La Consejera de Salud del Gobierno de Navarra, en relación con la pregunta escrita (10-21-PES-00129) presentada por la Parlamentaria Foral Ilma. Sra. Cristina Ibarrola Guillén, adscrita al Grupo Parlamentario de Navarra Suma, que solicita: “información en relación de EPI, tecnología y material sanitario comprado por el Servicio Navarro de Salud-Osasunbidea para hacer frente a la pandemia”, tiene el honor de remitirles la siguiente información:

En cuanto a la información recabada en estos momentos por el Departamento de Salud y referente a las compras realizadas por este mismo departamento, como Consejera de Salud le contesto:

**Que se pagó y no llegó**:

Por Resoluciones 226/2020 y 227/2020, de 16 de marzo, se autorizaron sendos gastos de 559.020 euros y 86.150 euros y las correspondientes solicitudes de orden de pago a justificar, para el suministro de 500.000 mascarillas quirúrgicas y 100.000 mascarillas FFP2, respectivamente. El pago se realizó a la empresa Hospital Innova, S.L. encargada de suministrar el material detallado.

Ante la imposibilidad de suministrar dicho material sanitario, la empresa reintegró los importes mencionados por un total de 1.545.170 euros

1. **Que llegó y no disponía de homologación CE**

***MASCARILLAS***

Ante la situación de escasez de EPI con el marcado CE reglamentario en el mercado nacional y la necesidad de los mismos para la protección frente al COVID-19, por Resolución de 20 de marzo de 2020, de la Secretaría General de Industria y de la Pequeña y Mediana Empresa, sobre especificaciones alternativas a las mascarillas EPI con marcado CE europeo, se aceptaron las especificaciones NIOSH\_USA y KN95\_China.

El Servicio de Prevención de Riesgos Laborales validaba las mascarillas recibidas, comprobando que cumplían con la autorización correspondiente (bien con marcado CE o con las especificaciones mencionadas).

***GUANTES***

Todo el material recibido disponía de marcado CE, excepto un pedido hecho a ALBYN MEDICAL por importe de 910.780 euros correspondiente a 7.006.000 unidades. No obstante, fue validado por el Servicio de Prevención de Riesgos Laborales y por tanto aptos para su uso.

***BATAS***

Las batas de proveedores habituales venían con su marcado CE y documentación justificativa como batas sanitarias (normativa de Producto Sanitario).

Las batas de otro tipo de proveedores se validaban en función de los ensayos, certificados, ficha técnica y otros documentos aportados por el proveedor, o bien mediante una valoración interna del comportamiento del tejido en el caso de las batas de confección artesanal, a las que hubo que recurrir ante la dificultad de suministro de las batas comerciales, durante los primeros momentos de la pandemia.

***RESTO***

Tanto el resto de materiales como la tecnología disponían de marcado CE.

1. **Que ha tenido algún tipo de alerta sanitaria**

En relación con las alertas sanitarias para las mascarillas, se adjunta fichero con la relación de todo el material alertado en el que se indica aquel que ha afectado al SNS-O (anexo 1).

Asimismo, se adjunta fichero con información detallada de las mascarillas alertadas indicadas en el fichero anterior, indicando su coste (anexo 2).

En cuanto a guantes y batas, entre las alertas recibidas y revisadas, no tenemos constancia de ninguna coincidencia con ningún material validado.

1. **Que no se correspondía con las características y calidad esperada, que no cumplía los criterios de calidad por los que se realizó la compra, descatalogado o que no se ha podido utilizar para lo solicitado.**

* ***MASCARILLAS***:

Durante la pandemia, las entradas de material-covid en los almacenes de los centros del SNS-O vinieron de: donaciones (de empresas y particulares), entregas del INGESA y pedidos cursados.

Cuando el material entraba al almacén, se hacía la correspondiente comprobación de que el material era válido para su utilización según procedimiento de validación por parte del Servicio de Prevención de Riesgos Laborales, Servicio de Medicina Preventiva, etc.

En aquellas ocasiones en que la validación requería de documentación extra, principalmente para asegurar que el material cumplía con la normativa en vigor, se procedía a solicitar a los proveedores, a INGESA o a los que habían hecho la donación. Cuando la documentación solicitada se aportaba y se validaba, el material se registraba en SAP como “libre disposición”. Cuando la documentación aportada no era suficiente, en ocasiones, el Servicio de Prevención de Riesgos Laborales se planteaba los ensayos correspondientes, a AITEX.

Si el resultado era positivo, el material se registraba en SAP como “libre disposición”. En ocasiones, el resultado del análisis de una mascarilla quirúrgica daba: “no válida como mascarilla quirúrgica, válida para uso fuera del ámbito sanitario y socio sanitario y pacientes no ingresados, válida para población general, etc…”; de una mascarilla FFP2: “no válida como FFP2. Se podrían utilizar como mascarilla quirúrgica/FFP1. Recomendación de que se distribuya en centros donde no se realicen técnicas que generan aerosoles”. En este caso, se registraba en SAP como “en control de calidad” o como “bloqueadas” y se fueron acordando diferentes salidas a este material.

Salidas de material de los almacenes del SNS-O:

* Devoluciones, siempre que fuera posible, la devolución se registra en SAP-MM modificando/anulando pedidos). No siempre fue posible hacer devoluciones a INGESA, a donaciones, etc.
* A centros de coste (Servicios/Unidades) del propio SNS-O: a oficinas administrativas, al Servicio de Prevención de Riesgos Laborales para utilización en acciones formativas de colocación de EPI, etc.
* Entregas a Nafarco: para dar cumplimiento al convenio firmado con el Colegio de Farmacia. Ver cuadro 1.
* A donaciones: para uso adecuado según requisitos técnicos. Ver cuadro 2.
* Registro en SAP-MM como “desechados”. En ocasiones la comprobación del material daba el resultado de que la fecha de caducidad estaba ya pasada, el material estaba en muy mal estado por envases rotos, mojados, etc., ver cuadro 3.
* En almacén todavía (sin salida) identificadas como Bloqueadas/En Ctrol. Calidad. Ver cuadro 4.

NAFARCO (cuadro 1):



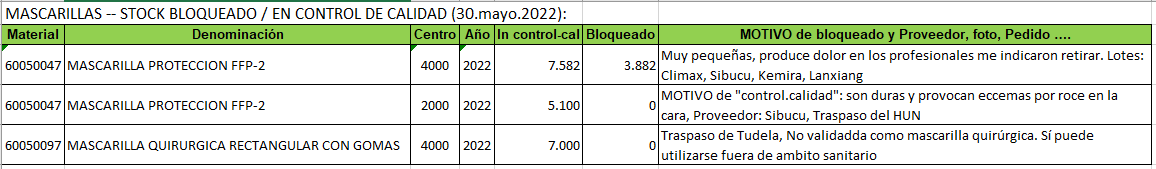
DONACIONES (cuadro 2):



DESECHADOS (cuadro 3):



STOCK EN ALMACÉN (SIN SALIDAS) (cuadro 4):



Es cuanto tengo el honor de informar en cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 194 del Reglamento del Parlamento de Navarra.

Pamplona, 10 de junio de 2022

La Consejera de Salud: Santos Induráin Orduna

(Nota: El anexo mencionado se encuentra a disposición de los Parlamentarios Forales en Gestión Parlamentaria Ágora).