2 pulgada, b. Hembra y macho c. Presentación: yarda.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	239	Insumo Homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
442	18797	ARNÉS EN OCHO PEQUEÑO CON ARGOLLA DE ACERO, CINTA DE DACRÓN DE 1PULGADA, CINTA ELÁSTICA DE 1 PULGADA, ALMOHADILLA PARA AXILA, HEBILLA DE CUATRO BARRAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARNES EN OCHO, PEQUEÑO</b> a. Talla: pequeño b. con argolla de acero, c. cinta de dacrón de 1 pulgada, d. cinta elástica de 1 pulgada, e. almohadilla para axila, f. hebillas de cuatro barras g. Empaque individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
443	18798	ARNÉS EN OCHO MEDIANO CON ARGOLLA DE ACERO, CINTA DE DACRÓN DE 1PULGADA, CINTA ELÁSTICA DE 1 PULGADA, ALMOHADILLA PARA AXILA, HEBILLA DE CUATRO BARRAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARNES EN OCHO, MEDIANO</b> a. Talla: mediano b. con argolla de acero, c. cinta de dacrón de 1 pulgada, d. cinta elástica de 1 pulgada, e. almohadilla para axila, f. hebillas de cuatro barras g. Empaque individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
444	18799	ARNÉS EN OCHO GRANDE CON ARGOLLA DE ACERO, CINTA DE DACRÓN DE 1PULGADA, CINTA ELÁSTICA DE 1 PULGADA, ALMOHADILLA PARA AXILA, HEBILLA DE CUATRO BARRAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARNES EN OCHO, GRANDE</b> a. Talla: grande b. con argolla de acero, c. cinta de dacrón de 1 pulgada, d. cinta elástica de 1 pulgada, e. almohadilla para axila, f. hebillas de cuatro barras g. Empaque individual. h. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
445	18800	ALMOHADILLA PLÁSTICA PARA TRICEPS Y BÍCEPS PEQUEÑA CON PLANCHAS DE ANCLAR, CONJUNTO DE GUÍA DE CUERO Y VARILLA, HEBILLA DE PICO DE 1 PULGADA, DOS HEBILLAS DE SUSPENSIÓN DE 1/2 PULGADA Y STRAP EN H Y EN Y DE CINTA DACRÓN DE 1/2 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ALMOHADILLA PLÁSTICA PARA TRICEPS Y BICEPS, PEQUEÑA</b> a. Tamaño S b. Con plancha de anclar. c. Conjunto de guía de cuero y varilla. d. Hebilla de pico de 1 pulgada. e. Dos Hebillas de suspensión de 1/2 pulgada. f. Strap en H y en Y de cinta de Dacron de 1/2 pulgada. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
446	18802	ALMOHADILLA PLÁSTICA PARA TRICEPS Y BÍCEPS MEDIANA CON PLANCHAS DE ANCLAR, CONJUNTO DE GUÍA DE CUERO Y VARILLA, HEBILLA DE PICO DE 1 PULGADA, DOS HEBILLAS DE SUSPENSIÓN DE 1/2 PULGADA Y STRAP EN H Y EN Y DE CINTA DACRÓN DE 1/2 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ALMOHADILLA PLÁSTICA PARA TRICEPS Y BICEPS, MEDIANA</b> a. Tamaño M b. Con plancha de anclar. c. Conjunto de guía de cuero y varilla. d. Hebilla de pico de 1 pulgada. e. Dos Hebillas de suspensión de 1/2 pulgada. f. Strap en H y en Y de cinta de dacrón de 1/2 pulgada. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
447	18803	GRAPA PARA VAINA DE CABLE DE ACERO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>GRAPA PARA VAINA DE CABLE DE ACERO</b> a. Empaque individual o múltiple.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
448	18804	CINTURÓN DE NEOPRENO PEQUEÑO PARA PRÓTESIS DERECHA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>CINTURÓN DE SUJECIÓN DE NEOPRENO, PARA PRÓTESIS DERECHA, PEQUEÑO</b> a. Talla pequeño b. Empaque individual. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
449	18805	CINTURÓN DE NEOPRENO MEDIANO PARA PRÓTESIS DERECHA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>CINTURÓN DE SUJECIÓN DE NEOPRENO PARA PRÓTESIS DERECHA, MEDIANO</b> a. Talla mediano b. Empaque individual. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
450	18806	CINTURÓN DE NEOPRENO GRANDE PARA PRÓTESIS DERECHA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>CINTURÓN DE SUJECIÓN DE NEOPRENO, PARA PRÓTESIS DERECHA, GRANDE</b> a. Talla grande b. Empaque individual. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado



Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
451	18807	VENDA PLASTICA DE 2" X 4 YARDAS	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Consulta al Asociado	<b>VENDA PLÁSTICA, ELÁSTICA, AUTOADHERENTE, 2" x 5 YARDAS</b> a. Para vendaje compresivos, quirúrgicos y deportivos, etc. b. Material: Material no tejido y fibras elásticas. c. Medidas: De 2" x 5 yardas (4.5 m). d. Adherente sobre si mismo, no se adhiere a la piel. e. Variedad de colores. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel	Se presenta la propuesta a espera de aceptación del asociado.	Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos	295	Insumo Homologado
452	18808	VENDA PLASTICA DE 3" X 4 YARDAS	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Consulta al Asociado	<b>VENDA PLÁSTICA, ELÁSTICA, AUTOADHERENTE, 3" x 5 YARDAS</b> a. Para vendaje compresivos, quirúrgicos y deportivos, etc. b. Material: Material no tejido y fibras elásticas. c. Medidas: De 3" x 5 yardas (4.5 m). d. Adherente sobre si mismo, no se adhiere a la piel. e. Variedad de colores. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel	Se presenta la propuesta a espera de aceptación del asociado.	Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos	295	Insumo Homologado
453	18809	VENDA PLASTICA DE 4" X 4 YARDAS	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Consulta al Asociado	<b>VENDA PLÁSTICA, ELÁSTICA, AUTOADHERENTE, 4" x 5 YARDAS</b> a. Para vendaje compresivos, quirúrgicos y deportivos, etc. b. Material: Material no tejido y fibras elásticas. c. Medidas: De 4" x 5 yardas (4.5 m). d. Adherente sobre si mismo, no se adhiere a la piel. e. Variedad de colores. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel	Se presenta la propuesta a espera de aceptación del asociado.	Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos	295	Insumo Homologado
454	18810	VENDA PLASTICA DE 6" X 4 YARDAS	VENDA	SI	Requerimiento confuso	Consulta al Asociado	<b>VENDA PLÁSTICA, ELÁSTICA, AUTOADHERENTE, 6" x 5 YARDAS</b> a. Para vendaje compresivos, quirúrgicos y deportivos, etc. b. Material: Material no tejido y fibras elásticas. c. Medidas: De 6" x 5 yardas (4.5 m). d. Adherente sobre si mismo, no se adhiere a la piel. e. Variedad de colores. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel	Se presenta la propuesta a espera de aceptación del asociado.	Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos	295	Insumo Homologado
455	18811	LUA GRANO 220, DE 9 PULGADAS X 11 PULGADAS, PARA YESO, PLIEGO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>LUA GRANO # 220</b> a. De 8 a 10 pulgadas por 10 a 12 pulgadas. b. Para ser utilizada en yeso. c. Presentación: Pliego	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Abrasivos	299	Insumo Homologado
456	18812	LUA GRANO 180 DE 9 X 11 PULGADAS, PARA YESO, PLIEGO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>LUA GRANO #180, DE 9" x 11"</b> a. Medidas: De 8 a 10 pulgadas por 10 a 12 pulgadas. b. Para ser utilizada en yeso. c. Presentación: Pliego	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Abrasivos	299	Insumo Homologado
457	18815	CONO DE FIELTRO PARA PULIDO FINAL DE TERMOPLASTICOS DE 5"X2.3/4"	Unidad	NO		Ninguna	<b>CONO DE FIELTRO</b> a. Medidas de 5 X 2 3/4 pulgadas b. Para pulido final de termoplásticos. c. Empaque individual. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos	298	Insumo Homologado
458	18816	PLANCHA SELLADORA ELÉCTRICA PARA PVA	Unidad	NO		Ninguna	<b>PLANCHA SELLADORA ELÉCTRICA</b> a. Para PVA b. Empaque individual. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Equipo No Médico	Otros usos	329	Insumo Homologado



Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
459	18817	SIERRA CORTADORA PARA YESO Y TERMOPLÁSTICO	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>SIERRA CORTADORA PARA YESO Y TERMOPLÁSTICO</b> a. Para eliminar el vendaje de yeso, fibra de vidrio, poliester fundido y termoplástico. b. Corte rápido. c. Silenciosa. d. Con regulador de velocidades. e. Incluye cuchillas de diferentes medidas (5). f. Incluye llave. f. Con cable de conexión eléctrica de 110 voltios. g. Con caja para su resguardo. h. Empaque individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Equipo No Médico	Otros usos	329	Insumo Homologado
460	18818	CORTADORA DE TUBO DE 1" X1/8"	Unidad	NO		Ninguna	<b>CORTADORA DE TUBO DE 1" X1/8"</b> a. Empaque individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos	286	Insumo Homologado
461	18819	PRENSA PARA CABLE DE ACERO 3/64", 1/16" Y 3/32"	Unidad	NO		Ninguna	<b>PRENSA PARA CABLE DE ACERO 3/64", 1/16" Y 3/32"</b> a. Empaque individual. b. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica	Se propone verificar los calibres de los cables de acero, las medidas no coinciden con las existentes en el mercado.	Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos	297	Insumo Homologado
462	18820	GONIOMETRO	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GONIOMETRO MÉDICO</b> a. Instrumento que mide ángulos de los elementos unidos por una articulación. Consta de dos piezas móviles unidas en un punto de unión o también llamado pulcro. b. Fabricado de plástico resistente. c. Con marcas de tinta indeleble. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos	286	Insumo Homologado
463	18821	KIT MODULAR EN TITANIO PARA DESARTICULACIÓN DE CADERA, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 220 LIBRAS, ARTICULACIÓN DE CADERA MONOCÉNTRICA CON DISPOSITIVO INTERIOR DE EXTENSIÓN, ADAPTADOR DE TUBO O FIBRA DE CARBONO DE 6 PULGADAS DE LARGO CON INCLINACIÓN DE 10 GRADOS Y CUATRO TORNILLO	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR DE TITANIO, PARA DESARTICULACIÓN DE CADERA</b> Kit que contenga al menos: a. Articulación de cadera monocéntrica con dispositivo interior de extensión. b. Adaptador de tubo o fibra de carbono. c. Medidas de largo y ángulo según prescripción del paciente. d. Con cuatro tornillo hexagonales de ajuste. e. Articulación de rodilla monocéntrica con impulsor. f. Adaptador de tubo con cuatro tornillos hexagonales de ajuste. g. Largo del tubo según prescripción del paciente. h. Con adaptador de tubo con cuatro tornillos hexagonales de ajuste. i. Adaptador de pie con rosca. j. Pieza de unión a la funda, tornillo con rosca continua con hexágono interior y arandela base y dentada. k. Apta para pacientes con peso corporal menor de 220 libras l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
464	18822	KIT MODULAR EN TITANIO PARA AMPUTACIÓN TRANSFERMORAL MEDIA PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS, PIEZA DE UNIÓN DE POLIURETADO RÍGIDO CON CUATRO TORNILLOS AVELLANADOS, ADAPTADOR DE ENCAJE CON ROSCA PARA AJUSTE DE GIRO Y CUATRO TORNILLOS EXAGONALES, ARTICULACIÓN DE	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR DE TITANIO, AMPUTACIÓN TRANSFERMORAL MEDIA</b> Kit que contenga al menos: a. Pieza de unión de polietileno rígido con cuatro tornillos avellanados. b. Adaptador de encaje con rosca para ajuste de giro y cuatro tornillos hexagonales. c. Articulación de rodilla monocéntrica con impulsor. d. Adaptador de tubo con rosca y cuatro tornillo de ajuste, según prescripción del paciente. h. Adaptador de pie con rosca. i. Pieza de unión a la funda. j. Tornillo de rosca continua con hexágono interior, arandela base y dentada. k. Apta para pacientes con peso corporal menor de 250 libras. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
465	18823	KIT MODULAR EN TITANIO PARA AMPUTACIÓN TRANSTIBIAL PARA PESO CORPORAL MENOR DE 220 LIBRAS, ANCLAJE CON AJUSTE DE GIRO Y TRES O CUATRO PATAS DE DOS A CUATRO PULGADAS DE LARGO, ADAPTADOR CON ROSCA Y CUATRO TORNILLOS DE AJUSTE, ADAPTADOR CON ROSCA Y CUATRO TORNILLOS DE AJUSTE Y TUBO DE 17 1/2 PULGADAS DE LARGO,	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR EN TITANIO, AMPUTACIÓN TRANSTIBIAL</b> a. Kit que contenga al menos: b. Anclaje con ajuste de giro y tres o cuatro patas de dos a cuatro pulgadas de largo. c. Adaptador de tubo con rosca y cuatro tornillo de ajuste. d. Adaptador con rosca y cuatro tornillos de ajuste y tubo de longitud según prescripción del paciente. e. Adaptador de pie con rosca. f. Pieza de unión a la funda. g. Tornillo de rosca continua con hexágono interior. h. Arandela base y dentada. i. Apta para pacientes con peso corporal menor a 220 libras. l. Empaque individual. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
466	18824	FUNDA DE ESPONJA COSMÉTICA PREFORMADA TRANSFEMORAL CON ORIFICIO INTERNO CÓNICO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>FUNDA DE ESPONJA COSMÉTICA, TRANSFEMORAL</b> a. preformada transfemoral con orificio interno cónico. b. Empaque individual. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
467	18825	FUNDA DE ESPONJA COSMÉTICA PREFORMADA TRANSIBIAL CON ORIFICIO INTERNO CÓNICO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>FUNDA DE ESPONJA COSMÉTICA, TRANSIBIAL</b> a. preformada transibial b. con orificio interno cónico. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
468	18826	GUANTE DE ADBESTO PARA PROCESO DE TERMOFORMADO	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE DE ASBESTO PARA PROCESO DE TERMOFORMADO</b> a. Guantes para trabajos con altas temperaturas e incluso a llama expuesta. b. Confeccionados con tela de asbesto. c. Recubiertos en su interior con algodón. d. Empaque individual en par. e. Certificaciones de calidad conforme la Norma UNEN.407: Guantes de protección contra riesgos térmicos.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos	239	Insumo Homologado
469	18832	PIE DINÁMICO DERECHO DE 24 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PIE DINÁMICO DERECHO, DE 24 cm</b> a. de 24 centímetros, b. altura de tacón de 1 centímetro, c. con pirámide, d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
470	18833	PIE DINÁMICO IZQUIERDO DE 24 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PIE DINÁMICO IZQUIERDO, DE 24 cm</b> a. de 24 centímetros, b. altura de tacón de 1 centímetro, c. con pirámide, d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
471	18834	PIE DINÁMICO DERECHO DE 22 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PIE DINÁMICO DERECHO, DE 22 cm</b> a. de 22 centímetros, b. altura de tacón de 1 centímetro, c. con pirámide, d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
472	18835	PIE DINÁMICO IZQUIERDO DE 22 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PIE DINÁMICO IZQUIERDO, DE 22 cm</b> a. de 22 centímetros, b. altura de tacón de 1 centímetro, c. con pirámide, d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
473	18836	PIE MULTIAIXIAL DERECHO DE 24 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PIE MULTIAIXIAL DERECHO, DE 24 cm</b> a. de 24 centímetros, b. altura de tacón de 1 centímetro, c. con pirámide, d. Para ser utilizado en pacientes de peso corporal menor a 250 libras. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
474	18837	PIE MULTIAXIAL IZQUIERDO DE 24 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE. PARA PESO CORPORAL MENOR DE 250 LIBRAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PIE MULTIAXIAL IZQUIERDO, DE 24 cm</b> a. de 24 centímetros, b. altura de tacón de 1 centímetro, c. con pirámide, d. Para ser utilizado en pacientes de peso corporal menor a 250 libras. e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
475	18838	PIE MULTIAXIAL DERECHO DE 22 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE. PARA DAMA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PIE MULTIAXIAL DERECHO, PARA DAMA, DE 22 cm</b> a. de 22 centímetros, b. altura de tacón de 1 centímetro, c. con pirámide, d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
476	18839	PIE MULTIAXIAL IZQUIERDO DE 22 CENTÍMETROS, ALTURA DE TACÓN DE 1 CENTÍMETRO, CON PIRÁMIDE. PARA DAMA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PIE MULTIAXIAL IZQUIERDO, PARA DAMA, DE 22 cm</b> a. de 22 centímetros, b. altura de tacón de 1 centímetro, c. con pirámide, d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
477	18840	CUERPO PRINCIPAL WE 501, PARA UNIDAD DE MUÑECA A FRICCIÓN (WE500)	Unidad	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>CUERPO PRINCIPAL WE 501</b> a. Para unidad de muñeca a fricción (WE500) o según la marca que se esté utilizando. b. Empaque individual	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Otros usos		Insumo Pendiente de Homologar
478	18842	LONA DE ALGODÓN, COLOR AZUL O NEGRO, YARDA.	Yarda	NO		Ninguna	<b>LONA DE ALGODÓN</b> a. Color: azul o negro. b. Presentación: yarda.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	232	Insumo Homologado
479	18843	PIEL PIGMENTADA, PIE.	Pie	NO		Ninguna	<b>PIEL PIGMENTADA</b> a. Presentación: Pie	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	251	Insumo Homologado
480	19353	INMOVILIZADOR PARA CUELLO, RÍGIDO, TIPO PHILADELFA, ADULTO.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>INMOVILIZADOR PARA CUELLO, TIPO PHILADELFA, PARA ADULTO</b> a. Se utiliza para evitar el movimiento de la cabeza y el cuello, posterior a traumatismos graves con fracturas vertebrales, laminectomías, metástasis y especialmente en lesiones cervicales. b. Rígido, fabricado de plástico grado médico que se ajusta al cuello mediante cintas de velcro. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel	Incluido en el Listado de Ortopedia con el mismo código y misma descripción.	Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
481	20000	MATERIAL PLÁSTICO ENTRELAZADO PARA USO ORTOPROTÉSICO, TERMOFORMABLE EN AGUA DE 50-100 GRADOS CENTIGRADOS, DE 18 PULGADAS DE ANCHO POR 20 PULGADAS DE LARGO, PLANCHA	Plancha	SI	Error en unidad de despacho	Modificación de la unidad de despacho	<b>MATERIAL PLÁSTICO ENTRELAZADO, PARA USO ORTOPROTÉSICO, DE 18" x 20"</b> a. Termofomable en agua de 50-100 grados centígrados, b. Medidas de 16 a 20 pulgadas de ancho por 18 a 20 pulgadas de largo, c. Presentación: Plancha	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
482	20001	MATERIAL PLÁSTICO ENTRELAZADO PARA USO ORTOPROTÉSICO, TERMOFORMABLE EN AGUA DE 50-100 GRADOS CENTIGRADOS, DE 06 PULGADAS DE ANCHO POR 36 PULGADAS DE LARGO, PLANCHA	Plancha	NO		Ninguna	<b>MATERIAL PLÁSTICO ENTRELAZADO, PARA USO ORTOPROTÉSICO, DE 6" x 36"</b> a. Termofomable en agua de 50-100 grados centígrados, b. Medidas de 5 a 7 pulgadas de ancho por 34 a 36 pulgadas de largo, c. Presentación: Plancha	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
483	20002	MATERIAL PLÁSTICO DE RESINA POLIESTER DE BAJA TEMPERATURA CON TEXTURA UNIFORME PERFORADO AL 1 POR CIENTO DE 92CM. DE ANCHO, 61CM. DE LARGO 3.2 MM DE ESPESOR, LISA Y UNIFORME, PLANCHA	Plancha	NO		Ninguna	<b>MATERIAL PLÁSTICO DE RESINA DE POLIESTER, DE BAJA TEMPERATURA, DE 32 cm x 61 cm x 3.2 mm</b> a. Con textura uniforme perforado al 1 por ciento b. Medidas de 31 a 33 cm. de ancho, 60 a 63 cm largo, 3.2 mm de espesor. c. Lisa y uniforme. d. Presentación: Plancha.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	295	Insumo Homologado
484	20003	TALCO EN POLVO BOTE DE 600 GRAMOS	Bote	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>TALCO EN POLVO</b> a. Bote de 500 a 700 gramos b. Empaque individual	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Termoplástico y recubrimiento	292	Insumo Homologado
485	20004	ARTICULACIÓN DE CADERA IZQUIERDA PARA ORTESIS DE ADULTO CON ANILLO CANDADO, BARRA SIN PROTUBERANCIA EN FLEXIÓN, BARRA DE DURALUMINIO PROXIMAL DE 10 PULGADAS, BARRA DE DURALUMINIO DISTAL DE 10. 5/8 DE PULGADA, ESPESOR DE LA BARRA DE 1/4 DE PULGADA Y ANCHO DE LA BARRA DE 3/4 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN DE CADERA IZQUIERDA, PARA ORTESIS DE ADULTO</b> a. con anillo candado, b. barra sin protuberancia en flexión, c. barra de duraluminio proximal de 10 pulgadas, d. barra de duraluminio distal de 10 5/8 de pulgada, espesor de la barra de 1/4 de pulgada y ancho de la barra de 3/4 de pulgada. e. Empaque individual f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
486	20005	ARTICULACIÓN DE CADERA DERECHA PARA ORTESIS DE ADULTO CON ANILLO CANDADO, BARRA SIN PROTUBERANCIA EN FLEXIÓN, BARRA DE DURALUMINIO PROXIMAL DE 10 PULGADAS, BARRA DE DURALUMINIO DISTAL DE 10. 5/8 DE PULGADA, ESPESOR DE LA BARRA DE 1/4 DE PULGADA Y ANCHO DE LA BARRA DE 3/4 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN DE CADERA DERECHA, PARA ORTESIS DE ADULTO</b> a. con anillo candado, b. barra sin protuberancia en flexión, c. barra de duraluminio proximal de 10 pulgadas, d. barra de duraluminio distal de 10. 5/8 de pulgada, espesor de la barra de 1/4 de pulgada y ancho de la barra de 3/4 de pulgada. e. Empaque individual f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
487	20006	ARTICULACIÓN DE CADERA IZQUIERDA PARA ORTESIS DE NIÑO CON ANILLO CANDADO, BARRA SIN PROTUBERANCIA EN FLEXIÓN, BARRA DE DURALUMINIO PROXIMAL DE 10 PULGADAS, BARRA DE DURALUMINIO DISTAL DE 10. 5/8 DE PULGADA, ESPESOR DE LA BARRA DE 3/16 DE PULGADA Y ANCHO DE LA BARRA DE 1/2 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN DE CADERA IZQUIERDA, PARA ORTESIS DE NIÑO</b> a. con anillo candado, b. barra sin protuberancia en flexión, c. barra de duraluminio proximal de 10 pulgadas, d. barra de duraluminio distal de 10. 5/8 de pulgada, espesor de la barra de 3/16 de pulgada y ancho de la barra de 3/4 de pulgada. e. Empaque individual f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
488	20007	ARTICULACIÓN DE CADERA DERECHA PARA ORTESIS DE NIÑO CON ANILLO CANDADO, BARRA SIN PROTUBERANCIA EN FLEXIÓN, BARRA DE DURALUMINIO PROXIMAL DE 10 PULGADAS, BARRA DE DURALUMINIO DISTAL DE 10. 5/8 DE PULGADA, ESPESOR DE LA BARRA DE 3/16 DE PULGADA Y ANCHO DE LA BARRA DE 1/2 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN DE CADERA DERECHA, PARA ORTESIS DE NIÑO</b> a. con anillo candado, b. barra sin protuberancia en flexión, c. barra de duraluminio proximal de 10 pulgadas, d. barra de duraluminio distal de 10 5/8 de pulgada, espesor de la barra de 3/16 de pulgada y ancho de la barra de 3/4 de pulgada. e. Empaque individual f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
489	20008	ARTICULACIÓN DE RODILLA PARA ORTESIS DE ADULTO, PAR: CON ANILLO CANDADO, BARRA SIN PROTUBERANCIA EN FLEXIÓN, BARRA DE DURALUMINIO PROXIMAL DE 8. 1/2 PULGADAS, BARRA DE DURALUMINIO DISTAL DE 10 DE PULGADA, ESPESOR DE LA BARRA DE 1/4 DE PULGADA Y ANCHO DE LA BARRA DE 3/4 DE PULGADA.	Par	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN DE RODILLA, PARA ORTESIS DE ADULTO</b> a. Con anillo candado, b. barra sin protuberancia en flexión, c. barra de duraluminio proximal de 8. 1/2 pulgadas, d. barra de duraluminio distal de 10 de pulgada, espesor de la barra de 1/4 de pulgada y ancho de la barra de 3/4 de pulgada. e. Par f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
490	20009	ARTICULACIÓN DE RODILLA PARA ORTESIS DE NIÑO, PAR: CON ANILLO CANDADO, BARRA SIN PROTUBERANCIA EN FLEXIÓN, BARRA DE DURALUMINIO PROXIMAL DE 12 PULGADAS, BARRA DE DURALUMINIO DISTAL DE 16 DE PULGADA, ESPESOR DE LA BARRA DE 3/16 DE PULGADA Y ANCHO DE LA BARRA DE 1/2 DE PULGADA.	Par	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN DE RODILLA PARA ORTESIS DE NIÑO</b> a. Con anillo candado, b. barra sin protuberancia en flexión, c. barra de duraluminio proximal de 12 pulgadas, d. barra de duraluminio distal de 16 de pulgada, espesor de la barra de 3/16 de pulgada y ancho de la barra de 1/2 de pulgada. e. Par f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
491	20010	ARTICULACIÓN EXTERNA DE RODILLA PARA PRÓTESIS TRANSTIBIAL IZQUIERDA, ARTICULACIÓN CON RODAMIENTO, BARRA SUPERIOR E INFERIOR FORJADA EN ACERO ORTOPÉDICO CON PERFIL MEDIA CAÑA. PAR.	Par	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN EXTERNA DE RODILLA PARA PRÓTESIS TRANSTIBIAL IZQUIERDA</b> a. articulación con rodamiento, b. barra superior e inferior forjada en acero ortopédico con perfil c. media caña d. Par. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	295	Insumo Homologado
492	20011	VARILLA DE COBRE DE 1/4 DE PULGADA DE ESPESOR Y 36 PULGADAS DE LARGO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>VARILLA DE COBRE</b> a. Dimensiones: 1/4 de pulgada de espesor y 36 pulgadas de largo. b. Presentación: individual c.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	282	Insumo Homologado
493	20012	VARILLA DE COBRE DE 1/16 DE PULGADA DE ESPESOR Y 36 PULGADAS DE LARGO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>VARILLA DE COBRE</b> a. Dimensiones: 1/16 de pulgada de espesor y 36 pulgadas de largo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Barras y articulaciones de metal	282	Insumo Homologado
494	20013	GANCHO DE SUSPENSIÓN DE METAL DE 1/2 PULGADA, PARA CABLE DE 3/64 DE PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>GANCHO DE SUSPENSIÓN DE METAL</b> a. Medida: de 1/2 pulgada, b. para cable de 3/64 de pulgada. c. Presentación: individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
495	20014	HEBILLA DE METAL DE 4 BARRAS Y 1 PULGADA DE ANCHO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>HEBILLA CORRIENTE DE METAL DE CUATRO BARRAS, 1" DE ANCHO</b> a. Material: Metal. b. De cuatro barras. c. Dimensiones: Ancho 1 pulgada. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
496	20015	HEBILLA DE METAL DE 4 BARRAS Y 1/2 PULGADA DE ANCHO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>HEBILLA CORRIENTE DE METAL DE CUATRO BARRAS, 1/2" DE ANCHO</b> a. Material: Metal. b. De cuatro barras. c. Dimensiones: Ancho 1/2 pulgada. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	283	Insumo Homologado
497	20016	HULES COLOR ÁMBAR DE 4MM ANCHO, 2MM DE GROSOR Y 5.5MM DE DIÁMETRO DE ALTA RESISTENCIA, LIBRA.	Libra	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>TIRAS DE HULE</b> a. color ámbar b. Medida: de 4mm ancho, 2mm de grosor y 5.5mm de diámetro c. de alta resistencia, d. Bolsa o caja de libra.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	254	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
498	20017	KIT DE CORREAJE EN OCHO CON: CONECTOR PARA GANCHO, FORRO PARA CABLE, BOLA TERMINAL, ADAPTADOR PARA CABLE, ANILLO, PASADOR DE METAL, PROTECTOR DEL CONECTOR, ALMOHADILLA AXILAR, CONECTOR PARA STRAP, ELASTICO PARA COREAJE, ARNES, CABLE DE ACERO Y TORNILLO PARA CORREAJE.	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT DE CORREA EN OCHO</b> Kit que al menos contenga: a. Conector para gancho, b. forro para cable, c. bola terminal, d. adaptador para cable, e-anillo, pasador de metal, f. protector del conector, g. almohadilla axilar, h. conector para strap elastico para coreaje, i. arnés, j. cable de acero y k. tornillo para corraje.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
499	20018	KIT DE CORREAJS PARA BRAZO CON CABLE DE ACERO DE 1/16 DE PULGADAS, CABLE DE 12 PULGADAS DE LARGO, CON SUS TERMINALES, FORRO PARA CABLE, PIEZAS DE ACOPLAMIENTO.	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT DE CORREAS PARA BRAZO</b> Kit que al menos contenga: a. cable de acero de 1/16 de pulgadas, b. cable de 12 pulgadas de largo c. con sus terminales, d. forro para cable, e. piezas de acoplamiento.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
500	20019	KIT DE CORREAJS PARA BRAZO CON CABLE DE ACERO DE 1/16 DE PULGADAS, CABLE DE 20 PULGADAS DE LARGO, CON SUS TERMINALES, FORRO PARA CABLE, PIEZAS DE ACOPLAMIENTO.	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT DE CORREAS PARA BRAZO</b> Kit que al menos contenga: a. cable de acero de 1/16 de pulgadas, b. cable de 20 pulgadas de largo c. con sus terminales, d. forro para cable, e. piezas de acoplamiento.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para suspensión	295	Insumo Homologado
501	20020	ARTICULACION MODULAR DE CODO CON CONTROL MANUAL DERECHO.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ARTICULACIÓN MODULAR DEL CODO DERECHO, CON CONTROL MANUAL</b> a. Con varias posiciones de fijación a intervalos de 30 a 35 grados de flexión y extensión b. Fabricado de Aluminio Anodizado de Alta resistencia Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
502	20021	ARTICULACION MODULAR DE CODO CON CONTROL ALTERNO DERECHO.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ARTICULACIÓN MODULAR DEL CODO DERECHO, CON CONTROL ALTERNO</b> a. Con varias posiciones de fijación a intervalos de cada 10 a 15 grados de flexión y extensión b. Fabricado de Acero inoxidable Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
503	20022	ARTICULACION MODULAR DE CODO CON CONTROL MANUAL IZQUIERDO.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ARTICULACIÓN MODULAR DEL CODO IZQUIERDO CON CONTROL MANUAL</b> a. Con varias posiciones de fijación a intervalos de 30 a 35 grados de flexión y extensión b. Fabricado de Aluminio Anodizado de Alta resistencia Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
504	20023	ARTICULACION MODULAR DE CODO CON CONTROL ALTERNO IZQUIERDO.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ARTICULACIÓN MODULAR DEL CODO IZQUIERDO CON CONTROL ALTERNO</b> a. Con varias posiciones de fijación a intervalos de cada 10 a 15 grados de flexión y extensión b. Fabricado de Acero inoxidable Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
505	20024	ARANDELA DE BRONCE DIÁMETRO EXTERIOR DE 2 PULGADAS	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARANDELA DE BRONCE</b> a. Medida del diametro exterior de 2 pulgadas	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
506	20025	CINTA ELÁSTICA DE DACRON 1 PULGADA PARA USO ORTOPROTÉSICO.	Yarda	NO		Ninguna	<b>CINTA ELÁSTICA DE DACRÓN</b> a. Para uso Ortoprotésico b. 1 Pulgada de Ancho c. Presentación en rollos	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
507	20026	TAPA FRONTAL DE ALUMINIO PARA UNIDAD DE MUÑECA DIAMETRO EXTERIOR 2PULGADAS	Unidad	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>TAPA FRONTAL DE ALUMINIO</b> a. para unidad de muñeca b. diametro exterior 2 pulgadas, c. Empaque individual	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis		Insumo Pendiente de Homologar
508	20027	ADAPTADOR CON TUBO DE 17 1/2PULGADAS PULGADAS DE LARGO CON CUATRO TORNILLOS DE AJUSTE.	Adaptador	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>ADAPTADOR CON TUBO 17 1/2"</b> a. Material: de acero inoxidable o aluminio reforzado. b. Medidas: 17 1/2 " de largo c. Con cuatro tornillos de ajuste. d. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
509	20028	ADAPTADOR DE TITANIO PARA TUBO TIBIAL CON CUATRO TORNILLOS DE AJUSTE.	Adaptador	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>ADAPTADOR DE TITANIO PARA TUBO TIBIAL</b> a.con cuatro tornillos de ajuste. b. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
510	20029	ADAPTADOR DESPLAZABLE DE TITANIO CON CUATRO TORNILLOS DE AJUSTE.	Adaptador	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ADAPTADOR DESPLAZABLE TIBIAL</b> a. Para laminación directa de prótesis transtibiales (tibia y peroné). b. Material : Titanio o aluminio de acuerdo al peso del paciente. c. Con cuatro tornillos de ajuste. d. Rango de ajuste: Titanio +/-11 mm o aluminio +/- 9 mm e. Empaque múltiple. f. Certificados de Calidad aplicables al insumo. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
511	20030	GUANTE COSMÉTICO PEDIÁTRICO, DERECHO	Unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE PROTÉSICO (COSMÉTICO) PEDIÁTRICO, DERECHO</b> a. Material: Silicona. b. Color: Variedad de tonos de acuerdo a tono de piel del paciente. c. Modelo: Niño / Niña de acuerdo a sexo del paciente. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
512	20031	GUANTE COSMÉTICO PEDIÁTRICO, IZQUIERDO	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>GUANTE PROTÉSICO (COSMÉTICO) PEDIÁTRICO, IZQUIERDO</b> c. Material: Silicona. d. Color: Variedad de tonos de acuerdo a tono de piel del paciente. e. Modelo: Niño / Niña de acuerdo a sexo del paciente. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
513	20032	KIT MODULAR PARA AMPUTACIÓN TRANSRADIAL CON ADAPTADOR A SOCKET, TUBO RADIAL DE 10 PULGADAS, SOPORTE DE TIRO DE FLEXIÓN, UNIDAD DE MUÑECA CON FLEXIÓN DE 1/2 PULGADA CON ROSCA DE 1/2-20 PULGADA.	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA AMPUTACIÓN TRANS RADIAL</b> Kit que al menos contenga: a. Con adaptador a socket, b. tubo radial de 10 pulgadas, c. soporte de tiro de flexión, d. unidad de muñeca con flexión de 1/2 pulgada con rosca de 1/2-20 pulgada. e. Empaque individual del kit. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
514	20033	KIT DE KAFO PARA ADULTO. BARRAS DE DURALUMINIO SIN PROTUBERANCIAS EN FLEXIÓN, LARGO DE BARRA PROXIMAL 15 PULGADAS CON ANILLO CANDADO, LARGO DE BARRA DISTAL DE 21 PULGADAS, ESPESOR DE LAS BARRAS 1/4 DE PULGADA, ANCHO DE LAS BARRAS 3/4 DE PULGADA, BANDAS DE ALUMINIO DE 1. 1/2 PULGADA ANCHO POR 10 PULGADAS DE LARGO, PIELITE PARA	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT DE ARTICULACION TIPO KAFO PARA ADULTO</b> Kit que contenga al menos: a. Barras de duraluminio sin protuberancias en flexión, b. largo de barra proximal mínimo de 15 pulgadas c. con anillo candado, d. largo de barra distal Mínimo de 21 pulgadas, e. espesor de las barras 1/4 de pulgada, f. ancho de las barras 3/4 de pulgada, g. bandas de aluminio de 1. 1/2 pulgada ancho por 10 pulgadas de largo, h. estribo de acero de 10 de pulgadas con articulación de tobillo tope a 90 grados, i. juego de remaches para ensamblar aparato. j. pasadores de metal de 1.1/2 pulgada para cada banda de aluminio y k. Velcro macho hembra de 1.1/ pulgada. l. Empaque individual del kit. m. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. n. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
515	20034	ESTRIBO DE ACERO DE 10 DE PULGADAS DE LARGO CON ARTICULACIÓN DE TOBILLO TOPE A 90 GRADOS	unidad	NO		Ninguna	<b>ESTRIBO DE ACERO INOXIDABLE</b> a. Medidas: 10 de pulgadas de largo b. con articulación de tobillo tope a 90 grados c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
516	20035	ESTRIBO DE ACERO DE 6 3/4 DE PULGADA CON ARTICULACIÓN DE TOBILLO TOPE A 90 GRADOS	unidad	NO		Ninguna	<b>ESTRIBO DE ACERO INOXIDABLE</b> a. Medidas: 6 3/4 de pulgadas de largo b. con articulación de tobillo tope a 90 grados c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
517	20036	KIT DE KAFO PARA NIÑO. BARRAS DE DURALUMINIO SIN PROTUBERANCIAS EN FLEXIÓN, LARGO DE BARRA PROXIMAL 12 PULGADAS CON ANILLO CANDADO, LARGO DE BARRA DISTAL DE 16 PULGADAS, ESPESOR DE LAS BARRAS 3/16 DE PULGADA, ANCHO DE LAS BARRAS 5/8 DE PULGADA, BANDAS DE ALUMINIO DE 1, 1/2 PULGADA ANCHO POR 10 PULGADAS DE LARGO, PIELITE PARA	Kit	SI	Orientación a marca específica	Modificación de la descripción del código	<b>KIT DE ARTICULACIÓN TIPO KAFO PARA NIÑO</b> Kit que contenga al menos: a. Barras de duraluminio sin protuberancias en flexión, b. largo de barra proximal mínimo de 12 pulgadas c. con anillo candado, d. largo de barra distal Mínimo de 16 pulgadas, e. espesor de las barras 3/16 de pulgada, f. ancho de las barras 5/8 de pulgada, g. bandas de aluminio de 1, 1/2 pulgada ancho por 10 pulgadas de largo, h. Pielite para forrar las bandas de aluminio, i. estribo de acero de 6 3/4 de pulgadas con articulación de tobillo tope a 90 grados, j. juego de remaches para ensamblar aparato, k. pasadores de metal de 1.1/2 pulgada para cada banda de aluminio y l. Velcro macho /hembra de 1.1/ pulgada. m. Empaque individual del kit. n. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. ñ. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
518	20037	KIT DE LINER DE GEL SILICON TRANSFEMORAL CON CONTORNO UNIFORME, ESPESOR DE 1/4 DE PULGADA, PIN DENTADO CON ROSCA DE 3/8, CONECTOR DISTAL PARA PLASTIFICAR EN TERMOPLASTICO, ADAPTADOR DE ENCAJE CON CUATRO AGUJEROS Y TORNILLOS, BOTÓN CON SISTEMA PARA SUJECIÓN Y LIBERACIÓN DE PIN	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT DE LINER DE GEL DE SILICON TRANSFEMORAL</b> Kit que contenga al menos: a. con contorno uniforme, b. espesor de 1/4 de pulgada, c. pin dentado con rosca de 3/8, d. conector distal para plastificar en termoplastico, e. adaptador de encaje con cuatro agujeros y tornillos, f. botón con sistema para sujeción y liberación de pin g. Empaque individual del kit. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
519	20038	KIT DE LINER DE GEL SILICON TRANSTIBIAL CON CONTORNO UNIFORME, ESPESOR DE 1/4 DE PULGADA, PIN DENTADO, CONECTOR DISTAL PARA PLASTIFICAR EN TERMOPLASTICO CON PIRÁMIDE Y BOTÓN CON SISTEMA PARA SUJECIÓN Y LIBERACIÓN DE PIN	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT DE LINER DE GEL DE SILICON TRANSTIBIAL</b> Kit que contenga al menos: a. con contorno uniforme, b. espesor de 1/4 de pulgada, c. pin dentado, d. conector distal para plastificar en termoplastico e. con pirámide y botón con sistema para sujeción y liberación de pin f. Empaque individual del kit. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado



Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
520	20039	KIT MODULAR PARA AMPUTACIÓN TRANSHUMERAL, ADAPTADOR A SOCKET, TUBO HUMERAL DE 4. 3/4 DE PULGADA, CONECTOR A CODO, CODO CON CONTROL MANUAL IZQUIERDO, ADAPTADOR RADIAL DE CODO, TUBO RADIAL DE 10 PULGADAS, DOS SOPORTE DE TIRO DE FLEXIÓN Y UNIDAD DE MUÑECA DE 1/2 PULGADA CON FLEXIÓN, ROSCA DE 1/2-20 PULGADA.	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA AMPUTACIÓN TRANSHUMERAL</b> Kit que contenga al menos: a. adaptador a socket, b. tubo humeral de 4. 3/4 de pulgada, c. conector a codo, d. codo con control manual izquierdo, e. adaptador radial de codo, f. tubo radial de 10 pulgadas, g. dos soportes de tiro de flexión y h. unidad de muñeca de 1/2 pulgada con flexión, i. rosca de 1/2-20 pulgada. j. Empaque individual del kit. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
521	20040	KIT MODULAR PARA AMPUTACIÓN TRANSHUMERAL, ADAPTADOR A SOCKET, TUBO HUMERAL DE 4. 3/4 DE PULGADA, CONECTOR A CODO, CODO CON CONTROL ALTERNO DERECHO, ADAPTADOR RADIAL DE CODO, TUBO RADIAL DE 10 PULGADAS, DOS SOPORTE DE TIRO DE FLEXIÓN Y UNIDAD DE MUÑECA DE 1/2 PULGADA CON FLEXIÓN, ROSCA DE 1/2-20 PULGADA.	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA AMPUTACIÓN TRANSHUMERAL</b> Kit que contenga al menos: a. adaptador a socket, b. tubo humeral de 4. 3/4 de pulgada, c. conector a codo, d. codo con control alterno izquierdo, e. adaptador radial de codo, f. tubo radial de 10 pulgadas, g. dos soporte de tiro de flexión y h. unidad de muñeca de 1/2 pulgada con flexión, i. rosca de 1/2-20 pulgada. j. Empaque individual del kit. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
522	20041	KIT MODULAR PARA AMPUTACIÓN TRANSHUMERAL, ADAPTADOR A SOCKET, TUBO HUMERAL DE 4. 3/4 DE PULGADA, CONECTOR A CODO, CODO CON CONTROL MANUAL DERECHO, ADAPTADOR RADIAL DE CODO, TUBO RADIAL DE 10 PULGADAS, DOS SOPORTE DE TIRO DE FLEXIÓN Y UNIDAD DE MUÑECA DE 1/2 PULGADA CON FLEXIÓN, ROSCA DE 1/2-20 PULGADA.	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA AMPUTACIÓN TRANSHUMERAL</b> kit que contenga al menos: a. adaptador a socket, b. tubo humeral de 4. 3/4 de pulgada, c. conector a codo, d. codo con control manual derecho e. adaptador radial de codo, f. tubo radial de 10 pulgadas, g. dos soporte de tiro de flexión y unidad de muñeca de 1/2 pulgada con flexión, h. rosca de 1/2-20 pulgada. i. Empaque individual del kit. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
523	20042	KIT MODULAR PARA AMPUTACIÓN TRANSFEMORAL EN ALUMINIO PARA NIÑO, ADAPTADOR LAMINADO CON RECEPTOR DE PIRÁMIDE, ARTICULACIÓN DE RODILLA MONOCÉNTRICA CON IMPULSOR, ADAPTADOR DE TUBO CON ROSCA Y CUATRO TORNILLOS DE AJUSTE, ADAPTADOR CON TUBO DE 12 PULGADAS DE LARGO Y CUATRO TORNILLOS DE AJUSTE, ADAPTADOR	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA AMPUTACIÓN TRANSFEMORAL EN ALUMINIO PARA NIÑO</b> Kit que contenga al menos: a. Adaptador laminado con receptor de pirámide, b. articulación de rodilla monocéntrica con impulsor, c. adaptador de tubo con rosca y cuatro tornillos de ajuste, d. adaptador con tubo de 12 pulgadas de largo y e. cuatro tornillos de ajuste, f. adaptador de pie con rosca, g. pieza de unión a la pierna, h. tornillo rosca continua con hexágono interior y arandela base dentada. i. Empaque individual del kit. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
524	20043	KIT MODULAR EN TITANIO PARA AMPUTACIÓN TRANSFERMORAL LARGA PARA PESO CORPORAL MENOR DE 280 LIBRAS, ANCLAJE CON AJUSTE DE GIRO Y TRES A CUATRO PATAS DE DOS A CUATRO PULGADAS DE LARGO Y CUATRO TORNILLOS DE AJUSTE, ARTICULACIÓN DE RODILLA MONOCÉNTRICA CON BLOQUEO E IMPULSOR, ADAPTADOR	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR EN TITANIO PARA AMPUTACIÓN TRANSFERMORAL LARGA</b> Kit que contenga al menos: a. Anclaje con ajuste de giro y tres a cuatro patas de dos a cuatro pulgadas de largo y cuatro tornillos de ajuste, b. articulación de rodilla monocéntrica con bloqueo e impulsor, c. adaptador de tubo con rosca y cuatro tornillos de ajuste, d. adaptador con tubo de 17 1/2 pulgadas de largo con cuatro tornillos de ajuste, ( se acepta un margen de 0.5 pulgadas de diferencia en las ofertas) e. adaptador de pie con rosca, f. pieza de unión a la funda, g. tornillo rosca continua con hexágono interior y arandela base y dentada h. Para pacientes con peso corporal menor de 280 libras. i. Empaque individual del kit. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
525	20044	KIT MODULAR EN TITANIO PARA AMPUTACIÓN TRANSFERMORAL LARGA PARA PESO CORPORAL MENOR DE 280 LIBRAS, ANCLAJE CON AJUSTE DE GIRO Y TRES A CUATRO PATAS DE DOS A CUATRO PULGADAS DE LARGO Y CUATRO TORNILLOS DE AJUSTE, ARTICULACIÓN DE RODILLA MONOCÉNTRICA CON IMPULSOR, ADAPTADOR DE TUBO CON ROSCA	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR EN TITANIO PARA AMPUTACIÓN TRANSFERMORAL LARGA</b> Kit que contenga al menos: a. Anclaje con ajuste de giro y tres a cuatro patas de dos a cuatro pulgadas de largo y cuatro tornillos de ajuste, b. articulación de rodilla monocéntrica con impulsor, c. adaptador de tubo con rosca y cuatro tornillos de ajuste, d. adaptador con tubo de 17 1/2 pulgadas de largo e. con cuatro tornillos de ajuste, f. adaptador de pie con rosca, g. pieza de unión a la funda, h. tornillo rosca continua con hexágono interior y arandela base y dentada. i. para paciente con peso corporal menor de 280 libras. j. Empaque individual del kit. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
526	20045	KIT MODULAR EN TITANIO PARA AMPUTACIÓN TRANSFERMORAL MEDIA PARA PESO CORPORAL MENOR DE 280 LIBRAS, PIEZA DE UNIÓN DE POLIURETANO RÍGIDO CON CUATRO TORNILLOS AVELLANADOS, ADAPTADOR DE ENCAJE CON ROSCA PARA AJUSTE DE GIRO Y CUATRO TORNILLOS EXAGONALES, ARTICULACIÓN DE	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR EN TITANIO PARA AMPUTACIÓN TRANSFERMORAL MEDIA</b> Kit que contenga al menos: a. pieza de unión de polietileno rígido con cuatro tornillos avellanados, b. adaptador de encaje con rosca para ajuste de giro y cuatro tornillos hexagonales, c. articulación de rodilla monocéntrica con bloqueo e impulsor, d. adaptador de tubo con rosca y cuatro tornillos de ajuste, e. adaptador con cuatro tornillos de ajuste y tubo de 17 1/2 pulgadas de largo f. adaptador de pie con rosca, g. pieza de unión a la funda, h. tornillo de rosca continua con hexágono interior, arandela base y dentada. i. para pacientes de peso corporal menor de 280 libras j. Empaque individual del kit. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
527	20046	KIT MODULAR EN ALUMINIO PARA DESARTICULACIÓN DE CADERA PARA NIÑO, ARTICULACIÓN DE CADERA MONOCÉNTRICA CON DISPOSITIVO INTERIOR DE EXTENSIÓN, ADAPTADOR CON ÁNGULO DE 13 GRADOS CON TUBO DE 9 PULGADAS DE LARGO Y CUATRO TORNILLOS DE AJUSTE, ARTICULACIÓN DE RODILLA MONOCÉNTRICA CON	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR DE ALUMINIO PARA NIÑO PARA DESARTICULACIÓN DE CADERA</b> Kit que al menos contenga: a. Articulación de cadera monocéntrica con dispositivo interior de extensión, b. adaptador con ángulo de 13 grados c. con tubo de 9 pulgadas de largo y cuatro tornillos de ajuste, d. articulación de rodilla monocéntrica con impulsor, e. adaptador de tubo con rosca y cuatro tornillos de ajuste, f. adaptador de pie con rosca, g. pieza de unión a la funda, h. tornillo rosca continua con hexágono interior y arandela base y dentada. i. Empaque individual del kit. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENTÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
528	20047	KIT MODULAR EN TITANIO PARA DESARTICULACIÓN DE CADERA, PARA PESO CORPORAL MENOR DE 280 LIBRAS, ARTICULACIÓN DE CADERA MONOCÉNTRICA CON DISPOSITIVO INTERIOR DE EXTENSIÓN, ADAPTADOR DE TUBO O FIBRA DE CARBONO DE 8 PULGADAS DE LARGO CON INCLINACIÓN DE 10 GRADOS Y CUATRO TORNILLO	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR EN TITANIO PARA DESARTICULACIÓN DE CADERA</b> Kit que contenga al menos: a. articulación de cadera monocéntrica con dispositivo interior de extensión, b. adaptador de tubo o fibra de carbono de 8 pulgadas de largo c. con inclinación de 10 grados y d. cuatro tornillos hexagonales de ajuste , e. articulación de rodilla monocéntrica con bloqueo e impulsor, f. adaptador de tubo con cuatro tornillos hexagonales de ajuste, f. tubo de 17 1/2 pulgadas de largo con adaptador de tubo con cuatro tornillos hexagonales de ajuste, g. adaptador de pie con rosca, h. pieza de unión a la funda, i. tornillo con rosca continua con hexágono exterior y arandela base y dentada. j. para pacientes con peso corporal menor de 280 libras k. Empaque individual del kit. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
529	20048	KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO, ARTICULACIÓN ESFÉRICA DE HOMBRO CON FLEXIÓN Y ABDUCCIÓN, ADAPTADOR DE HOMBRO CON ROSCA INTERIOR PARA TUBO HUMERAL, TUBO HUMERAL DE 10 PULGADAS DE LARGO, ADAPTADOR HUMERAL A CODO, CODO CON CONTROL ALTERNO DERECHO, ADAPTADOR RADIAL DE CODO, TUBO	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO DERECHO</b> Kit que al menos tenga: a. articulación esférica de hombro con flexión y abducción, b. adaptador de hombro con rosca interior para tubo humeral, c. tubo humeral de 10 pulgadas de largo, d. adaptador humeral a codo, e. codo con control alterno derecho, f. adaptador radial de codo, g. tubo radial de 10 pulgadas de largo, h. dos soportes de tiro de flexión y i. unidad de muñeca de 1/2 pulgada con flexión j. rosca de 1/2-20 pulgada. k. Empaque individual del kit. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
530	20049	KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO, ARTICULACIÓN ESFÉRICA DE HOMBRO CON FLEXIÓN Y ABDUCCIÓN, ADAPTADOR DE HOMBRO CON ROSCA INTERIOR PARA TUBO HUMERAL, TUBO HUMERAL DE 10 PULGADAS DE LARGO, ADAPTADOR HUMERAL A CODO, CODO CON CONTROL MANUAL DERECHO, ADAPTADOR RADIAL DE CODO, TUBO	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO DERECHO</b> Kit que al menos tenga: a. articulación esférica de hombro con flexión y abducción, b. adaptador de hombro con rosca interior para tubo humeral, c. tubo humeral de 10 pulgadas de largo, d. adaptador humeral a codo, e. codo con control manual derecho, f. adaptador radial de codo, g. tubo radial de 10 pulgadas de largo, h. dos soportes de tiro de flexión y i. unidad de muñeca de 1/2 pulgada con flexión rosca de 1/2-20 pulgada. j. Empaque individual del kit. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
531	20050	KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO, ARTICULACIÓN ESFÉRICA DE HOMBRO CON FLEXIÓN Y ABDUCCIÓN, ADAPTADOR DE HOMBRO CON ROSCA INTERIOR PARA TUBO HUMERAL, TUBO HUMERAL DE 10 PULGADAS DE LARGO, ADAPTADOR HUMERAL A CODO, CODO CON CONTROL ALTERNO IZQUIERDO, ADAPTADOR RADIAL DE	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO IZQUIERDO</b> Kit que al menos tenga: a. articulación esférica de hombro con flexión y abducción, b. adaptador de hombro con rosca interior para tubo humeral, c. tubo humeral de 10 pulgadas de largo, d. adaptador humeral a codo, e. codo con control alterno izquierdo f. adaptador radial de codo, g. tubo radial de 10 pulgadas de largo, h. dos soportes de tiro de flexión y i. unidad de muñeca de 1/2 pulgada con flexión rosca de 1/2-20 pulgada. j. Empaque individual del kit. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
532	20051	KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO, ARTICULACIÓN ESFÉRICA DE HOMBRO CON FLEXIÓN Y ABDUCCIÓN, ADAPTADOR DE HOMBRO CON ROSCA INTERIOR PARA TUBO HUMERAL, TUBO HUMERAL DE 10 PULGADAS DE LARGO, ADAPTADOR HUMERAL A CODO, CODO CON CONTROL MANUAL IZQUIERDO, ADAPTADOR RADIAL DE	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO IZQUIERDO</b> Kit que al menos tenga: a. articulación esférica de hombro con flexión y abducción, b. adaptador de hombro con rosca interior para tubo humeral, c. tubo humeral de 10 pulgadas de largo, d. adaptador humeral a codo, e. codo con control manual izquierdo, f. adaptador radial de codo, g. tubo radial de 10 pulgadas de largo, h. dos soportes de tiro de flexión y i. unidad de muñeca de 1/2 pulgada con flexión, rosca de 1/2-20 pulgadas j. Empaque individual del kit. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
533	20052	KIT MODULAR EN TITANIO PARA DESARTICULADO DE RODILLA PARA PESO CORPORAL MENOR DE 280 LIBRAS. RODILLA MONOCENTRICA CON BLOQUEO E IMPULSOR CON ANCLAJE DE TRES PATAS INCORPORADO A LA ARTICULACION DE RODILLA, ADAPTADOR DE TUBO CON ROSCA Y CUATRO TORNILLOS DE AJUSTE, ADAPTADOR CON TUBO DE 17. 1/2 PULGADAS DE LARGO CON CUATRO	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR DE TITANIO PARA DESARTICULADO DE RODILLA, MONOCÉNTRICA</b> Kit que al menos contenga: a. Rodilla monocentrica con bloqueo e impulsor b. con anclaje de tres patas incorporado a la articulación de rodilla, c. adaptador de tubo con rosca y cuatro tornillos de ajuste, d. adaptador de tubo de 17 1/2 pulgadas de largo e. con cuatro tornillos de ajuste, adaptador de pie con rosca, f. pieza de unión a la funda, g. tornillo rosca continua con hexágono interior y arandela base y dentada. h. para pacientes con peso corporal menor de 280 libras. i. Empaque individual del kit. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
534	20053	KIT MODULAR EN TITANIO PARA DESARTICULADO DE RODILLA PARA PESO CORPORAL MENOR DE 280 LIBRAS. RODILLA MONOCENTRICA CON IMPULSOR CON ANCLAJE DE TRES PATAS INCORPORADO A LA ARTICULACION DE RODILLA, ADAPTADOR DE TUBO CON ROSCA Y CUATRO TORNILLOS DE AJUSTE, ADAPTADOR CON TUBO DE 17. 1/2 PULGADAS DE LARGO CON CUATRO	Kit	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	KIT MODULAR DE TITANIO PARA DESARTICULADO DE RODILLA				Este código contiene la misma descripción que la del código 20052. Se propone verificar su exclusión.	Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
535	20054	KIT MODULAR EN TITANIO PARA DESARTICULADO DE RODILLA PARA PESO CORPORAL MENOR DE 280 LIBRAS. RODILLA POLICENTRICA CON IMPULSOR CON ANCLAJE DE TRES PATAS INCORPORADO A LA ARTICULACION DE RODILLA, ADAPTADOR DE TUBO CON ROSCA Y CUATRO TORNILLOS DE AJUSTE, ADAPTADOR CON TUBO DE 17. 1/2 PULGADAS DE LARGO CON CUATRO	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR DE TITANIO PARA DESARTICULADO DE RODILLA, POLICÉNTRICA</b> Kit que al menos contenga: a. Rodilla policéntrica con impulsor b. con anclaje de tres patas incorporado a la articulación de rodilla, c. adaptador de tubo con rosca y cuatro tornillos de ajuste, d. adaptador de tubo de 17 1/2 pulgadas de largo e. con cuatro tornillos de ajuste, adaptador de pie con rosca, f. pieza de unión a la funda, g. tornillo rosca continua con hexágono interior y arandela base y dentada. h. para pacientes con peso corporal menor de 280 libras. i. Empaque individual del kit. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
536	20055	MANO MECÁNICA PLÁSTICA DERECHA DE 8 PULGADAS, APERTURA VOLUNTARIA Y DEDOS EN FORMA OVAL.	Unidad	NO		Ninguna	<b>MANO MECÁNICA PLÁSTICA, DERECHA, 8"</b> a. Medida: de 8 pulgadas, b. apertura voluntaria y dedos en forma oval c. empaque individual d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
537	20056	MANO MECÁNICA PLÁSTICA IZQUIERDA DE 8 PULGADAS, APERTURA VOLUNTARIA Y DEDOS EN FORMA OVAL	Unidad	NO		Ninguna	<b>MANO MECÁNICA PLÁSTICA, IZQUIERDA, 8"</b> a. Medida: de 8 pulgadas. b. apertura voluntaria y dedos en forma oval c. empaque individual d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
538	20057	MANO PASIVA PARA NIÑO CON GUANTE COSMÉTICO INCORPORADO DERECHO (COLOR Y NÚMERO DE ACUERDO AL PACIENTE)	Unidad	NO		Ninguna	<b>MANO PASIVA, DERECHA, PARA NIÑO</b> a. Con guante cosmético incorporado. b. Color y número de acuerdo al paciente. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
539	20058	MANO PASIVA PARA NIÑO CON GUANTE COSMÉTICO INCORPORADO IZQUIERDO (COLOR Y NÚMERO DE ACUERDO AL PACIENTE)	Unidad	NO		Ninguna	<b>MANO PASIVA, IZQUIERDA, PARA NIÑO</b> a. Con guante cosmético incorporado. b. Color y número de acuerdo al paciente. c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
540	20059	PAPEL TRANSFER CON DISEÑO INFANTIL FEMENINO, PLIEGO DE 30 PULGADAS DE ANCHO X 36 PULGADAS DE LARGO.	Pliego	NO		Ninguna	<b>PAPEL TRANSFER CON DISEÑO INFANTIL FEMENINO</b> a. Dimensiones del pliego: de 30 pulgadas de ancho x 36 pulgadas de largo. b. Presentación: pliego	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
541	20060	PAPEL TRANSFER CON DISEÑO PARA ADULTO FEMENINO, PLIEGO DE 30 PULGADAS DE ANCHO X 36 PULGADAS DE LARGO.	Pliego	NO		Ninguna	<b>PAPEL TRANSFER CON DISEÑO PARA ADULTO FEMENINO</b> a. Dimensiones del pliego: de 30 pulgadas de ancho x 36 pulgadas de largo. b. Presentación: pliego	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
542	20061	PAPEL TRANSFER CON DISEÑO PARA ADULTO MASCULINO, PLIEGO DE 30 PULGADAS DE ANCHO X 36 PULGADAS DE LARGO.	Pliego	NO		Ninguna	<b>PAPEL TRANSFER CON DISEÑO PARA ADULTO MASCULINO</b> a. Dimensiones del pliego: de 30 pulgadas de ancho x 36 pulgadas de largo. b. Presentación: pliego	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
543	20062	TERMINAL COSMÉTICA DE METAL DE 3/16 DE PULGADA DE DIÁMETRO PARA BRAZO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>TERMINAL COSMÉTICA DE METAL</b> a. De 3/16 de pulgada de diámetro b. Para ser utilizado en brazo. c. Empaque individual. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
544	20063	UNIDAD DE MUÑECA CON FLEXIÓN, PARA PRÓTESIS MODULAR DE ADULTO, ROSCA DE 1/2 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>UNIDAD DE MUÑECA CON FLEXIÓN, PARA ADULTO</b> a. Para prótesis modular de adulto. b. Con rosca de 1/2 pulgada. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
545	20064	UNIDAD DE MUÑECA CON FLEXIÓN, PARA PRÓTESIS MODULAR DE NIÑO, ROSCA DE 1/2 PULGADA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>UNIDAD DE MUÑECA CON FLEXIÓN, PARA NIÑO</b> a. Para prótesis modular de adulto. b. Con rosca de 1/2 pulgada. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
546	20065	ANCLAJE DE METAL CON AJUSTE DE GIRO Y TRES O CUATRO PATAS DE 2 A 4 PULGADAS DE LARGO	Unidad	NO		Ninguna	<b>ANCLAJE DE METAL CON AJUSTE DE GIRO</b> a. De 2 a 4 pulgadas de largo. b. Con tres o cuatro patas. c. Empaque individual. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
547	20066	KIT MODULAR EN ALUMINIO PARA AMPUTACIÓN TRANSTIBIAL PEDIÁTRICA: ANCLAJE CON AJUSTE DE GIRO Y TRES PATAS DE 2 A 4 PULGADAS DE LARGO, ADAPTADOR DE TUBO CON ROSCA Y CUATRO TORNILLOS DE AJUSTE, ADAPTADOR CON TUBO DE 330MM. DIAMETRO 22MM. CON CUATRO TORNILLOS DE AJUSTE, ADAPTADOR DE PIE CON CONEXIÓN DE TOBILLO CON PESO DE	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR EN ALUMINIO PARA AMPUTACIÓN TRANSTIBIAL, PEDIÁTRICA</b> Kit que contenga al menos: a. Anclaje con ajuste de giro y tres patas de 2 a 4 pulgadas de largo. b. Adaptador de tubo con rosca y cuatro tornillos de ajuste. c. Adaptador con tubo de 330 mm de largo y 22 mm de diámetro con cuatro tornillos de ajuste. d. Adaptador de pie con conexión de tobillo con peso liviano. e. Pieza de unión a la funda. f. Tornillo rosca continua con hexágono interior y arandela base y dentada. g. Para ser utilizada en pacientes con peso hasta 45 Kg h. Empaque individual del kit. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
548	20068	ARTICULACIÓN MODULAR DE RODILLA EN TITANIO, MONOCÉNTRICA CON BLOQUEO E IMPULSOR PARA COMPONENTE MODULAR	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN MODULAR DE RODILLA, EN TITANIO</b> a. monocéntrica b. con bloqueo e impulsor para componente modular c. Empaque individual. d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
549	20069	ARTICULACIÓN MODULAR DE RODILLA EN TITANIO, MONOCÉNTRICA CON IMPULSOR UBICADO EN LA REGION ANTERIOR, PARA COMPONENTE MODULAR	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN MODULAR DE RODILLA, EN TITANIO</b> a. monocéntrica b. con impulsor ubicado en la región anterior, c. para componente modular d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
550	20070	ARTICULACIÓN MODULAR DE RODILLA EN TITANIO, POLICÉNTRICA CON BLOQUEO E IMPULSOR PARA COMPONENTE MODULAR	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN MODULAR DE RODILLA, EN TITANIO,</b> a. policéntrica b. con bloqueo e impulsor para componente modular c. con pirámide superior e inferior d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
551	20071	ARTICULACIÓN MODULAR DE RODILLA EN TITANIO, POLICÉNTRICA CON IMPULSOR UBICADO EN LA REGION ANTERIOR, PARA COMPONENTE MODULAR	Unidad	NO		Ninguna	<b>ARTICULACIÓN MODULAR DE RODILLA, EN TITANIO,</b> a. policéntrica b. con impulsor ubicado en la región anterior, c. para componente modular d. con pirámide superior e inferior e. Empaque individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
552	20072	KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO, ARTICULACIÓN ESFÉRICA DE HOMBRO CON FLEXIÓN Y ABDUCCIÓN, ADAPTADOR DE HOMBRO CON ROSCA INTERIOR PARA TUBO HUMERAL, TUBO HUMERAL DE 10 PULGADAS DE LARGO, ADAPTADOR HUMERAL A CODO, CODO CON CONTROL MANUAL DERECHO, TUBO RADIAL DE 10	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO DERECHO</b> Kit que contenga al menos: a. articulación esférica de hombro con flexión y abducción, b. adaptador de hombro con rosca interior para tubo humeral, c. tubo humeral de 10 pulgadas de largo, d. adaptador humeral a codo, codo con control manual derecho, e. tubo radial de 10 pulgadas, f. dos soportes de tiro de flexión, g. unidad de muñeca de 1/2 con rosca de 1/2-20 pulgada h. Empaque individual del kit. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
553	20073	KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO, ARTICULACIÓN ESFERICA DE HOMBRO CON FLEXIÓN Y ABDUCCIÓN, ADAPTADOR DE HOMBRO CON ROSCA INTERIOR PARA TUBO HUMERAL, TUBO HUMERAL DE 10 PULGADAS DE LARGO, ADAPTADOR HUMERAL A CODO,CODO CON CONTROL MANUAL IZQUIERDO, TUBO RADIAL DE 10	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO IZQUIERDO</b> Kit que contenga al menos: a. articulación esférica de hombro con flexión y abducción, b. adaptador de hombro con rosca interior para tubo humeral, c. tubo humeral de 10 pulgadas de largo, d. adaptador humeral a codo,codo con control manual derecho, e. tubo radial de 10 pulgadas, f. dos soportes de tiro de flexión, g. unidad de muñeca de 1/2 con rosca de 1/2-20 pulgada h. Empaque individual del kit, i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j.Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
554	20074	KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO, ARTICULACIÓN ESFERICA DE HOMBRO CON FLEXIÓN Y ABDUCCIÓN, ADAPTADOR DE HOMBRO CON ROSCA INTERIOR PARA TUBO HUMERAL, TUBO HUMERAL DE 10 PULGADAS DE LARGO, ADAPTADOR HUMERAL A CODO,CODO CON CONTROL ALTERNO DERECHO, TUBO RADIAL DE 10	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO DERECHO</b> Kit que contenga al menos: a. articulación esférica de hombro con flexión y abducción, b. adaptador de hombro con rosca interior para tubo humeral, c. tubo humeral de 10 pulgadas de largo, d. adaptador humeral a codo,codo con control alterno derecho, e. con tubo radial de 10 pulgadas, f. dos soportes de tiro de flexión, g. unidad de muñeca de 1/2 con rosca de 1/2-20 pulgada h. Empaque individual del kit, i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j.Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
555	20075	KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO, ARTICULACIÓN ESFERICA DE HOMBRO CON FLEXIÓN Y ABDUCCIÓN, ADAPTADOR DE HOMBRO CON ROSCA INTERIOR PARA TUBO HUMERAL, TUBO HUMERAL DE 10 PULGADAS DE LARGO, ADAPTADOR HUMERAL A CODO,CODO CON CONTROL ALTERNO IZQUIERDO, TUBO RADIAL DE 10	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO DERECHO</b> Kit que contenga al menos: a. articulación esférica de hombro con flexión y abducción, b. adaptador de hombro con rosca interior para tubo humeral, c. tubo humeral de 10 pulgadas de largo, d. adaptador humeral a codo,codo con control alterno izquierdo, e. con tubo radial de 10 pulgadas, f. dos soportes de tiro de flexión, g. unidad de muñeca de 1/2 con rosca de 1/2-20 pulgada Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
556	20076	KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO PEDIÁTRICO, ARTICULACIÓN ESFERICA DE HOMBRO CON FLEXIÓN Y ABDUCCIÓN, ADAPTADOR DE HOMBRO CON ROSCA INTERIOR PARA TUBO HUMERAL, TUBO HUMERAL, ADAPTADOR HUMERAL A CODO,CODO MODULAR, TUBO RADIAL, DOS SOPORTES DE TIRO DE FLEXIÓN, UNIDAD DE MUÑECA, FUNDA Y	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR PARA DESARTICULACIÓN DE HOMBRO PEDIÁTRICO</b> Kit que al menos contenga: a. articulación esférica de hombro con flexión y abducción, b. adaptador de hombro con rosca interior para tubo humeral, c. tubo humeral, d. adaptador humeral a codo, e. codo modular, f. tubo radial, g. dos soportes de tiro de flexión, h. unidad de muñeca, i. funda y media cosmetica preformada j. Empaque individual del kit. k.Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l.Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
557	20077	KIT MODULAR TRANSHUMERAL PEDIÁTRICO, ADAPTADOR DE HOMBRO CON ROSCA INTERIOR PARA TUBO HUMERAL, TUBO HUMERAL, ADAPTADOR HUMERAL A CODO, CODO MODULAR, TUBO RADIAL, DOS SOPORTES DE TIPO DE FLEXIÓN, UNIDAD DE MUÑECA, FUNDA Y MEDIA COSMÉTICA PREFORMADA	Kit	NO		Ninguna	<b>KIT MODULAR TRANSHUMERAL PEDIÁTRICO</b> Kit que al menos contenga: a. adaptador de hombro con rosca interior para tubo humeral, b. tubo humeral, c. adaptador humeral a codo, d. codo modular, e. tubo radial, f. dos soportes de tiro de flexión, g. unidad de muñeca, h. funda y media cosmética preformada i. Empaque individual del kit. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
558	20078	TORNILLO DE TIRABUZÓN DE 3/16.	unidad	NO		Ninguna	<b>TORNILLO DE TIRABUZÓN DE 3/16.</b> a. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis		Insumo Pendiente de Homologar
559	20079	TORNILLO DE TIRABUZÓN DE 1/4.	unidad	NO		Ninguna	<b>TORNILLO DE TIRABUZÓN DE 1/4"</b> a. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	283	Insumo Homologado
560	20080	TORNILLO DE TIRABUZÓN DE 5/16.	unidad	NO		Ninguna	<b>TORNILLO DE TIRABUZÓN DE 5/16"</b> a. Empaque individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis		Insumo Pendiente de Homologar
561	20081	UNIDAD AUXILIAR PARA LEVANTAR ANTEBRAZO PROTESICO DERECHO	unidad	NO		Ninguna	<b>UNIDAD AUXILIAR PARA LEVANTAR ANTEBRAZO PROTESICO DERECHO</b> a. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis		Insumo Pendiente de Homologar
562	20082	UNIDAD AUXILIAR PARA LEVANTAR ANTEBRAZO PROTESICO IZQUIERDA	unidad	NO		Ninguna	<b>UNIDAD AUXILIAR PARA LEVANTAR ANTEBRAZO PROTESICO IZQUIERDO</b> a. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis		Insumo Pendiente de Homologar
563	20083	PIN DENTADO CON ROSCA DE 3/8 (MEDIDA A DETERMINAR SEGÚN EL PACIENTE)	unidad	NO		Ninguna	<b>PIN DENTADO DE 3/8" CON ROSCA</b> a. Medida determinar según el paciente. b. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis		Insumo Pendiente de Homologar
564	20084	ADAPTADOR DE ENCAJE CON CUATRO AGÜEROS Y TORNILLOS, BOTÓN CON SISTEMA PARA SUJECIÓN Y LIBERACIÓN DE PIN, (MEDIDA A DETERMINAR SEGÚN EL PACIENTE).	Adaptador	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>ADAPTADOR DE ENCAJE CUATRO ORIFICIOS, RECEPTOR</b> a. Para la conexión de diferentes componentes modulares o extremos distales del encaje. b. Con receptor del núcleo de ajuste. c. Material: Acero inoxidable, titanio o aluminio. d. Con cuatro tornillos de ajuste. e. Botón con sistema para sujeción y liberación de pin. f. Medidas a determinar según el paciente. g. Empaque individual. h. Certificados de Calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
565	20085	LINER DE GEL SILICÓN TRANSFEMORAL CON CONTORNO UNIFORME, ESPESOR DE 1/4 DE PULGADA, (MEDIDA A DETERMINAR SEGÚN EL PACIENTE).	unidad	NO		Ninguna	<b>LINER DE GEL SILICÓN, TRANSFEMORAL</b> a. espesor de 1/4 de pulgada, b. con contorno uniforme, c. Medidas a determinar según el paciente d. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
566	20086	LINER DE GEL SILICÓN TRANSTIBIAL CON CONTORNO UNIFORME, ESPESOR DE 1/4 DE PULGADA, (MEDIDA A DETERMINAR SEGÚN EL PACIENTE).	unidad	NO		Ninguna	<b>LINER DE GEL SILICÓN TRANSTIBIAL</b> a. espesor de 1/4 de pulgada, b. con contorno uniforme, c. Medidas a determinar según el paciente d. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
567	20087	REMACHE DE HIERRO DE 1/8PULGADAS X 1/4PULGADAS DE LARGO	ciento	NO		Ninguna	<b>REMACHE DE HIERRO</b> a. Medidas: de 1/8 pulgadas ancho x 1/4 pulgadas de largo. b. Presentación individual.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	283	Insumo Homologado
568	20088	SIERRA DE CINTA DE 1/2PULGADAS PARA METAL	unidad	NO		Ninguna	<b>SIERRA DE CINTA PARA METAL</b> a. Medida 1/2 pulgada. b. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	298	Insumo Homologado
569	20089	SISTEMA DE FIJACIÓN CRANEOCERVICAL TIPO HALO VEST ADULTO	unidad	NO		Ninguna	<b>SISTEMA DE FIJACIÓN CRANEOCERVICAL, TIPO HALO VEST, PARA ADULTO</b> a. Aparato ortopédico que permite fijaciones craneo cervicales en pacientes que sufrieron lesiones en la columna vertebral, específicamente en la columna cervical alta. b. Empaque individual. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado



Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
570	20090	SISTEMA DE FIJACIÓN CRANEOCERVICAL TIPO HALO VEST PEDIÁTRICO	unidad	NO		Ninguna	<b>SISTEMA DE FIJACIÓN CRANEOCERVICAL, TIPO HALO VEST, PEDIÁTRICO</b> a. Aparato ortopédico que permite fijaciones craneo cervicales en pacientes que sufrieron lesiones en la columna vertebral, específicamente en la columna cervical alta. b. Empaque individual. c. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. d. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel			Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	295	Insumo Homologado
571	20091	SIERRA PARA CALADORA INDUSTRIAL	unidad	NO		Ninguna	<b>SIERRA PARA CALADORA INDUSTRIAL</b> a. Para utilizarse con madera, plástico, fibra de vidrio y materiales porosos b. Medidas y características conforme el equipo existente en la unidad. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica			Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	298	Insumo Homologado
572	20092	TUBO GALVANIZADO DE 5/8 PULGADAS X 12 PIES DE LARGO	unidad	NO		Ninguna	<b>TUBO GALVANIZADO</b> a. Dimensiones: de 5/8 pulgadas x 12 pies de largo. b. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica			Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para Prótesis y Órtesis	282	Insumo Homologado
573	20093	REMACHE RÁPIDO, GRANDE. MILLAR.	Millar	NO		Ninguna	<b>REMACHE RÁPIDO</b> a. Tamaño: grande b. Presentación: Bolsa o caja de millar.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica			Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	283	Insumo Homologado
574	20094	ESPONJA NO. 10 COLOR BLANCA, 18 FIERROS, PLANCHAS.	Plancha	NO		Ninguna	<b>ESPONJA # 10 COLOR BLANCO</b> a. Material: EVA, 18 fierros b. Dimensiones: 37 a 38 pulgadas de largo x 37 a 38 pulgadas de ancho c. Plancha	Rehabilitación	No aplica	No Aplica			Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	283	Insumo Homologado
575	20095	TAPAS DE HULE DELGADA, COLOR NEGRO, NO.13 -14, PAR.	Par	NO		Ninguna	<b>TAPAS DE HULE DELGADA</b> a. Color negro b. # 13-14 c. Presentación: Par.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica			Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	254	Insumo Homologado
576	20096	TAPAS DE HULE, COLOR NEGRO, PARA CALZADO DE NIÑO NO.14, PAR.	Par	NO		Ninguna	<b>TAPAS DE HULE</b> a. Color negro b. Para Calzado de niño c. # 14 d. Presentación: Par.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica			Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	254	Insumo Homologado
577	20097	CERQUILLO DE MIL LINEAS COLOR NEGRO MADEJA DE 20 YARDAS	yarda	NO		Ninguna	<b>CERQUILLO DE MIL LINEAS (TIRA DE REFUERZO PARA CALZADO)</b> a. color negro b. madeja de 20 yardas c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica			Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	299	Insumo Homologado
578	20098	ELÁSTICO DE 1 PULGADA COLOR NEGRO YARDA	yarda	NO		Ninguna	<b>ELÁSTICO</b> a. Dimensiones: de 1 pulgada ancho b. Color negro c. Presentación: yarda	Rehabilitación	No aplica	No Aplica			Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	231	Insumo Homologado
579	20099	ELÁSTICO DE 1/2 PULGADAS PULGADAS COLOR NEGRO YARDA	yarda	NO		Ninguna	<b>ELÁSTICO</b> a. Dimensiones: de 1/2 pulgada ancho b. Color negro c. Presentación: yarda	Rehabilitación	No aplica	No Aplica			Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	231	Insumo Homologado
580	20100	QUETE PARA CALZADO NO.33., COLOR NEGRO. MILLAR.	Millar	NO		Ninguna	<b>QUETE PARA CALZADO # 33</b> a. Color negro b. Presentación: millar (bolsa o caja)	Rehabilitación	No aplica	No Aplica			Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	283	Insumo Homologado
581	20101	FÉRULA DE STAX PARA DEDO EN MARTILLO	FÉRULA	SI	Error ortográfico	Modificación de la descripción del código	<b>FÉRULA CORRECTORA DEDO EN MARTILLO (STACK)</b> a. Para inmovilizar la articulación interfalángica distal. b. Material: Polipropileno o plástico o de alta densidad y resistencia c. Libre de látex. d. Varias tallas según características del paciente. e. Descartable. f. Empaque individual. g. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel			Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
582	20102	FÉRULA METÁLICA PARA DEDO RECTA	FÉRULA	NO		Ninguna	<b>FÉRULA METÁLICA PARA DEDO, RECTA</b> a. Fracturas de falange: media distal y distal. b. Férula semi-rígida. c. De aluminio maleable d. De peso ligero y material resistente. e. Disponible en varios tamaños (Pequeño, mediano y grande) f. Descartable g. Empaque individual h. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel			Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
583	20103	FÉRULA DINÁMICA DE EXTENSION DIGITAL	Unidad	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	FÉRULA DINAMICA DE EXTENSIÓN DIGITAL				CÓDIGO SE ELIMINA (Por duplicidad con el código 19314 de ortopedia). Fe de erratas	Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado	
584	20104	FÉRULA METÁLICA PARA DEDOS DE TRES PUNTOS	Unidad	NO		Ninguna	<b>FÉRULA METÁLICA PARA DEDOS</b> a. De tres puntos b. Empaque individual. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel			Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
585	20105	FÉRULA METÁLICA PARA DEDOS CON ATROSIS DE CONFIGURACION TIPO 8	Unidad	NO		Ninguna	<b>FÉRULA METÁLICA PARA DEDOS CON ARTROSIS</b> a. De Configuración Tipo 8. b. Empaque individual. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel			Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
586	20109	FÉRULA DE BROWN BOHLER	Unidad	NO		Ninguna	<b>FÉRULA TIPO BRAUN BOHLER</b> a. Empaque individual. b. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel			Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
587	20110	FÉRULAS DIGITALES TIPO STAX	Unidad	NO		Ninguna	<b>FÉRULAS DIGITALES TIPO STAX</b> a. La férula digital plástica es un dispositivo médico utilizado para alinear y proteger articulaciones distales tras una lesión. b. Medidas del 1 al 7, dependiendo del dedo afectado. c. Libre de látex. d. Empaque individual. e. Certificaciones de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase I	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
588	20111	INMOVILIZACIÓN UNIVERSAL DE RODILLA RÍGIDO	Unidad	NO		Ninguna	<b>INMOVILIZADOR UNIVERSAL DE RODILLA, RÍGIDO, PARA ADULTO</b> a. Empaque individual b. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
589	20112	INMOVILIZACIÓN PARA RODILLA DE NIÑO	Unidad	NO		Ninguna	<b>INMOVILIZADOR PARA RODILLA, DE NIÑO</b> a. Empaque individual b. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. c. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
590	20113	PARAFINA SIN OLOR PARA TERAPIA	Libra	NO		Ninguna	<b>PARAFINA SIN OLOR</b> a. Para ser utilizado en terapia b. Presentación: Libra	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
591	20114	BANDA REDONDA CON RESISTENCIA 12 PULGADAS COLOR ROJO	Unidad	NO		Ninguna	<b>BANDA REDONDA CON RESISTENCIA</b> a. Medida: 12 pulgadas b. Color Rojo c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
592	20115	BANDA REDONDA CON RESISTENCIA 18 PULGADAS COLOR ROJO	Unidad	NO		Ninguna	<b>BANDA REDONDA CON RESISTENCIA</b> a. Medida: 18 pulgadas b. Color Rojo c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
593	20116	BANDA REDONDA CON RESISTENCIA 18 PULGADAS COLOR AZUL	Unidad	NO		Ninguna	<b>BANDA REDONDA CON RESISTENCIA</b> a. Medida: 18 pulgadas b. Color azul c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
594	20117	BANDA REDONDA CON RESISTENCIA 12 PULGADAS COLOR AZUL	Unidad	NO		Ninguna	<b>BANDA REDONDA CON RESISTENCIA</b> a. Medida: 12 pulgadas b. Color azul c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
595	20118	BANDA REDONDA CON RESISTENCIA 8 PULGADAS COLOR AZUL	Unidad	NO		Ninguna	<b>BANDA REDONDA CON RESISTENCIA</b> a. Medida: 8 pulgadas b. Color azul c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
596	20119	BANDA REDONDA CON RESISTENCIA 18 PULGADAS COLOR VERDE	Unidad	NO		Ninguna	<b>BANDA REDONDA CON RESISTENCIA</b> a. Medida: 18 pulgadas b. Color verde c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
597	20120	BANDA REDONDA CON RESISTENCIA 12 PULGADAS COLOR VERDE	Unidad	NO		Ninguna	<b>BANDA REDONDA CON RESISTENCIA</b> a. Medida: 12 pulgadas b. Color verde c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
598	20121	BANDA REDONDA CON RESISTENCIA 8 PULGADAS COLOR VERDE	Unidad	NO		Ninguna	<b>BANDA REDONDA CON RESISTENCIA</b> a. Medida: 8 pulgadas b. Color verde c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
599	20122	BANDA REDONDA CON RESISTENCIA 8 PULGADAS COLOR ROJO	Unidad	NO		Ninguna	<b>BANDA REDONDA CON RESISTENCIA</b> a. Medida: 8 pulgadas b. Color Rojo c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
600	20123	BANDA REDONDA CON RESISTENCIA 18 PULGADAS COLOR AMARILLO	Unidad	NO		Ninguna	<b>BANDA REDONDA CON RESISTENCIA</b> a. Medida: 18 pulgadas b. Color amarillo c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
601	20124	BANDA REDONDA CON RESISTENCIA 12 PULGADAS COLOR AMARILLO	Unidad	NO		Ninguna	<b>BANDA REDONDA CON RESISTENCIA</b> a. Medida: 12 pulgadas b. Color amarillo c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
602	20125	BANDA REDONDA CON RESISTENCIA 8 PULGADAS COLOR AMARILLO	Unidad	NO		Ninguna	<b>BANDA REDONDA CON RESISTENCIA</b> a. Medida: 8 pulgadas b. Color amarillo c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
603	20126	BANDA COLOR ROJO 50 YARDAS	Unidad	NO		Ninguna	<b>BANDA DE RESISTENCIA</b> a. Color Rojo b. Presentación: rollo 50 a 60 Yards	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
604	20127	BANDA COLOR VERDE 50 YARDAS	Unidad	NO		Ninguna	<b>BANDA DE RESISTENCIA</b> a. Color Verde b. Presentación: rollo 50 a 60 Yards	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Suministro de Zapatería y Corsetería	295	Insumo Homologado
605	20128	PERFORADOR DE GOLPE DEL NO. 2.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PERFORADOR DE GOLPE</b> a. No. 2. b. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
606	20129	PERFORADOR DE GOLPE DEL NO. 3.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PERFORADOR DE GOLPE</b> a. No. 3 b. "Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
607	20130	PERFORADOR DE GOLPE DEL NO. 4.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PERFORADOR DE GOLPE</b> a. No. 4 b. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
608	20131	PERFORADOR DE GOLPE DEL NO. 5.	Unidad	NO		Ninguna	<b>PERFORADOR DE GOLPE</b> a. No. 5 b. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
609	20132	AGUJA PARA MAQUINA DE COSER NO. 14, 16, 18.	Unidad	NO		Ninguna	<b>AGUJA PARA MAQUINA DE COSER</b> a. No. 14, 16 o 18. b. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
610	20133	BROCHONES REDONDOS	Unidad	NO		Ninguna	<b>BROCHONES REDONDOS</b> a. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	299	Insumo Homologado
611	20134	CEPILLO DE ALAMBRE DE 13 PULGADAS CON MANGO PLÁSTICO	Unidad	NO		Ninguna	<b>CEPILLO DE ALAMBRE</b> a. Medida: de 13 pulgadas b. Con mango plástico c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción		Insumo Pendiente de Homologar
612	20135	CINCEL DE ACERO INOXIDABLE DE 5/8PULGADAS O 3/4 X 12 PULGADAS DE LARGO	Unidad	NO		Ninguna	<b>CINCEL DE ACERO INOXIDABLE</b> a. Dimensiones: 5/8" o 3/4" 3/4 de diámetro x 12 pulgadas de largo. b. Empaque individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción		Insumo Pendiente de Homologar
613	20136	CORTADOR DE TUBO CON AMPLITUD MÁXIMA DE CORTE DE 2 PULGADAS, ESPECÍFICO PARA CORTE DE TUBO PROTÉSICO	Unidad	NO		Ninguna	<b>CORTADOR DE TUBO</b> a. Con amplitud máxima de corte de 2 pulgadas. b. Específico para corte de tubo protésico. c. Empaque individual. d. Certificaciones de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción		Insumo Pendiente de Homologar
614	20137	ESTUFA ELÉCTRICA DE DOS HORNILLAS TEMPERATURA GRADUABLE	Unidad	NO		Ninguna	<b>ESTUFA ELÉCTRICA</b> a. de dos hornillas. b. Temperatura graduable. c. Empaque individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	237	Insumo Homologado
615	20138	GUANTE DE ALGODÓN PARA TERMOFORMADO DE POLIPROPILENO CON RESISTENCIA DE 150 A 200 GRADOS DE CALOR.	Par	NO		Ninguna	<b>GUANTES DE ALGODÓN PARA TERMOFORMADO</b> a. Fabricados de polipropileno. b. Con resistencia de 150 a 200 grados de calor. c. Presentación: Par d. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. e. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	239	Insumo Homologado
616	20139	PIEDRA DE ASENTAR DOBLE GRANO DE CARBURO DE SILICIO DE 152 MM. POR 55 MM.	unidad	NO		Ninguna	<b>PIEDRA DE ASENTAR</b> a. Medidas: de 152 mm por 55 mm. b. Con doble grano de carburo de silicio. c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	279	Insumo Homologado
617	20140	PRENSA GIRATORIA DE METAL CON PALANCA PARA MOLDES DE YESO	unidad	NO		Ninguna	<b>PRENSA GIRATORIA DE METAL</b> a. Con palanca para moldes de Yeso b. Empaque individual. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Equipo No Médico	Equipos y accesorios para Producción	329	Insumo Homologado
618	20141	RECIPIENTES PLÁSTICO CON BROCHON PARA PEGAMENTO CAPACIDAD DE 1/4 DE GALON	unidad	NO		Ninguna	<b>RECIPIENTE DE PLÁSTICO CON BROCHÓN</b> a. Con capacidad de 1/4 de galón. b. Para aplicar pegamento. c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	268	Insumo Homologado
619	20142	TASA BOLA DE HULE PARA MEZCLAR YESO DE 15 CM DE DIÁMETRO X 6 CM. DE FONDO	unidad	NO		Ninguna	<b>TAZA BOLA DE HULE</b> a. Medidas: de 15 cm de diámetro x 6 cm de fondo b. Para mezclar yeso c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	254	Insumo Homologado
620	20143	TIJERAS PARA CORTAR VENDA ENYESADA NIQUELADAS CON SEGURO EN MANGO DE 8PULGADAS DE LARGO Y PUNTA REDONDA	unidad	NO		Ninguna	<b>TIJERAS PARA CORTAR VENDAS ENYESADAS</b> a. Niqueladas b. Con seguro en mango c. De 8 pulgadas de largo. d. Punta redonda. e. Empaque individual. f. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
621	20144	BOBINA PARA MAQUINA INDUSTRIAL PLANA DE CALZADO	unidad	NO		Ninguna	<b>BOBINA PARA MAQUINA INDUSTRIAL PLANA, PARA LA CONFECCIÓN DE CALZADO</b> a. Empaque individual. b. Compatible con el equipo existente en la unidad.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	254	Insumo Homologado
622	20145	BOMBA DE BACIO PORTÁTIL DE 3/4 CABALLOS DE FUERZA	unidad	SI	Error ortográfico	Modificación de la descripción del código	<b>BOMBA DE VACÍO, PORTÁTIL</b> a. Capacidad de 3/4 caballos de fuerza b. Empaque individual. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Equipo Médico	Equipos y accesorios para Producción	323	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
623	20146	LAPIZ INDELEBLE PARA TRANSFERIR MARCAS EN TINTA DE LA PIEL AL MOLDE DE YESO, PARA USO ORTOPROTÉSICO	unidad	NO		Ninguna	<b>LAPIZ INDELEBLE</b> a. Para transferir marcas en tinta de la piel al molde de yeso. b. para uso ortoprotésico c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	295	Insumo Homologado
624	20147	ESCUADRA DE METAL DE 12 PULGADAS	unidad	NO		Ninguna	<b>ESCUADRA DE METAL</b> a. Medida: de 12 pulgadas b. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
625	20148	CORTADORA DE YESO CON 5 CUCHILLAS DE REPUESTO Y CONEXIÓN 110 VOLTIOS	Unidad	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	CORTADORA DE YESO CON 5 CUCHILLAS DE REPUESTO Y CONEXIÓN 110 VOLTIOS				Las especificaciones relacionadas con este código ya están incluidas en el código 18817. Se propone verificar la conveniencia de su exclusión,		Equipos y accesorios para Producción	323	Insumo Homologado
626	20149	CARRETELES DE HILO PARA MAQUINA INDUSTRIAL DE CALZADO	unidad	NO		Ninguna	<b>CARRETELES DE HILO</b> a. Para utilizarse en máquina industrial. b. Para la confección de calzado. c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	299	Insumo Homologado
627	20150	BARRENO MANUAL DE 1/2 PULGADAS DE DOS VELOCIDADES 110 VOLTIOS	Unidad	NO		Ninguna	<b>BARRENO MANUAL</b> a. Medidas: de 1/2 pulgadas b. De dos velocidades c. Con cable de conexión 110 voltios d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Equipo No Médico	Equipos y accesorios para Producción	329	Insumo Homologado
628	20151	PRENSA GIRATORIA DE METAL DE 8 PULGADAS PARA USO INDUSTRIAL	unidad	NO		Ninguna	<b>PRENSA GIRATORIA DE METAL</b> a. Medidas: de 8 pulgadas b. Para uso industrial. c. Empaque individual. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	329	Insumo Homologado
629	20152	RECIPIENTE PLASTICO DE 14 PULGADAS DE CIRCUNFERENCIA POR 25 PULGADAS DE ALTO.	unidad	NO		Ninguna	<b>RECIPIENTE PLÁSTICO</b> a. Medidas: de 13 a 15 pulgadas de diámetro por 24 a 26 pulgadas de alto. b. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	268	Insumo Homologado
630	20153	RECIPIENTE PLASTICO DE 15 PULGADAS DE DIAMETRO POR 06 PULGADAS DE FONDO.	unidad	NO		Ninguna	<b>RECIPIENTE PLÁSTICO</b> a. Medidas: de 15 pulgadas de diámetro por 6 pulgadas de fondo. b. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	268	Insumo Homologado
631	20154	TUERAS TIPO SASTRE DE ACERO INOXIDABLE DE 8PULGADAS DE LARGO	unidad	NO		Ninguna	<b>TUERAS TIPOS SASTRE</b> a. Medidas: de 8 pulgadas de largo b. Material: de acero inoxidable c. Empaque individual. d. Certificaciones de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
632	20155	PISTOLA DE CALOR CON TEMPERATURA GRADUABLE DE 110 VOLTIOS DE 120 A 200 GRADOS	unidad	NO		Ninguna	<b>PISTOLA DE CALOR DE TEMPERATURA GRADUABLE</b> a. Conexión eléctrica: de 110 voltios. b. Rango de Temperatura de 120 a 200 grados. c. Empaque individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	297	Insumo Homologado
633	20156	CINTA METRICA DE TELA PARA ZAPATERO	unidad	NO		Ninguna	<b>CINTA MÉTRICA</b> a. Material: de tela b. Para zapatero. c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	299	Insumo Homologado
634	20157	PINZAS DE METAL DENTADAS PARA MONTAR CALZADO DE 8PULGADAS DE LARGO.	unidad	NO		Ninguna	<b>PINZAS DE METAL DENTADAS</b> a. Medidas: de 8 pulgadas de largo b. Para montar calzado c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
635	20158	MARTILLO PARA ZAPATERO CON CUÑA, BOLA Y MANGO DE MADERA.	unidad	NO		Ninguna	<b>MARTILLO PARA ZAPATERO</b> a. Con cuña, bola. b. Mango de madera c. Empaque individual. d. Certificaciones de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
636	20159	GRIFAS DE METAL PARA MOLDEAR BARRAS ORTOPÉDICAS NÚMERO 4-6 Y 6-8 PAR	unidad	NO		Ninguna	<b>GRIFAS DE METAL PARA MOLDEAR BARRAS ORTOPÉDICAS</b> a. Números 4-6 y 6-8 b. Presentación: par	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	286	Insumo Homologado
637	20160	HORMAS PLÁSTICAS CON HERRAJE DE METAL PARA CALZADO DE HOMBRE NÚMEROS DE 33 AL 44 SERIE 378	serie	NO		Ninguna	<b>HORMAS PLÁSTICAS, PARA CALZADO DE HOMBRE</b> a. Con herraje de metal para calzado de hombre. b. Números de 33 al 44. c- Serie 378. d. Empaque individual de la serie.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	299	Insumo Homologado
638	20161	HORMAS PLÁSTICAS CON HERRAJE DE METAL PARA CALZADO DE MUJER NÚMEROS DE 34 AL 39 SERIE 314	serie	NO		Ninguna	<b>HORMAS PLÁSTICAS, PARA CALZADO DE MUJER</b> a. Con herraje de metal para calzado de mujer b. Números de 34 al 39. c. Serie 314 d. Empaque individual de la serie.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	299	Insumo Homologado
639	20162	HORMAS PLÁSTICAS CON HERRAJE DE METAL PARA CALZADO DE NIÑO NÚMEROS DE 20 AL 32 SERIE 378	serie	NO		Ninguna	<b>HORMAS PLÁSTICAS, PARA CALZADO DE NIÑO</b> a. con herraje de metal para calzado de niño. b. Números de 20 al 32. c. serie 378 d. Empaque individual de la serie.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	299	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
640	20163	LENTE DE POLICARBONATO TRANSPARENTES CON CURVA BASE 8 CON CORDON PARA SUJECIÓN AL CUELLO Y DISEÑO ENBOLVENTE PARA PROTECCION.	unidad	NO		Ninguna	<b>LENTE DE POLICARBONATO TRANSPARENTES</b> a. Con curva base 8 . b. con cordón para sujeción al cuello. c. Diseño envolvente para protección. d. Empaque individual. e. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	268	Insumo Homologado
641	20164	PERFORADOR DE REHILETE DE METAL DE PULGADAS DE LARGO, ACERADO DE USO INDUSTRIAL.	unidad	SI	Requerimiento confuso	Consulta al Asociado	<b>PERFORADOR DE METAL, DE REHILETE</b> a. Medidas: por definir. b. acero de uso industrial. c. Empaque individual. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica	Se propone definir la longitud.	Material de Soporte Rehabilitación	Equipos y accesorios para Producción	291	Insumo Homologado
642	20165	SIERRAS DE ACERO PARA CORTADORA DE YESO INDUSTRIAL	unidad	NO		Ninguna	<b>SIERRAS DE ACERO</b> a. Para cortadora de yeso industrial. b. Empaque individual. c. Compatibles con equipo existente en la unidad. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Equipo No Médico	Equipos y accesorios para Producción	329	Insumo Homologado
643	20166	ESTRIBO DE SILICÓN CON UN ANILLO PARA SU FIJACIÓN EN LOS DEDOS TALLA PEQUEÑA	unidad	NO		Ninguna	<b>ESTRIBO DE SILICÓN, TALLA PEQUEÑO</b> a. Con un anillo para su fijación en los dedos. b. Empaque individual. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado
644	20167	ESTRIBO DE SILICÓN CON UN ANILLO PARA SU FIJACIÓN EN LOS DEDOS TALLA MEDIANA	unidad	NO		Ninguna	<b>ESTRIBO DE SILICÓN, TALLA MEDIANA</b> a. Con un anillo para su fijación en los dedos. b. Empaque individual. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado
645	20168	ESTRIBO DE SILICÓN CON UN ANILLO PARA SU FIJACIÓN EN LOS DEDOS TALLA GRANDE	unidad	NO		Ninguna	<b>ESTRIBO DE SILICÓN, TALLA GRANDE</b> a. Con un anillo para su fijación en los dedos. b. Empaque individual. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado
646	20169	TALONERA DE SILICÓN CON OJIVA CENTRAL	unidad	SI	Error en unidad de despacho	Modificación de la unidad de despacho	<b>TALONERA DE SILICÓN, CON OJIVA CENTRAL</b> a. Para el tratamiento de Espolón Calcáneo. b. Presentación individual. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado
647	20170	PROTECTOR PARA HALLUX VALGUS DE SILICÓN	unidad	SI	Error en unidad de despacho	Modificación de la unidad de despacho	<b>PROTECTOR PARA HALLUX VALGUS, DE SILICÓN</b> a. Medida de acuerdo a la medida del calzado. b. Presentación individual. c. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado
648	20171	ESPACIADOR INTERDIGITAL DE GEL EN FORMA DE CUÑA TALLA PEQUEÑA	unidad	SI	Error en unidad de despacho	Modificación de la unidad de despacho	<b>ESPACIADOR INTERDIGITAL, TALLA PEQUEÑO</b> a. Talla pequeña b. Fabricado de gel c. en forma de cuña d. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado
649	20172	ESPACIADOR INTERDIGITAL DE GEL EN FORMA DE CUÑA TALLA MEDIANA	unidad	SI	Error en unidad de despacho	Modificación de la unidad de despacho	<b>ESPACIADOR INTERDIGITAL, TALLA MEDIANO</b> a. Talla Mediana b. Fabricado de gel c. en forma de cuña d. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado
650	20173	ESPACIADOR INTERDIGITAL DE GEL EN FORMA DE CUÑA TALLA GRANDE	unidad	SI	Error en unidad de despacho	Modificación de la unidad de despacho	<b>ESPACIADOR INTERDIGITAL, TALLA GRANDE</b> a. Talla Grande b. Fabricado de gel c. en forma de cuña d. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado
651	20174	ANILLO PROTECTOR DE DEDOS DE GEL	unidad	SI	Error en unidad de despacho	Modificación de la unidad de despacho	<b>ANILLO PROTECTOR PARA DEDOS</b> a. Fabricado en gel b. Empaque individual.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado
652	20175	CORRECTOR PARA HALLUX VALGUS DE GEL TAMAÑO PEQUEÑO	unidad	SI	Error en unidad de despacho	Modificación de la unidad de despacho	<b>CORRECTOR DE HALLUX VALGUS</b> a. Tamaño pequeño b. Fabricado de gel c. Empaque individual. d. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado
653	20175	CORRECTOR PARA HALLUX VALGUS DE GEL TAMAÑO PEQUEÑO	unidad	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Consulta al Asociado	CORRECTOR PARA HALLUX VALGUS DE GEL TAMAÑO PEQUEÑO				Número de código y descripción están duplicado en la lista. Renglón 652 y 653 corresponden a un mismo producto. Se propone eliminar esta fila duplicada.	Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado
654	20176	CORRECTOR PARA HALLUX VALGUS DE GEL TAMAÑO MEDIANO	unidad	SI	Error en unidad de despacho	Modificación de la unidad de despacho	<b>CORRECTOR DE HALLUX VALGUS</b> a. Tamaño Mediano b. Fabricado de gel c. Unidad.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado
655	20177	CORRECTOR PARA HALLUX VALGUS DE GEL TAMAÑO GRANDE	unidad	SI	Error en unidad de despacho	Modificación de la unidad de despacho	<b>CORRECTOR DE HALLUX VALGUS</b> a. Tamaño Grande b. Fabricado de gel c. Unidad.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
656	20178	MULETAS CANADIENSES DE ALUMINIO DE ALTA RESISTENCIA ( CON PESO DE 4.5LB EL PAR) TELESÓPICAS (ALTURA GRADUABLE) . CON DISTANCIA DEL PISO AL MANUBRIO DE 31PULGADAS A 40 PULGADAS Y DEL MANUBRIO A LA A BRAZADERA DE 8PULGADAS A 11PULGADAS. CON BRAZALETE DE METAL DE ALTA RESISTENCIA CON FORRO DE HULE .	Par	NO		Ninguna	<b>MULETAS CANADIENSES DE ALUMINIO DE ALTA RESISTENCIA, PARA PESO DE PACIENTE MAYOR A 225 LB</b> a. Con distancia del piso al manubrio de 31 a 40 pulgadas y del manubrio a la abrazadera de 8 a 11 pulgadas. b. Fabricadas de aluminio de alta resistencia ( con peso de 4.5 lb el par) c. telesópicas (altura graduable) . d. Con brazalete de metal de alta resistencia con forro de hule , e. con manubrio plástico. f. Diámetro del tubo de 3.5 pulgadas. g. Tacos de hule vulcanizado para absorción del golpe (intercambiables) . h. Con resistencia para pacientes con peso de paciente mayor a 225lb. i. Par j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado
657	20179	MULETAS CANADIENSES DE ALUMINIO DE ALTA RESISTENCIA ( CON PESO DE 4.5LB EL PAR) TELESÓPICAS (ALTURA GRADUABLE) . CON DISTANCIA DEL PISO AL MANUBRIO DE 25PULGADAS A 35.5 PULGADAS Y DEL MANUBRIO A LA A BRAZADERA DE 7PULGADAS A 10PULGADAS. CON BRAZALETE DE METAL DE ALTA RESISTENCIA CON FORRO DE HULE .	Par	NO		Ninguna	<b>MULETAS CANADIENSES DE ALUMINIO DE ALTA RESISTENCIA</b> a. Con distancia del piso al manubrio de 25 a 35.5 pulgadas y del manubrio a la abrazadera de 7 a 10 pulgadas. b. Fabricadas de aluminio de alta resistencia ( con peso de 4.5 lb el par) c. telesópicas (altura graduable) . d. Con brazalete de metal de alta resistencia con forro de hule , e. con manubrio plástico. f. Diámetro del tubo de 3.5 pulgadas. g. Tacos de hule vulcanizado para absorción del golpe (intercambiables) . h. Con resistencia para pacientes con peso de paciente mayor a 225lb. i. Presentación: par j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. k. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado
658	20180	MEDIA PARA DIABÉTICO SIN COSTURA ELASTICA EN EL LA GARGANTA DE LA MEDIA. CON COSTURA EN DORSO DE ARTEJOS . ACOLCHONAMIENTO EN PLANTA DE MATERIALES 70% POLIESTER, 15% DE NYLON , 14% COBRE POLIESTER Y 1% LYCRA PARA PIES DE TAMAÑOS PARA HOMBRE 4.5 - 8.5 Y PARA MUJER DE 5.5 A 9.5 (MEDIANO)	Par	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA PARA DIABÉTICO, MEDIANA</b> a. Sin costura elástica en la garganta de la media. b. Con costura en dorso de artejos , acolchonamiento en planta c. Materiales 70% poliester, 15% de Nylon, 14% Cobre Poliester y 1% lycra d. Tamaño en base a la altura del paciente: para hombre: 5.5 - 9.5 para mujer: 4.5 - 8.5 e. Presentación: par f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	233	Insumo Homologado
659	20181	MEDIA PARA DIABÉTICO SIN COSTURA ELASTICA EN EL LA GARGANTA DE LA MEDIA. CON CONSTURA EN DORSO DE ARTEJOS . ACOLCHONAMIENTO EN PLANTA DE MATERIALES 70% POLIESTER, 15% DE NYLON , 14% COBRE POLIESTER Y 1% LYCRA PARA PIES DE TAMAÑOS PARA HOMBRE 8.5 - 12 Y PARA MUJER DE 9.5 A 13 ( GRANDE)	Par	SI	Requerimiento confuso	Modificación de la descripción del código	<b>MEDIA PARA DIABÉTICO, GRANDE</b> a. Sin costura elástica en la garganta de la media. b. Con costura en dorso de artejos , acolchonamiento en planta c. Materiales 70% poliester, 15% de Nylon, 14% Cobre Poliester y 1% lycra d. Tamaño en base a la altura del paciente: para hombre: 9.5 - 13 para mujer: 8.5 - 12 e. Presentación: par f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	233	Insumo Homologado
660	20182	TOBILLERA CON TALONERA DE GEL PARA PROTECCIÓN DEL CALCÁNEO. TAMAÑO MEDIANO	unidad	NO		Ninguna	<b>TOBILLERA CON TALONERA DE GEL</b> a. Tamaño mediano b. para protección del calcáneo. c. Presentación: Par d. Certificaciones de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado
661	20183	TOBILLERA ELÁSTICA PARA PROTECCIÓN DEL CALCÁNEO. TAMAÑO GRANDE	unidad	NO		Ninguna	<b>TOBILLERA ELÁSTICA, PARA PROTECCIÓN DEL CALCÁNEO</b> a. Tamaño grande b. Empaque individual. c. Certificaciones de calidad aplicables al insumo..	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
662	20184	APOYA TALON DE POLÍMERO SECO	unidad	SI	Especificaciones técnicas incompletas	Modificación de la descripción del código	<b>APOYA TALÓN DE POLÍMERO SECO</b> a. Configurado para asegurar y proteger el área del talón de la presión extrema, la fatiga y la tensión. Un corte en la parte posterior asegura el área del tendón de Aquiles del paciente. b. Dimensiones: -Longitud: 5" - 6" ( 12.5 - 15 cm) -Ancho: 3 1/4" - 3 1/2" ( 8.3 - 9 cm) -Altura: 1 1/2" - 1 3/4" (3.80 - 4.5 cm) c. Reutilizable. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2º Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Ayuda técnica para miembro inferior	295	Insumo Homologado
663	20185	SILLA PLEGABLE PARA NIÑO CON DISCAPACIDAD SEVERA: SILLA DE RUEDAS CON ESTRUCTURA DE ACERO INOXIDABLE (INCLUYENDO: BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS INFLABLES ( CON RAYOS DE METAL, RESISTENTE); TRASERAS DE 22 X 1 3/8 PULGADAS, Y RUEDAS DELANTERAS DE 8 PULGADAS, GIRATORIAS. RUEDA POSTERIOR ANTICAIDA	Unidad	NO		Ninguna	<b>SILLA DE RUEDAS PLEGABLE, PARA NIÑO CON DISCAPACIDAD SEVERA, LLANTAS TRASERAS DE 22 x 1 3/8", CON RESISTENCIA PARA PESO DE PACIENTE DE 40 – 100 LBS.</b> Silla para uso intrahospitalario que al menos tenga las siguientes características: a. Con estructura de acero inoxidable (incluyendo: brazos, estribos y pieceras). b. Llantas inflables (con rayos de metal, resistente): Traseras de 22 x 1 3/8 pulgadas y ruedas delanteras de 8 pulgadas, giratorias. c. Rueda posterior anticaida o antipolpo. d. Sistema de frenos bilateral, accionado a mano por el operario de la silla, ubicados en la parte posterior (con forro acolchado) que interrumpe rodamiento por presión a la rueda trasera. e. Apoya brazos desmontables y pieceras abatibles y desmontables, apoya piernas elevable. f. Respaldo reclinable. g. Apoya cabeza, soporte del tronco, separador de muslos, cinturón pélvico y pectoral. h. En material impermeable, altamente resistente, en el asiento y respaldo.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Equipo Médico	Sillas de ruedas		Insumo Pendiente de Homologar
664	20186	SILLA PLEGABLE PARA NIÑO, SILLA DE RUEDAS CON ESTRUCTURA DE ACERO INOXIDABLE (INCLUYENDO: BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS INFLABLES ( CON RAYOS DE METAL, RESISTENTE); TRASERAS DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR LA RUEDA Y RUEDAS DELANTERAS DE 08 PULGADAS, GIRATORIAS. SISTEMA	Unidad	NO		Ninguna	<b>SILLA PLEGABLE PARA NIÑO, CON ESTRUCTURA DE ACERO INOXIDABLE, CON RESISTENCIA PARA PESO DE PACIENTE DE 40 – 100 LBS.</b> Silla para uso intrahospitalario que al menos tenga las siguientes características: a. Llantas inflables (con rayos de metal, resistente): Traseras de 24 X 1 3/8 PULGADAS, con presencia de aro auxiliar para manipular y hacer girar la rueda y ruedas delanteras pequeñas, giratorias. b. Sistema de frenos bilateral, accionado a mano por palanca (con forro acolchado) que interrumpe rodamiento por presión a la rueda trasera. c. Apoya brazos desmontables y pieceras abatibles y desmontables. d. Con asiento y respaldo en material impermeable, altamente resistente. e. Silla plegable incluyendo respaldo y disponer de manubrio anatómicamente diseñado, para el operario en la parte del respaldo. f. Con estructura de acero inoxidable (incluyendo: brazos, estribos y pieceras). g. Diseñada para pacientes con peso corporal de 40 – 100 lbs. h. Presentación: individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Equipo Médico	Sillas de ruedas		Insumo Pendiente de Homologar
665	20187	SILLA DE RUEDAS DE METAL DE USO PEDIÁTRICO, ALTURA DE RESPALDO DE 37 A 55 CM, ANCHO DE RESPLADO DE 36 A 45CM, INCLINACIÓN DE DEL RESPALDO DE 60 GRADOS, ANCHO DE ASIENTO DE 54 A 60 CM, ALTURA TOTAL DE 110 A 125 CM, PROFUNDIDAD TOTAL DE 110 A 124 CM, PIECERAS AJUSTABLES DE ALTURA, ABATIBLES Y DESMONTABLES, ALTURA DE DESCANSA	Unidad	NO		Ninguna	<b>SILLA DE RUEDAS DE METAL DE USO PEDIÁTRICO</b> Silla para uso intrahospitalario que tenga las siguientes características: a. -Llantas inflables posterior de 14 a 20 pulgadas y Ruedas delantera de 6 a 8 pulgadas, b. Altura de respaldo de 37 a 55 cm, ancho de respaldo de 36 a 45cm, inclinación del respaldo de 60 grados, c. Ancho de asiento de 54 a 60 cm, altura total de 110 a 125 cm, profundidad total de 110 a 124 cm, d. Pieceras ajustables de altura , abatibles y desmontables, altura de descansa pie de 35 a 54 cm, e. Brazos desmontables y ajustables, f. Tapicería resistente, g. Accesorios: protector cervical ajustable, soporte de tronco y abductor de caderas y cinturón pélvico y pectoral y sistema de frenos bilateral. h. Presentación individual i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3º Nivel		Equipo Médico	Sillas de ruedas	323	Insumo Homologado



Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCION	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACION	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
666	20188	SILLA DEPORTIVA. (CON PESO NO MAYOR DE 36 LBS. EN LA ESTRUCTURA). CON ESTRUCTURA DE ALUMINIO DE ALTA RESISTENCIA. LLANTAS INFLABLES (CON RAYOS DE METAL, RESISTENTE). TRASERAS DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR LA RUEDA Y RUEDAS DELANTERAS DE 05 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>SILLA DEPORTIVA, CON PESO NO MAYOR DE 36 LBS. EN LA ESTRUCTURA</b> Características: a. Las dimensiones de la silla serán personalizadas al paciente (silla con peso no mayor de 36 lbs. en la estructura). b. Llantas (con rayos de metal, resistente): Traseras de 24 X 1 3/8 pulgadas, con presencia de aro auxiliar para manipular y hacer girar la rueda y ruedas delanteras de 5 pulgadas, giratorias. c. Con eje de llantas angulables. Y llanta trasera de 8 pulgadas sólida y removibles. d. Pieceras con defensa delantera redonda para proteger los pies y desmontable. e. Con respaldo telescópico e inclinable. f. Asiento angulable. g. Asiento y respaldo en material impermeable, altamente resistente. h. Con cojín para asiento de 2-4 pulgadas de grosor. i. cinturón para sujeción de caderas y muslos con hebilla plástica de alta resistencia. j. Con estructura de aluminio anodizado de alta resistencia.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Equipo Médico	Sillas de ruedas	324	Insurno Homologado
667	20189	SILLA PARA PARAPLEJICO TIPO ESTANDAR, PACIENTE CON PESO MAYOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER	Unidad	NO		Ninguna	<b>SILLA PARA PARAPLEJICO TIPO ESTANDAR, PACIENTE CON PESO MAYOR DE 250 LIBRAS</b> Uso intra hospitalario, con al menos las siguientes características y medidas: a. Llantas traseras inflables con rayos de metal cromado, resistente, de 24 X 1 3/8 pulgadas, con presencia de aro de metal cromado auxiliar para manipular y hacer girar las ruedas. b. Llantas delanteras pequeñas, giratorias c. Cojinetes mecánicos, sistema de frenos bilateral de metal cromado, accionado a mano por palanca que interrumpe rodamiento por presión a la rueda trasera (con forro acojinado). d. Apoya brazos desmontables. forro acojinado. e. Pieceras telescópicas, abatibles y desmontables; con apoya pierna (con forro acojinado) de 8 a 10 pulgadas de alto x 7 a 9 pulgadas de ancho, que piecera y apoya pierna sean elevables de 45 a 90°. f. Con asiento y respaldo de material impermeable, altamente resistente, acolchado. g. Asiento de 20 a 24 pulgadas de ancho x 20 a 24 pulgadas de profundidad.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Equipo Médico	Sillas de ruedas	324	Insurno Homologado
668	20190	SILLA DE RUEDAS PARA CUADRIPLÉJIA, PACIENTE CON PESO MAYOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE, DE 24 X 1 3/8 PULGADAS, CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA MANIPULAR Y HACER GIRAR LAS RUEDAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>SILLA DE RUEDAS PARA CUADRIPLÉJIA, PACIENTE CON PESO MAYOR DE 250 LIBRAS</b> Uso intra hospitalario con al menos las siguientes características: a. Llantas traseras inflables con rayos de metal cromado, resistente, de 24 X 1 3/8 pulgadas, con presencia de aro de metal cromado auxiliar para manipular y hacer girar las ruedas. b. Llantas delanteras, pequeñas giratorias. c. Sistema de frenos bilateral, accionado a mano por palanca (con forro acojinado) que interrumpe rodamiento por presión a la rueda trasera. d. Apoya brazos desmontables con forro acojinado. e. Pieceras telescópicas, abatibles y desmontables; con apoya pierna (con forro acojinado) de 8 a 10 pulgadas de alto x 7 a 9 pulgadas de ancho, que piecera y apoya pierna sean elevables de 45 a 90°. f. Apoyo para la cabeza abatible, y que junto con respaldo sean reclinables, respaldo dinámico con rango de movimiento de 90 -180 grados. g. Respaldo, asiento y apoyo de cabeza en material impermeable, altamente resistente, acolchado. h. Asiento de 20 a 24 pulgadas de ancho x 20 a 24 pulgadas de profundidad.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Equipo Médico	Sillas de ruedas	323	Insurno Homologado
669	20191	SILLA DE RUEDAS PARA HEMIPLEJIA, PACIENTE CON PESO MAYOR DE 250 LIBRAS: COMANDO DERECHO. CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADO (INCLUYENDO: BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS INFLABLES (CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE) LAS LLANTAS TRASERAS DE 24 X 13/8 PULGADAS CON PRESENCIA DE DOBLE ARO AUXILIAR DE METAL CROMADO,	Unidad	NO		Ninguna	<b>SILLA DE RUEDAS PARA HEMIPLEJIA, COMANDO DERECHO, PARA PACIENTE CON PESO MAYOR DE 250 LIBRAS</b> Uso intra hospitalario con al menos las siguientes características a. Silla con Comando Derecho. b. Llantas inflables (con rayos de metal cromado resistente) las llantas traseras de 24 X 1 3/8 pulgadas con presencia de doble aro auxiliar de metal cromado, en la llanta del lado derecho para manipular y hacer girar ambas ruedas. Ruedas delanteras pequeñas giratorias. c. Sistema de frenos bilateral de metal cromado, accionado a mano por palanca (con forro acojinado) que interrumpe rodamiento por presión a la rueda trasera. d. Apoya brazos desmontables 13 a 15 pulgadas de largo con forro acojinado. e. Pieceras telescópicas, abatibles y desmontables de 5 a 6 pulgadas de largo x 6 a 7 pulgadas de ancho; con apoya pierna (con forro acojinado) de 8 a 10 pulgadas de alto x 7 a 9 pulgadas de ancho, que piecera y apoya pierna sean elevables de 45 a 90°. f. Respaldo, asiento y apoyo de cabeza en material impermeable, altamente resistente, acolchados.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Equipo Médico	Sillas de ruedas	323	Insurno Homologado



Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
670	20192	SILLA DE RUEDAS PARA HEMIPLEJÍA, PACIENTE CON PESO MAYOR DE 250 LIBRAS: COMANDO IZQUIERDO. CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADO (INCLUYENDO: BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS INFLABLES (CON RAYOS DE METAL CROMADO RESISTENTE) LAS LLANTAS TRASERAS DE 24 X 13/8 PULGADAS CON PRESENCIA DE DOBLE ARO AUXILIAR DE METAL CROMADO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>SILLA DE RUEDAS PARA HEMIPLEJÍA, COMANDO IZQUIERDO, PARA PACIENTE CON PESO MAYOR DE 250 LIBRAS</b> Uso intra hospitalario con al menos las siguientes características a. Silla con Comando Izquierdo b. Llantas inflables (con rayos de metal cromado resistente) las llantas traseras de 24 X 1 3/8 pulgadas con presencia de doble aro auxiliar de metal cromado, en la llanta del lado izquierdo para manipular y hacer girar ambas ruedas. Ruedas delanteras pequeñas giratorias. c. Sistema de frenos bilateral de metal cromado, accionado a mano por palanca (con forro acojinado) que interrumpe rodamiento por presión a la rueda trasera. d. Apoya brazos desmontables 13 a 15 pulgadas de largo con forro acojinado. e. Pieceras telescópicas, abatibles y desmontables de 5 a 6 pulgadas de largo x 6 a 7 pulgadas de ancho; con apoya pierna (con forro acojinado) de 8 a 10 pulgadas de alto x 7 a 9 pulgadas de ancho, que piecera y apoya pierna sean elevables de 45 a 90°. f. Respaldo, asiento y apoyo de cabeza en material impermeable, altamente resistente, acochados g. Asiento de 20 a 24 pulgadas de ancho x 20 a 24 pulgadas de largo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Equipo Médico	Sillas de ruedas	323	Insumo Homologado
671	20193	SILLA DE RUEDAS PARA HEMIPLEJÍA, PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS: COMANDO IZQUIERDO. CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADO (INCLUYENDO: BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS INFLABLES (CON RAYOS DE METAL CROMADO RESISTENTE) LAS LLANTAS TRASERAS DE 24 X 13/8 PULGADAS CON PRESENCIA DE DOBLE ARO AUXILIAR DE METAL CROMADO.	Unidad	NO		Ninguna	<b>SILLA DE RUEDAS PARA HEMIPLEJÍA, COMANDO IZQUIERDO, PARA PACIENTE CON PESO MENOR DE 250 LIBRAS</b> a. Con estructura de metal cromado (incluyendo brazos, estribos y pieceras). b. Llantas inflables (con rayos de metal cromado resistente). c. Las llantas traseras de 24 x 13/8 pulgadas, con presencia de doble aro auxiliar de metal cromado. En la llanta del lado izquierdo, para manipular y hacer girar ambas ruedas. d. Ruedas delanteras de 8 pulgadas, giratorias, inflables con aros y rayos de plástico resistente. e. Sistema de frenos bilateral de metal cromado, accionado a mano por palanca (con forro acojinado) que interrumpe rodamiento por presión a la rueda trasera. f. Apoya brazos desmontables de 13" - 15" pulgadas de largo, con forro acojinado. g. Pieceras telescópicas, abatibles y desmontables, de 5 - 6 pulgadas de largo x 6 - 7 pulgadas de ancho. h. Con apoya pierna (con forro acojinado) de 8 - 10 pulgadas de alto x 7 - 9 pulgadas de ancho.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Equipo Médico	Sillas de ruedas	323	Insumo Homologado
672	20194	SILLA PARA PACIENTE CON AMPUTACIÓN DE MIEMBROS INFERIORES BILATERAL. PACIENTE CON PESO MAYOR DE 250 LIBRAS: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADA (INCLUYENDO BRAZOS, ESTRIBOS Y PIECERAS). LLANTAS TRASERAS INFLABLES CON RAYOS DE METAL CROMADO, RESISTENTE. DE 24 X 1 3/8 PULGADAS. CON PRESENCIA DE ARO DE METAL CROMADO AUXILIAR PARA	Unidad	NO		Ninguna	<b>SILLA PARA PACIENTE CON AMPUTACION DE MIEMBROS INFERIORES BILATERAL, PACIENTE CON PESO MAYOR DE 250 LIBRAS</b> Silla para uso intrahospitalario que tenga al menos las siguientes características: a. Llantas traseras inflables con rayos de metal cromado, resistente, de 24 X 1 3/8 pulgadas, con presencia de aro de metal cromado auxiliar para manipular y hacer girar las ruedas. b. Con eje posterior desplazado. c. Ruedas delanteras pequeñas de 8 pulgadas de diámetro, giratorias. Cojinetes mecánicos, sistema de frenos bilateral de metal cromado, accionado a mano por palanca que interrumpe rodamiento por presión a la rueda trasera (con forro acojinado). d. Apoya brazos desmontables 13 a 15 pulgadas de largo con forro acojinado. e. Pieceras telescópicas, abatibles y desmontables de 5 a 6 pulgadas de largo x 6 a 7 pulgadas de ancho; con apoya pierna (con forro acojinado) de 8 a 10 pulgadas de alto x 7 a 9 pulgadas de ancho, que piecera y apoya pierna sean elevables de 45 a 90°. f. Con asiento y respaldo de material impermeable, altamente resistente.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Equipo Médico	Sillas de ruedas		Insumo Pendiente de Homologar
673	20195	COJÍN PARA EL ASIENTO DE LA SILLA. CONSTRUÍDO EN ESPONJA DE ALTA DENSIDAD. CON CAPA DE GEL EN LA PARTE SUPERIOR. CON FORRO DE VINILO DE FÁCIL LIMPIEZA Y ALTA RESISTENCIA. CON ALTURA DE 5 PULGADAS EN LA PARTE ANTERIOR Y EN LA PARTE POSTERIOR DE 3 PULGADAS. CON STRAP PARA SUJECCIÓN EN LA PARTE POSTERIOR.	Unidad	NO		Ninguna	<b>COJÍN PARA EL ASIENTO DE SILLA DE RUEDAS</b> a. Dimensiones: ancho y fondo adaptadas al asiento de la silla, altura de 5 pulgadas en la parte anterior y en la parte posterior de 3 pulgadas. b. Construido en esponja de alta densidad. c. Con capa de gel en la parte superior. d. Con forro de vinilo de alta resistencia. e. Con strap (correa) para sujeción en la parte posterior. f. Dimensiones adaptadas al ancho y fondo del asiento de la silla. g. Empaque individual h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para sillas de ruedas	239	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
674	20196	COJÍN PARA EL ASIENTO DE LA SILLA DE NIÑO: CONSTRUÍDO EN ESPONJA DE ALTA DENSIDAD, CON CAPA DE GEL EN LA PARTE SUPERIOR, CON FORRO DE VINILO DE FÁCIL LIMPIEZA Y ALTA RESISTENCIA CON ALTURA DE 05 PULGADAS EN LA PARTE ANTERIOR Y EN LA PARTE POSTERIOR DE 03 PULGADAS. DIMENSIONES ADAPTADAS AL ANCHO Y FONDO DEL ASIENTO	Unidad	NO		Ninguna	<b>COJÍN PARA EL ASIENTO DE SILLA DE RUEDAS, PEDIÁTRICA</b> a. Dimensiones: ancho y fondo adaptadas al asiento de la silla, altura de 5 pulgadas en la parte anterior y en la parte posterior de 3 pulgadas b. Construído en esponja de alta densidad. c. Con capa de gel en la parte superior. d. Con forro de vinilo de alta resistencia. . e. Con strap para sujeción en la parte posterior. f. Empaque individual. g. Dimensiones adaptadas al ancho y fondo del asiento de la silla. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para sillas de ruedas	239	Insumo Homologado
675	20197	CINTURÓN PECTORAL PARA SUJECCIÓN A SILLA: CINTURÓN DE DACRÓN EN ÁREA PECTORAL DE 8 PULGADAS DE ANCHO, CON TIRANTES Y HOMBRERAS ACOLCHADAS DESLIZANTES EN EL EXTERIOR, LAVABLES Y RESISTENTES, CON CIERRE Y AJUSTE MEDIANTE HEBILLAS QUE PERMITE UN AJUSTE ADECUADO A LA SILLA.	Unidad	NO		Ninguna	<b>CINTURÓN PECTORAL PARA SUJECCIÓN A SILLA DE RUEDAS</b> a. Dimensiones: de 8 a 9 pulgadas de ancho b. Fabricado de dacrón en área pectoral. c. Con tirantes y hombreras acolchonadas, deslizantes en el exterior. d. Lavables y resistentes. e. Resistentes con cierre ajustable mediante hebillas que permite un ajuste adecuado a la silla. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para sillas de ruedas	295	Insumo Homologado
676	20198	CHALECO ABDOMINAL PARA SUJECCIÓN A SILLA: CHALECO ABDOMINAL DE TELA CON TIRANTES DE COLOCACIÓN RÁPIDA Y SENCILLA CON SOPORTE PERINEAL. UNA ACOLCHADA DE 8 PULGADAS DE ANCHO QUE SE AJUSTA AL PACIENTE POR LA CINTURA, SE ABROCHA POR DETRÁS DE LA SILLA CON UN HEBILLA DE METAL DE ACCIONAMIENTO	Unidad	NO		Ninguna	<b>CHALECO ABDOMINAL, CON SOPORTE PERINEAL Y TIRANTES, PARA SUJECCIÓN A SILLA DE RUEDAS</b> a. Fabricado en tela acolchada con tirantes de colocación rápida y sencilla. b. Con soporte perineal. c. Una banda acolchada de 8 pulgadas de ancho que se ajusta al paciente por la cintura, se abrocha por detrás de la silla con un hebilla de metal de accionamiento rápido y con velcros posteriores. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para sillas de ruedas	295	Insumo Homologado
677	20199	CINCHOS PARA ESTRIBOS: CINCHO DE DACRÓN DE 2 PULGADAS DE ANCHO Y 31 PULGADAS DE LARGO CON CINTA DE VELCRO DE 1 Y ½ PULGADA DE ANCHO PARA AMARRE POSTERIOR Y SUJETAR LA PIERNA A LOS ESTRIBOS DE SILLA DE RUEDAS. CON HEBILLA DE METAL EN UNO DE LOS EXTREMOS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>CINCHOS PARA ESTRIBOS</b> a. Cincho de dacrón de 2 pulgadas de ancho y 31 pulgadas de largo con cinta de velcro de 1 y ½ pulgada de ancho para amarrar posterior y sujetar la pierna a los estribos de silla de ruedas. b. Con hebilla de metal en uno de los extremos. c. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para sillas de ruedas	298	Insumo Homologado
678	20200	LLANTAS INFLABLES DE 24 X 1 3/8 PULGADAS	Unidad	NO		Ninguna	<b>LLANTAS INFLABLES DE 24 x 1 3/8 PULGADAS</b> a. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para sillas de ruedas	253	Insumo Homologado
679	20201	RUEDA INFLABLES DE 08 PULGADAS	Unidad	NO		Ninguna	<b>RUEDA INFLABLES, DE 08 PULGADAS</b> a. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para sillas de ruedas	298	Insumo Homologado
680	20202	RUEDA DE 08 PULGADAS, RELLENAS DE GEL O ESPUMA	Unidad	NO		Ninguna	<b>RUEDA DE 08 PULGADAS, RELLENAS DE GEL O ESPUMA</b> a. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para sillas de ruedas	298	Insumo Homologado
681	20203	FRENOS DE METAL CROMADO PARA SILLA DE RUEDAS, ESTÁNDAR	Unidad	NO		Ninguna	<b>FRENOS DE METAL CROMADO, PARA SILLA DE RUEDAS</b> a. Estándar b. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para sillas de ruedas	298	Insumo Homologado
682	20204	PIECERAS PARA SILLA DE RUEDAS ESTÁNDAR	Unidad	NO		Ninguna	<b>PIECERAS PARA SILLA DE RUEDAS</b> a. Estándar b. Presentación individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para sillas de ruedas	284	Insumo Homologado

No. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MEDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
683	20205	DESCANSA BRAZOS PARA SILLA DE RUEDAS	Unidad	NO		Ninguna	DESCANSA BRAZOS, PARA SILLA DE RUEDAS a. Tamaño estándar b. Presentación: individual.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para sillas de ruedas	298	Insumo Homologado
684	20206	CUERINA TIPO PETATE DE DOBLE ANCHO	Yarda	NO		Ninguna	CUERINA TIPO PETATE, DOBLE ANCHO a. Presentación: yarda	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para sillas de ruedas		Insumo Pendiente de Homologar
685	20207	LONA IMPERMEABLE DE DOBLE ANCHO	Yarda	NO		Ninguna	LONA IMPERMEABLE , DE DOBLE ANCHO a. Presentación: yarda	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para sillas de ruedas	232	Insumo Homologado
686	20208	COLCHÓN PARA SILLA DE POLIMETRO SECO CON FORRO DE 18PULGADAS X 16PULGADAS	Colchón	NO		Ninguna	COLCHÓN PARA SILLA DE POLÍMERO SECO, CON FORRO, DE 18" x 16" a. Dimensiones: 18 pulgadas x 16pulgadas b. Fabricados con polímero seco. c. Cubierto con forro impermeable de material de fácil limpieza. d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	No aplica	No Aplica		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para sillas de ruedas	239	Insumo Homologado
687	20209	COLCHÓN PARA SILLA DE POLIMETRO SECO CUBITOS 18PULGADAS X 16PULGADAS	Colchón	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	COLCHÓN PARA SILLA DE POLIMETRO SECO CUBITOS 18PULGADAS X 16PULGADAS				Descripción duplicada con el código 20223. Se propone verificar su exclusión.	Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para sillas de ruedas	239	Insumo Homologado
688	20210	CAMA HOSPITALARIA: CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADO. INCLUYENDO LA CABECERA Y EL APOYO DE PIES, TAMBIÉN DE METAL DE ALTA RESISTENCIA. CON ACABADO DE PINTURA AL HORNO (PARA FÁCIL LIMPIEZA). BASE DEL COLCHÓN CON ENTREMALLADO DE ALTA RESISTENCIA CUADRICULAR. CON MARCO METÁLICO. MANIVELAS PARA ELEVACIÓN DE CABEZA	Cama	NO		Ninguna	CAMA HOSPITALARIA CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADO, CON CAPACIDAD PARA PESO DE PACIENTE DE 250 LIBRAS. a. Con estructura de metal cromado y pintura al horno (para fácil limpieza). Incluyendo la cabecera y el apoyo de pies, fabricada de metal de alta resistencia b. Base del colchón con entremallado de alta resistencia cuadrícula. c. Con marco metálico. d. Manivelas para elevación de cabeza - tronco superior y rodillas - pies (para uso manual). e. Llantas de caucho de alta resistencia, con freno en cada una. f. Colchoneta de alta resistencia, forrada de vinilo resistente al agua, con las siguientes dimensiones: 36 a 39 pulgadas de ancho por 75 a 80 pulgadas de largo por 6 a 8 pulgadas de altura. g. Con capacidad para adaptar barandillas laterales y/o trapezio. h. Altura de piso a cama de 17 1/2 pulgadas a 19 1/2 pulgadas. i. Con capacidad para peso de paciente de menos de 250 libras. j. Presentación: individual. k. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Equipo Médico	323	Insumo Homologado	
689	20211	CAMA HOSPITALARIA CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADO. INCLUYENDO LA CABECERA Y EL APOYO DE PIES, TAMBIÉN DE METAL DE ALTA RESISTENCIA. CON ACABADO DE PINTURA AL HORNO (PARA FÁCIL LIMPIEZA). BASE DEL COLCHÓN. CON ENTREMALLADO DE ALAMBRE DE ALTA RESISTENCIA CUADRICULAR. MARCO METÁLICO. MANIVELAS PARA ELEVACIÓN DE	Cama	NO		Ninguna	CAMA HOSPITALARIA CON ESTRUCTURA DE METAL CROMADO, CON CAPACIDAD PARA PESO DE PACIENTE DE HASTA 300 LIBRAS a. Con estructura de metal cromado y acabado de pintura al horno (para fácil limpieza) Incluyendo la cabecera y el apoyo de pies, fabricada de metal de alta resistencia, b. Base de colchón, con entremallado de alambre de alta resistencia cuadrícula, marco metálico. c. Manivelas para elevación de cabeza - tronco superior y rodillas - pies (uso manual). d. Pátes de la cama con taco de caucho altamente resistente. e. Colchóneta de alta resistencia, forrada de vinilo resistente al agua, con las siguientes dimensiones: 36 a 39 pulgadas de ancho por 75 a 80 pulgadas de largo por 6 a 8 pulgadas de altura. f. Capacidad para adaptar barandillas laterales y/o trapezio. g. Altura de piso a cama de 19 1/2 pulgadas. h. Con capacidad para peso de paciente de hasta 300 libras i. Presentación individual. j. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Equipo Médico	323	Insumo Homologado	
690	20212	CAMA HOSPITALARIA CON TRAPEZIO: CAMA HOSPITALARIA TIPO FOWLER (CABECERA, PIECERA Y SUPERFICIE DE METAL CROMADO) CON MANECILLAS PARA DOBLEZ DE CABEZA Y PIES. CON SUPERFICIE PLEGABLE DE METAL CROMADO PERFORADO. CABECERA DE 37 PULGADAS DE ALTO Y 35 PULGADAS DE ANCHO. PIECERA 29 PULGADAS DE ALTO Y 35 PULGADAS DE	Cama	NO		Ninguna	CAMA HOSPITALARIA CON TRAPEZIO, TIPO FOWLER a. Cama hospitalaria tipo Fowler (cabecera, piecera y superficie de metal cromado) b. con manecillas para reclinamiento de cabeza y pies, c. con superficie plegable de metal pintado al horno perforado. d. Cabecera de 37 pulgadas de alto y 35 pulgadas de ancho. e. Piecera 29 pulgadas de alto y 35 pulgadas de ancho. f. Superficie de la cama de 75 pulgadas de alto y 35 pulgadas de ancho. Se acepta un rango de 2 pulgadas en las medidas g. Con trapezio (resistente) y h. Colchóneta forrada de vinil. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE, Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Equipo Médico	323	Insumo Homologado	

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REVENCIÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
691	20213	CAMA HOSPITALARIA CON TRAPECIO: CAMA HOSPITALARIA TIPO FOWLER (CABECERA, PIECERA Y SUPERFICIE DE METAL CROMADO) CON MANECILLAS PARA DOBLEZ DE CABEZA Y PIES, CON SUPERFICIE PLEGABLE DE METAL CROMADO PERFORADO. CABECERA DE 37 PULGADAS DE ALTO Y 35 PULGADAS DE ANCHO. PIECERA 29 PULGADAS DE ALTO Y 35 PULGADAS DE	Cama	NO		Ninguna	<b>CAMA HOSPITALARIA CON TRAPECIO TIPO FOWLER, CON RODOS EN LAS CUATRO PATAS, CON SISTEMA DE FRENOS DE METAL CROMADO RESISTENTE.</b> a. Cama hospitalaria tipo Fowler (cabecera, piecera y superficie de metal cromado) b. con manecillas para reclinamiento de cabeza y pies. c. con superficie plegable de metal pintado al horno perforado. d. Cabecera de 37 pulgadas de alto y 35 pulgadas de ancho. e. Piecera 29 pulgadas de alto y 35 pulgadas de ancho. f. Superficie de la cama de 75 pulgadas de alto y 35 pulgadas de ancho. g. Se acepta un rango de 2 pulgadas en las medidas h. Con trapezio (resistente) y i. Colchóneta forrada de vinil. j. Con rodos en las cuatro patas con sistema de frenos de metal cromado resistente. k. Unidad Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Equipo Médico		323	Insumo Homologado
692	20214	CAMA HOSPITALARIA CON BARANDILLAS: CAMA HOSPITALARIA TIPO FOWLER (CABECERA, PIECERA Y SUPERFICIE DE METAL CROMADO) CON MANECILLAS PARA DOBLEZ DE CABEZA Y PIES, CON SUPERFICIE PLEGABLE DE METAL CROMADO PERFORADO. CABECERA DE 37 PULGADAS DE ALTO Y 35 PULGADAS DE ANCHO. PIECERA 29 PULGADAS DE ALTO Y	Cama	NO		Ninguna	<b>CAMA HOSPITALARIA CON BARANDILLAS, TIPO FOWLER, CON RODOS EN LAS CUATRO PATAS, CON SISTEMA DE FRENOS DE METAL CROMADO RESISTENTE.</b> a. Cama hospitalaria tipo Fowler (cabecera, piecera y superficie de metal cromado) b. con manecillas para dobléz de cabeza y pies. c. con superficie plegable de metal cromado perforado. d. Cabecera de 37 pulgadas de alto y 35 pulgadas de ancho. e. Piecera 29 pulgadas de alto y 35 pulgadas de ancho. f. Superficie de la cama de 75 pulgadas de alto y 35 pulgadas de ancho. g. Con barandas de metal cromado de 50 pulgadas de largo de cabecera a piecera, desmontables, a ambos lados de la cama. h. Con Colchóneta forrada de vinil. i. Se acepta un rango de 2 pulgadas en las medidas j. Con rodos en las cuatro patas con sistema de frenos de metal cromado resistente. k. Presentación: individual. l. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. m. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Equipo Médico		323	Insumo Homologado
693	20215	CAMA HOSPITALARIA CON BARANDILLAS: CAMA HOSPITALARIA TIPO FOWLER (CABECERA, PIECERA Y SUPERFICIE DE METAL CROMADO) CON MANECILLAS PARA DOBLEZ DE CABEZA Y PIES, CON SUPERFICIE PLEGABLE DE METAL CROMADO PERFORADO. CABECERA DE 37 PULGADAS DE ALTO Y 35 PULGADAS DE ANCHO. PIECERA 29 PULGADAS DE ALTO Y	Cama	NO		Ninguna	<b>CAMA HOSPITALARIA CON BARANDILLAS, TIPO FOWLER</b> a. Cama hospitalaria tipo Fowler (cabecera, piecera y superficie de metal cromado) b. con manecillas para dobléz de cabeza y pies. c. con superficie plegable de metal cromado perforado. d. Cabecera de 37 pulgadas de alto y 35 pulgadas de ancho. e. Piecera 29 pulgadas de alto y 35 pulgadas de ancho. f. Superficie de la cama de 75 pulgadas de alto y 35 pulgadas de ancho. g. Con barandas de metal cromado de 50 pulgadas de largo de cabecera a piecera, desmontables, a ambos lados de la cama. h. Se acepta un rango de 2 pulgadas en las medidas i. Con Colchóneta forrada de vinil. j. Unidad Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. l. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE. Certificación de seguridad y efectividad de uso por parte de FDA u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Equipo Médico		323	Insumo Homologado
694	20216	BARANDILLAS LATERALES CON ESTRUCTURA DE ACERO INOXIDABLE. TELESCÓPICAS DE 26 – 42 PULGADAS. CON ALTURA DE SUPERFICIE DE COLCHÓN A BORDE SUPERIOR DE LA BARANDILLA DE 18 PULGADAS. AJUSTABLE AL MARCO DE LA CAMA.	Par	NO		Ninguna	<b>BARANDILLAS LATERALES, CON ESTRUCTURA DE ACERO INOXIDABLE</b> a. Telescópicas. b. Longitud: 26 – 42 pulgadas. c. Con altura de superficie de colchón a borde superior de la barandilla de 18 pulgadas. d. Ajustables al marco de la cama. e. Presentación: par f. Certificados de calidad aplicables al insumo.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación		289	Insumo Homologado
695	20217	BARRA CON TRAPECIO ESTRUCTURA DE METAL CROMADA DE ALTA RESISTENCIA. BARRA DEL TRAPECIO ACOJINADA, CON CAPACIDAD DE AJUSTAR A MARCO DE LA CAMA. FÁCIL DE INSTALAR CON ALTURA Y LARGO AJUSTABLE. CON CAPACIDAD DE SOPORTAR PESO DE PACIENTE DE 250 LBS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BARRA CON TRAPECIO, CON CAPACIDAD DE SOPORTAR PESO DE PACIENTE DE HASTA 250 LBS.</b> a. Estructura de metal cromada de alta resistencia, b. barra del trapezio acojinada, c. con altura y largo ajustable. d. con capacidad de ajustar a marco de la cama, fácil de instalar e. Con capacidad de soportar peso de paciente de hasta 250 lbs. f. Presentación: individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación		289	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR
696	20218	BARRA CON TRAPECECIO, ESTRUCTURA DE METAL CROMADA DE ALTA RESISTENCIA, BARRA DEL TRAPECIO ACOJINADA, CON CAPACIDAD DE AJUSTAR A MARCO DE LA CAMA, FÁCIL DE INSTALAR CON ALTURA Y LARGO AJUSTABLE, CON CAPACIDAD DE SOPORTAR PESO DE PACIENTE DE 300 LBS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>BARRA CON TRAPECIO, CON CAPACIDAD DE SOPORTAR PESO DE PACIENTE DE HASTA 300 LBS.</b> a. Estructura de metal cromada de alta resistencia, b. barra del trapecio acojinada, c. con altura y largo ajustable. d. con capacidad de ajustar a marco de la cama, fácil de instalar e. Con capacidad de soportar peso de paciente de hasta 300 lbs. f. Presentación: individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación		289	Insumo Homologado
697	20219	COLCHONETA DE ALTA RESISTENCIA, FORRADA DE VINILO, RESISTENTE AL AGUA, CON LAS SIGUIENTES DIMENSIONES: DE 36 PULGADAS DE ANCHO POR 80 PULGADAS DE LARGO POR 06 PULGADAS DE ALTURA.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>COLCHONETA DE ALTA RESISTENCIA, FORRADA DE VINILO, DE 36" x 80" x 06"</b> a. De fácil limpieza. b. Resistente al agua. c. Se aceptan 2 pulgadas de rango en las dimesiones d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación		239	Insumo Homologado
698	20220	COLCHÓN ANTIESCARAS VISCOELÁSTICO: COLCHÓN DE 73 PULGADAS DE LARGO X 33 PULGADAS DE ANCHO, CON ACOLCHADO VISCOELÁSTICO (MATERIAL DE POLÍMERO) DE 4 PULGADAS DE ALTURA, CON SOPORTE DE ESPUMA DE ALTA CAPACIDAD DE RECUPERACIÓN DE 4 PULGADAS DE ALTURA, FORRADO DE FUNDA	Unidad	NO		Ninguna	<b>COLCHÓN ANTIESCARAS VISCOELÁSTICO, DE 73" x 33" x 4"</b> a. Fabricados de material viscoelástico (material de polímero). b. Medidas: 73" de largo x 33" de ancho x 4" de altura. c. Con soporte de espuma de alta capacidad de recuperación de 4 pulgadas de altura. d. Forrado de funda de vinyl de fácil limpieza y alta resistencia. e. Compatible con camas hospitalarias tipo fowler, existentes en la unidad, que se adapte a cama hospitalaria tipo Fowler. f. Empaque individual. g. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. h. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para cama	239	Insumo Homologado
699	20221	COLCHÓN ANTIESCARAS DE ESPUMA: COLCHÓN DE ESPUMA DE ALTA DENSIDAD TIPO HUEVERA PARA PREVENIR ÚLCERAS POR PRESIÓN EN PIEL, DE 73 PULGADAS DE LARGO X 33 PULGADAS DE ANCHO X 6 PULGADAS DE ALTO	Unidad	NO		Ninguna	<b>COLCHÓN ANTIESCARAS DE ESPUMA, DE 73" x 33" x 6"</b> a. Para prevenir úlceras de la piel por presión. b. Colchón de espuma de alta densidad tipo huevera. c. Medidas: 73" de largo x 33" de ancho x 6" de alto. d. Empaque individual. e. Compatible con la medida de las camas existentes en la unidad. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	3° Nivel		Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para cama	239	Insumo Homologado
700	20222	COLCHÓN DE POLÍMERO SECO, CON FLUADOR TIPO VELCRO, 35PULGADAS X 80PULGADAS X 5/8PULGADAS	unidad	SI	Registro duplicado en diferente clasificación	Modificación de la descripción del código	<b>COLCHÓN DE POLÍMERO SECO, 35" x 80" x 5/8"</b> a. Dimensiones: Ancho ( 30-35 pulgadas) x Largo (75-80 pulgadas) x Alto 5/8" - 1" b. Con fijador tipo velcro. c. Con o sin ferro d. Empaque individual. e. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. f. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel	Duplicado en el código 21060 del Listado de Accesorios y Consumibles. Se propone evaluar la conveniencia de unificar en un solo número de código.	Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para cama	239	Insumo Homologado
701	20223	COLCHÓN DE POLÍMERO SECO, COLOR ÁMBAR CUBITOS PARA SILLA DE 16 X 18 PULGADAS.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>COLCHÓN DE POLÍMERO SECO, PARA SILLA, EN FORMA DE CUBITOS, DE 16" x 18"</b> a. Color ámbar b. Colchón en forma de cubitos para silla de ruedas. c. Medidas: de 16 x 18 pulgadas. d. Con sistema de sujeción al asiento de la silla. e. Presentación: individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el mercado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel	Descripción duplicada con el código 20209	Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para cama	239	Insumo Homologado

Nº. CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	REGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
702	20224	MULETAS DE ALUMINIO PARA NIÑOS, AJUSTABLES , CON TACO VULCANIZADO Y CON ACOJINADAS EN REGION AXILAR.	Par	NO		Ninguna	<b>MULETAS DE ALUMINIO, PARA NIÑOS</b> a. Con mecanismo de altura ajustable. b. De un punto absorbente de golpe. d. Con taco de hule vulcanizado antideslizante e intercambiable. e. Con forro acojinado en las áreas de axila. f. Presentación; par. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel			Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado
703	20225	MULETAS CON APOYO EN ANTEBRAZO Y EMPUÑADORA ANATÓMICA: DE ALUMINIO DE ALTA RESISTENCIA PARA NIÑO ALTURA DEL SUELO A LA PARTE SUPERIOR 18- 28 PULGADAS. SUJETADOR 6- 8 PULGADAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>MULETAS CON APOYO EN ANTEBRAZO ARTICULADO Y EMPUÑADURA ANATÓMICA, PARA NIÑO</b> a. Medidas: Altura del suelo a la parte superior 18- 28 pulgadas, sujetador 6- 8 pulgadas. b. De aluminio de alta resistencia y peso ligero. c. Con mecanismo de extensión telescópica (altura ajustable). c. Con brazalete de metal resistente. d. Manubrio con forro acojinado. e. Con tacos de hule vulcanizado, antideslizante para absorción del golpe (intercambiables). f. Presentación individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase II	2° Nivel			Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado
704	20226	ANDADOR DE METAL DE USO POSTERIOR, CON CUATRO RODOS, CON MECANISMO QUE PERMITA LA MOBILIDAD HACIA ADELANTE Y REVERSA, AGARRADERAS DE LÁTEX, ALTURA AJUSTABLE.CON LAS MEDIDAS DE ALTURA DE 19-25PULGADAS, CAPACIDAD DE 100 LIBRAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ANDADOR DE METAL DE USO POSTERIOR, CUATRO RODOS, DE 19-25" DE ALTURA</b> a. Con las medidas de altura de 19 a 25 pulgadas. b. Con cuatro rodos. c. Con mecanismo que permita la movilidad hacia adelante y reversa. d. Agarraderas de material resistente al agua. e. Altura ajustable. f. Capacidad para pacientes con peso corporal de hasta 100 libras. g. Empaque individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel			Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado
705	20227	ANDADOR DE METAL DE USO POSTERIOR , CON CUATRO RODOS, CON MECANISMO QUE PERMITA LA MOBILIDAD HACIA ADELANTE Y REVERSA, AGARRADERAS DE LÁTEX, ALTURA AJUSTABLE.CON LAS MEDIDAS DE ALTURA DE 23 A 30.5PULGADAS CAPACIDAD DE 150 LIBRAS.	Unidad	NO		Ninguna	<b>ANDADOR DE METAL DE USO POSTERIOR, CUATRO RODOS, 23 - 30" DE ALTURA</b> a. Con las medidas de altura de 23 a 30 pulgadas. b. Con cuatro rodos. c. Con mecanismo que permita la movilidad hacia adelante y reversa. d. Agarraderas de material resistente al agua. e. Altura ajustable,. f. Capacidad para pacientes con peso corporal de hasta 150 libras. g.Presentación individual. h. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. i. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel			Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado
706	20228	ANDADOR DE ALUMINIO ANODIZADO, LIVIANO PARA NIÑO, CON DOS RUEDAS TRASERAS DE USO PEDIÁTRICO. AJUSTABLE DE LA ALTURA	Unidad	NO		Ninguna	<b>ANDADOR DE ALUMINIO CON DOS RUEDAS TRASERAS, PEDIÁTRICO</b> a. De aluminio anonizado. b. Peso liviano. c. Ajustable a la altura. d. Con dos ruedas traseras. e. Presentación individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel			Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado
707	20229	ANDADOR PEDIÁTRICO DE ALUMINIO, RESISTENTE Y LIVIANO, AJUSTABLE LA ALTURA CON DOS RODOS DELANTEROS	Unidad	NO		Ninguna	<b>ANDADOR DE ALUMINIO CON DOS RUEDAS DELANTERAS, PEDIÁTRICO</b> a. De aluminio anonizado. b. Peso liviano. c. Ajustable a la altura. d. Con dos ruedas delanteras. e. Presentación individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2° Nivel			Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado

Nº CORRELATIVO	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE DESPACHO	OBSERVACIÓN	TIPO DE OBSERVACIÓN	RECOMENDACIÓN	ACTUALIZACIÓN PROPUESTA	ESPECIALIDADES MÉDICAS (CATEGORIZACIÓN)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (CLASIFICACIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO OMS/OPS)	CRITERIO DE REORGANIZACIÓN (NIVEL DE USO)	COMENTARIOS	CLASIFICACIÓN	SOPORTE PARA REHABILITACIÓN	RENGLÓN PRESUPUESTARIO	ESTATUS CÓDIGO PpR	
708	20230	ANDADERA PLAGABLE INFANTIL: AJUSTABLE DE ALTURA , DE 8 TUBOS DE ALUMINIO ANODIZADO PRINCIPAL. SUPERFICIE DE PLATA BRILLATE. ANCHO DE 45-50CM	Unidad	NO		Ninguna	<b>ANDADOR PLEGABLE, INFANTIL. ANCHO DE 45-50CM</b> a. Medidas: Ancho de 45-50 cm. b. Ajustable de altura. c. De (8) ocho tubos de aluminio anodizado principal. d. Superficie de color natural del aluminio. e. *Presentación individual. f. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. g. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2º Nivel			Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado
709	20231	ANDADOR CUATRO TACOS: ANDADOR DE ALUMINIO DE ALTA RESISTENCIA. PLEGABLE, TELESCÓPICO (DE ALTURA REGULABLE), CON CUATRO PUNTOS ABSORBENTES DE GOLPE, CON TACOS DE HULE VULCANIZADO INTERCAMBIABLES. CON FORRO EN LAS ÁREAS DE APOYO MANUAL, ACOJINADAS. CON RESISTENCIA PARA PESO DE PACIENTE DE 300 LB.	Unidad	NO		Modificación de la descripción del código	<b>ANDADOR DE ALUMINIO DE ALTA RESISTENCIA, PARA PESO DE PACIENTE DE HASTA 300 LB.</b> a. Ideal para ayudar al paciente a caminar. b. Fabricado de aluminio anodizado de alta resistencia. c. Plegable, telescópico (de altura regulable), d. Con cuatro puntos absorbentes de golpe, e. Con tacos de hule vulcanizado intercambiables. f. Forro en las áreas de apoyo manual, acojinadas. g. Con resistencia para pacientes de peso corporal de hasta de 300 lb. h. Presentación: individual. i. Certificado de calidad aplicables al insumo ISO 13485 u otro estándar. j. Certificado de cumplimiento con requisitos de conformidad europea para el marcado CE u otra normativa de equivalencia plenamente demostrable.	Rehabilitación	Clase I	2º Nivel			Material de Soporte Rehabilitación	Andadores, bastones, muletas, tacos	295	Insumo Homologado
710	20232	CINTURÓN PECTORAL PARA SUJECCIÓN A SILLA, CINTURÓN DE DACRON EN AREA PECTORAL DE 8 PULGADAS DE ANCHO CON TIRANTES Y HOMBRERAS ACOLCHONADAS DESLIZANTES EN EL EXTERIOR LAVABLES Y RESISTENTES CON CIERRE Y AJUSTABLE MEDIANTE HEBILLAS QUE PERMITE UN AJUSTE ADECUADO A LA SILLA.	Unidad	SI	Registro duplicado en la misma clasificación	Exclusión del código	CINTURÓN PECTORAL PARA SUJECCIÓN A SILLA				Misma descripción del código 20197. Se propone evaluar la conveniencia de unificar en un solo número de código.	Material de Soporte Rehabilitación	Accesorios para sillas de ruedas	298	Insumo Homologado	