



**ACTA CORRESPONDIENTE A LA CELEBRACIÓN DEL ACTO DE FALLO DE LA LICITACIÓN PÚBLICA INTERNACIONAL BAJO LA COBERTURA DE LOS TRATADOS DE LIBRE COMERCIO NO. LA-050GYR047-E11-2018 ELECTRÓNICA, PARA LA ADQUISICIÓN DE PRUEBA RÁPIDA DE VIH PARA EMBARAZADAS, PARA CUBRIR LAS NECESIDADES DEL INSTITUTO MEXICANO DEL SEGURO SOCIAL PARA EL EJERCICIO FISCAL 2018.**

EN LA CIUDAD DE MÉXICO, SIENDO LAS 17:00 HORAS DEL 6 DE JULIO DEL AÑO 2018, EN LA CALLE DE DURANGO 291, PISO 4, COLONIA ROMA NORTE, CÓDIGO POSTAL 06700, DELEGACIÓN CUAUHTÉMOC, CIUDAD DE MÉXICO, SE REUNIERON LOS SERVIDORES PÚBLICOS, CUYOS NOMBRES Y FIRMAS SE INDICAN AL FINAL DE LA PRESENTE ACTA, CON OBJETO DE LLEVAR A CABO EL ACTO DE FALLO DE LA CONVOCATORIA DEL PROCEDIMIENTO CITADO AL RUBRO. DE CONFORMIDAD CON EL ARTÍCULO 37 DE LA LEY DE ADQUISICIONES, ARRENDAMIENTOS Y SERVICIOS DEL SECTOR PÚBLICO, EN ADELANTE, LA LEY, Y LO PREVISTO EN EL NUMERAL 3.8 INCISO a) DE LA CONVOCATORIA.

EL ACTO ES PRESIDIDO POR LA LIC. ALMA ROSA MEDRANO DÍAZ, TITULAR DE LA DIVISIÓN DE BIENES TERAPÉUTICOS, SERVIDORA PÚBLICA QUE DE ACUERDO CON EL NUMERAL 5.3.8 INCISO a) DE LAS POLÍTICAS, BASES Y LINEAMIENTOS EN MATERIA DE ADQUISICIONES, ARRENDAMIENTOS Y SERVICIOS DEL INSTITUTO MEXICANO DEL SEGURO SOCIAL, ESTÁ FACULTADA PARA PRESIDIR EL PRESENTE EVENTO.

POR TRATARSE DE UNA LICITACIÓN PÚBLICA ELECTRÓNICA, PARA EFECTOS DE SU NOTIFICACIÓN Y EN TÉRMINOS DEL ÚLTIMO PÁRRAFO DEL ARTÍCULO 37 BIS DE LA LEY, ESTA ACTA SE DIFUNDIRÁ A TRAVÉS DE COMPRANET EN LA DIRECCIÓN ELECTRÓNICA: <https://compranet.funcionpublica.gob.mx>, AL CONCLUIR ESTE ACTO Y SUSTITUYE LA NOTIFICACIÓN PERSONAL, TAMBIÉN A PARTIR DE ESTA FECHA SE PONE A DISPOSICIÓN DE LOS LICITANTES, COPIA DE ESTA ACTA EN LA DIVISIÓN DE BIENES TERAPÉUTICOS UBICADA EN EL 4° PISO DEL INMUEBLE SITO EN LA CALLE DE DURANGO NO. 291, COLONIA ROMA NORTE, DELEGACIÓN CUAUHTÉMOC, C.P. 06700, CIUDAD DE MÉXICO, ASIMISMO SE FIJARÁ COPIA DE UN EJEMPLAR DEL ACTA EN EL MURAL DE COMUNICACIÓN UBICADO EN EL MISMO DOMICILIO, POR UN TÉRMINO NO MENOR DE CINCO DÍAS HÁBILES.

**FALLO**

**I. RELACIÓN DE LICITANTES CUYAS PROPOSICIONES SE DESECHAN POR NO CUMPLIR CON LOS ASPECTOS LEGALES, TÉCNICOS Y ECONÓMICOS.**

**I.1 RELACIÓN DEL LICITANTE CUYA PROPOSICIÓN SE DESECHAN POR NO CUMPLIR CON LOS ASPECTOS LEGALES:**

LICITANTE QUE NO CUMPLE	OBSERVACIONES
DISTRIBUIDORA MÉDICA ORION, S.A. DE C.V.	NO CUMPLE PARA LA PARTIDA 1 POR LO SIGUIENTE:

LICITANTE QUE NO CUMPLE		OBSERVACIONES										
SE DESPRENDE QUE EN SU PROPUESTA TÉCNICA EL BIEN OFERTADO ESTA INTEGRADO DE CUATRO COMPONENTES QUE SON:												
<table><tr><td>COMPONENTE</td><td>ORIGEN DE ACUERDO AL ANEXO X PROPUESTA TÉCNICA</td></tr><tr><td>PRUEBA</td><td>JAPÓN</td></tr><tr><td>LANCETA</td><td>JAPÓN</td></tr><tr><td>AMORTIGUADOR</td><td>CHINA / E.U.A.</td></tr><tr><td>PIPETA DE TRANFERENCIA</td><td>E.U.A.</td></tr></table>		COMPONENTE	ORIGEN DE ACUERDO AL ANEXO X PROPUESTA TÉCNICA	PRUEBA	JAPÓN	LANCETA	JAPÓN	AMORTIGUADOR	CHINA / E.U.A.	PIPETA DE TRANFERENCIA	E.U.A.	
COMPONENTE	ORIGEN DE ACUERDO AL ANEXO X PROPUESTA TÉCNICA											
PRUEBA	JAPÓN											
LANCETA	JAPÓN											
AMORTIGUADOR	CHINA / E.U.A.											
PIPETA DE TRANFERENCIA	E.U.A.											
<p>ES DE SEÑALAR QUE EN EL ANEXO VII, A FOLIO NÚMERO 000005 DE LA PROPOSICIÓN DEL LICITANTE DISTRIBUIDORA MÉDICA ORION, S.A. DE C.V., SEÑALA QUE LOS BIENES QUE OFERTA SON DE ORIGEN USA, NO ENCONTRÁNDOSE EN SU PROPOSICIÓN DOCUMENTACIÓN QUE ACREDITE ORIGEN DE BIENES DE JAPÓN, INCUMPLIENTO EL REQUISITO SOLICITADO EN EL NUMERAL 4.1. b. DE LA CONVOCATORIA, EN EL QUE SE ESTABLECIÓ QUE LOS LICITANTES DEBERÍAN REMITIR EL ANEXO VI, ANEXO VI-A, O ANEXO VII, DEPENDIENDO DEL ORIGEN DE LOS BIENES QUE OFERTA, POR LO QUE DICHO INCUMPLIMIENTO SE UBICAN EN EL NUMERAL 4.4 INCISO f). DE LA CONVOCATORIA QUE CITA "f) Que no cumplan con alguno de los requisitos establecidos en esta Convocatoria contenidos en los numerales 2.3, 2.4, 4, 4.1, 4.2, 4.3, Anexo I, Anexo X, Anexo XI, Anexo 1 Requerimiento, Anexo 3 Términos y Condiciones (Compra de la clave del grupo 080 Pruebas rápidas de VIH para embarazadas), así como los que se deriven del Acto de la Junta de Aclaraciones y, que con motivo de dicho incumplimiento se afecte la solvencia de la proposición, conforme a lo previsto en el último párrafo del artículo 36 de la LAASSP", así como los que se deriven del Acto de la Junta de Aclaraciones y, que con motivo de dicho incumplimiento se afecte la solvencia de la proposición, conforme a lo previsto en el último párrafo del artículo 36 de la LAASSP".</p> <p>EN VIRTUD DE LO ANTERIORMENTE EXPUESTO FUNDADO Y MOTIVADO, SE DESECHA LA PROPUESTA DE DISTRIBUIDORA MÉDICA ORION, S.A. DE C.V. PARA LA PARTIDA 1, TODA VEZ QUE LOS COMPONENTES QUE INTEGRAN EL BIEN NO CUMPLEN CON LO SOLICITADO EN LA CONVOCATORIA.</p>												

I.2. RELACIÓN DE PROPUESTAS QUE SE DESECHAN TÉCNICAMENTE.

MEDIANTE OFICIO 095384611810/2018002705, RECIBIDO EN LA DIVISIÓN DE BIENES TERAPÉUTICOS EL 5 DE JULIO DE 2018, SUSCRITO POR EL TITULAR DE LA COORDINACIÓN TÉCNICA DE PLANEACIÓN, QUIEN REMITITÓ LA EVALUACIÓN TÉCNICA, MISMA QUE SE ADJUNTA A LA PRESENTE, DE FORMA IMPRESA Y SE ADJUNTA EN ARCHIVO ELECTRONICO, EN LAS QUE SE DETALLAN LOS INCUMPLIMIENTOS DE LOS LICITANTES, Y SE TIENE COMO SI A LA LETRA SE INSERTARE, LA CUAL FORMA PARTE INTEGRAL DE LA PRESENTE ACTA Y CONSTA DE 43 FOJAS.

II. RELACIÓN DE LICITANTES CUYAS PROPOSICIONES RESULTARON SOLVENTES



CON FUNDAMENTO EN EL ARTÍCULO 36 SEGUNDO PÁRRAFO DE LA LEY, Y EL NÚMERAL 5 DE LA CONVOCATORIA, LA CONVOCANTE Y EL ÁREA REQUERENTE EVALUARÓN LAS PROPOSICIONES SIGUIENTES, RESULTANDO SOLVENTES, TODA VEZ QUE CUMPLIERON CON LOS **REQUISITOS LEGALES, TÉCNICOS Y ECONÓMICOS SOLICITADOS** EN EL CONTENIDO DE LA CONVOCATORIA, MISMO QUE FUERON EVALUADOS POR LOS SERVIDORES PÚBLICOS SEÑALADOS EN EL NUMERAL VI DE LA PRESENTE ACTA.

PARTIDA	GPO	GEN	ESP	DIF	VAR	LICITANTE	CANTIDAD	PMRt	DESCUENTO OFERTADO	PRECIO UNITARIO
1	080	829	5356	02	01	COMERCIALIZADORA DICLinsa, S.A. DE C.V.	1,465,650	70.82	17.00	58.78
1	080	829	5356	02	01	DIAGNOQUIM, S. A. DE C.V.	1,465,650	70.82	15.98	59.50

III. NOMBRE DEL LICITANTE A QUIEN SE ADJUDICA EL CONTRATO, INDICANDO LAS RAZONES QUE MOTIVARON LA ADJUDICACIÓN, DE ACUERDO A LOS CRITERIOS PREVISTOS EN LA CONVOCATORIA, ASÍ COMO LA INDICACIÓN DE LA PARTIDA E IMPORTE ASIGNADO:

SE ADJUDICA LA PARTIDA AL LICITANTE **COMERCIALIZADORA DICLinsa, S.A. DE C.V.**, TODA VEZ QUE CUMPLIÓ CON LOS REQUISITOS LEGALES, TÉCNICOS Y ECONÓMICOS SOLICITADOS EN LA CONVOCATORIA, Y ADEMÁS OFERTÓ UN DESCUENTO MAYOR RESPECTO AL LICITANTE DIAGNOQUIM, S.A. DE C.V. Y APLICADO EL PORCENTAJE DE DESCUENTO EL PRECIO UNITARIO ES MÁS BAJO, COMO SE INDICA A CONTINUACIÓN:

LICITANTE	PARTIDA	GPO	GEN	ESP	DIF	VAR	PMR	DESCUENTO OFERTADO	CANTIDAD ASIGNADA EN ESTUCHE CON 25 PRUEBA	PRECIO UNITARIO CON DESCUENTO APLICADO POR PRUEBA	PRECIO UNITARIO CON DESCUENTO APLICADO EN PRESENTACION DE ESTUCHE CON 25 PRUEBA	IMPORTE ASIGNADO POR ESTUCHE CON 25 PRUEBAS
COMERCIALIZADORA DICLinsa, S.A. DE C.V.	1	080	829	5356	02	01	70.82	17.00	58,626	\$58.78	\$1,469.50	\$86,150,907.00
									SUBTOTAL	\$58.78	\$1,469.50	\$86,150,907.00
									IVA	9.40	\$235.12	\$13,784,145.12
									TOTAL	68.18	\$1,704.62	\$99,935,052.12

DETALLE DE ASIGNACIÓN:

LICITANTE	PARTIDA	GPO	GEN	ESP	DIF	VAR	PROSPERA	ORDINARIO	IMPORTE ASIGNADO TOTAL PROSPERA	IMPORTE ASIGNADO TOTAL ORDINARIO
COMERCIALIZADORA DICLinsa, S.A. DE C.V.	1	080	829	5356	02	01	ESTUCHES CON 25 PRUEBAS	ESTUCHES CON 25 PRUEBAS	\$5,515,033.50	\$80,635,873.50
									IVA	12,901,739.76
										93,537,613.26
									TOTAL	6,397,438.86

ASIGNACIÓN QUE SE HACE DE CONFORMIDAD CON EL ANEXO DENOMINADO "ANEXO 1 REQUERIMIENTO" Y LA PROPUESTA ECONÓMICA PRESENTADA POR EL LICITANTE.





IV. SE HACE DEL CONOCIMIENTO AL LICITANTE DIAGNOQUIM, S. A. DE C.V., QUE NO ES ADJUDICADO TODA VEZ QUE EXISTE UNA OFERTA SOLVENTE MÁS BAJA.

PARTIDA	GPO	GEN	ESP	DIF	VAR	LICITANTE	PMR	PORCENTAJE DE DESCUENTO OFERTADO	PRECIO UNITARIO CON DESCUENTO OFERTADO
1	080	829	5356	02	01	DIAGNOQUIM, S. A. DE C.V.	70.82	15.98	59.50

V. FECHA, LUGAR Y HORA PARA LA FIRMA DEL CONTRATO Y ENTREGA DE LA FIANZA:

CONFORME A LO ESTABLECIDO EN EL NUMERAL 3.8 DE LA CONVOCATORIA, EL LICITANTE QUE RESULTÓ ADJUDICADO, DEBERÁ ACUDIR EL **16 DE JULIO DE 2018**, A LAS 12:00 HRS. CON EL TITULAR DE LA DIVISIÓN DE CONTRATOS, UBICADA EN CALLE DURANGO NÚMERO 291, 10º PISO, COLONIA ROMA NORTE, CÓDIGO POSTAL 06700, DELEGACIÓN CUAUHTEMOC, CIUDAD DE MÉXICO, **PARA FIRMAR LOS CONTRATOS** QUE SE DERIVEN DEL PRESENTE PROCEDIMIENTO, APEGÁNDOSE PARA ELLO A LO ESTABLECIDO EN LA CONVOCATORIA QUE RIGE ESTA LICITACIÓN.

PARA LA FIRMA DEL CONTRATO, EL LICITANTE QUE RESULTÓ ADJUDICADO DEBERÁ PRESENTAR AL TITULAR DE LA DIVISIÓN DE CONTRATOS, LOS DOCUMENTOS SEÑALADOS EN EL NUMERAL **3.8 ACTO DE FALLO Y FIRMA DEL CONTRATO** DE LA CONVOCATORIA, Y PODRÁ ENTREGARLOS A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE HÁBIL DE LA EMISIÓN DEL FALLO:

- Acta constitutiva y, en su caso, sus respectivas modificaciones.
- Poder notarial del representante legal que firmará el contrato.
- Identificación oficial vigente y con fotografía del representante legal.
- Registro Patronal.
- Cédula de Registro Federal de Contribuyentes.
- Comprobante de domicilio con vigencia no mayor a 3 meses.
- En su caso, escrito de estratificación de empresa en términos del artículo 3 de la Ley para el Desarrollo de la Competitividad de la Micro, Pequeña y Mediana Empresa.
- Escrito en términos del artículo 50 y 60 de la LAASSP.





i. Opinión positiva de cumplimiento de obligaciones fiscales emitida por el SAT vigente a la firma del contrato, en términos del artículo 32-D del Código Fiscal de la Federación.

j. Opinión positiva de cumplimiento de obligaciones en materia de seguridad social vigente a la firma del contrato emitida por el IMSS, en términos del artículo 32-D del Código Fiscal de la Federación y del Acuerdo ACDO.SA1., HCT. 101214/281.P.DIR publicado en el DOF el 27 de febrero de 2015.

En caso de que el licitante no cuente con trabajadores debido a que celebró contrato de prestación de servicios con otra empresa que es la que tiene contratados a los trabajadores (outsourcing), deberá presentar dicho contrato, así como escrito libre en el que manifieste que no se encuentra obligado debido a tal situación y opinión positiva vigente de cumplimiento de obligaciones en materia de seguridad social de la empresa subcontratada emitida por el IMSS.

En caso de que el licitante no cuente con trabajadores, deberá presentar escrito libre en el que manifieste que no se encuentra obligado a inscribirse ante el IMSS, por lo que no puede obtener la opinión de cumplimiento de obligaciones en materia de seguridad social, así como documento emitido por el IMSS, en el que se haga constar que no se puede emitir la opinión de cumplimiento.

En caso de que el licitante cuente con trabajadores contratados bajo el régimen de honorarios asimilados a salarios, deberá presentar el(los) contrato(s) con los que acredite el régimen de contratación, así como escrito libre en el que manifieste que no se encuentra obligado a inscribirse ante el IMSS debido a tal situación, por lo que no puede obtener la opinión de cumplimiento de obligaciones en materia de seguridad social, así como documento emitido por el IMSS, en el que se haga constar que no se puede emitir la opinión de cumplimiento.

En caso de que el licitante forme parte de un grupo comercial y uno de los entes que forma parte del grupo se encarga de administrar la plantilla laboral de todas las empresas que lo conforman, será necesario que exhiba el documento que acredite la subcontratación para situarse en el supuesto del segundo párrafo del presente numeral, así como documento emitido por el IMSS, en el que se haga constar que no se puede emitir la opinión de cumplimiento.

APLICABLE EN CASO QUE LA CUANTÍA DEL CONTRATO MENOR A \$300,000.00, manifestación de que sus trabajadores se encuentran inscritos en el régimen obligatorio del seguro social y que se encuentra al corriente en el pago de las cuotas obrero patronales a que haya lugar, conforme a lo dispuesto en la Ley del Seguro Social, cuyas constancias correspondientes debidamente emitidas por el Instituto, y que exhibirá para efectos de la suscripción del contrato y que cuenta con el registro patronal citado en el anverso del presente instrumento jurídico.

k. Opinión en el que conste que se encuentra al corriente de cumplimiento de obligaciones en materia de aportaciones patronales y entero de descuentos del Instituto del Fondo Nacional de la Vivienda para los Trabajadores a la firma del contrato emitida por el INFONAVIT, en términos del artículo 32-D del Código Fiscal de la Federación y ACUERDO del H. Consejo de Administración del Instituto del Fondo Nacional de la Vivienda para los Trabajadores por el que se emiten las Reglas para la obtención de la constancia de situación fiscal en materia de aportaciones patronales y entero de descuentos publicado en el DOF el 28 de junio de 2017.

En caso de que el licitante no cuente con trabajadores debido a que celebró contrato de prestación de servicios con otra empresa que es la que tiene contratados a los trabajadores (outsourcing), deberá presentarlo contrato, así como escrito libre en el que manifieste que no se encuentra obligado debido a tal situación y opinión en el que conste que se encuentra al corriente de cumplimiento de obligaciones en materia de aportaciones patronales y entero de descuentos del Instituto del Fondo Nacional de la Vivienda para los Trabajadores a la firma del contrato emitida por el INFONAVIT.

l. En su caso, convenio de participación conjunta.





ASIMISMO, EL LICITANTE ADJUDICADO DEBERÁ DE ENTREGAR A MÁS TARDAR DENTRO DE LOS **10 DÍAS NATURALES SIGUIENTES** A LA FIRMA DEL CONTRATO, AL TITULAR DE LA DIVISIÓN DE CONTRATOS, LA **GARANTÍA DEL CUMPLIMIENTO** DEL CONTRATO MEDIANTE FIANZA EXPEDIDA POR AFIANZADORA DEBIDAMENTE CONSTITUIDA EN TÉRMINOS DE LA LEY DE INSTITUCIONES DE SEGUROS Y DE FIANZAS EN LA MONEDA DE LA PROPOSICIÓN Y POR EL 10% DEL IMPORTE DEL CONTRATO SIN INCLUIR EL I.V.A. DE CONFORMIDAD CON EL ANEXO XIX FIANZA DE LA CONVOCATORIA.

SE HACE MENCIÓN QUE CON FUNDAMENTO EN LO DISPUESTO EN EL ARTÍCULO 46 DE LA LEY, CON LA NOTIFICACIÓN DEL FALLO POR EL QUE SE ADJUDICA EL CONTRATO, LAS OBLIGACIONES DERIVADAS DE ÉSTE SERÁN EXIGIBLES SIN PERJUICIO DE LAS OBLIGACIONES DE LAS PARTES DE FIRMARLOS EN LA FECHA Y TÉRMINOS SEÑALADOS.

**VI. NOMBRE, CARGO Y FIRMA DEL SERVIDOR PÚBLICO QUE EMITE EL PRESENTE FALLO Y NOMBRE Y CARGO DE LOS SERVIDORES PÚBLICOS QUE REALIZARÁN LA EVALUACIÓN.**

ESTE FALLO ES EMITIDO POR LA LIC. ALMA ROSA MEDRANO DÍAZ, TITULAR DE LA DIVISIÓN DE BIENES TERAPÉUTICOS, COMO LO ESTABLECE EL NUMERAL 5.3.8 INCISO a) DE LAS POLÍTICAS, BASES Y LINEAMIENTOS EN MATERIA DE ADQUISICIONES, ARRENDAMIENTOS Y SERVICIOS DEL IMSS.

EL NOMBRE Y CARGO DE LOS SERVIDORES PÚBLICOS QUE REALIZARÁN LA EVALUACIÓN TÉCNICA:

- QFB. MARÍA GEMA GARDUÑO ROMÁN, TITULAR DE LA DIVISIÓN DE MEDICAMENTOS Y REACTIVOS,
- DR. MANUEL CERVANTES OCAMPO, TITULAR DE LA COORDINACIÓN DE ATENCIÓN INTEGRAL A LA SALUD EN PRIMER NIVEL,
- DR. GABRIEL PADRÓN SEGURA, TITULAR DE LA COORDINACIÓN INTEGRAL A LA SALUD UNIDAD IMSS PROSPERA, Y
- LIC. ANA LAURA MONTES DE OCA CHOREÑO, TITULAR DE LA DIVISIÓN DE PLANEACIÓN DE BIENES TERAPÉUTICOS.

ASIMISMO SE SEÑALA QUE LA EVALUACIÓN LEGAL Y ECONÓMICA FUE REALIZADA POR:

- C. MARTHA PATRICIA REYES PLATA, TITULAR DE LA SUBJEFATURA DE DIVISIÓN DE MATERIAL DE CURACIÓN Y
- LIC. ALMA ROSA MEDRANO DÍAZ, TITULAR DE LA DIVISIÓN DE BIENES TERAPÉUTICOS.

CONCLUIDA LA LECTURA Y NO HABIENDO COMENTARIOS DEL REPRESENTANTE DEL ÓRGANO INTERNO DE CONTROL, A LA PRESENTE ACTA, **SE DA POR TERMINADO ESTE ACTO, SIENDO LAS 17:20 HORAS, DEL DÍA 6 DE JULIO DE 2018.**

ESTA ACTA CONSTA DE **51 HOJAS**, LA CUAL SE CONFORMAN DE LA SIGUIENTE MANERA: 43 HOJA DE LA EVALUACIÓN TÉCNICA Y 7 HOJAS DE LA PRESENTE ACTA Y 1 DE LA LISTA DE ASISTENCIA, MISMAS QUE SE FIRMAN PARA LOS



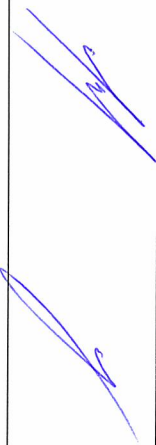


EFFECTOS LEGALES A QUE HAYA LUGAR, POR LOS SERVIDORES PÚBLICOS Y ASISTENTES QUE SE DESCRIBEN A CONTINUACIÓN.

SERVIDORES PÚBLICOS

NOMBRE	ÁREA	FIRMA
LIC. ALMA ROSA MEDRADO DÍAZ	TITULAR DE LA DIVISIÓN DE BIENES TERAPÉUTICOS.	

POR EL ORGANO INTERNO DE CONTROL

NOMBRE	FIRMA
LIC. ENRIQUE JIMENEZ ESCOBEDO	

----- FIN DEL ACTA -----

Ciudad de México, a 05 de julio de 2018

Oficio No. 095384611810/ 201800 2705

**Lic. Alma Rosa Medrano Díaz**  
**Titular de la División de Bienes Terapéuticos**  
**Presente**

En atención al oficio número 09 53 84 61 1CFD/004330 de fecha 12 de junio de 2018, a través del cual da a conocer la recepción de proposiciones del Procedimiento de Licitación Pública Internacional Bajo la Cobertura de los Tratados de Libre Comercio Electrónica número LA-050GYR047-E11-2018, para la Adquisición de "Prueba Rápida de VIH para embarazadas, para cubrir las necesidades del Instituto Mexicano del Seguro Social del ejercicio fiscal 2018 y en el que solicita se proporcione la Evaluación Técnica para estar en posibilidades de emitir fallo.

Al respecto, se remite original de la Evaluación Técnica realizada por esta División de Planeación de Bienes Terapéuticos, la División Institucional de Cuadros Básicos de Insumos para la Salud y la Coordinación de Control Técnico de Insumos

Es importante mencionar los siguientes aspectos con relación a la Evaluación Técnica:

- La Coordinación de Atención Integral a la Salud en el Primer Nivel y la Coordinación de Atención Integral a la Salud de la Unidad IMSS Prospera, evaluaron los aspectos relacionados a los numerales 1, 4.1, 5, 5.1 y 6 del anexo 3 denominado Términos y Condiciones.
- La Coordinación de Control Técnico de Insumos, evaluó lo referente al numeral 2 del anexo 3 denominado Términos y Condiciones, para lo cual, emitió los oficios con número 09 A3 61 61 2071/DMR/1420, 1421, 1436, 1511, 1512, 1513, 1515 y 1516.
- La División de Planeación de Bienes Terapéuticos, evaluó lo relacionado con los numerales 5, 5.2 y 5.3 del anexo 3 denominado Términos y Condiciones.

Sin otro particular, aprovecho la oportunidad para enviarle un saludo.

**ATENTAMENTE**

  
**Gabriel Barreto Olmos**  
**Titular**

C.C.P.

Maria del Pilar Buerba Gómez.- Titular de la Coordinación de Control de Abasto (\*)  
Manuel Cervantes Ocampo.- Titular de la Coordinación de Atención Integral a la Salud en el Primer Nivel (\*)  
Arturo Viniegra Osorio.- Titular de la Coordinación de Control Técnico de Insumos (\*)  
Gabriel Padrón Segura.- Titular de la Coordinación de Atención Primaria a la Salud, Unidad IMSS Prospera (\*)  
José Roberto Flores Bañuelos.- Titular de la Coordinación de Adquisición de Bienes y Contratación de Servicios (\*)  
María Guadalupe Serrano Zariñana.- Titular de la Coordinación Técnica de Adquisición de Bienes y Servicios (\*)

(\*) Se envían copias por el Sistema de gestión.

JOYE

INSTITUTO MEXICANO DEL SEGURO SOCIAL  
DIRECCIÓN DE ADMINISTRACIÓN  
UNIDAD DE ADQUISICIONES

05 JUL 2018

**RECIBIDO**  
COORDINACIÓN DE ADQUISICIÓN DE  
BIENES Y CONTRATACIÓN DE SERVICIOS



COORDINACIÓN DE ADQUISICIÓN  
DE BIENES Y CONTRATACIÓN  
DE SERVICIOS

**R** 05 JUL 2018  
4:50 PM

COORDINACIÓN TÉCNICA DE  
BIENES Y SERVICIOS

Oficio 095384611810/2018002705



NO	LICITANTE	APD	GEN	ESP	DESC. ART. OFERTADA	UIN	CANT	TPO	NOMBRE DEL TITULAR (ES DEL REGISTRO Y) (S) SANITARIO (S)	CANTIDAD ESTIGRES OPERATIVOS, LOS CUALES DEBERÁN CONTENER COPIAS DE SU PRESENTACIÓN DEL NÚMERO DE FOLIALES CONTENIDAS EN EL REQUERIMIENTO	NÚMERO (S) DE REGISTRO (S) SANITARIO (S)	NOMBRE DEL TITULAR (ES DEL REGISTRO Y) (S) SANITARIO (S)	PRONUNCIACIÓN DISTINTIVA CONFORME AL REGISTRO SANITARIO O MARCA DEL FABRICANTE	PAÍS DE ORIGEN
1	COMERCIALIZADORA DILUSIA, S.A. DE C.V.	080	829	5356	PRUEBA RÁPIDA PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA EN SANGRE TOTAL DE ANTICUERPOS IgG POR INMUNODIFUSIÓN HUMANA TIPOS 1 Y 2. ESTUCHE PARA MÍNIMO 24 PRUEBAS. TATC.	EST	1	EST	INTERIOR, S.A. DE C.V.	1,465,650 pruebas 58,626 estuches 25 pruebas por estuche	1746R2003 SSA	INTB60203WV0	NEOGEN VIH 1 Y 2	MEXICO
2	DIAGNOCUM, S.A. DE C.V.	080	829	5356	PRUEBA RÁPIDA PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA EN SANGRE TOTAL DE ANTICUERPOS IgG POR INMUNODIFUSIÓN HUMANA TIPOS 1 Y 2. ESTUCHE PARA MÍNIMO 24 PRUEBAS. TATC.	EST	1	EST	LABORATORIOS IAPON, S.A. DE C.V.	1,465,650 Número de estuche a entregar 58,626 con 25 pruebas cada uno	097JRC2014 SSA	LIAB60203WV0A	RAPIEST VIH	México
					ALERE DETERMINE VIH-1/2 MARCA ALERE PRUEBA RÁPIDA PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA EN SANGRE TOTAL DE ANTICUERPOS IgG POR INMUNODIFUSIÓN HUMANA TIPOS 1 Y 2. ESTUCHE CON 100 PRUEBAS.	EST	1	EST	IL DIAGNOSTICS, S.A. DE C.V.	1,469,900 pruebas Entregada en bols de 100 pruebas	097JRC2014 SSA		ALERE DETERMINE VIH 1/2	JAPON
					REGISTRO SANITARIO NO. 097JRC2014 SSA TATC. INSTRUCTIVO ALERE DETERMINE VIH 1/2									
					INCLUYE UN AMORTIGUADOR: CHASE BUTTER, POR CADA PRUEBA OFERTADA. REGISTRO SANITARIO NO. 097JRC2014 SSA INSTRUCTIVO ALERE DETERMINE VIH 1/2	FCO	1	FCO	IL DIAGNOSTICS, S.A. DE C.V.	1,469,900 Amortiguador En frasco individual	097JRC2014 SSA		ALERE DETERMINE VIH 1/2 AMORTIGUADOR DE CHASE	JAPON
	DISTRIBUIDORA MEDICA ORION, S.A. DE C.V.	080	829	5356	INCLUYE UNA LANCETA PRESTIGE SUAVE, POR CADA PRUEBA DE VIH OFERTADA. CAA CON 100 PIEZAS. No. DE CATÁLOGO: DK-S161DBSO-100 (30 G) REGISTRO SANITARIO NO. 2322C2014 SSA FICHA TÉCNICA NIPRO PRESTIGE LANCETAS	EST	1	EST	NIPRO MEDICAL, S.A. DE C.V.	1,469,900 lancetas. En caja con 100 lancetas.	2322C2014 SSA		PRESTIGE SUAVE LANCETAS	CHINA/EUA
					INCLUYE UNA PIEZA DE TRANSFERENCIA POR CADA PRUEBA SOLICITADA	CA	1	CA	GRUPO MOSCANO S.A. DE C.V.	1,469,900 piezas.	NO REQUIERE D.O.F. 22 DE DICIEMBRE DE 2014 CONSEC. 1576, 1577, 1578 Y 1579	No aplica para fabricante, por no ser nacional, anexo R.F.C. de Titular de Registro Sanitario: IMAM9701278M	PRETA DE TRANSFERENCIA	E.U.A.



INFORMACIÓN DEL ANEXO X "PROPUESTA TÉCNICA"

NO	LEYENDAS	GRUPO	CLASIFICACIÓN	DESCRIPCIÓN DE LA OPORTUNIDAD	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD	TIPO	NOMBRE DEL TITULAR (S) DEL REGISTRO (S) SANITARIO (S)	CANTIDAD ESTIMADA DE OPORTUNIDADES, LOS CUALES DEBERÁN CONTERSE COMPROMISO A SU PRESERVACIÓN, EL NÚMERO DE PRUEBAS CONTRIBUYENTES EN EL PROCEDIMIENTO	NÚMERO (S) DE REGISTRO (S) SANITARIO (S)	REC DEL TITULAR (S) DEL REGISTRO (S) SANITARIO (S)	DESIGNACIÓN DE LA OPORTUNIDAD, CONFORME AL REGISTRO SANITARIO DE LA INDUSTRIA DE FÁRMACOS	PAÍS DE ORIGEN
4	DIAGNÓSTICO Y FARMACIA EL GLOBO, S.A. DE C.V.	080	829	5356	PRUEBA RÁPIDA PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA EN SANGRE TOTAL DE ANTICUERPOS IgG POR INMUNODIFUSIÓN EN PLACA PARA TIPO 1 Y 2 ESTUQUE PARA MÍNIMO 24 PRUEBAS TAC	EST	1	1	40 pruebas por estudio 1,465,650 pruebas	28752013 SSA	COH05013017	PRUEBA DE UN PASO DE DETECCIÓN RÁPIDA DE Anti HIV (132) Inrec en sangre enterica, suero opasma	Japón
5	EQUIVER, S.A. DE C.V.	080	829	5356	PRUEBA RÁPIDA PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA EN SANGRE TOTAL DE ANTICUERPOS IgG POR INMUNODIFUSIÓN EN PLACA PARA TIPO 1 Y 2 ESTUQUE PARA MÍNIMO 24 PRUEBAS TAC	EST	1	EST	58,526 estudios 1,465,650 pruebas 25 pruebas por estudio	0028R2013 SSA	BRA020810301	GENIE™ "FAST HIV 1/2	FRANCIA
6	ESGOTES PHARMA, S.A. DE C.V.	080	829	5356	PRUEBA RÁPIDA PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA EN SANGRE TOTAL DE ANTICUERPOS IgG POR INMUNODIFUSIÓN EN PLACA PARA TIPO 1 Y 2 ESTUQUE PARA MÍNIMO 24 PRUEBAS TAC	EST	1	EST	25 pruebas por estudio 58,526 estudios	0215R2013 SSA	EPH151215N69	EXACTO™ PRO TEST HIV	FRANCIA





INFORMACIÓN DEL ANEXO X "PROPUESTA TÉCNICA"

NO	USUARIO	CNO	REN	EST	DESCRIPCIÓN OPERATIVA	UNID	CANT	TIPO	NOMBRE DEL TITULAR (ES) DEL REGISTRO (S)	CANTIDAD ESTIMADA OPERATIVOS, LOS CUALES DEBERÁN CONTENER CONFORME A SU PRESENTACIÓN EL BOLÍMPIO DE PRODUCCIÓN CONTENDIDOS EN EL REGISTRO	HUERO (O) DE REGISTRO (S) SANITARIO (S)	RFC DEL TITULAR (ES) DEL REGISTRO (S) SANITARIO (S)	denominación/ DISTRIBUTIVO CONFORME AL REGISTRO SANITARIO O MARCA DEL FABRICANTE	PAÍS DE ORIGEN
7	MEJUNVEN CORPORATIVO EMPRESARIAL S DE RL DE CV.	080	829	5556	PRUEBA RÁPIDA PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA EN SANGRE TOTAL DE ANTICUERPOS IgG POR INMUNOQUIMIOGRAFÍA CONTRA EL VIRUS DE LA INMUNODEFICIENCIA HUMANA TIPOS 1 Y 2. MARCA BIO- RAD	EST	1	EST	BIO-RAD	1,455,650 pruebas	1733004210893	BR45208103U1	PRUEBA PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA DE ANTICUERPOS SANITARIO 1 Y ANTI HIV-2 MARCA BIO- RAD	FRANCIA
8	PHARMATH DE MÉXICO, S.A. DE C.V.	080	829	5596	PRUEBA RÁPIDA PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA EN SANGRE TOTAL DE ANTICUERPOS IgG POR INMUNOQUIMIOGRAFÍA CONTRA EL VIRUS DE LA INMUNODEFICIENCIA HUMANA TIPOS 1 Y 2. ESTUCHE PARA MÍNIMO 24 PRUEBAS. TATC	EST	1	EST	INTERBIO, S.A. DE C.V.	1,455,650 pruebas 55,916 pruebas 25 pruebas por estuche	1784R2003 SSA	INT8605071MO	NEOGEN VIH 1 Y 2	MEXICO

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

EVALUADO POR LA COORDINACIÓN INTEGRAL A LA SALUD EN EL PRIMER NIVEL Y LA COORDINACIÓN INTEGRAL A LA SALUD DE LA UNIDAD IMSS PROSPERA

NUMERAL 5.1 REGISTRO SANITARIO										NUMERAL 6 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES		NUMERAL 4.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES	
NO LICITANTE	GPO	GEN	ESP	PROPIEDAD TÉCNICA	UNICITA	REACTIVO O DILUYENTE O AMBIENTADOR	CANTIDAD O DISPENSATIVO	INSTRUCTIVO	ETIQUETAS	PAQUETE DE VACIO PREPETA	SOPORTE INDIVIDUAL	EJECUTO LIBRE EXPERTO POR EL REPRESENTANTE LEGAL DEL LICITANTE EN QUE SE MANIFIESTE EL CUMPLIMIENTO DE LAS NORMAS O ESPECIFICACIONES TÉCNICAS QUE DEBE CUMPLIR EN LOS BIENES, INCLUIDA NOM-133-SSA-2008, DONDE SE ENALZAN LOS REQUISITOS Y CONDICIONES PARA LOS TENDIDOS Y CONDICIONES PARA EL INICIO DE LA LICITACIÓN.	
1	COMERCIALIZADORA DIGNA, S.A. DE C.V.	080	829	5356	CUMPLE	CUMPLE, 176R2003 SSA INCLUIDO DENTRO DEL KIT	CUMPLE, 176R2003 SSA, INCLUIDO DENTRO DEL KIT	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO APLICA	CUMPLE	
2	DIAGNOCUM, S.A. DE C.V.	080	829	5356	CUMPLE	CUMPLE, 030R2014 SSA INCLUIDO DENTRO DEL KIT	CUMPLE, 030R2014 SSA, INCLUIDO DENTRO DEL KIT	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO APLICA	CUMPLE	
3	DISTRIBUIDORA MEDICA ORION, S.A. DE C.V.	080	829	5356	CUMPLE	NO CUMPLE, YA QUE EN EL REGISTRO SANITARIO 27322014 SSA NO INDICA LA DESCRIPCIÓN DE LA DISTRIBUCIÓN DE LOS REACTIVOS, NI LA MANEJO EN CONJUNTO, NI LA MANEJO EN SU AMBIO Y PROPIEDAD TÉCNICA, EL REGISTRO SANITARIO DE LA LANCETA INDICA UNA PRESENTACIÓN MÍNIMA DE 25 PIEZAS, HABERDOSE SOLICITADO INDIVIDUAL.	NO CUMPLE, EL REGISTRO SANITARIO 0971820014 SSA QUE OFERTA, NO DESPREnde QUE LAS PRUEBAS QUE AMPARA SE ENCUENTRAN AUTORIZADAS DE MANERA INDIVIDUAL, MÁS AÚN CUANDO EN EL APARATO PRESENTACIÓN INDICA "10 TARJETAS DE ENSAYO RECUBIERTAS DE ANTIGENO RECONOMINANTE DEL VIH-1/VIH-2 Y DE REACTIVOS SINTÉTICOS" EMPAQUE PRIMARIO BOLSAS ALUMINIO.	NO CUMPLE, EL INSTRUCTIVO DEL PRODUCTO QUE OFERTA, NO SE ADEGA A LA DESCRIPCIÓN SOLICITADA EN EL NUMERAL 1 DEL ANEXO 3 TÉRMINOS Y CONDICIONES (PRUEBA INDIVIDUAL), AL INDICAR EN EL INSTRUCTIVO QUE LA PRUEBA SE COMPARA POR 10 TARJETAS QUE REQUIEREN SER DESPRENDIDAS PARA PODER REALIZAR LOS ENSAYOS (PRUEBAS); HABERDOSE SOLICITADO QUE CADA ESTUOCH CONTUENGA PRUEBAS INDIVIDUALES	NO CUMPLE, YA QUE NO TIENE IMPRESO EL REGISTRO SANITARIO DE LA PRUEBA INDIVIDUAL, NI LA MANEJO EN CONJUNTO, NI LA MANEJO EN SU AMBIO Y PROPIEDAD TÉCNICA, EL REGISTRO SANITARIO 137-SSA-2008, ETIQUETANDO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS.	NO CUMPLE, YA QUE NO SE INDICA EN EL EMPAQUE INDIVIDUAL, SE PRESENTA EN RESELALE.	NO APLICA	CUMPLE	

Handwritten signatures and marks at the bottom of the page.





EVALUADO POR LA COORDINACIÓN INTEGRAL A LA SALUD EN EL PRIMER NIVEL Y LA COORDINACIÓN INTEGRAL A LA SALUD DE LA UNIDAD IMSS PROSPERA

NUMERAL 5.1 REGISTRO SANITARIO												NUMERAL 6 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES	
NO. LICITANTE	CFE	QEB	EH	PROPUESTA TÉCNICA	LANCETA	REACTIVO O DILUYENTE O ADYUVANTES	CANTIDAD O DISPOSITIVO CLIENTE	INSTRUCTIVO	ETIQUETAS	FLUJO DE VACÍO O PRESIÓN	SOPORTE INDIVIDUAL	EXCERTO LIBRE SUSCORTO POR EL REPRESENTANTE LEGAL DEL LICITANTE EN QUE SE MANIFIESTE EL CUMPLIMIENTO DE LAS NORMAS O ESPECIFICACIONES TÉCNICAS QUE DEBEN CUMPLIR LOS BIENES, INCLUIDA NOM-179-S/2005, NOM-24-S/2012 Y NOM-008-S/2010, NUMERAL 1 Y 4.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2, 10550 9) DE LA CONVOCATORIA.	
4		080	829	5356	CUMPLE	NO CUMPLE, YA QUE EL REGISTRO SANITARIO 2875R2013 SSA AMPARA A MÚLTIPLES DE 2 ML. DE DILUYENTE DE MUESTRAS PARA 40 CASSETTES Y NO DILUYENTE INDIVIDUAL POR CASSETTE, EN CADA PRUEBA.	CUMPLE, REGISTRO SANITARIO 2875R2013 SSA	NO CUMPLE, EL INSTRUCTIVO INDICA COMO PARTE DEL MATERIAL INCLUIDO, 4 CASSETTES DE PRUEBA, CON LO QUE SE INCUMPLE CON LA DESCRIPCIÓN SOLICITADA EN EL NUMERAL 1 DEL ANEXO 3 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES	NO CUMPLE, EL REGISTRO SANITARIO 2875R2013 SSA QUE OFERTA EN SU ANEXO X, NO ES ACORDE AL DE SU ETIQUETA EN QUE SE INDICA 1566R2007 SSA.	CUMPLE	NO APLICA	CUMPLE	
5		080	829	5356	CUMPLE	NO CUMPLE, YA QUE EL REGISTRO SANITARIO 0028R2013 SSA, OFERTADO EN SU ANEXO X "PROPUESTA TÉCNICA" NO INCLUYE LA LANCETA	NO CUMPLE, EL REGISTRO SANITARIO 0028R2013 SSA MENCIONA 1 FRASCO PARA 25 PRUEBAS Y EL DILUYENTE QUE EXHIBE NO ES ACORDE CON EL REGISTRO SANITARIO	NO CUMPLE, EL INSTRUCTIVO NO ESTÁ ACORDE A LA DESCRIPCIÓN SOLICITADA EN EL NUMERAL 1 DEL ANEXO 3 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, YA QUE MENCIONA 1 DILUYENTE DE 5 ML. PARA 25 PRUEBAS, Y NO DE MANERA INDIVIDUAL	NO CUMPLE, LA ETIQUETA INDICA BUREN MONODOSIS, SIN QUE SEA CONSISTENTE CON LO INDICADO EN EL REGISTRO SANITARIO 0028R2013 SSA	CUMPLE	NO APLICA	CUMPLE	
6		080	829	5356	CUMPLE	CUMPLE, 0916R2018 SSA INCLUIDO DENTRO DEL KIT	CUMPLE, 0916R2018 SSA, INCLUIDO EN EL KIT	CUMPLE	NO CUMPLE, DADO QUE EN LAS ETIQUETAS SE APRECEA DISCREPANCIA ENTRE LA CLAVE INDICADA EN EL EMPAQUE COLECTIVO QUE CORRESPONDE AL REGISTRO SANITARIO OFERTADO Y LA DE SU CONTENIDO YA QUE EN LOS SOBRES METÁLICOS, SE INDICA 080-829-5355, LO QUE GENERA CONFUSIÓN RESPECTO AL CONTENIDO, SIN QUE DICHA CLAVE SEA LA REQUERIDA	CUMPLE	NO APLICA	CUMPLE	



EVALUADO POR LA COORDINACIÓN INTEGRAL A LA SALUD EN EL PRIMER NIVEL Y LA COORDINACIÓN INTEGRAL A LA SALUD DE LA UNIDAD IMSS PROSPERA

NUMERAL 5.1 REGISTRO SANITARIO					NUMERAL 6 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES					NUMERAL 4.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES			
NO	UBICANTE	GRUPO	CEB	ESP	PROPOSTA TÉCNICA	VALIDEZ	RELATIVO O DIVERTE O AMONTONAMIENTO	CANTIDAD O IMPRINTIVO	INSTRUCTIVO	ETIQUETAS	LIBRO DE VÍCIO O PÉFITA	SCOPITE INDIVIDUAL	ESCRITO LIEBE SUSCITO POR EL REPRESENTANTE LEGAL DEL LICITANTE
7	MEJUVEN CORPORATIVO EMPRESARIAL S DE RL DE CV	080	829	5356	NO CUMPLE, TODA VEZ QUE EN EL ANEXO X NO SE INDICA LA CANTIDAD DE ESTUCHES OFERTADOS CONFORME A SU PRESENTACIÓN (SN QUE INDIQUE QUE PRESENTACIÓN OFERTA)	NO CUMPLE, NO EXHIBE EL REGISTRO SANITARIO QUE OFERTA EN SU PROPOSTA TÉCNICA 1733004210893	NO CUMPLE, NO EXHIBE REGISTRO SANITARIO 1733004210893 QUE OFERTA EN SU PROPOSTA TÉCNICA, ANEXO X, 1. NO EXHIBIR EL REGISTRO SANITARIO 00282013 SSA MENCIONA 1 FRASCO DE 5 ML PARA 25 PRUEBAS, EL CUAL NO CUMPLE CON LA DESCRIPCIÓN SOLICITADA EN EL NUMERAL 1 DEL ANEXO 3 TÉRMINOS Y CONDICIONES	NO CUMPLE, YA QUE EL REGISTRO SANITARIO 1733004210893 QUE INDICA EN SU PROPOSTA TÉCNICA NO SE ADJUNTA	NO CUMPLE, EL INSTRUCTIVO NO ESTÁ ACORDE A LA DESCRIPCIÓN SOLICITADA EN EL NUMERAL 1 DEL ANEXO 3 TÉRMINOS Y CONDICIONES, YA QUE MENCIONA 1 DIVERTE DE 5 ML PARA 25 PRUEBAS	CUMPLE	CUMPLE	NO APLICA	CUMPLE
8	PHARMAT DE MÉDICO, S.A. DE CV	080	829	5356	CUMPLE	CUMPLE, 1733004210893 INCLUIDO DENTRO DEL KIT	CUMPLE, REGISTRO SANITARIO 1733004210893 INCLUIDO DENTRO DEL KIT	CUMPLE, REGISTRO SANITARIO 1733004210893 INCLUIDO DENTRO DEL KIT	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO APLICA	CUMPLE
													ESCRITO LIEBE SUSCITO POR EL REPRESENTANTE LEGAL DEL LICITANTE EL QUE SE MANIFIESTA EL CUMPLIMIENTO DE LAS INVOYAS O ESPECIFICACIONES TÉCNICAS QUE DEBER CUMPLIR LOS BEBES, INCLUIR H04-157-SSA-1508, H04-241-SSA-1-2011 Y H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 H04-270-64-3204, NOMEXAL Y 1

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signatures]*



EVALUADO POR LA DIVISIÓN DE PLANIFICACIÓN DE BIENES TERPÉUTICOS

EVALUADO POR LA COORDINACIÓN INTEGRAL A LA SALUD EN EL PRIMER NIVEL Y LA COORDINACIÓN INTEGRAL A LA SALUD DE LA UNIDAD IMSS PROSPERA

EVALUADO POR LA DIVISIÓN DE PLANIFICACIÓN DE BIENES TERPÉUTICOS

NUMERAL 2 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES				NUMERAL 5.2 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES				NUMERAL 5.3 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES	
NO LICITANTE	PRO	SEI	ESP	PRUEBAS, MÉTODOS DE EVALUACIÓN Y RESULTADO MÍNIMO A OBTENERSE, 2.5 DE LA CONVOCATORIA	AVISO DE FUNCIONAMIENTO DEL LICITANTE, NUMERAL 5.2 DE LOS TÉRMINOS Y 4.2 INCISO a) DE LA CONVOCATORIA.	AVISO DE RESPONSABILIDAD DEL LICITANTE, NUMERAL 5.2 DE LOS TÉRMINOS Y 4.2 INCISO d) DE LA CONVOCATORIA	CONTAR CON AVÁL DEL BIENES TENER UNA SESIONALIDAD ÚNICA MAYOR DEL 97% NUMERAL 10E LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, 4.2 INCISO b) DE LA CONVOCATORIA	ACUERDO DE REGISTRO, PRESENTACIÓN DE LA COPIA DEL REGISTRO, NUMERAL 5.2 DE LOS TÉRMINOS Y 4.2 INCISO d) DE LA CONVOCATORIA	
1	COMERCIALIZADORA DICIUSA, S.A. DE C.V.	080	829	5356	CUMPLE. Lo anterior conforme se desprende del oficio número 09 A3 61 61 2071/DWR/1512 de fecha del 26 de junio de 2018 emitido por la Coordinación de Control Técnico de Insumos (COCTI), que forma parte de la evaluación técnica.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
2	DIAGNOCUM, S.A. DE C.V.	080	829	5356	CUMPLE. Lo anterior conforme se desprende del oficio número 09 A3 61 61 2071/DWR/1511 de fecha del 26 de junio de 2018 emitido por la Coordinación de Control Técnico de Insumos (COCTI), que forma parte de la evaluación técnica.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
3	DISTRIBUIDORA MEDICA ORION, S.A. DE C.V.	080	829	5356	No cumple técnicamente, por los motivos y fundamentos indicados en el oficio número 09 A3 61 61 2071/DWR/1421 de fecha del 26 de junio de 2018 emitido por la Coordinación de Control Técnico de Insumos (COCTI), que forma parte de la evaluación técnica.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE, NO PRESENTA CARTA DE RESPALDO DEL TITULAR DEL REGISTRO SALUD EN EL PRIMER NIVEL DE LA UNIDAD IMSS PROSPERA, NI LA PROPIA TÉCNICA



EVALUADO POR LA COORDINACIÓN INTEGRAL A LA SALUD EN EL PRIMER NIVEL Y DE PLANEACIÓN DE BIENES TERPÉUTICOS  
LA UNIDAD IMSS PROSPERA

NUMERAL 2 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES				NUMERAL 5.2 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES				NUMERAL 5.3 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES	
NO	LIQUANTE	GEN	ESP	AVISO DE RESPONSABILIDAD DEL LICITANTE, NÚMERO 3.2 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, NÚMERO 4.2 INCISO a) DE LA CONVOCATORIA.	AVISO DE RESPONSABILIDAD DEL LICITANTE, NÚMERO 3.2 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, NÚMERO 4.2 INCISO a) DE LA CONVOCATORIA.	CONTAR CON AVAT DEL NOMBRE TITULAR O REPRESENTANTE MAYOR DEL 70% DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, NÚMERO 4.2 INCISO a) DE LA CONVOCATORIA.	ACTES DE RECIBO, PRESENTADOS EN LA COCTI, ELABORADO AL NÚMERO 4.2 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, NÚMERO 4.2 INCISO a) DE LA CONVOCATORIA.	CARTA DE RESPALDO DEL TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO O FABRICANTE DE LA UNIDAD, INDICADO EN SU ANEXO X PROPUESTA TÉCNICA	CARTA DE RESPALDO DEL TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO O FABRICANTE DE LA UNIDAD, INDICADO EN SU ANEXO X PROPUESTA TÉCNICA
4	ENQUISERÍA Y FARMACIA EL GLOBO, S.A. DE C.V.	080	829	5356	No cumple técnicamente, por los motivos y fundamentos indicados en el oficio número 09 A3 61 61 2071/DNR/1436 de fecha del 26 de junio de 2018 emitido por la Coordinación de Control Técnico de Insumos (COCTI), que forma parte de la evaluación técnica.	NO CUMPLE, YA QUE EN LA DOCUMENTACIÓN ENTREGADA NO ESTÁ EL AVISO DE RESPONSABILIDAD, QUE INCLUYA INSUMOS PARA LA SALUD, DISPOSITIVOS MÉDICOS Y AGENTES DE DIAGNÓSTICO EXPEDIDO POR LA COEPERIS, INDICANDO INSUMOS PARA LA SALUD, MEDICAMENTOS, HERBARIOS Y HALOPATOS	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE, NO PRESENTA CARTA DE RESPALDO DEL TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO O FABRICANTE DE LA UNIDAD, INDICADO EN SU ANEXO X PROPUESTA TÉCNICA
5	EQUIVER, S.A. DE C.V.	080	829	5356	No cumple técnicamente, por los motivos y fundamentos indicados en el oficio número 09 A3 61 61 2071/DNR/1515 de fecha del 27 de junio de 2018 emitido por la Coordinación de Control Técnico de Insumos (COCTI), que forma parte de la evaluación técnica.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE, NO PRESENTA CARTA DE RESPALDO DEL TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO O FABRICANTE DE LA UNIDAD, INDICADO EN SU ANEXO X PROPUESTA TÉCNICA
6	ESOTERES PHARMA, S.A.P.I. DE C.V.	080	829	5356	NO CUMPLE, por los motivos y fundamentos indicados en el oficio número 09 A3 61 61 2071/DNR/1513 de fecha del 26 de junio de 2018 emitido por la Coordinación de Control Técnico de Insumos (COCTI), que forma parte de la evaluación técnica.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE





EVALUADO POR LA DIVISIÓN DE PLANEACIÓN DE BIENES TERRESTRES  
EVALUADO POR LA COORDINACIÓN INTEGRAL A LA SALUD EN EL PRIMER NIVEL Y LA COORDINACIÓN INTEGRAL A LA SALUD DE LA UNIDAD IMSS PROSPERA  
EVALUADO POR LA DIVISIÓN DE PLANEACIÓN DE BIENES TERRESTRES

NÚMERO 2 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES				NÚMERO 5.2 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES				NÚMERO 5.3 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES	
NO LICITANTE	004	SIN	EEB	PLIEGOS, MÉTODOS DE EVALUACIÓN Y RESULTADO MÍNIMO A OBTENERSE 2.5 DE LA CONVOCATORIA	AVISO DE FUNCIONAMIENTO DEL LICITANTE, NÚMERO 5.2 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, NÚMERO 4.2 INCISO a) DE LA CONVOCATORIA	AVISO DE RESPONSABILIDAD DEL LICITANTE, NÚMERO 5.2 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, NÚMERO 4.2 INCISO b) DE LA CONVOCATORIA	CONTAR CON AVANCE DEL BIEN TERRESTRE UNA SESIÓN DEL 97% NÚMERO 1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, NÚMERO 4.2 INCISO b) DE LA CONVOCATORIA	ACUERDO DE ACORDO PRESIDENTES DE LA COCTE Y LA PRESIDENTA DE LA NÚMERO 1.2	CARTA DE RESPALDO EN APOYO AL NÚMERO 5.3 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, Y 4.2 INCISO b) DE LA CONVOCATORIA
7	MEQUINVEN CORPORATIVO EMPRESARIAL S DE RL DE CV	080	829	5356	NO CUMPLE por los archivos y fundamentos indicados en el oficio número 09 A3 G1 G1 2071/DMA/1202 del 10 de mayo de 2018 emitido por la Coordinación de Control Técnico de la Unidad de la Evaluación Técnica.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
8	PHARMATY DE MÉXICO S.A. DE CV	080	829	5356	Cumple debidamente por los archivos y fundamentos indicados en el oficio número 09 A3 G1 G1 2071/DMA/1202 del 10 de mayo de 2018 emitido por la Coordinación de Control Técnico de la Unidad de la Evaluación Técnica.	CUMPLE	NO CUMPLE, YA QUE EN LA DOCUMENTACIÓN ENTREGADA NO EXHIBE AVISO DE RESPONSABILIDAD DEL LICITANTE	CUMPLE	CUMPLE

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*



DICTAMEN TÉCNICO			
NO	LUOTANTE	OFIO	BEH
ESP			
1	COMERCIALIZADORA DICUMSA, S.A. DE C.V.	080	829
			5356
CUMPLE TÉCNICAMENTE.			
2	DIAGNOSTICA, S.A. DE C.V.	080	829
			5356
CUMPLE TÉCNICAMENTE.			
3	DISTRIBUIDORA MEXICA ORDEN, S.A. DE C.V.	080	829
			5356
NO CUMPLE TÉCNICAMENTE. POR LOS MOTIVOS Y FUNDAMENTOS INDICADOS EN LA PRESENTE EVALUACIÓN Y QUE SE RESUMEN A CONTINUACIÓN: EL LICITANTE INCUMPLE CON EL NÚMERO 4.2 INCISO A) CON RELACIÓN AL ANEXO X DE LA CONVOCATORIA, DADO QUE INDICA EN SU PROPUESTA TÉCNICA ANEXO X UNA DENOMINACIÓN DISTINTA A LA QUE SE PLASMA EN EL REGISTRO SANITARIO OFERTADO DE LA LANCETA; ASÍ MISMO INCUMPLE CON EL NÚMERO 4.2 INCISO C) DE LA CONVOCATORIA CON RELACIÓN AL NÚMERO 5.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, DADO QUE PARA LA LANCETA EN EL REGISTRO SANITARIO QUE EXHIBE NO SE DESPRENDE PRESENTACIÓN INDIVIDUAL; EL REGISTRO SANITARIO QUE OFERTA PARA EL AMORTIGUADOR NO DESPRENDE LA PRESENTACIÓN SOLICITADA RESPECTO A QUE SE TRATE DE PRUEBA INDIVIDUAL; ASÍ MISMO INCUMPLE CON EL NÚMERO 4.2 INCISO E) DE LA CONVOCATORIA, CON RELACIÓN AL NÚMERO 6.1 DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, YA QUE EL INSTRUCTIVO NO DESPRENDE LA PRESENTACIÓN SOLICITADA, ADICIONALMENTE NO CUMPLE CON EL SE CUMPLIO CON EL ETIQUETADO DEL PRODUCTO SOLICITADO, NO SE INTEGRO BILBO DE VACIO EN EMPAQUE INDIVIDUAL, RESPECTO A PRUEBA INDIVIDUAL Y NO PARA LA LANCETA; POR ÚLTIMO EL LICITANTE NO CUMPLE CON EL APARTADO 2 PRUEBAS, MÉTODO DE EVALUACIÓN Y RESULTADO MÍNIMO A OBTENERSE, DE LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, CON RELACIÓN AL NÚMERO 2.5 DE LA CONVOCATORIA, POR LO QUE SE ACTUALIZAN LAS CAUSALES DE DESECHAMIENTO CONTENIDA EN LOS NÚMEROS 4.4 INCISO F), H), I), N), Y), Z).			

2018



96



NO	LI	GR	GR	ESP	DIAGNOSTICO TECNICO
7	MEXUNIVEN CORPORATIVO EMPRESARIAS DE RL DE CV.	080	829	5356	NO CUMPLE TÉCNICAMENTE. EL LICITANTE NO CUMPLE CON EL NUMERAL 4.2 INCISO A) DE LA CONVOCATORIA CON RELACION AL ANEXO X YA QUE NO INDICA LA PRESENTACION OFERTADA NI ESTUJES CONFORME A ESTA. EL LICITANTE NO CUMPLE CON EL APARTADO 2 DE LOS TERMINOS Y CONDICIONES. CON RELACION AL NUMERAL 2.5 DE LA CONVOCATORIA, POR LOS MOTIVOS Y FUNDAMENTOS INDICADOS EN EL OFICIO 09 AS 61 2071/DWR/1450 : ADICIONALMENTE NO PRESENTA CARTA DE RESPALDO DEL TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO O FABRICANTE DE LA LANQUETA, NO CUMPLIENDO CON EL NUMERAL 4.2 INCISO F) DE LA CONVOCATORIA, CON RELACION AL NUMERAL 5.3 DE LOS TERMINOS Y CONDICIONES POR LO QUE SE DESGUA SU PROPIUESTA CON FUNDAMENTO EN NUMERAL 4.2 DE LA CONVOCATORIA INCISO Q) E) Y F), ACTUALIZANDOSE LAS CAUSAS DE DESGUEAMIENTO DEL NUMERAL 4.4 INCISO F) Y Y) DE LA CONVOCATORIA.
8	PHARMATH DE MEXICO, S.A. DE CV.	080	829	5356	NO CUMPLE TÉCNICAMENTE. EL LICITANTE INCUMPLE CON EL NUMERAL 4.2 INCISO D) DE LA CONVOCATORIA, CON RELACION AL NUMERAL 5.2 DEL ANEXO 3 DE LOS TERMINOS Y CONDICIONES, YA QUE NO PRESENTA AVISO DE RESPONSABLE SANITARIO DEL LICITANTE, POR LO QUE SE DESGUA SU PROPIUESTA CON FUNDAMENTO EN EL NUMERAL 4.4 INCISO F) DE LA CONVOCATORIA.

DR. MANUEL  
TITULAR DE LA COORDINACION DE ATENCION  
INTEGRAL A LA SALUD EN EL PRIMER NIVEL

C.F.B. MARIA GEMA GARDUÑO ROMÁN  
TITULAR DE LA DIVISION DE MEDICAMENTOS  
Y REACTIVOS

DR. GABRIEL  
TITULAR DE LA COORDINACION INTEGRAL  
A LA SALUD UNIDAD TEMAS PROSPERA

DR. ANA LAURA MONTES DE OCA CHOBARRO  
TITULAR DE LA DIVISION DE PLANEACION DE SERVICIOS  
TERAPEUTICOS



26 de junio de 2018

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1420

Dr. Manuel Cervantes Ocampo  
Titular de la Coordinación de Atención  
Integral a la Salud de Primer Nivel  
Presente

Con fecha 05 junio de 2018 del año en curso, la empresa MexUniven S. de RL. DE C.V presentó en esta Coordinación lo siguiente:

- Escrito dirigido al Instituto, en papel membretado con la razón social del licitante, en el que solicita la evaluación del producto que a continuación se señala, haciendo referencia a la Convocatoria de la Licitación Pública Internacional Bajo la Cobertura de los Tratados de libre Comercio Número LA-050GYR047-E11-2018.
- La cantidad de muestra indicada en el listado del Anexo 3 "Términos y Condiciones": El licitante entregó 90 cassetes y 3 frascos con diluyente de acuerdo al acuse de recibo de muestras.
- Certificado de análisis del lote de las muestras entregadas.
- Copia legible de la prórroga del Registro Sanitario vigente expedido por la COFEPRIS.

Prueba rápida para la determinación cualitativa en sangre total de anticuerpos IgG por inmunocromatografía contra el virus de la inmunodeficiencia humana Tipos 1 y 2. Estuche para mínimo 24 pruebas. TACT, clave: 080.829.5356.02.01

#### IDENTIFICACIÓN DEL PRODUCTO

Denominación distintiva	Genie™ Fast HIV 1/2	Lote:	7L0031
y(o) Marca:		Fecha de fabricación:	09-10-2017
Registro Sanitario:	0028R2013 SSA	Fecha de caducidad:	08-04-2019
Catálogo o Modelo:	72327		
País de origen:	Francia		
Fabricante:	Bio-Rad		
Proveedor:	MexUniven S de RL de CV		

La revisión técnico-sanitaria-documental e inspección física de la muestra recibida, se realizó considerando los requisitos de la convocatoria en cuestión, así como:

- Cuadro Básico Institucional (CBI)
- Certificado de análisis de Bio-Rad, 080.829.5356, 7L0031, 09-10-2017, 05-12-2017 (CA)
- Prórroga del Registro Sanitario No 0028R2013 SSA III Agente de Diagnóstico (RS)



26 de junio de 2018

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1420

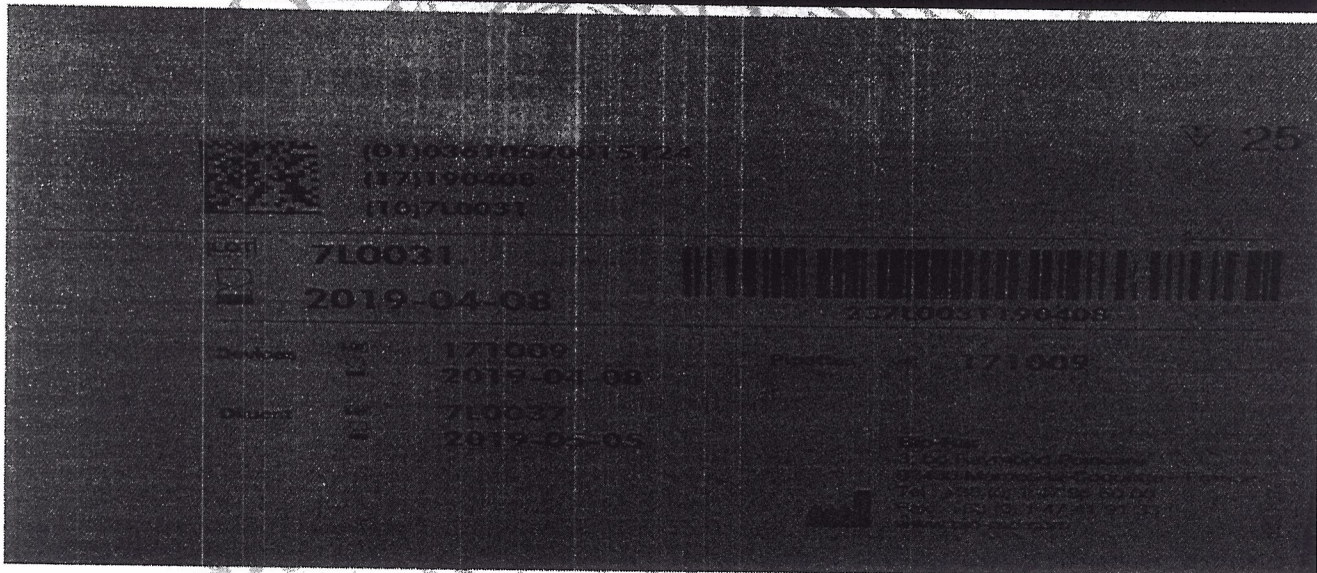
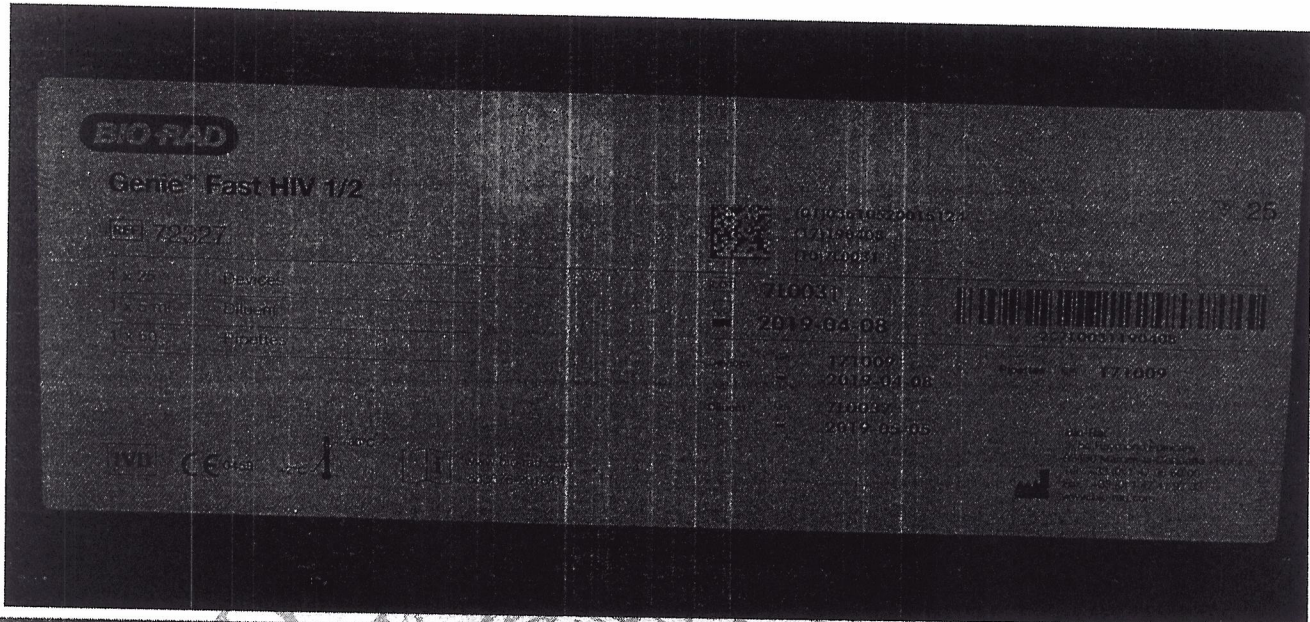
Los resultados obtenidos de esta revisión son los siguientes:

REQUISITOS DOCUMENTALES / REFERENCIA NORMATIVA	ESPECIFICACIÓN	RESULTADO
<b>Escrito Dirigido al Instituto/</b> Anexo 3 Términos y Condiciones para la compra de claves del grupo 080	Papel membretado, con razón social del fabricante, Clave-marca-fabricante del producto ofertado, y numero de licitación pública.	<b>Corresponde</b>
<b>Cantidad de muestra a entregar/</b> Anexo 3 Términos y Condiciones para la compra de claves del grupo 080	Por lo menos 90 pruebas rápidas individuales	<b>No Corresponde</b>  El proveedor entrego 90 cassetes y 3 frascos multi gotero con diluyente, lo que no corresponde con la presentación individual.  Entrega lanceta suelta sin envase secundario que no cumple con lo indicado en el anexo 3 "Términos y Condiciones"
<b>Certificado de calidad emitido por el fabricante y/o titular del Registro Sanitario /</b> Certificado de análisis de Bio-Rad / Anexo 3 Términos y Condiciones para la compra de claves del grupo 080	Corresponde al lote de las muestras y contiene la totalidad de las pruebas contenidas en la normatividad aplicable al producto (incluyendo especificaciones y resultado)	<b>No corresponde</b> Entrego certificado en idioma inglés
<b>Registro Sanitario / Vigente</b>	Corresponde al producto ofertado. Se encuentra vigente o en su defecto presenta documento de solicitud de prórroga. Los datos del titular, fabricante y distribuidor del medicamento se presentan en los envases. Fecha de Caducidad concuerda con lo autorizado.	<b>No Corresponde</b> El licitante no presenta Registro sanitario de la lanceta.
<b>Muestra/Convocatoria/Anexo 3</b> "Términos y Condiciones"	Identificación y etiquetado de la muestra	<b>Corresponde</b>
<b>Documentación /</b> indicada en el listado contenido en la convocatoria de licitación en cuestión	Metodología y Especificación Técnica de análisis	<b>No corresponde</b> No entrega Especificación Técnica de análisis



26 de junio de 2018

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1420



### DICTAMEN TÉCNICO

El resultado de la revisión técnico-sanitaria-documental e inspección física demuestra que el producto **no cumplió** con las especificaciones y los requisitos establecidos en la Convocatoria de Licitación en cuestión, al existir incumplimiento con: Al entregar tres frascos de diluyente para poder correr las muestras y no para las 90, el Certificado de análisis en idioma inglés, falta de la Especificación Técnica del fabricante y el licitante no entregó copia del registro sanitario de la lanceta, de acuerdo con los requisitos establecidos en el numeral 2.5 de la convocatoria de licitación y el numeral 2 del anexo 3 "Términos y Condiciones".



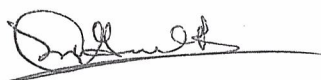
26 de junio de 2018

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1420

Por lo que se actualiza la causal de desechamiento conforme al numeral 4.4 incisos y) y z) de la convocatoria.

Sin otro particular, aprovecho la ocasión para enviarle un cordial saludo.

Atentamente



Q.F.B. María Gema Garduño Román  
Jefa de la División de Medicamentos y Reactivos

Con copia:

- Dra. Ana Carolina Sepúlveda Vildósola, Titular de la Unidad de Educación, Investigación y Políticas de Salud.
- Lic. María Guadalupe Serrano Zariñana, Titular de la Coordinación Técnica de Bienes y Servicios.
- Lic. María del Pilar Buerba Gómez, Titular de la Coordinación de Control de Abasto de la Dirección de Administración
- Dr. Arturo Viniegra Osorio, Titular de la Coordinación de Control Técnico de Insumos.
- Lic. José Roberto Flores Bañuelos, Titular de la Coordinación de Adquisición de Bienes y Contratación de Servicios en Dirección de Administración.
- Lic. Ana Laura Montes de Oca Choreño, Titular de la División de Planeación de Bienes Terapéuticos de la Dirección de Administración.
- Lic. Alma Rosa Medrano Díaz, Titular de la División de Bienes Terapéuticos en Dirección de Administración.

MDO/FMVM

MDO FMVM

SICOCTI/2018-000507  
Vol. 2018000421



26 de junio de 2018.

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1421

Dr. Manuel Cervantes Ocampo  
Titular de la Coordinación de Atención  
Integral a la Salud de Primer Nivel  
Presente

Con fecha 05 de junio del año en curso, la empresa Distribuidora Médica Orión, S.A. de C.V., presentó en esta Coordinación lo siguiente:

- Escrito dirigido al Instituto, en papel membretado con la razón social del licitante, en el que solicita la evaluación del producto que a continuación se señala, haciendo referencia a la Convocatoria de la Licitación Pública Internacional Bajo la Cobertura de los Tratados de Libre Comercio Electrónica Número LA-050GYR047-E11-2018.
- La cantidad de muestra indicada en el listado del Anexo 3 "Términos y Condiciones": El licitante entrego 200 tarjetas de ensayo y 100 frascos con diluyente de acuerdo al acuse de recibo de muestras.
- Certificado de análisis del lote de las muestras entregadas.
- Copia legible de la modificación del Registro Sanitario vigente expedido por la COFEPRIS.
- Metodología de análisis y especificaciones técnicas de análisis e instructivo de uso del producto.
- Sustancia de referencia y reactivos: Entrega Muestra biológica VIH positiva y muestra biológica VIH negativa..

Prueba rápida para la determinación cualitativa en sangre total de anticuerpos IgG por inmunocromatografía contra el virus de la inmunodeficiencia humana tipos 1 y 2. Estuche para mínimo 24 pruebas. TATC., clave: 080.829.5356.02.01

### IDENTIFICACIÓN DEL PRODUCTO

Denominación distintiva y(o) Marca:	ALERE DETERMINE HIV-1/2	Lote:	82641K100A
Registro Sanitario:	0971R2014 SSA	Fecha de fabricación:	2017-05-10
Catálogo o Modelo:	7D2343	Fecha de caducidad:	2018-10-18
País de origen:	Japón		
Fabricante:	ALERE MEDICAL CO., LTD.		
Proveedor:	DISTRIBUIDORA MEDICA ORION, S.A. DE C.V.		

La revisión técnico-sanitaria-documental e inspección física de la muestra recibida, se realizó considerando los requisitos de la convocatoria en cuestión, así como:

- Cuadro Básico Institucional (CBI)
- Certificado de análisis de producto terminado de Alere Medical Co., Ltd, 080.829.5356, 82641K100A, 2017-05-10. (CA)
- Modificación de Registro Sanitario. 0971R2014 SSA III Agente de Diagnóstico (RS)



26 de junio de 2018.

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1421

Los resultados obtenidos de esta revisión son los siguientes:

REQUISITOS DOCUMENTALES / REFERENCIA NORMATIVA	ESPECIFICACIÓN	RESULTADO
<b>Escrito Dirigido al Instituto/ Anexo 3 Términos y Condiciones para la compra de claves del grupo 080</b>	Papel membretado, con razón social del fabricante, Clave-marca-fabricante del producto ofertado, y numero de licitación pública.	<b>Corresponde</b>
<b>Cantidad de muestra a entregar/ Anexo 3 Términos y Condiciones para la compra de claves del grupo 080</b>	Por lo menos 90 pruebas rápidas individuales	<b>No Corresponde</b>  De acuerdo con el acuse de recibo de muestras el proveedor entrego lo siguiente: <ul style="list-style-type: none"> <li>• 2 sobres con 100 tarjetas de ensayo cada uno (cada sobre tiene 10 carteras con 10 tarjetas de ensayo)</li> <li>• 100 frascos con diluyente, en una bolsa ziploc.</li> <li>• 200 pipetas pasteur en una bolsa Ziploc.</li> <li>• 200 lancetas en su envase original (en el anexo 3 "Términos y Condiciones" solicito lanceta en presentación individual en envase secundario).</li> </ul>
<b>Certificado de calidad emitido por el fabricante y/o titular del Registro Sanitario / Certificado de análisis de Alere Medical Co., Ltd / Anexo 3 Términos y Condiciones para la compra de claves del grupo 080</b>	Corresponde al lote de las muestras y contiene la totalidad de las pruebas contenidas en la normatividad aplicable al producto(incluyendo especificaciones y resultado)	<b>Corresponde</b>
<b>Registro Sanitario / Vigente</b>	Corresponde al producto ofertado. Se encuentra vigente o en su defecto presenta documento de solicitud de prórroga. Los datos del titular, fabricante y distribuidor del medicamento se presentan en los envases. Fecha de Caducidad concuerda con lo autorizado.	<b>No Corresponde</b>  El envase de la muestra no presenta la identificación del Registro Sanitario, por lo que no es factible relacionarlo con el Número de Registro Sanitario (0971R2014 SSA) del Documento recibido.

Nota: Conforme a la Metodología de Análisis se requirieron 145 buffer entregando únicamente 100



26 de junio de 2018.

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1421

### DICTAMEN TÉCNICO

El resultado de la revisión técnico-sanitaria-documental e inspección física demuestra que el producto **no cumplió** con las especificaciones y requisitos establecidos en la convocatoria de licitación en cuestión, al existir incumplimiento con: El envase de la muestra no presenta la identificación del Registro Sanitario, la lanceta no está en envase individual, la presentación de la tarjeta de ensayo no es individual conforme a su metodología de análisis, de acuerdo con los requisitos establecidos en el numeral 2.5 de la convocatoria de licitación y el numeral 2 del anexo 3 "Términos y Condiciones".

Por lo que se actualiza la causal de desechamiento conforme al numeral 4.4 incisos y) y z) de la convocatoria.

Sin otro particular, aprovecho la ocasión para enviarle un cordial saludo.

Atentamente



QFB. María Gema Garduño Román  
Jefa de la División de Medicamentos y Reactivos

Con copia:

- Dra. Ana Carolina Sepúlveda Vildósola, Titular de la Unidad de Educación, Investigación y Políticas de Salud.
- Lic. María Guadalupe Serrano Zariñana, Titular de la Coordinación Técnica de Bienes y Servicios.
- Lic. María del Pilar Buerba Gómez, Titular de la Coordinación de Control de Abasto de la Dirección de Administración
- Dr. Arturo Viniegra Osorio, Titular de la Coordinación de control Técnico de Insumos.
- Lic. José Roberto Flores Bañuelos, Titular de la Coordinación de Adquisición de Bienes y Contratación de Servicios en Dirección de Administración.
- Lic. Ana Laura Montes de Oca Choreño, Titular de la División de Planeación de Bienes Terapéuticos de la Dirección de Administración.
- Lic. Alma Rosa Medrano Díaz, Titular de la División de Bienes Terapéuticos en Dirección de Administración.

MDO/EGH



SICOCTI: 2018-000508  
Vol. 2018000422

26 de junio de 2018

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1436

Dr. Manuel Cervantes Ocampo  
Titular de la Coordinación de Atención  
Integral a la Salud de Primer Nivel  
Presente

Con fecha 05 de junio del año en curso, la empresa DROGUERÍA Y FARMACIA EL GLOBO, S.A. DE C.V., presentó en esta Coordinación lo siguiente:

- Escrito dirigido al Instituto, en papel membretado con la razón social del licitante, en el que solicita la evaluación del producto que a continuación se señala, haciendo referencia a la Convocatoria de la Licitación Pública Internacional Bajo la Cobertura de los Tratados de libre Comercio Número LA-050GYR047-E11-2018.
- La cantidad de muestra indicada en el listado del Anexo 3 "Términos y Condiciones": El licitante entregó 85 pruebas y 10 frascos con diluyente de acuerdo al acuse de recibo de muestras.
- Certificado de análisis de los lotes GJ7010095 y GJ17111440, **no corresponde al de las muestras entregadas.**
- Copia legible de una Modificación al Registro Sanitario No. 2875R2013 SSA vigente expedido por la COFEPRIS, que **no corresponde al número de Registro Sanitario indicado en la contra etiqueta.**

Prueba rápida para la determinación cualitativa en sangre total de anticuerpos IGG por inmunocromatografía contra el virus de la inmunodeficiencia humana tipos 1 y 2. Estuche para mínimo 24 pruebas. TATC. Clave: 080.829.5356.02.01.

#### IDENTIFICACIÓN DEL PRODUCTO

Denominación distintiva y(o) Marca:	PRUEBA DE UN PASO DE DETECCIÓN RÁPIDA DE ANTI HIV (1&2) INTEC EN SANGRE ENTERA, SUERO O PLASMA	Lote: GJ17070929
Registro Sanitario:	1506R2007 SSA*	Fecha de fabricación: No indica
Catálogo o Modelo:	ITP02006-TC40	Fecha de caducidad: 31-07-2019
País de origen:	Japón**	
Fabricante:	INTEC PRODUCTS, INC.	
Proveedor:	DROGUERIA Y FARMACIA EL GLOBO, S. A. DE C. V.	

\*No. de Registro Sanitario que se encuentra indicado en la contraetiqueta del envase secundario refiere al Distribuidor KABLA COMERCIAL, S.A. DE C.V.

\*\*En la etiqueta del envase colectivo no se aprecia el país de origen, El sobre (envase primario) que contiene la muestra indica en una etiqueta de papel como país de origen Japón, sin embargo al retirarla, la dirección impresa indica como país de origen China. (Ver imagen en página 5)

La revisión técnico-sanitaria-documental e inspección física de la muestra recibida, se realizó considerando los requisitos de la convocatoria en cuestión, así como:

- Cuadro Básico Institucional. (CBI)
- Modificación del Registro Sanitario No. 2875R2013 SSA III. Agente de Diagnostico. (RS)

uno



26 de junio de 2018

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1436

Los resultados obtenidos de esta revisión son los siguientes:

REQUISITOS DOCUMENTALES / REFERENCIA NORMATIVA	ESPECIFICACIÓN	RESULTADO
Escrito Dirigido al Instituto / Anexo 3 "Términos y condiciones para la compra de claves del grupo 080 "PRUEBAS RÁPIDAS DE VIH PARA EMBARAZADAS" para cubrir las necesidades del Instituto Mexicano del Seguro Social para el ejercicio fiscal 2018".	Papel membretado, razón social del fabricante, clave-marca- fabricante del producto ofertado, y numero de licitación.	<b>Corresponde</b>
<b>Cantidad de muestra a entregar/</b> Anexo 3 Términos y Condiciones para la compra de claves del grupo 080	Por lo menos 90 pruebas rápidas individuales	<b>No corresponde</b>  El proveedor entrego 85 pruebas y 10 frascos con diluyente.
<b>Certificado de calidad emitido por el fabricante y/o titular del Registro Sanitario/</b> Anexo 3 "Términos y condiciones para la compra de claves del grupo 080 "PRUEBAS RÁPIDAS DE VIH PARA EMBARAZADAS" para cubrir las necesidades del Instituto Mexicano del Seguro Social para el ejercicio fiscal 2018"	Corresponde al lote de las muestras entregadas y contiene la totalidad de la pruebas contenidas en la normativa (incluyendo especificación y resultado, con logo de la empresa)	<b>No corresponde</b>  Los Certificados de Calidad recibidos, están en idioma <u>inglés y español</u> , presentando las siguientes características: <ul style="list-style-type: none"> <li>- El certificado <u>en idioma español</u> presenta un logo de ACCUTRACK.</li> <li>- El certificado <u>en idioma inglés</u> presenta logo y sello del fabricante INTEC PRODUCTS, INC.</li> <li>- Ambos certificados corresponden a los lotes con número: <u>GJ17010095 y GJ17111440</u>. Diferentes al lote de las muestras entregadas por el licitante</li> <li>- No presentan las pruebas de especificidad y sensibilidad.</li> </ul>

*[Firma manuscrita]*

26 de junio de 2018

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1436

REQUISITOS DOCUMENTALES / REFERENCIA NORMATIVA	ESPECIFICACIÓN	RESULTADO
<b>Registro Sanitario / prórroga</b>	Corresponde al producto ofertado Se encuentra vigente o en su defecto presenta documento de solicitud de prórroga Los datos del titular, fabricante y distribuidor del medicamento se presentan en lo envases. Fecha de caducidad concuerda con lo autorizado.	<b>No corresponde</b>  Se recibe una modificación al Registro Sanitario No. 28752013 SSA vigente, observándose que:  - Los datos del titular no se encuentran identificados en el marbete de los envases.  - El envase secundario presenta 3 contra etiquetas de diferentes distribuidores, con las siguientes desviaciones:  Una contra etiqueta presenta el Registro Sanitario No. 1506R2007 SSA con importador KABLA COMERCIAL, S.A. de C.V. (única contra etiqueta que contiene información del producto en <u>idioma español</u> )  La segunda contra etiqueta identifica al distribuidor EL GLOBO DROGUERIA Y FARMACIA misma que se encuentra sobre puesta y semi adherida a una tercera contra etiqueta  La tercera contra etiqueta indica como distribuidor a DISTRIBUIDORA MOSAI.  La segunda y tercera etiquetas impiden ver la identificación del fabricante INTEC PRODUCTS, INC.; ambas etiquetas contienen domicilio y el número de licitación en cuestión.  <u>Los marbetes del fabricante se presentan en idioma inglés.</u>  o <b>(Ver imagen página 4)</b> <b>No corresponde</b> No entrego la Metodología y Especificaciones Técnicas del Fabricante.
<b>Documentación /indicada en el listado contenido en la convocatoria de licitación en cuestión</b>	Metodología o técnica de análisis del fabricante	



26 de junio de 2018

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1436

**ETIQUETAS Y CONTRAETIQUETAS DEL ENVASE SECUNDARIO**

**ADVANCED QUALITY IN MEDICAL DIAGNOSTICS**  
**HIV**

**Intec - Prueba de V. 1.0 Cassette (Sangre/Suero/Plasma)**  
Reactivo para la determinación de anticuerpos contra el virus de la inmunodeficiencia adquirida.

REF: **NT02001**

LOTE: **GJ17070929**

CAD: **31-07-2019**

**IVD**

Caja contiene:  
40 pruebas  
Léase instructivo anexo.

30°C

2°C

Agente de Diagnóstico.  
Para uso exclusivo de  
Laboratorio Clínico o  
de Consulta.

Intec Inc. 332 Xingyang Rd Xinyang Industry Area, Huicang Xiamen 361022, RPC.  
as portado por Accutrack SA de CV., Calle 12 No. 9, Col. San Pedro de los Pinos, Del. Benito Juárez  
C.P. 06000, Ciudad de México, México.  
Distribuido por Kalia Comercial SA de CV, Loma Blanca 2800, Deportivo Otisado, Miy,  
N.L.; México D.F. 64000; Usar Solamente Una Vez. Registro Sanitario 150622007 SSA

**DISTRIBUIDORA MoSAI**

**LICITACIÓN PUBLICA INTERNACIONAL BAJO LA COBERTURA DE  
TRATADOS DE LIBRE COMERCIO LA-050GYR047-E11-2018**

**PARTIDA 1**

**PRUEBA RAPIDA PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA EN SANGRE  
TOTAL DE ANTICUERPOS IGG POR INMUNOCROMATOGRAFIA  
CONTRA EL VIRUS DE LA INMUNODEFICIENCIA HUMANA TIPO 1 Y 2.**

**Calle Pedro Vázquez S/N, Col. Servidor Agrario, Chilpancingo de los  
Bravo, Guerrero. C.P. 39070**

**EL GLOBO**  
DROGUERIA Y FARMACIA

**LICITACIÓN PUBLICA INTERNACIONAL BAJO LA COBERTURA DE TRATADOS DE LIBRE  
COMERCIO LA-050GYR047-E11-2018**

**"PARTIDA 1"**

**PRUEBA RAPIDA PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA EN SANGRE TOTAL DE  
ANTICUERPOS IGG POR INMUNOCROMATICA CONTRA EL VIRUS DE LA  
INMUNODEFICIENCIA HUMANA TIPO 1 Y 2.**

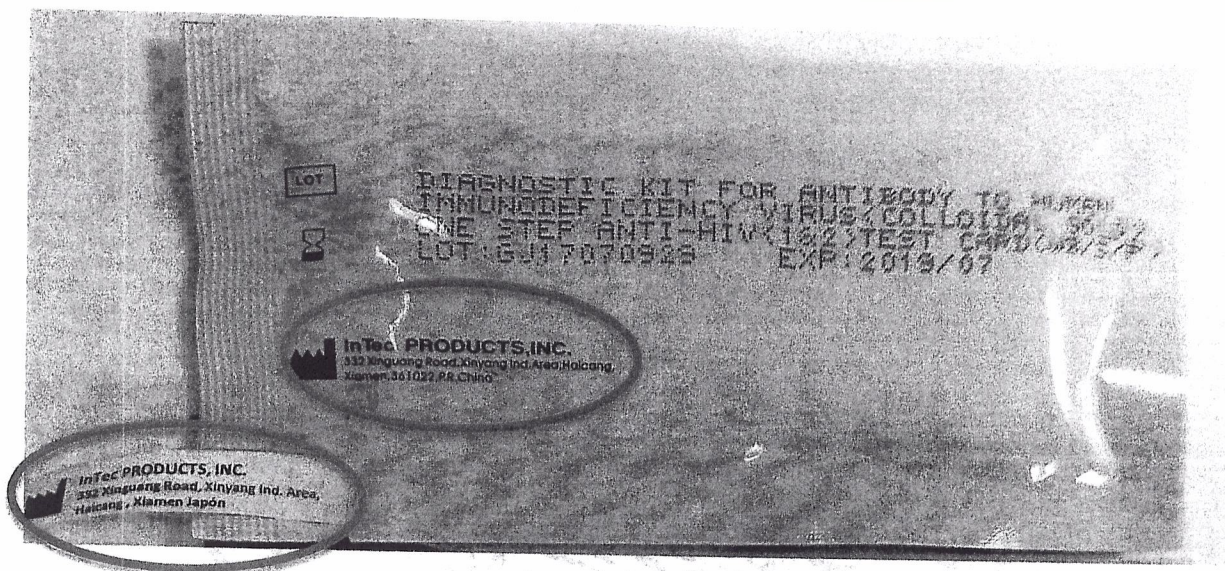
**1RA CERRADA DE LA 3RA CALLE DE NOGAL, COL. STA. MARÍA LA RIBERA COL.  
CUAUHTÉMOC, CDMX. C.P. 06400 TEL 5514-0756 / 57 Y 58**



26 de junio de 2018

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1436

**ETIQUETA DEL ENVASE PRIMARIO**



**DICTAMEN TÉCNICO**

El resultado de la revisión técnico-sanitaria-documental e inspección física demuestra que el producto **no cumplió** con los requisitos establecidos en la convocatoria de licitación en cuestión, al existir incumplimiento con: No entrego la cantidad de pruebas rápidas indicadas en la convocatoria, cada prueba no venía acompañada con su frasco de diluyente (entrega 10 frascos de diluyente para todas sus pruebas), el certificado de análisis no corresponde con el lote de las muestras entregadas, no entrego la metodología y especificaciones técnicas del fabricante y el envase que contiene la prueba, presenta etiqueta con la dirección del fabricante indicando como país de origen a Japón, al retirar la etiqueta de papel la dirección indica como país de origen China. Por lo anterior se presume falsificación del Registro Sanitario ya que este indica como país de origen a Japón, de acuerdo con los requisitos establecidos en el numeral 2.5 de la convocatoria de licitación y el numeral 2 del anexo 3 "Términos y Condiciones".

Sin otro particular, aprovecho la ocasión para enviarle un cordial saludo.

Atentamente

G.F.B. María Gema Garduño Román  
Jefa de la División de Medicamentos y Reactivos



26 de junio de 2018

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1436

Con copia:

- Dra. Ana Carolina Sepúlveda Vildósola, Titular de la Unidad de Educación, Investigación y Políticas de Salud.
- Lic. María Guadalupe Serrano Zariñana, Titular de la Coordinación Técnica de Bienes y Servicios.
- Dr. Arturo Viniegra Osorio, Titular de la Coordinación de control Técnico de Insumos.
- Lic. José Roberto Flores Bañuelos, Titular de la Coordinación de Adquisición de Bienes y Contratación de Servicios en Dirección de Administración.
- Lic. Alma Rosa Medrano Díaz, Titular de la División de Bienes Terapéuticos.
- Lic. Ana Laura Montes de Oca Choreño, División de Planeación y Control del Abasto

MDO/PMFP

MDO

SICOCTI: 2018-000509  
Vol. 2018000423

96

26 de junio de 2018.

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1511

Dr. Manuel Cervantes Ocampo  
Titular de la Coordinación de Atención  
Integral a la Salud de Primer Nivel  
Presente

Con fecha 05 de Junio del año en curso, la empresa Diagnoquim, S.A. de C.V. presentó en esta Coordinación lo siguiente:

- Escrito dirigido al Instituto en papel membretado con la razón social del licitante, en el que solicita la evaluación del producto que a continuación se señala, haciendo referencia a la Convocatoria de la Licitación Pública Internacional Bajo la Cobertura de los Tratados de Libre Comercio Electrónica Número LA-050GYR047-E11-2018.
- La cantidad de muestra indicada en el listado del Anexo 3 "Términos y Condiciones": El licitante entregó 175 pruebas individuales de acuerdo al acuse de recibo de muestras.
- Certificado de análisis del lote de las muestras entregadas.
- Copia legible de la modificación del Registro Sanitario vigente expedido por la COFEPRIS.
- Metodología de análisis y especificaciones técnicas de análisis e instructivo de uso del producto.
- Sustancia de referencia y reactivos: Entrega suero control negativo, suero control VIH 1 y suero control VIH 2.

Prueba rápida para la determinación cualitativa en sangre total de anticuerpos IGG por inmunocromatografía contra el virus de la inmunodeficiencia humana tipos 1 y 2. Estuche para mínimo 24 pruebas. TATC., clave: 080.829.5356.02.01

#### IDENTIFICACIÓN DEL PRODUCTO

Denominación distintiva y(o) Marca:	RAPITEST VIH	Lote:	48052018
Registro Sanitario:	0309R2014 SSA	Fecha de fabricación:	16 MAY 2018
Catálogo o Modelo:	NO INDICA	Fecha de caducidad:	16 MAY 2020
País de origen:	México		
Fabricante:	LABORATORIOS LAFON, S.A. DE C.V.		
Proveedor:	DIAGNOQUIM, S. A. DE C.V.		

La revisión técnico-sanitaria-documental, inspección física y análisis de la muestra recibida, se realizó considerando los requisitos de la convocatoria en cuestión, así como:

- Cuadro Básico Institucional. (CBI)
- Especificación técnica del fabricante. 080.829.5356, Laboratorios Lafon, S.A. de C.V., 06 NOV 2017. (ETF)
- Modificación del Registro Sanitario 0309R2014 SSA (RS)
- Instructivo de Uso (IU)



26 de junio de 2018.

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1511

A continuación se transcriben los resultados de las pruebas específicas obtenidos en el análisis número **2018-000513** practicado por el Área de Reactivos de Diagnósticos de esta Coordinación:

PRUEBA/REFERENCIA NORMATIVA	ESPECIFICACIÓN	RESULTADO
<b>Especificidad/ETF</b>	Especificidad mínima de 99 % probada con controles no reactivos para VIH	100 % probada con controles no reactivos para VIH  (1)
<b>Sensibilidad/ETF</b>	Sensibilidad mínima de 97,1 % probada con controles reactivos para VIH	100 % probada con controles reactivos para VIH  (2)
<b>Funcionalidad/IU</b>		
Resultado NO REACTIVO	La presencia de una sola banda colorida (rojo-púrpura) en la región de control (Letra C) indica un resultado negativo.	La presencia de una sola banda colorida (rojo-púrpura) en la región de control (Letra C) indica un resultado negativo.  (3)
Resultado REACTIVO	Una a dos bandas de prueba (rojo- púrpura) y la banda color (rojo- púrpura) aparecen en la membrana.	Una banda de prueba (rojo-púrpura) y la banda control (rojo-púrpura) aparecen en la membrana.  (4)

- (1) El suero control no reactivo para VIH fue proporcionado por el proveedor  
 (2) El suero control reactivo para VIH fue proporcionado por el proveedor  
 (3) La prueba se realizó con 10 muestras de sangre total con EDTA de pacientes no reactivos a la prueba de VIH en el Laboratorio de Banco Central de Sangre del Centro Médico Nacional Siglo XXI y 5 muestras de sueros de pacientes con diagnóstico diferente a VIH en el Laboratorio Clínico del Hospital General de Zona No. 24.  
 (4) La prueba se realizó con 5 muestras de sueros de pacientes reactivos a la prueba de VIH en el Laboratorio de Banco Central de Sangre del Centro Médico Nacional Siglo XXI y 10 muestras de sangre total con EDTA de pacientes con diagnóstico VIH positivo en el Laboratorio Clínico del Hospital General de Zona No. 24.



26 de junio de 2018.

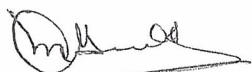
Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1511

### DICTAMEN TÉCNICO

El resultado de la revisión técnico-sanitaria-documental, inspección física y el resultado del análisis de las muestras demuestra que el producto cumplió con los requisitos establecidos, de acuerdo con los requisitos establecidos en el numeral 2.5 de la convocatoria de licitación y el numeral 2 del anexo 3 "Términos y Condiciones".

Sin otro particular, aprovecho la ocasión para enviarle un cordial saludo.

Atentamente



**Q.F.B. Maria Gema Garduño Román**  
Jefa de la División de Medicamentos y Reactivos

Con copia:

- Dra. Ana Carolina Sepúlveda Vildósola, Titular de la Unidad de Educación, Investigación y Políticas de Salud.
- Lic. María Guadalupe Serrano Zariñana, Titular de la Coordinación Técnica de Bienes y Servicios.
- Dr. Arturo Viniegra Osorio, Titular de la Coordinación de control Técnico de Insumos.
- Lic. José Roberto Flores Bañuelos, Titular de la Coordinación de Adquisición de Bienes y Contratación de Servicios en Dirección de Administración.
- Lic. Ana Laura Montes de Oca Choreño, Titular de la División de Planeación y Control al Abasto en la Dirección de Administración.
- Lic. Alma Rosa Medrano Díaz, Titular de la División de Bienes Terapéuticos en Dirección de Administración.

MDO/LVH

490 p.u. FMO M.

Vol. 2018000431

SICOCTI: 2018-000513



26 de junio de 2018

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1512

Dr. Manuel Cervantes Ocampo  
Titular de la Coordinación de Atención  
Integral a la Salud de Primer Nivel  
Presente

Con fecha 05 de junio del año en curso, la empresa DICLinsa, S.A. DE C.V. presentó en esta Coordinación lo siguiente:

- Escrito dirigido al Instituto, en papel membretado con la razón social del licitante, en el que solicita la evaluación del producto que a continuación se señala, haciendo referencia a la Convocatoria de la Licitación Pública Internacional Bajo la Cobertura de los Tratados de libre Comercio Número LA-050GYR047-E11-2018.
- La cantidad de muestra indicada en el listado del Anexo 3 "Términos y Condiciones": 90 pruebas.
- Certificado de análisis del lote de las muestras entregadas.
- Copia legible de la prórroga Registro Sanitario vigente expedido por la COFEPRIS.
- Metodología de análisis y especificaciones técnicas de análisis e instructivo de uso del producto.
- Sustancia de referencia y reactivos: Entrega sueros verdaderos negativos y sueros verdaderos positivos.

Prueba rápida para la determinación cualitativa en sangre total de anticuerpos IGG por inmunocromatografía contra el virus de la inmunodeficiencia humana tipos 1 y 2. Estuche para mínimo 24 pruebas. TATC. Clave: 080.829.5356.02.01.

#### IDENTIFICACIÓN DEL PRODUCTO

Denominación distintiva y(o) Marca:	NEOGEN-VIH 1 Y 2	Lote:	NV0617
Registro Sanitario:	1784R2003 SSA	Fecha de fabricación:	18NOV17
Catálogo o Modelo:	INT 104C	Fecha de caducidad:	18FEB20
País de origen:	México		
Fabricante:	INTERBIOL, S.A. DE C.V.		
Proveedor:	COMERCIALIZADORA DICLinsa, S.A. DE C.V.		

La revisión técnico-sanitaria-documental, inspección física y análisis de la muestra recibida, se realizó considerando los requisitos de la convocatoria en cuestión, así como:

- Cuadro Básico Institucional. (CBI)
- Especificación Técnica del Fabricante. 080.829.5356, INTERBIOL, S.A. DE C.V. (ETF)
- Prorroga del Registro Sanitario 1784R2003 SSA (RS)
- Instructivo de Uso (IU)

*[Firma manuscrita]*  
*[Firma manuscrita]*  
*[Firma manuscrita]*



26 de junio de 2018

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1512

A continuación se transcriben los resultados de las pruebas específicas obtenidos en el análisis número **2018-000514** practicado por el Área de Reactivos de Diagnóstico de esta Coordinación:

PRUEBA/REFERENCIA NORMATIVA	ESPECIFICACIÓN	RESULTADO
Especificidad/ ETF	Mínimo 99 %	100 % <sup>(1)</sup>
Sensibilidad/ ETF	Mínimo 99 %	100 % <sup>(2)</sup>
<b>Funcionalidad/ IU</b>		
Reactivo	Aparecen dos líneas rojas. Una línea debe estar en la región de control (C) y otra en la región de prueba (P).	Aparecen dos líneas rojas. Una línea en la región de control (C) y otra en la región de prueba (P). <sup>(3)</sup>
No reactivo	Aparece una línea roja en la región de control (C). No hay línea roja en la región de prueba (P).	Aparece una línea roja en la región de control (C). No hay línea roja en la región de prueba (P). <sup>(4)</sup>

<sup>(1)</sup> La prueba se realizó con 20 sueros verdaderos negativos a VIH proporcionados por el proveedor.

<sup>(2)</sup> La prueba se realizó con 20 sueros verdaderos positivos a VIH proporcionados por el proveedor.

<sup>(3)</sup> La prueba se realizó con 10 muestras de sangre total con EDTA de pacientes con diagnóstico VIH positivo en el Laboratorio Clínico del Hospital General de Zona No. 24 y 5 muestras de suero de pacientes con diagnóstico VIH positivo en el Laboratorio del Banco Central de Sangre del Centro Médico Nacional Siglo XXI.

<sup>(4)</sup> La prueba se realizó con 10 muestras de sangre total con EDTA y 5 muestras de suero de pacientes no reactivos a la prueba de VIH en el Laboratorio del Banco Central de Sangre del Centro Médico Nacional Siglo XXI.

### Observaciones al producto

En uno de los envases secundarios el bulbo de plástico con regulador se observó mal sellado, derramando su contenido sobre el resto de los insumos en el interior del sobre metalizado; y en un segundo envase secundario el bulbo de plástico, no tenía regulador, sin que esto haya afectado los resultados.

*[Firma manuscrita]*



26 de junio de 2018

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1512

### DICTAMEN TÉCNICO

El resultado de la revisión técnico-sanitaria-documental, inspección física y el resultado del análisis de las muestras demuestra que el producto **cumplió** con los requisitos establecidos en el numeral 2.5 de la convocatoria de licitación y el numeral 2 del anexo 3 "Términos y Condiciones".

Sin otro particular, aprovecho la ocasión para enviarle un cordial saludo.

Atentamente



Q.F.B. María Gema Garduño Román  
Jefa de la División de Medicamentos y Reactivos

Con copia:

- Dra. Ana Carolina Sepúlveda Vildósola, Titular de la Unidad de Educación, Investigación y Políticas de Salud.
- Lic. María Guadalupe Serrano Zariñana, Titular de la Coordinación Técnica de Bienes y Servicios.
- Lic. María del Pilar Buerba Gómez, Titular de la Coordinación de Control de Abasto de la Dirección de Administración
- Dr. Arturo Viniestra Osorio, Titular de la Coordinación de Control Técnico de Insumos.
- Lic. José Roberto Flores Bañuelos, Titular de la Coordinación de Adquisición de Bienes y Contratación de Servicios en Dirección de Administración.
- Lic. Ana Laura Montes de Oca Choreño, Titular de la División de Planeación de Bienes Terapéuticos de la Dirección de Administración.
- Lic. Alma Rosa Medrano Díaz, Titular de la División de Bienes Terapéuticos en Dirección de Administración.

MDO/PMER  
HDO

Vol. 2018000432  
SICOCTI 2018-000514

26 de junio de 2018.

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1513

Dr. Manuel Cervantes Ocampo  
Titular de la Coordinación de Atención  
Integral a la Salud de Primer Nivel  
Presente

Con fecha 05 de junio del año en curso, la empresa Esetres Pharma, S.A.P.I., DE C.V., presentó en esta Coordinación lo siguiente:

- Escrito dirigido al Instituto, en papel membretado con la razón social del licitante, en el que solicita la evaluación del producto que a continuación se señala, haciendo referencia a la Convocatoria de la Licitación Pública Internacional Bajo la Cobertura de los Tratados de Libre Comercio Electrónica Número LA-050GYR047-E11-2018.
- La cantidad de muestra indicada en el listado del Anexo 3 "Términos y Condiciones": El licitante entregó 150 pruebas en presentación individual de acuerdo al acuse de recibo de muestras.
- Certificado de análisis del lote de las muestras entregadas.
- Copia legible del Registro Sanitario vigente expedido por la COFEPRIS.
- Metodología de análisis y especificaciones técnicas de análisis e instructivo de uso del producto.
- Sustancia de referencia y reactivos: No se requieren sustancias de referencia debido a que la metodología del fabricante indica utilizar muestras de sangre entera.

Prueba rápida para la determinación cualitativa en sangre total de anticuerpos IGG por inmunocromatografía contra el virus de la inmunodeficiencia humana tipos 1 y 2. Estuche para mínimo 24 pruebas. TATC., clave: 080.829.5356.02.01

### IDENTIFICACIÓN DEL PRODUCTO

Denominación distintiva	EXACTO PRO TEST HIV	Lote:	HIV17100019
y(o) Marca:			
Registro Sanitario:	0916R2018 SSA	Fecha de fabricación:	10-2017
Catálogo o Modelo:	857318	Fecha de caducidad:	2019-10
País de origen:	Francia		
Fabricante:	BIOSYNEX, S.A.		
Proveedor:	ESEOTRES PHARMA, S.A.P.I., DE C.V.		

La revisión técnico-sanitaria-documental e inspección física de la muestra recibida, se realizó considerando los requisitos de la convocatoria en cuestión, así como:

- Cuadro Básico Institucional (CBI)
- Certificado de análisis de producto terminado de Biosynex, S.A., 080.829.5356, HIV17100019, 10-2017. (CA)
- Registro Sanitario. 0916R2018 SSA (RS)



26 de junio de 2018.

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1513

Los resultados obtenidos de esta revisión son los siguientes:

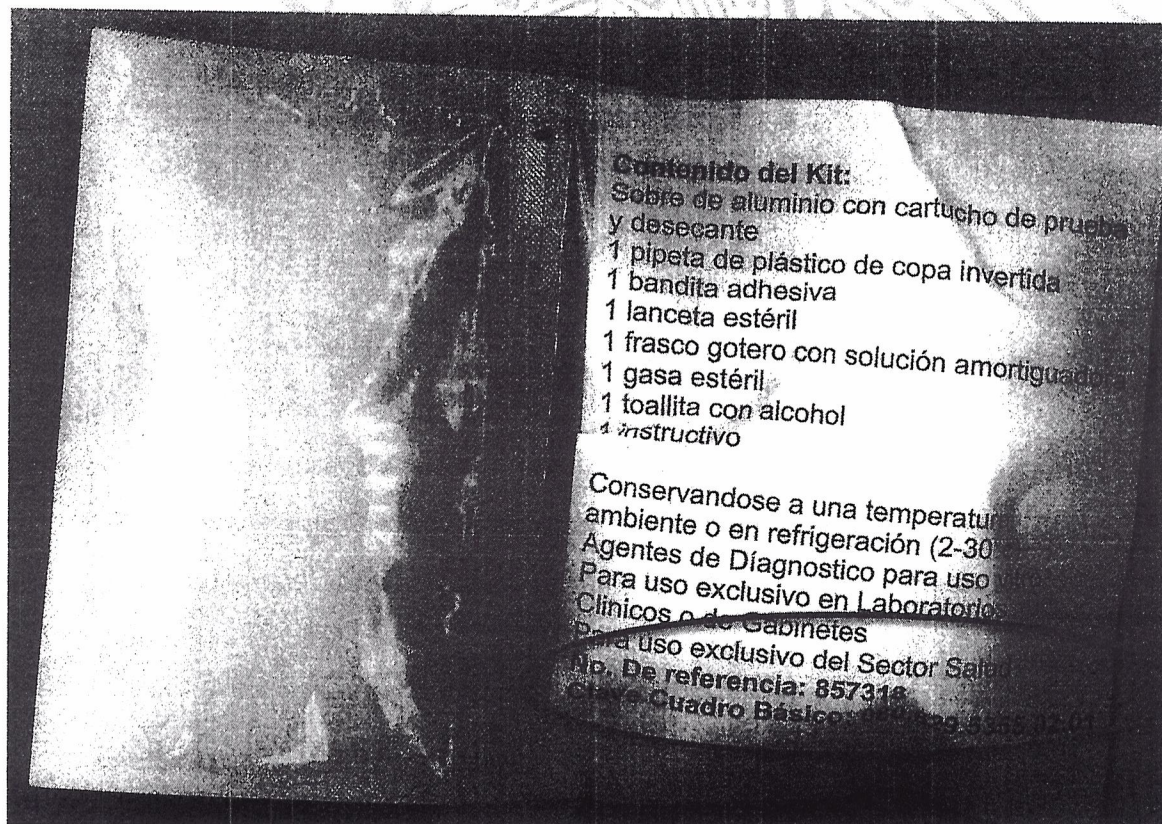
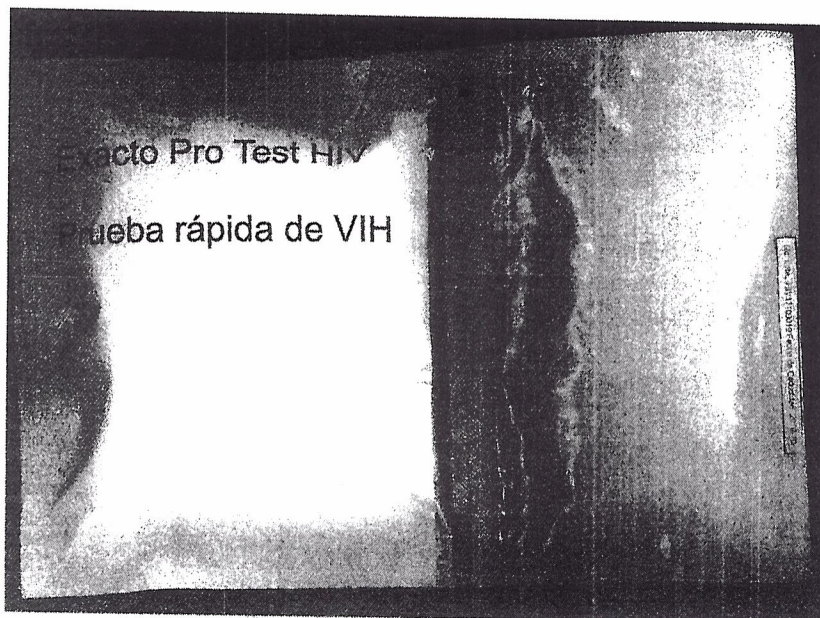
Requisitos documentales/ Referencia normativa	Especificación	Resultado
<b>Escrito Dirigido al Instituto / Anexo 3</b> Términos y Condiciones para la compra de claves del grupo 080	Papel membretado, razón social del fabricante, clave-marca- fabricante del producto ofertado, y numero de licitación.	<b>Corresponde</b>
<b>Cantidad de muestra a entregar/ Anexo 3</b> Términos y Condiciones para la compra de claves del grupo 080	Por lo menos 90 pruebas rápidas individuales	<b>Corresponde</b>  150 pruebas en presentación individual
<b>Certificado de calidad emitido por el fabricante y/o titular del Registro Sanitario / Anexo 3</b> Términos y Condiciones para la compra de claves del grupo 080	Corresponde al lote de las muestras entregadas y contiene la totalidad de la pruebas contenidas en la normativa (incluyendo especificación y resultado)	<b>Corresponde</b>
<b>Registro Sanitario / Vigente</b>	Corresponde al producto ofertado Se encuentra vigente o en su defecto presenta documento de solicitud de prórroga los datos del titular, fabricante y distribuidor del medicamento se presentan en lo envases. Fecha de caducidad concuerda con lo autorizado	<b>Corresponde</b>  0916R2018 SSA
<b>Pruebas rápidas/ Convocatoria / Anexo 3</b> "Términos y Condiciones	Deberán corresponder a un mismo número de lote por clave-marca que oferte como propuesta técnica.	<b>No corresponde</b>  El empaque colectivo se identifica con la clave 080.829.5356, sin embargo al abrir la caja se identifica un envase secundario metalizado de color blanco con la clave 080.829.5355 generando confusión con las muestras.

La identificación de la clave indicada en el sobre metalizado de color blanco no corresponde con la establecida en el requerimiento, motivo por el que no se continuó con la evaluación del producto.



26 de junio de 2018.

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1513





26 de junio de 2018.

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1513

### DICTAMEN TÉCNICO

El resultado de la revisión técnico-sanitaria-documental e inspección física demuestra que el producto **no cumplió** con las especificaciones y los requisitos establecidos en la convocatoria de licitación en cuestión, al existir incumplimiento con: El empaque colectivo se identifica con la clave 080.829.5356, sin embargo al abrir la caja se identifica un sobre metalizado de color blanco con etiquetado de la clave 080.829.5355 generando confusión, ya que las pruebas se encuentran identificadas con una clave distinta a la establecida en el Requerimiento, de acuerdo con los requisitos establecidos en el numeral 2.5 de la convocatoria de licitación y el numeral 2 del anexo 3 "Términos y Condiciones".

Por lo que se actualiza la causal de desechamiento conforme al numeral 4.4 inciso. y) de la Convocatoria

Sin otro particular, aprovecho la ocasión para enviarle un cordial saludo.

Atentamente



QFB. María Gema Garduño Román  
Jefa de la División de Medicamentos y Reactivos

Con copia:

- Dra. Ana Carolina Sepúlveda Vildósola, Titular de la Unidad de Educación, Investigación y Políticas de Salud.
- Lic. María Guadalupe Serrano Zariñana, Titular de la Coordinación Técnica de Bienes y Servicios.
- Lic. María del Pilar Buerba Gómez, Titular de la Coordinación de Control de Abasto de la Dirección de Administración
- Dr. Arturo Viniegra Osorio, Titular de la Coordinación de Control Técnico de Insumos.
- Lic. José Roberto Flores Bañuelos, Titular de la Coordinación de Adquisición de Bienes y Contratación de Servicios en Dirección de Administración.
- Lic. Ana Laura Montes de Oca Choreño, Titular de la División de Planeación de Bienes Terapéuticos de la Dirección de Administración.
- Lic. Alma Rosa Medrano Díaz, Titular de la División de Bienes Terapéuticos en Dirección de Administración.

MDO/EGH

MDO

Vol. 2018000433  
SICOCTI: 2018-000515



26 de junio de 2018

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1515

Dr. Manuel Cervantes Ocampo  
Titular de la Coordinación de Atención  
Integral a la salud de Primer Nivel  
Presente

Con fecha 05 de junio del año en curso, la empresa PHARMATH DE MÉXICO, S.A. de C.V. presentó en esta Coordinación lo siguiente:

- Escrito dirigido al Instituto, en papel membretado con la razón social del licitante, en el que solicita la evaluación del producto que a continuación se señala, haciendo referencia a la Convocatoria de la Licitación Pública Internacional Bajo la Cobertura de los Tratados de Libre Comercio Número LA-050GYR047-E11-2018.
- La cantidad de muestra indicada en el listado del Anexo 3 "Términos y Condiciones": El licitante entregó 90 pruebas individuales de acuerdo al acuse de recibo de muestras.
- Certificado de análisis del lote de las muestras entregadas.
- Copia legible de la prórroga Registro Sanitario vigente expedido por la COFEPRIS.
- Metodología de análisis y especificaciones técnicas de análisis e instructivo de uso del producto.
- Sustancia de referencia y reactivos: Entrega sueros verdaderos negativos y sueros verdaderos positivos.

Prueba rápida para la determinación cualitativa en sangre total de anticuerpos IgG por inmunocromatografía contra el virus de la inmunodeficiencia humana Tipos 1 y 2. Estuche para mínimo 24 pruebas. TATC. Clave: 080.829.5356.02.01

#### IDENTIFICACIÓN DEL PRODUCTO

Denominación distintiva y(o) Marca:	NEOGEN-VIH 1 Y 2	Lote:	NV0617
Registro Sanitario:	1784R2003 SSA	Fecha de fabricación:	18NOV17
Catálogo o Modelo:	INT 104C	Fecha de caducidad:	18FEB20
País de origen:	México		
Fabricante:	INTERBIOL, S.A. DE C.V.		
Proveedor:	PHARMATH DE MEXICO, S.A. DE C.V.		

La revisión técnico-sanitaria-documental, inspección física y análisis de la muestra recibida, se realizó considerando los requisitos de la convocatoria en cuestión, así como:

- Cuadro Básico Institucional (**CBI**).
- Especificación técnica del fabricante. 080.829.5356, INTERBIOL, S.A. DE C.V. (**ETF**)
- Prorroga del Registro Sanitario 1784R2003 SSA (**RS**)
- Instructivo de uso (**IU**).



26 de junio de 2018

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1515

A continuación se transcriben los resultados de las pruebas específicas obtenidos en el análisis número **2018-000506** practicado por el Área de Reactivos de Diagnóstico de esta Coordinación:

PRUEBA/REFERENCIA NORMATIVA	ESPECIFICACIÓN	RESULTADO
Especificidad/ETF	Mínimo 99 %	100 % (MPF) (1')
Sensibilidad/ETF	Mínimo 99 %	100 % (MPF) (2')
Funcionalidad/IU Reactiva	Aparecen dos líneas rojas. Una línea debe estar en la región de control (C) y otra en la región de prueba (P).	Aparecen dos líneas rojas. Una línea en la región de control (C) y otra en la región de prueba (P). (MPF) (3')
No reactiva	Aparece una línea roja en la región de control (C). No hay línea roja en la región de prueba (P).	Aparece una línea roja en la región de control (C). No hay línea roja en la región de prueba (P). (MPF) (4')
<b>MPF MÉTODO DE PRUEBA DEL FABRICANTE</b>  (1') La prueba se realizó con 20 sueros verdaderos negativos a VIH proporcionados por el proveedor.  (2') La prueba se realizó con 20 sueros verdaderos positivos a VIH proporcionados por el proveedor.  (3') La prueba se realizó con 10 muestras de sangre total con EDTA de pacientes con diagnóstico VIH positivo en el Laboratorio Clínico del Hospital General de Zona No. 24 y 5 muestras de suero de pacientes con diagnóstico VIH positivo en el Laboratorio del Banco Central de Sangre del Centro Médico Nacional Siglo XXI.  (4') La prueba se realizó con 10 muestras de sangre total con EDTA y 5 muestras de suero de pacientes no reactivos a la prueba de VIH en el Laboratorio del Banco Central de Sangre del Centro Médico Nacional Siglo XXI.		





26 de junio de 2018

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1515

### DICTAMEN TÉCNICO

El resultado de la revisión técnico-sanitaria-documental, inspección física y el resultado del análisis de las muestras demuestra que el producto **cumplió** con los requisitos establecidos en el numeral 2.5 de la convocatoria de licitación y el numeral 2 del anexo 3 "Términos y Condiciones".

Sin otro particular, aprovecho la ocasión para enviarle un cordial saludo.

Atentamente

Q.F.B. Maria Gema Garduño Román  
Jefa de la División de Medicamentos y Reactivos

Con copia:

- Dra. Ana Carolina Sepúlveda Vildósola, Titular de la Unidad de Educación, Investigación y Políticas de Salud.
- Lic. Maria Guadalupe Serrano Zariñana, Titular de la Coordinación Técnica de Bienes y Servicios.
- Dr. Arturo Viniegra Osorio, Titular de la Coordinación de Control Técnico de Insumos.
- Lic. José Roberto Flores Bañuelos, Titular de la Coordinación de Adquisición de Bienes y Contratación de Servicios.
- Lic. Ana Laura Montes de Oca Choreño, Titular de la División de Planeación y Control del Abasto.
- Lic. Alma Rosa Medrano Díaz, Titular de la División de Bienes Terapéuticos.

MDO/LIC

MDO LIC

Vol.2018000435  
SICOCTI: 2018-000506



27 de junio de 2018.

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1516

Dr. Manuel Cervantes Ocampo  
Titular de la Coordinación de Atención  
Integral a la salud de Primer Nivel  
Presente

Con fecha 05 de Junio del año en curso, la empresa Equiver, S.A. de C.V. presentó en esta Coordinación lo siguiente:

- Escrito dirigido al Instituto, en papel membretado con la razón social del licitante, en el que solicita la evaluación del producto que a continuación se señala, haciendo referencia a la Convocatoria de la Licitación Pública Internacional Bajo los Tratados de Libre Comercio electrónica Número LA-050GYR047-E11-2018.
- La cantidad de muestra indicada en el listado del Anexo 3 "Términos y Condiciones": El licitante entregó 100 cassetes en presentación individual reacondicionada de acuerdo con el acuse de recibo de muestras.
- Certificado de análisis del lote de las muestras entregadas.
- Copia legible del Registro Sanitario vigente expedido por la COFEPRIS.
- Metodología de análisis y especificaciones técnicas de análisis e instructivo de uso del producto.
- Sustancia de referencia y reactivos: Entrega sueros verdaderos negativos, sueros verdaderos positivos y Sangre total verdadero negativo.

Prueba rápida para la determinación cualitativa en sangre total de anticuerpos IGG por inmunocromatografía contra el virus de la inmunodeficiencia humana tipos 1 y 2. Estuche para mínimo 24 pruebas. TATC., clave: 080.829.5356.02.01

### IDENTIFICACIÓN DEL PRODUCTO

Denominación distintiva y(o) Marca:	GENIE FAST HIV 1/2	Lote:	7L0031
Registro Sanitario:	0028R2013 SSA	Fecha de fabricación:	09/10/2017
Catálogo o Modelo:	72327	Fecha de caducidad:	08/04/2019
País de origen:	Francia		
Fabricante:	BIO-RAD		
Proveedor:	EQUIVER, S.A. DE C.V.		

La revisión técnico-sanitaria-documental e inspección física de la muestra recibida, se realizó considerando los requisitos de la convocatoria en cuestión, así como:

- Cuadro Básico Institucional. (CBI)
- Certificado de análisis de producto terminado, Bio-Rad 080.829.5356.02.01, 7L0031, 10 10 17, 05 Dic 2017. (CA)
- Registro Sanitario 0028R2013 SSA (RS)



27 de junio de 2018.

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1516

Los resultados obtenidos de esta revisión son los siguientes:

REQUISITOS DOCUMENTALES / REFERENCIA NORMATIVA	ESPECIFICACIÓN	RESULTADO
<b>Escrito Dirigido al Instituto/ Anexo 3 Términos y Condiciones para la compra de claves del grupo 080</b>	Papel membretado, con razón social del fabricante, Clave-marca-fabricante del producto ofertado, y numero de licitación pública.	<b>Corresponde</b>
<b>Descripción amplia y detallada del bien / Anexo 3 Términos y Condiciones para la compra de claves del grupo 080 numeral 1</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>-Prueba única en sobre sellado empaque individual.</li> <li>-Reactivo o diluyente o amortiguador individual</li> <li>-Dispositivo de punción estéril desechable (lanceta) de un solo uso en envase secundario</li> </ul>	<b>No corresponde</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Prueba única en bolsa tipo ziploc empaque individual.</li> <li>-Diluyente en frasco de 5 mL (autorizado en el registro, solo entregaron uno por caja de 25 pruebas).</li> <li>-Diluyente individual (buffer unidosis, no autorizado en el Registro Sanitario).</li> <li>-Entrega lanceta suelta sin envase secundario que no cumple con lo indicado en el anexo 3 "Términos y Condiciones"</li> <li>-No presentan autorización del reacondicionamiento del producto.</li> </ul>
<b>Cantidad de muestra a entregar/ Anexo 3 Términos y Condiciones para la compra de claves del grupo 080</b>	Por lo menos 90 pruebas rápidas individuales	<b>Corresponde</b> Entrego 100 cassetes individuales reacondicionados.
<b>Certificado de calidad emitido por el fabricante y/o titular del Registro Sanitario / Certificado de análisis de Bio-Rad / Anexo 3 Términos y Condiciones para la compra de claves del grupo 080</b>	Corresponde al lote de las muestras y contiene la totalidad de las pruebas contenidas en la normatividad aplicable al producto (incluyendo especificaciones y resultado)	<b>No corresponde</b> El certificado de análisis no cuenta con las especificaciones y resultados de las pruebas de sensibilidad y especificidad de la prueba. Además no indica resultados de la solución Buffer unidosis lote 171017



27 de junio de 2018.

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1516

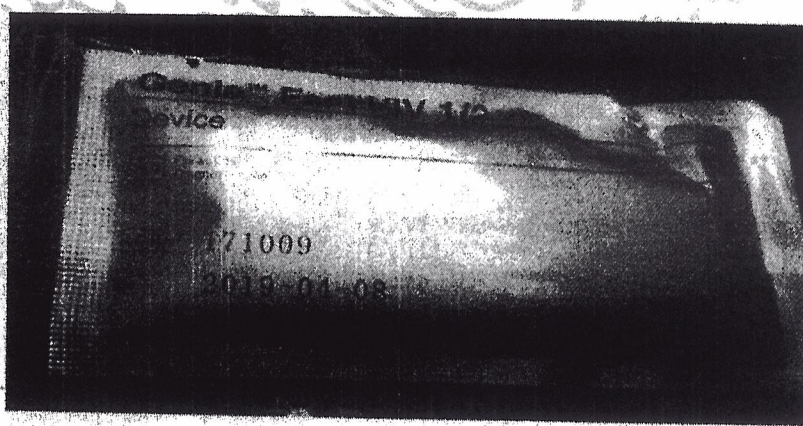
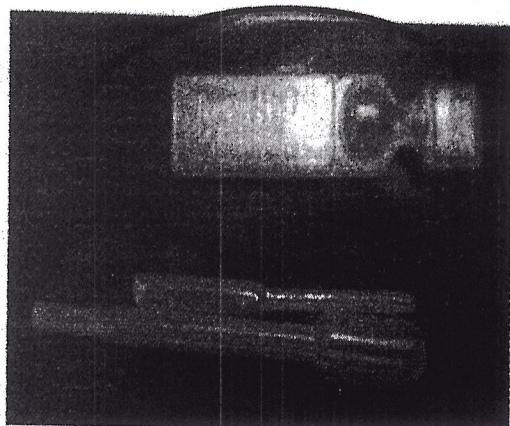
REQUISITOS DOCUMENTALES / REFERENCIA NORMATIVA	ESPECIFICACIÓN	RESULTADO
<b>Registro Sanitario / Vigente</b>	Corresponde al producto ofertado. Se encuentra vigente o en su defecto presenta documento de solicitud de prórroga. Los datos del titular, fabricante y distribuidor del medicamento se presentan en los envases. Fecha de Caducidad concuerda con lo autorizado.	<b>No corresponde</b>  -Diluyente en frasco de 5 mL (autorizado en el Registro Sanitario) -Diluyente individual (buffer unidosis lote 171017, no autorizado en el Registro Sanitario). -El Registro Sanitario no ampara la presentación individual de la prueba
<b>Documentación / indicada en el listado contenido en la convocatoria de licitación en cuestión</b>	Metodología o técnica de análisis del fabricante	<b>No Corresponde</b>  Metodología incompleta no indica cómo se van a realizar los cálculos para determinar % de sensibilidad y especificidad

**Notas:**

1. El Oficio DGE/Indre/006051/12 emitido por el Indre ampara el catálogo No. 72327 de 25 piezas, que se compone del Dispositivo de prueba de plástico, diluyente en frasco de 5 mL y pipeta de plástico, el cual indica:

*"Validez: Este informe es válido solo para el reactivo evaluado. Cualquier cambio en el método o en la composición de los reactivos descritos en este documento invalida los datos presentados."*

2. El producto se acondicionó modificando las condiciones aprobadas en el Registro Sanitario, y no presentó la autorización emitida por la COFEPRIS que avale los cambios realizados; cabe mencionar que en el Registro Sanitario 0028R2013SSA en la página con folio COF162920 en las observaciones al Registro Sanitario indica: "La importación, exportación, acondicionamiento, venta o suministro al público del producto autorizado deberá estar sujeto a las condiciones aprobadas en el presente, por lo que el solicitante deberá especificar cada proceso, señalando el lugar en el cual se lleven a cabo (razón social y domicilio)."





27 de junio de 2018.

Oficio Núm. 09 A3 61 61 2071/DMR/1516

### DICTAMEN TÉCNICO

El resultado de la revisión técnico-sanitaria-documental e inspección física demuestra que el producto **no cumplió** con los requisitos establecidos en la convocatoria de licitación en cuestión, al existir incumplimiento con: Lanceta sin envase secundario, presentación del diluyente unidosis no autorizada en el Registro Sanitario, falta de especificaciones y resultados de algunos componentes en el certificado de análisis, de acuerdo con los requisitos establecidos en el numeral 2.5 de la convocatoria de licitación y el numeral 2 del anexo 3 "Términos y Condiciones".

Por lo que se actualiza la causal de desechamiento conforme al numeral 4.4 incisos y) y z) de la convocatoria.

Sin otro particular, aprovecho la ocasión para enviarle un cordial saludo.

Atentamente



Q.F.B. María Gema Garduño Román  
Jefa de la División de Medicamentos y Reactivos

Con copia:

- Dra. Ana Carolina Sepúlveda Vildósola, Titular de la Unidad de Educación, Investigación y Políticas de Salud.
- Lic. María Guadalupe Serrano Zariñana, Titular de la Coordinación Técnica de Bienes y Servicios.
- Lic. María del Pilar Buerba Gómez, Titular de la Coordinación de Control de Abasto de la Dirección de Administración.
- Dr. Arturo Viniegra Osorio, Titular de la Coordinación de Control Técnico de Insumos.
- Lic. José Roberto Bañuelos, Titular de la Coordinación de Adquisición de Bienes y Contratación de Servicios.
- Lic. Ana Laura Montes de Oca Choreño, Titular de la División de Planeación de Bienes Terapéuticos de la Dirección de Administración.
- Lic. Alma Rosa Medrano Díaz, Titular de la División de Bienes Terapéuticos.

MDO/LVH  
MDO p.a. FMVM

Vol. 2018000436  
SICOCTI: 2018-000510





LICITACIÓN PÚBLICA INTERNACIONAL BAJO LA COBERTURA DE LOS TRATADOS DE LIBRE COMERCIO NÚMERO LA-050GYR047-E11-2018 ELECTRÓNICA  
PARA LA ADQUISICIÓN DE PRUEBA RÁPIDA DE VIH PARA EMBARAZADAS, PARA CUBRIR LAS NECESIDADES DEL INSTITUTO  
MEXICANO DEL SEGURO SOCIAL PARA EL EJERCICIO FISCAL 2018.

LISTA DE SERVIDORES PÚBLICOS QUE ASISTIERON AL ACTO DE FALLO.  
CELEBRADO A LAS 17:00 HRS.

6 DE JULIO DEL 2018

NO.	NOMBRE COMPLETO	CARGO	ÁREA DE ADSCRIPCIÓN	CORREO ELECTRÓNICO	FIRMA
	DR. MARIA DEL SOCORRO CASTAÑEDA	COORDINADOR TÉCNICO CAISP	CAISP	socorro.ceja@imss.gob.mx	
	Dra. Elinav Alvarado de Hurtiaga	Jefe de Área de Atención Prenatal	División de Atención Prenatal y Planificación Familiar CAISP	elinav.alvarado@imss.gob.mx	
	Francisco Alcántara Pérez	Lider de Proyecto "C"	CAISP	francisco.alcantara@imss.gob.mx	
	DR. JUAN ZUÑIGA AVILA	ASesor MEDICO	COORDINADOR DE ATENCION INTEGRAL A LA SALUD VIDA MESS-PROPIA	juan.zuniga@imss.gob.mx	
	Alonso Medina Diaz	Titular de Division	Division de Bienes Terapéuticos	almedina@imss.gob.mx	
	Enrique Jimenez Escobar	Coordinador Programas	OTC	enrique.jimenez@imss.gob.mx	