

EVALUACIÓN TÉCNICA

| Partida:   |                               | 667                       |   |  |
|--|-------------------------------|---------------------------|---|--|
| Clave:   |                               | 0606040160                |   |  |
| Proveedor (Razón Social):  |                               | IMPULSO MEXICANO SA DE CV |   |  |
| Registro Sanitario   | Número de Registro Sanitario: | 2156C2019 SSA             | Fecha de expedición:  |  |
|  |                               |                           | Fecha de vencimiento:   |  |
| Cantidad Ofertada:   | Mínimo                        |                           | 1,963   |  |
|  | Máximo                        |                           | 2,451   |  |
| DOCUMENTACIÓN TÉCNICA  | Estatus                       | INCUMPLIMIENTO            | OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO  | CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria)   |
| <p><b>1. FORMATO DE PROPUESTA TÉCNICA.</b></p> <p>1.1. 1. Que la propuesta técnica contenga toda la información que se solicita en el <b>Formato D</b> denominado Propuesta Técnica.</p> <p>1.2. Q2. Que exista congruencia de la información vertida en el <b>Formato D</b> contra el Anexo 1 <b>Anexo Técnico</b>, de la presente Convocatoria, la propuesta económica (<b>Formato E</b>) y las modificaciones que en su caso, deriven de la(s) junta(s) de aclaraciones y la documentación obligatoria solicitada en esta Convocatoria.</p> | CUMPLE                        |                           | El campo de registro sanitario contiene información pero no es posible validarlo con el documento de registro sanitario que presenta, ya que los datos no son visibles en el documento. | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>2. Copia legible del "<b>REGISTRO SANITARIO</b>" (anverso y reverso) <b>vigente</b>, el cual deberá corresponder con la descripción y autorización para la partida ofertada. Verificar si está vigente. En caso de <b>NO</b> presentar el Registro Sanitario vigente, verificar modificación o prórroga.</p>  | NO CUMPLE                     | Otro                      | Si presenta pero, no esta visible el registro sanitario, el titular, domicilio, RFC, fechas de expedición y de vigencia   | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>3. Etiquetas, catálogos, folletos e insertos.</p>   | NO APLICA                     |                           | Unicamente presento el Manual de Uso  |  |
| <p>4. Constancia emitida por la <b>COFEPRIS</b> en la que se manifieste que el bien ofertado <b>no requiere</b> de Registro Sanitario, y en la que se indique de manera expresa la Clave y/o Descripción del mismo.</p>  | NO APLICA                     |                           |   |  |

*[Handwritten signatures and marks in blue ink]*

| DOCUMENTACIÓN TÉCNICA  | Estatus   | INCUMPLIMIENTO | OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO | CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria) |
|--|-----------|----------------|----------------------------------|--|
| 5. Copia del "ACUERDO por el que se da a conocer el listado de insumos para la salud considerados como de bajo riesgo para efectos de obtención del Registro Sanitario, y de aquellos productos que por su naturaleza, características propias y uso no se consideran como insumos para la salud y por ende no requieren Registro Sanitario", publicado en el Diario Oficial de la Federación el 22 de diciembre del 2014.     | NO APLICA |                |                                  |  |
| 6. Certificados FDA y CCE, así como instructivos y folletos en español para equipos que se soliciten en demostración permanente.   | NO APLICA |                |                                  |  |
| 7. Copia del <b>aviso de funcionamiento</b> .  | CUMPLE    |                |                                  |  |
| 8. <b>Manifiesto de cumplimiento de Normas Oficiales, Mexicanas, Internacionales, de Referencia o Especificaciones, firmado por el LICITANTE o su Representante Legal</b><br><br>Conforme a lo establecido en el <b>Anexo 1 Anexo Técnico</b> de la presente convocatoria.   | CUMPLE    |                |                                  |  |
| 9. <b>Carta compromiso de Canje por corta caducidad</b> del proveedor en el caso de caducidad menor a doce meses y hasta nueve meses contados a partir de la fecha de entrega de los mismos, en la cual se compromete a canjear dentro del plazo establecido en los términos y condiciones de la vigencia del contrato sin costo alguno para los participantes, aquellos bienes que no sean consumidos dentro de su vida útil. | CUMPLE    |                |                                  |  |
| 10. <b>Carta compromiso de garantía contra vicios ocultos y de mala calidad de los medicamentos y bienes terapéuticos entregados.</b>  | CUMPLE    |                |                                  |  |

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*  
Cu

| DOCUMENTACIÓN TÉCNICA  | Estatus          | INCUMPLIMIENTO | OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO | CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria) |
|--|------------------|----------------|----------------------------------|--|
| 11. Manifiesto de <b>PRUEBAS "TERCERO AUTORIZADO"</b> por COFEPRIS, que de resultar adjudicado se comprometerá a realizar, cuando así se considere necesario y a solicitud de LAS AREAS REQUIRIENTES, en un plazo no mayor a cinco días hábiles posteriores a la notificación de la solicitud, las pruebas que acrediten la correspondencia de los resultados con las especificaciones, calidad del insumo y valores indicados en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, elaborados por un laboratorio de pruebas "Tercero Autorizado" por la COFEPRIS, obligándose a hacer entrega del resultado de las mismas en un plazo no mayor a dos días hábiles posterior a su emisión". | CUMPLE           |                |                                  |  |
| 12. <b>Tenovigilancia</b> Documento vigente expedido por la COFEPRIS en el que esté debidamente registrado que cumple con lo establecido en la NOM-240-SSA1-2012, en el que se indique además el nombre del responsable de la tecnovigilancia.   | CUMPLE           |                |                                  |  |
| <b>DICTAMEN FINAL TÉCNICO:</b>   | <b>NO CUMPLE</b> |                |                                  |  |
| <b>Equipo Evaluador</b>  | <b>4</b>         |                |                                  |  |
| <b>Nombre</b>  | <b>Firma</b>     |                |                                  |  |
| Mario Alvarado Domínguez   |                  |                |                                  |  |
| Jonathan Kalid Camarena Téllez   |                  |                |                                  |  |
| Silfides Fuentes Beltrán   |                  |                |                                  |  |
| Ricardo Jara Espino  |                  |                |                                  |  |
| Ana Daniela Garrido Martínez   |                  |                |                                  |  |

EVALUACIÓN TÉCNICA

718

0606040145

IMPULSO MEXICANO SA DE CV

Fecha de expedición:

Fecha de vencimiento:





1,402

1,751

| DOCUMENTACIÓN TÉCNICA   | Estatus   | INCUMPLIMIENTO | OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO  | CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria)   |
|---|-----------|----------------|---|--|
| <p><b>1. FORMATO DE PROPUESTA TÉCNICA.</b><br/>                     1.1.1. Que la propuesta técnica contenga toda la información que se solicita en el <b>Formato D</b> denominado Propuesta Técnica.<br/>                     1.2. Q2. Que exista congruencia de la información vertida en el <b>Formato D</b> contra el Anexo 1 <b>Anexo Técnico</b>, de la presente Convocatoria, la propuesta económica (<b>Formato E</b>) y las modificaciones que en su caso, deriven de la(s) junta(s) de aclaraciones y la documentación obligatoria solicitada en esta Convocatoria.</p> | CUMPLE    |                | El campo de registro sanitario contiene información pero no es posible validarlo con el documento de registro sanitario que presenta, ya que los datos no son visibles en el documento. | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>2. Copia legible del "<b>REGISTRO SANITARIO</b>" (anverso y reverso) <b>vigente</b>, el cual deberá corresponder con la descripción y autorización para la partida ofertada. Verificar si está vigente.<br/>                     En caso de <b>NO</b> presentar el Registro Sanitario vigente, verificar modificación o prórroga.</p>  | NO CUMPLE | Otro           | Folio 398   | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>3. Etiquetas, catálogos, folletos e insertos.</p>  | NO APLICA |                |   |  |

*[Handwritten signatures and scribbles in blue ink]*

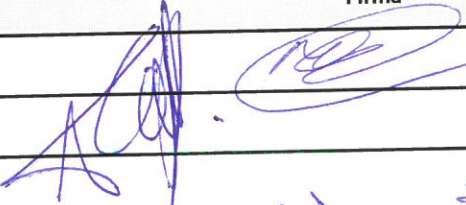




|   |                  |  |  |  |
|---|------------------|--|--|--|
| <p>4. Constancia emitida por la <b>COFEPRIS</b> en la que se manifieste que el bien ofertado <b>no requiere</b> de Registro Sanitario, y en la que se indique de manera expresa la Clave y/o Descripción del mismo.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>5. Copia del "ACUERDO por el que se da a conocer el listado de insumos para la salud considerados como de bajo riesgo para efectos de obtención del Registro Sanitario, y de aquellos productos que por su naturaleza, características propias y uso no se consideran como insumos para la salud y por ende no requieren Registro Sanitario", publicado en el Diario Oficial de la Federación el 22 de diciembre del 2014.</p>     | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>6. Certificados FDA y CCE, así como instructivos y folletos en español para equipos que se soliciten en demostración permanente.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>7. Copia del <b>aviso de funcionamiento</b></p>  | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>8. <b>Manifiesto de cumplimiento de Normas Oficiales, Mexicanas, Internacionales, de Referencia o Especificaciones, firmado por el LICITANTE o su Representante Legal</b></p> <p>Conforme a lo establecido en el <b>Anexo 1 Anexo Técnico</b> de la presente convocatoria.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>9. <b>Carta compromiso de Canje por corta caducidad</b> del proveedor en el caso de caducidad menor a doce meses y hasta nueve meses contados a partir de la fecha de entrega de los mismos, en la cual se compromete a canjear dentro del plazo establecido en los términos y condiciones de la vigencia del contrato sin costo alguno para los participantes, aquellos bienes que no sean consumidos dentro de su vida útil.</p> | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |







|   |        |  |  |  |
|---|--------|--|--|--|
| 10. Carta compromiso de garantía contra vicios ocultos y de mala calidad de los medicamentos y bienes terapéuticos entregados.  | CUMPLE |  |  |  |
| 11. Manifiesto de PRUEBAS "TERCERO AUTORIZADO" por COFEPRIS, que de resultar adjudicado se comprometerá a realizar, cuando así se considere necesario y a solicitud de LAS AREAS REQUIRIENTES, en un plazo no mayor a cinco días hábiles posteriores a la notificación de la solicitud, las pruebas que acrediten la correspondencia de los resultados con las especificaciones, calidad del insumo y valores indicados en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, elaborados por un laboratorio de pruebas "Tercero Autorizado" por la COFEPRIS, obligándose a hacer entrega del resultado de las mismas en un plazo no mayor a dos días hábiles posterior a su emisión". | CUMPLE |  |  |  |
| 12. <b>Tenovigilancia</b> Documento vigente expedido por la COFEPRIS en el que esté debidamente registrado que cumple con lo establecido en la NOM-240-SSA1-2012, en el que se indique además el nombre del responsable de la tecnovigilancia.  | CUMPLE |  |  |  |

**NO CUMPLE**

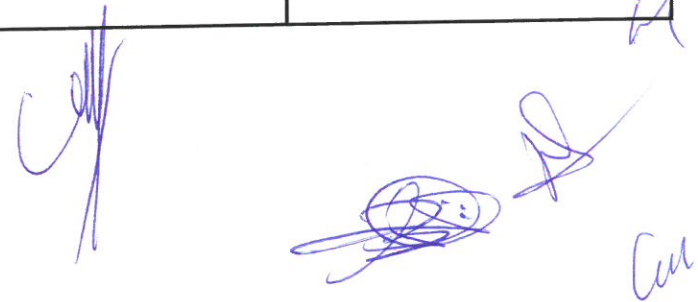
4

| Equipo Evaluador               |   |  |
|--------------------------------|---|--|
| Nombre                         | Firma   |  |
| Mario Alvarado Domínguez       |   |  |
| Jonathan Kalid Camarena Téllez |  |  |
| Silfides Fuentes Beltrán       |  |  |
| Ricardo Jara Espino            |  |  |
| Ana Daniela Garrido Martínez   |  |  |







EVALUACIÓN TÉCNICA

| <b>743</b>  |                                      |                       |   |  |
|---|--------------------------------------|-----------------------|---|--|
| <b>Partida:</b>   | <b>0606040418</b>                    |                       |   |  |
| <b>Clave:</b>   | <b>IMPULSO MEXICANO SA DE CV</b>     |                       |   |  |
| <b>Proveedor (Razón Social):</b>  |                                      |                       | <b>Fecha de expedición:</b>   | 22/11/2019   |
| <b>Registro Sanitario</b>   | <b>Número de Registro Sanitario:</b> | 2156C2019 SSA         | <b>Fecha de vencimiento:</b>  |  |
| <b>Cantidad Ofertada:</b>   | <b>Mínimo</b>                        |                       | 1,196   |  |
|   | <b>Máximo</b>                        |                       | 1,493   |  |
| <b>DOCUMENTACIÓN TÉCNICA</b>  | <b>Estatus</b>                       | <b>INCUMPLIMIENTO</b> | <b>OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO</b>   | <b>CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria)</b>  |
| <p><b>1. FORMATO DE PROPUESTA TÉCNICA.</b><br/>                     1.1.1. Que la propuesta técnica contenga toda la información que se solicita en el <b>Formato D</b> denominado Propuesta Técnica.</p> <p>1.2. Q2. Que exista congruencia de la información vertida en el <b>Formato D</b> contra el Anexo 1 <b>Anexo Técnico</b>, de la presente Convocatoria, la propuesta económica (<b>Formato E</b>) y las modificaciones que en su caso, deriven de la(s) junta(s) de aclaraciones y la documentación obligatoria solicitada en esta Convocatoria.</p> | CUMPLE                               |                       | El campo de registro sanitario contiene información pero no es posible validarlo con el documento de registro sanitario que presenta, ya que los datos no son visibles en el documento. | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>2. Copia legible del "<b>REGISTRO SANITARIO</b>" (anverso y reverso) <b>vigente</b>, el cual deberá corresponder con la descripción y autorización para la partida ofertada. Verificar si está vigente.<br/>                     En caso de <b>NO</b> presentar el Registro Sanitario vigente, verificar modificación o prórroga.</p>  | NO CUMPLE                            | Otro                  | Folio 398   | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>3. Etiquetas, catálogos, folletos e insertos.</p>  | NO APLICA                            |                       |   |  |



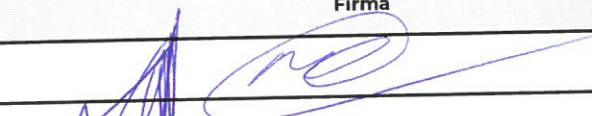

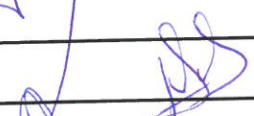
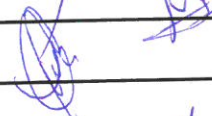

|   |                  |  |  |  |
|---|------------------|--|--|--|
| <p>4. Constancia emitida por la <b>COFEPRIS</b> en la que se manifieste que el bien ofertado <b>no requiere</b> de Registro Sanitario, y en la que se indique de manera expresa la Clave y/o Descripción del mismo.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>5. Copia del "ACUERDO por el que se da a conocer el listado de insumos para la salud considerados como de bajo riesgo para efectos de obtención del Registro Sanitario, y de aquellos productos que por su naturaleza, características propias y uso no se consideran como insumos para la salud y por ende no requieren Registro Sanitario", publicado en el Diario Oficial de la Federación el 22 de diciembre del 2014.</p>     | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>6. Certificados FDA y CCE, así como instructivos y folletos en español para equipos que se soliciten en demostración permanente.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>7. Copia del <b>aviso de funcionamiento</b>.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>8. <b>Manifiesto de cumplimiento de Normas Oficiales, Mexicanas, Internacionales, de Referencia o Especificaciones, firmado por el LICITANTE o su Representante Legal</b></p> <p>Conforme a lo establecido en el <b>Anexo 1 Anexo Técnico</b> de la presente convocatoria.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>9. <b>Carta compromiso de Canje por corta caducidad</b> del proveedor en el caso de caducidad menor a doce meses y hasta nueve meses contados a partir de la fecha de entrega de los mismos, en la cual se compromete a canjear dentro del plazo establecido en los términos y condiciones de la vigencia del contrato sin costo alguno para los participantes, aquellos bienes que no sean consumidos dentro de su vida útil.</p> | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |





  
 Cam

|   |        |  |  |  |
|---|--------|--|--|--|
| 10. Carta compromiso de garantía contra vicios ocultos y de mala calidad de los medicamentos y bienes terapéuticos entregados.  | CUMPLE |  |  |  |
| 11. Manifiesto de PRUEBAS "TERCERO AUTORIZADO" por COFEPRIS, que de resultar adjudicado se comprometerá a realizar, cuando así se considere necesario y a solicitud de LAS AREAS REQUIRIENTES, en un plazo no mayor a cinco días hábiles posteriores a la notificación de la solicitud, las pruebas que acrediten la correspondencia de los resultados con las especificaciones, calidad del insumo y valores indicados en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, elaborados por un laboratorio de pruebas "Tercero Autorizado" por la COFEPRIS, obligándose a hacer entrega del resultado de las mismas en un plazo no mayor a dos días hábiles posterior a su emisión". | CUMPLE |  |  |  |
| 12. <b>Tenovigilancia</b> Documento vigente expedido por la COFEPRIS en el que esté debidamente registrado que cumple con lo establecido en la NOM-240-SSA1-2012, en el que se indique además el nombre del responsable de la tecnovigilancia.  | CUMPLE |  |  |  |

**NO CUMPLE**

4

| Equipo Evaluador               | Firma   |
|--------------------------------|---|
| <b>Nombre</b>                  |   |
| Mario Alvarado Domínguez       |   |
| Jonathan Kalid Camarena Téllez |  |
| Silfides Fuentes Beltrán       |  |
| Ricardo Jara Espino            |  |
| Ana Daniela Garrido Martínez   |  |

Cu

EVALUACIÓN TÉCNICA

743

0606040418

IMPULSO MEXICANO SA DE CV

Fecha de expedición:

Fecha de vencimiento:

1,196

1,493

Mínimo

Máximo

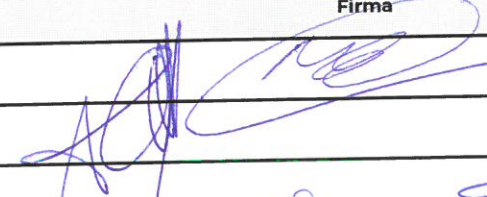

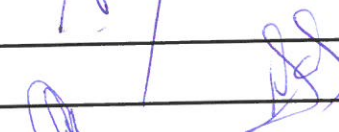


| DOCUMENTACIÓN TÉCNICA   | Estatus   | INCUMPLIMIENTO | OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO  | CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria)   |
|---|-----------|----------------|---|--|
| <p><b>1. FORMATO DE PROPUESTA TÉCNICA.</b><br/>                     1.1. 1. Que la propuesta técnica contenga toda la información que se solicita en el <b>Formato D</b> denominado Propuesta Técnica.<br/><br/>                     1.2. Q2. Que exista congruencia de la información vertida en el <b>Formato D</b> contra el Anexo 1 <b>Anexo Técnico</b>, de la presente Convocatoria, la propuesta económica (<b>Formato E</b>) y las modificaciones que en su caso, deriven de la(s) junta(s) de aclaraciones y la documentación obligatoria solicitada en esta Convocatoria.</p> | CUMPLE    |                | El campo de registro sanitario contiene información pero no es posible validarlo con el documento de registro sanitario que presenta, ya que los datos no son visibles en el documento. | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>2. Copia legible del "<b>REGISTRO SANITARIO</b>" (anverso y reverso) <b>vigente</b>, el cual deberá corresponder con la descripción y autorización para la partida ofertada. Verificar si está vigente.<br/>                     En caso de <b>NO</b> presentar el Registro Sanitario vigente, verificar modificación o prórroga.</p>  | NO CUMPLE | Otro           | Folio 467-470   | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>3. Etiquetas, catálogos, folletos e insertos.</p>  | NO APLICA |                |   |  |




|   |                  |  |  |  |
|---|------------------|--|--|--|
| <p>4. Constancia emitida por la <b>COFEPRIS</b> en la que se manifieste que el bien ofertado <b>no requiere</b> de Registro Sanitario, y en la que se indique de manera expresa la Clave y/o Descripción del mismo.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>5. Copia del "ACUERDO por el que se da a conocer el listado de insumos para la salud considerados como de bajo riesgo para efectos de obtención del Registro Sanitario, y de aquellos productos que por su naturaleza, características propias y uso no se consideran como insumos para la salud y por ende no requieren Registro Sanitario", publicado en el Diario Oficial de la Federación el 22 de diciembre del 2014.</p>     | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>6. Certificados FDA y CCE, así como instructivos y folletos en español para equipos que se soliciten en demostración permanente.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>7. Copia del <b>aviso de funcionamiento</b>.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>8. <b>Manifiesto de cumplimiento de Normas Oficiales, Mexicanas, Internacionales, de Referencia o Especificaciones, firmado por el LICITANTE o su Representante Legal</b></p> <p>Conforme a lo establecido en el <b>Anexo 1 Anexo Técnico</b> de la presente convocatoria.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>9. <b>Carta compromiso de Canje por corta caducidad</b> del proveedor en el caso de caducidad menor a doce meses y hasta nueve meses contados a partir de la fecha de entrega de los mismos, en la cual se compromete a canjear dentro del plazo establecido en los términos y condiciones de la vigencia del contrato sin costo alguno para los participantes, aquellos bienes que no sean consumidos dentro de su vida útil.</p> | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |

|   |        |  |  |  |
|---|--------|--|--|--|
| 10. Carta compromiso de garantía contra vicios ocultos y de mala calidad de los medicamentos y bienes terapéuticos entregados.  | CUMPLE |  |  |  |
| 11. Manifiesto de PRUEBAS "TERCERO AUTORIZADO" por COFEPRIS, que de resultar adjudicado se comprometerá a realizar, cuando así se considere necesario y a solicitud de LAS AREAS REQUIRIENTES, en un plazo no mayor a cinco días hábiles posteriores a la notificación de la solicitud, las pruebas que acrediten la correspondencia de los resultados con las especificaciones, calidad del insumo y valores indicados en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, elaborados por un laboratorio de pruebas "Tercero Autorizado" por la COFEPRIS, obligándose a hacer entrega del resultado de las mismas en un plazo no mayor a dos días hábiles posterior a su emisión". | CUMPLE |  |  |  |
| 12. <b>Tenovigilancia</b> Documento vigente expedido por la COFEPRIS en el que esté debidamente registrado que cumple con lo establecido en la NOM-240-SSA1-2012, en el que se indique además el nombre del responsable de la tecnovigilancia.  | CUMPLE |  |  |  |

**NO CUMPLE**

4

| Nombre                         | Firma   |
|--------------------------------|---|
| Mario Alvarado Domínguez       |   |
| Jonathan Kalid Camarena Téllez |  |
| Silfides Fuentes Beltrán       |  |
| Ricardo Jara Espino            |  |
| Ana Daniela Garrido Martínez   |  |

EVALUACIÓN TÉCNICA

743

0606040418

IMPULSO MEXICANO SA DE CV

Fecha de expedición:

Fecha de vencimiento:

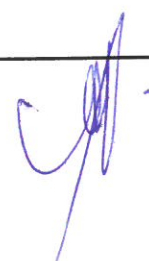


1,196

1,493

| DOCUMENTACIÓN TÉCNICA   | Estatus   | INCUMPLIMIENTO | OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO  | CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria)   |
|---|-----------|----------------|---|--|
| <p><b>1. FORMATO DE PROPUESTA TÉCNICA.</b><br/>                     1.1.1. Que la propuesta técnica contenga toda la información que se solicita en el <b>Formato D</b> denominado Propuesta Técnica.<br/>                     1.2. Q2. Que exista congruencia de la información vertida en el <b>Formato D</b> contra el Anexo 1 <b>Anexo Técnico</b>, de la presente Convocatoria, la propuesta económica (<b>Formato E</b>) y las modificaciones que en su caso, deriven de la(s) junta(s) de aclaraciones y la documentación obligatoria solicitada en esta Convocatoria.</p> | CUMPLE    |                | El campo de registro sanitario contiene información pero no es posible validarlo con el documento de registro sanitario que presenta, ya que los datos no son visibles en el documento. | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>2. Copia legible del "<b>REGISTRO SANITARIO</b>" (anverso y reverso) <b>vigente</b>, el cual deberá corresponder con la descripción y autorización para la partida ofertada. Verificar si está vigente. En caso de <b>NO</b> presentar el Registro Sanitario vigente, verificar modificación o prórroga.</p>   | NO CUMPLE | Otro           | Folio 467-470   | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>3. Etiquetas, catálogos, folletos e insertos.</p>  | NO APLICA |                |   |  |

*[Handwritten signatures and initials in blue ink]*

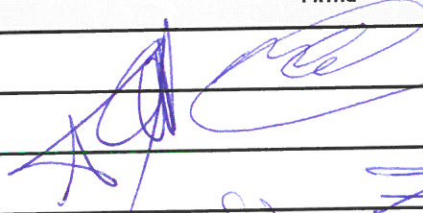

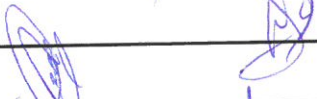


|   |                  |  |  |  |
|---|------------------|--|--|--|
| <p>4. Constancia emitida por la <b>COFEPRIS</b> en la que se manifieste que el bien ofertado <b>no requiere</b> de Registro Sanitario, y en la que se indique de manera expresa la Clave y/o Descripción del mismo.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>5. Copia del "ACUERDO por el que se da a conocer el listado de insumos para la salud considerados como de bajo riesgo para efectos de obtención del Registro Sanitario, y de aquellos productos que por su naturaleza, características propias y uso no se consideran como insumos para la salud y por ende no requieren Registro Sanitario", publicado en el Diario Oficial de la Federación el 22 de diciembre del 2014.</p>     | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>6. Certificados FDA y CCE, así como instructivos y folletos en español para equipos que se soliciten en demostración permanente.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>7. Copia del <b>aviso de funcionamiento</b>.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>8. <b>Manifiesto de cumplimiento de Normas Oficiales, Mexicanas, Internacionales, de Referencia o Especificaciones, firmado por el LICITANTE o su Representante Legal</b></p> <p>Conforme a lo establecido en el <b>Anexo 1 Anexo Técnico</b> de la presente convocatoria.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>9. <b>Carta compromiso de Canje por corta caducidad</b> del proveedor en el caso de caducidad menor a doce meses y hasta nueve meses contados a partir de la fecha de entrega de los mismos, en la cual se compromete a canjear dentro del plazo establecido en los términos y condiciones de la vigencia del contrato sin costo alguno para los participantes, aquellos bienes que no sean consumidos dentro de su vida útil.</p> | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |

|   |        |  |  |  |
|---|--------|--|--|--|
| 10. Carta compromiso de garantía contra vicios ocultos y de mala calidad de los medicamentos y bienes terapéuticos entregados.  | CUMPLE |  |  |  |
| 11. Manifiesto de PRUEBAS "TERCERO AUTORIZADO" por COFEPRIS, que de resultar adjudicado se comprometerá a realizar, cuando así se considere necesario y a solicitud de LAS ÁREAS REQUIRIENTES, en un plazo no mayor a cinco días hábiles posteriores a la notificación de la solicitud, las pruebas que acrediten la correspondencia de los resultados con las especificaciones, calidad del insumo y valores indicados en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, elaborados por un laboratorio de pruebas "Tercero Autorizado" por la COFEPRIS, obligándose a hacer entrega del resultado de las mismas en un plazo no mayor a dos días hábiles posterior a su emisión". | CUMPLE |  |  |  |
| 12. <b>Tenovigilancia</b> Documento vigente expedido por la COFEPRIS en el que esté debidamente registrado que cumple con lo establecido en la NOM-240-SSA1-2012, en el que se indique además el nombre del responsable de la tecnovigilancia.  | CUMPLE |  |  |  |

**DICTAMEN FINAL TÉCNICO:** NO CUMPLE

**Equipo Evaluador** 4

| Nombre                         | Firma   |
|--------------------------------|---|
| Mario Alvarado Domínguez       |   |
| Jonathan Kalid Camarena Téllez |  |
| Silfides Fuentes Beltrán       |  |
| Ricardo Jara Espino            |  |
| Ana Daniela Garrido Martínez   |  |



EVALUACIÓN TÉCNICA

745

0600400063

IMPULSO MEXICANO SA DE CV

Fecha de expedición:

02/12/2012

Fecha de vencimiento:

592

738

Mínimo

Máximo

DOCUMENTACIÓN TÉCNICA

Estatus

INCUMPLIMIENTO

OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO

CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria)

CUMPLE

Otro

Folio 507-509

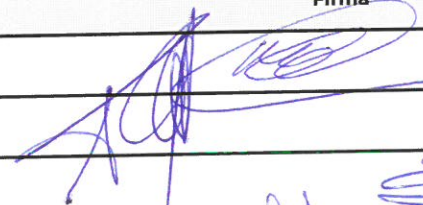
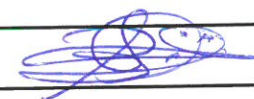



NO APLICA

|   |                  |  |  |  |
|---|------------------|--|--|--|
| <p>4. Constancia emitida por la <b>COFEPRIS</b> en la que se manifieste que el bien ofertado <b>no requiere</b> de Registro Sanitario, y en la que se indique de manera expresa la Clave y/o Descripción del mismo.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>5. Copia del "ACUERDO por el que se da a conocer el listado de insumos para la salud considerados como de bajo riesgo para efectos de obtención del Registro Sanitario, y de aquellos productos que por su naturaleza, características propias y uso no se consideran como insumos para la salud y por ende no requieren Registro Sanitario", publicado en el Diario Oficial de la Federación el 22 de diciembre del 2014.</p>     | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>6. Certificados FDA y CCE, así como instructivos y folletos en español para equipos que se soliciten en demostración permanente.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>7. Copia del <b>aviso de funcionamiento</b>.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>8. <b>Manifiesto de cumplimiento de Normas Oficiales, Mexicanas, Internacionales, de Referencia o Especificaciones, firmado por el LICITANTE o su Representante Legal</b></p> <p>Conforme a lo establecido en el <b>Anexo 1 Anexo Técnico</b> de la presente convocatoria.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>9. <b>Carta compromiso de Canje por corta caducidad</b> del proveedor en el caso de caducidad menor a doce meses y hasta nueve meses contados a partir de la fecha de entrega de los mismos, en la cual se compromete a canjear dentro del plazo establecido en los términos y condiciones de la vigencia del contrato sin costo alguno para los participantes, aquellos bienes que no sean consumidos dentro de su vida útil.</p> | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |

|   |        |  |  |  |
|---|--------|--|--|--|
| 10. Carta compromiso de garantía contra vicios ocultos y de mala calidad de los medicamentos y bienes terapéuticos entregados.  | CUMPLE |  |  |  |
| 11. Manifiesto de PRUEBAS "TERCERO AUTORIZADO" por COFEPRIS, que de resultar adjudicado se comprometerá a realizar, cuando así se considere necesario y a solicitud de LAS AREAS REQUIRIENTES, en un plazo no mayor a cinco días hábiles posteriores a la notificación de la solicitud, las pruebas que acrediten la correspondencia de los resultados con las especificaciones, calidad del insumo y valores indicados en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, elaborados por un laboratorio de pruebas "Tercero Autorizado" por la COFEPRIS, obligándose a hacer entrega del resultado de las mismas en un plazo no mayor a dos días hábiles posterior a su emisión". | CUMPLE |  |  |  |
| 12. <b>Tenovigilancia</b> Documento vigente expedido por la COFEPRIS en el que esté debidamente registrado que cumple con lo establecido en la NOM-240-SSA1-2012, en el que se indique además el nombre del responsable de la tecnovigilancia.  | CUMPLE |  |  |  |

**NO CUMPLE**

4

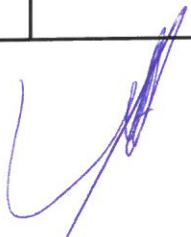



| Equipo Evaluador               | Firma   |
|--------------------------------|---|
| <b>Nombre</b>                  |   |
| Mario Alvarado Domínguez       |   |
| Jonathan Kalid Camarena Téllez |  |
| Silfides Fuentes Beltrán       |  |
| Ricardo Jara Espino            |  |
| Ana Daniela Garrido Martínez   |  |



EVALUACIÓN TÉCNICA

| <b>Partida:</b>   |                                      | 768                       |   |  |
|---|--------------------------------------|---------------------------|---|--|
| <b>Clave:</b>   |                                      | 0606040434                |   |  |
| <b>Proveedor (Razón Social):</b>  |                                      | IMPULSO MEXICANO SA DE CV |   |  |
| <b>Registro Sanitario</b>   | <b>Número de Registro Sanitario:</b> | 2156C2019 SSA             | <b>Fecha de expedición:</b>   |  |
|   |                                      |                           | <b>Fecha de vencimiento:</b>  |  |
| <b>Cantidad Ofertada:</b>   | <b>Mínimo</b>                        |                           | 1,031   |  |
|   | <b>Máximo</b>                        |                           | 1,288   |  |
| <b>DOCUMENTACIÓN TÉCNICA</b>  | <b>Estatus</b>                       | <b>INCUMPLIMIENTO</b>     | <b>OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO</b>   | <b>CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria)</b>  |
| <p>1. <b>FORMATO DE PROPUESTA TÉCNICA.</b></p> <p>1.1. Que la propuesta técnica contenga toda la información que se solicita en el <b>Formato D</b> denominado Propuesta Técnica.</p> <p>1.2. Q2. Que exista congruencia de la información vertida en el <b>Formato D</b> contra el Anexo 1 <b>Anexo Técnico</b>, de la presente Convocatoria, la propuesta económica (<b>Formato E</b>) y las modificaciones que en su caso, deriven de la(s) junta(s) de aclaraciones y la documentación obligatoria solicitada en esta Convocatoria.</p> | CUMPLE                               |                           | El campo de registro sanitario contiene información pero no es posible validarlo con el documento de registro sanitario que presenta, ya que los datos no son visibles en el documento. | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>2. Copia legible del "REGISTRO SANITARIO" (anverso y reverso) <b>vigente</b>, el cual deberá corresponder con la descripción y autorización para la partida ofertada. Verificar si está vigente. En caso de <b>NO</b> presentar el Registro Sanitario vigente, verificar modificación o prórroga.</p>  | NO CUMPLE                            | Otro                      | Folio 790   | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>3. Etiquetas, catálogos, folletos e insertos.</p>  | NO APLICA                            |                           |   |  |



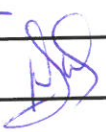


|   |                  |  |  |  |
|---|------------------|--|--|--|
| <p>4. Constancia emitida por la <b>COFEPRIS</b> en la que se manifieste que el bien ofertado <b>no requiere</b> de Registro Sanitario, y en la que se indique de manera expresa la Clave y/o Descripción del mismo.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>5. Copia del "ACUERDO por el que se da a conocer el listado de insumos para la salud considerados como de bajo riesgo para efectos de obtención del Registro Sanitario, y de aquellos productos que por su naturaleza, características propias y uso no se consideran como insumos para la salud y por ende no requieren Registro Sanitario", publicado en el Diario Oficial de la Federación el 22 de diciembre del 2014.</p>     | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>6. Certificados FDA y CCE, así como instructivos y folletos en español para equipos que se soliciten en demostración permanente.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>7. Copia del <b>aviso de funcionamiento</b>.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>8. <b>Manifiesto de cumplimiento de Normas Oficiales, Mexicanas, Internacionales, de Referencia o Especificaciones, firmado por el LICITANTE o su Representante Legal</b></p> <p>Conforme a lo establecido en el <b>Anexo 1 Anexo Técnico</b> de la presente convocatoria.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>9. <b>Carta compromiso de Canje por corta caducidad</b> del proveedor en el caso de caducidad menor a doce meses y hasta nueve meses contados a partir de la fecha de entrega de los mismos, en la cual se compromete a canjear dentro del plazo establecido en los términos y condiciones de la vigencia del contrato sin costo alguno para los participantes, aquellos bienes que no sean consumidos dentro de su vida útil.</p> | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |

|   |        |  |  |  |
|---|--------|--|--|--|
| 10. Carta compromiso de garantía contra vicios ocultos y de mala calidad de los medicamentos y bienes terapéuticos entregados.  | CUMPLE |  |  |  |
| 11. Manifiesto de PRUEBAS "TERCERO AUTORIZADO" por COFEPRIS, que de resultar adjudicado se comprometerá a realizar, cuando así se considere necesario y a solicitud de LAS AREAS REQUIRIENTES, en un plazo no mayor a cinco días hábiles posteriores a la notificación de la solicitud, las pruebas que acrediten la correspondencia de los resultados con las especificaciones, calidad del insumo y valores indicados en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, elaborados por un laboratorio de pruebas "Tercero Autorizado" por la COFEPRIS, obligándose a hacer entrega del resultado de las mismas en un plazo no mayor a dos días hábiles posterior a su emisión". | CUMPLE |  |  |  |
| 12. <b>Tenovigilancia</b> Documento vigente expedido por la COFEPRIS en el que esté debidamente registrado que cumple con lo establecido en la NOM-240-SSA1-2012, en el que se indique además el nombre del responsable de la tecnovigilancia.  | CUMPLE |  |  |  |

**NO CUMPLE**

4





| Nombre                         | Firma   |
|--------------------------------|---|
| Mario Alvarado Domínguez       |   |
| Jonathan Kalid Camarena Téllez |  |
| Silfides Fuentes Beltrán       |  |
| Ricardo Jara Espino            |  |
| Ana Daniela Garrido Martínez   |  |

  
Cm

EVALUACIÓN TÉCNICA

| <b>Partida:</b>  |                                      | 815                       |   |  |
|--|--------------------------------------|---------------------------|---|--|
| <b>Clave:</b>  |                                      | 0606040442                |   |  |
| <b>Proveedor (Razón Social):</b>   |                                      | IMPULSO MEXICANO SA DE CV |   |  |
| <b>Registro Sanitario</b>  | <b>Número de Registro Sanitario:</b> | 2156C2019 SSA             | <b>Fecha de expedición:</b>   | 22/11/2019   |
|  |                                      |                           | <b>Fecha de vencimiento:</b>  |  |
| <b>Cantidad Ofertada:</b>  | <b>Mínimo</b>                        |                           | 678   |  |
|  | <b>Máximo</b>                        |                           | 846   |  |
| <b>DOCUMENTACIÓN TÉCNICA</b>   | <b>Estatus</b>                       | <b>INCUMPLIMIENTO</b>     | <b>OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO</b>   | <b>CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria)</b>  |
| <p><b>1. FORMATO DE PROPUESTA TÉCNICA.</b></p> <p>1.1. 1. Que la propuesta técnica contenga toda la información que se solicita en el <b>Formato D</b> denominado Propuesta Técnica.</p> <p>1.2. Q2. Que exista congruencia de la información vertida en el <b>Formato D</b> contra el Anexo 1 <b>Anexo Técnico</b>, de la presente Convocatoria, la propuesta económica (<b>Formato E</b>) y las modificaciones que en su caso, deriven de la(s) junta(s) de aclaraciones y la documentación obligatoria solicitada en esta Convocatoria.</p> | CUMPLE                               |                           | El campo de registro sanitario contiene información pero no es posible validarlo con el documento de registro sanitario que presenta, ya que los datos no son visibles en el documento. | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>2. Copia legible del "REGISTRO SANITARIO" (anverso y reverso) <b>vigente</b>, el cual deberá corresponder con la descripción y autorización para la partida ofertada. Verificar si está vigente. En caso de <b>NO</b> presentar el Registro Sanitario vigente, verificar modificación o prórroga.</p>   | NO CUMPLE                            | Otro                      | Folio 787   | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>3. Etiquetas, catálogos, folletos e insertos.</p>   | NO APLICA                            |                           |   |  |

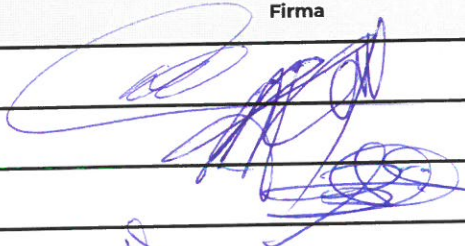
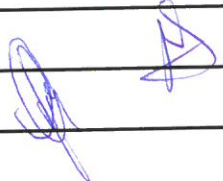

|   |                  |  |  |  |
|---|------------------|--|--|--|
| <p>4. Constancia emitida por la <b>COFEPRIS</b> en la que se manifieste que el bien ofertado <b>no requiere</b> de Registro Sanitario, y en la que se indique de manera expresa la Clave y/o Descripción del mismo.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>5. Copia del "ACUERDO por el que se da a conocer el listado de insumos para la salud considerados como de bajo riesgo para efectos de obtención del Registro Sanitario, y de aquellos productos que por su naturaleza, características propias y uso no se consideran como insumos para la salud y por ende no requieren Registro Sanitario", publicado en el Diario Oficial de la Federación el 22 de diciembre del 2014.</p>     | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>6. Certificados FDA y CCE, así como instructivos y folletos en español para equipos que se soliciten en demostración permanente.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>7. Copia del <b>aviso de funcionamiento</b></p>  | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>8. <b>Manifiesto de cumplimiento de Normas Oficiales, Mexicanas, Internacionales, de Referencia o Especificaciones, firmado por el LICITANTE o su Representante Legal</b></p> <p>Conforme a lo establecido en el <b>Anexo 1 Anexo Técnico</b> de la presente convocatoria.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>9. <b>Carta compromiso de Canje por corta caducidad</b> del proveedor en el caso de caducidad menor a doce meses y hasta nueve meses contados a partir de la fecha de entrega de los mismos, en la cual se compromete a canjear dentro del plazo establecido en los términos y condiciones de la vigencia del contrato sin costo alguno para los participantes, aquellos bienes que no sean consumidos dentro de su vida útil.</p> | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |









|   |        |  |  |  |
|---|--------|--|--|--|
| 10. Carta compromiso de garantía contra vicios ocultos y de mala calidad de los medicamentos y bienes terapéuticos entregados.  | CUMPLE |  |  |  |
| 11. Manifiesto de PRUEBAS "TERCERO AUTORIZADO" por COFEPRIS, que de resultar adjudicado se comprometerá a realizar, cuando así se considere necesario y a solicitud de LAS AREAS REQUIRIENTES, en un plazo no mayor a cinco días hábiles posteriores a la notificación de la solicitud, las pruebas que acrediten la correspondencia de los resultados con las especificaciones, calidad del insumo y valores indicados en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, elaborados por un laboratorio de pruebas "Tercero Autorizado" por la COFEPRIS, obligándose a hacer entrega del resultado de las mismas en un plazo no mayor a dos días hábiles posterior a su emisión". | CUMPLE |  |  |  |
| 12. <b>Tenovigilancia</b> Documento vigente expedido por la COFEPRIS en el que esté debidamente registrado que cumple con lo establecido en la NOM-240-SSA1-2012, en el que se indique además el nombre del responsable de la tecnovigilancia.  | CUMPLE |  |  |  |

**NO CUMPLE**

**4**

| Equipo Evaluador               | Firma   |
|--------------------------------|---|
| <b>Nombre</b>                  |   |
| Mario Alvarado Domínguez       |   |
| Jonathan Kalid Camarena Téllez |   |
| Silfides Fuentes Beltrán       |  |
| Ricardo Jara Espino            |   |
| Ana Daniela Garrido Martínez   |  |
|                                |   |

EVALUACIÓN TÉCNICA

| <b>Partida:</b>   |                                      | 854                       |   |  |
|---|--------------------------------------|---------------------------|---|--|
| <b>Clave:</b>   |                                      | 0606040491                |   |  |
| <b>Proveedor (Razón Social):</b>  |                                      | IMPULSO MEXICANO SA DE CV |   |  |
| <b>Registro Sanitario</b>   | <b>Número de Registro Sanitario:</b> | 2156C2019 SSA             | <b>Fecha de expedición:</b>   |  |
|   |                                      |                           | <b>Fecha de vencimiento:</b>  |  |
| <b>Cantidad Ofertada:</b>   | <b>Mínimo</b>                        |                           | 481   |  |
|   | <b>Máximo</b>                        |                           | 600   |  |
| <b>DOCUMENTACIÓN TÉCNICA</b>  | <b>Estatus</b>                       | <b>INCUMPLIMIENTO</b>     | <b>OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO</b>   | <b>CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria)</b>  |
| <p><b>1. FORMATO DE PROPUESTA TÉCNICA.</b><br/>                     1.1.1. Que la propuesta técnica contenga toda la información que se solicita en el <b>Formato D</b> denominado Propuesta Técnica.<br/>                     1.2. Q2. Que exista congruencia de la información vertida en el <b>Formato D</b> contra el Anexo 1 <b>Anexo Técnico</b>, de la presente Convocatoria, la propuesta económica (<b>Formato E</b>) y las modificaciones que en su caso, deriven de la(s) junta(s) de aclaraciones y la documentación obligatoria solicitada en esta Convocatoria.</p> | CUMPLE                               |                           | El campo de registro sanitario contiene información pero no es posible validarlo con el documento de registro sanitario que presenta, ya que los datos no son visibles en el documento. | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>2. Copia legible del "<b>REGISTRO SANITARIO</b>" (anverso y reverso) <b>vigente</b>, el cual deberá corresponder con la descripción y autorización para la partida ofertada. Verificar si está vigente.<br/>                     En caso de <b>NO</b> presentar el Registro Sanitario vigente, verificar modificación o prórroga.</p>  | NO CUMPLE                            | Otro                      | Folio 787   | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>3. Etiquetas, catálogos, folletos e insertos.</p>  | NO APLICA                            |                           |   |  |


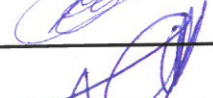

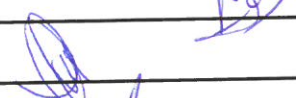

|   |                  |  |  |  |
|---|------------------|--|--|--|
| <p>4. Constancia emitida por la <b>COFEPRIS</b> en la que se manifieste que el bien ofertado <b>no requiere</b> de Registro Sanitario, y en la que se indique de manera expresa la Clave y/o Descripción del mismo.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>5. Copia del "ACUERDO por el que se da a conocer el listado de insumos para la salud considerados como de bajo riesgo para efectos de obtención del Registro Sanitario, y de aquellos productos que por su naturaleza, características propias y uso no se consideran como Insumos para la salud y por ende no requieren Registro Sanitario", publicado en el Diario Oficial de la Federación el 22 de diciembre del 2014.</p>     | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>6. Certificados FDA y CCE, así como instructivos y folletos en español para equipos que se soliciten en demostración permanente.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>7. Copia del <b>aviso de funcionamiento</b></p>  | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>8. <b>Manifiesto de cumplimiento de Normas Oficiales, Mexicanas, Internacionales, de Referencia o Especificaciones, firmado por el LICITANTE o su Representante Legal</b></p> <p>Conforme a lo establecido en el <b>Anexo 1 Anexo Técnico</b> de la presente convocatoria.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>9. <b>Carta compromiso de Canje por corta caducidad</b> del proveedor en el caso de caducidad menor a doce meses y hasta nueve meses contados a partir de la fecha de entrega de los mismos, en la cual se compromete a canjear dentro del plazo establecido en los términos y condiciones de la vigencia del contrato sin costo alguno para los participantes, aquellos bienes que no sean consumidos dentro de su vida útil.</p> | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |





|   |        |  |  |  |
|---|--------|--|--|--|
| 10. Carta compromiso de garantía contra vicios ocultos y de mala calidad de los medicamentos y bienes terapéuticos entregados.  | CUMPLE |  |  |  |
| 11. Manifiesto de PRUEBAS "TERCERO AUTORIZADO" por COFEPRIS, que de resultar adjudicado se comprometerá a realizar, cuando así se considere necesario y a solicitud de LAS AREAS REQUIRIENTES, en un plazo no mayor a cinco días hábiles posteriores a la notificación de la solicitud, las pruebas que acrediten la correspondencia de los resultados con las especificaciones, calidad del insumo y valores indicados en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, elaborados por un laboratorio de pruebas "Tercero Autorizado" por la COFEPRIS, obligándose a hacer entrega del resultado de las mismas en un plazo no mayor a dos días hábiles posterior a su emisión". | CUMPLE |  |  |  |
| 12. <b>Tenovigilancia</b> Documento vigente expedido por la COFEPRIS en el que esté debidamente registrado que cumple con lo establecido en la NOM-240-SSA1-2012, en el que se indique además el nombre del responsable de la tecnovigilancia.  | CUMPLE |  |  |  |

**DICTAMEN FINAL TÉCNICO:** NO CUMPLE

4

**Equipo Evaluador**





| Nombre                         | Firma   |
|--------------------------------|---|
| Mario Alvarado Domínguez       |   |
| Jonathan Kalid Camarena Téllez |   |
| Silfides Fuentes Beltrán       |  |
| Ricardo Jara Espino            |  |
| Ana Daniela Garrido Martínez   |  |

EVALUACIÓN TÉCNICA

| <b>Partida:</b>  | 854                                  |                       |   |  |
|--|--------------------------------------|-----------------------|---|--|
| <b>Clave:</b>  | 0606040491                           |                       |   |  |
| <b>Proveedor (Razón Social):</b>   | IMPULSO MEXICANO SA DE CV            |                       |   |  |
| <b>Registro Sanitario</b>  | <b>Número de Registro Sanitario:</b> | 2249C2011 SSA         | <b>Fecha de expedición:</b>   |  |
|  |                                      |                       | <b>Fecha de vencimiento:</b>  |  |
| <b>Cantidad Ofertada:</b>  | <b>Mínimo</b>                        |                       | 481   |  |
|  | <b>Máximo</b>                        |                       | 600   |  |
| <b>DOCUMENTACIÓN TÉCNICA</b>   | <b>Estatus</b>                       | <b>INCUMPLIMIENTO</b> | <b>OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO</b>   | <b>CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria)</b>  |
| <p><b>1. FORMATO DE PROPUESTA TÉCNICA.</b><br/>1.1.1. Que la propuesta técnica contenga toda la información que se solicita en el <b>Formato D</b> denominado Propuesta Técnica.</p> <p>1.2. Q2. Que exista congruencia de la información vertida en el <b>Formato D</b> contra el <b>Anexo 1 Anexo Técnico</b>, de la presente Convocatoria, la propuesta económica (<b>Formato E</b>) y las modificaciones que en su caso, deriven de la(s) junta(s) de aclaraciones y la documentación obligatoria solicitada en esta Convocatoria.</p> | CUMPLE                               |                       | El campo de registro sanitario contiene información pero no es posible validarlo con el documento de registro sanitario que presenta, ya que los datos no son visibles en el documento. | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>2. Copia legible del <b>"REGISTRO SANITARIO"</b> (anverso y reverso) <b>vigente</b>, el cual deberá corresponder con la descripción y autorización para la partida ofertada. Verificar si está vigente.<br/>En caso de <b>NO</b> presentar el Registro Sanitario vigente, verificar modificación o prórroga.</p>  | NO CUMPLE                            | Otro                  | Folio 1150  | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>3. Etiquetas, catálogos, folletos e insertos.</p>   | NO APLICA                            |                       |   |  |

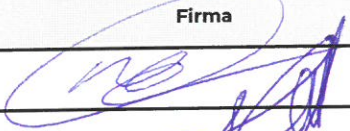
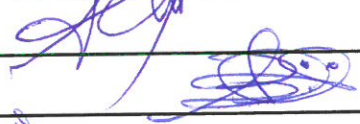



|   |                  |  |  |  |
|---|------------------|--|--|--|
| <p>4. Constancia emitida por la <b>COFEPRIS</b> en la que se manifieste que el bien ofertado <b>no requiere</b> de Registro Sanitario, y en la que se indique de manera expresa la Clave y/o Descripción del mismo.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>5. Copia del "ACUERDO por el que se da a conocer el listado de insumos para la salud considerados como de bajo riesgo para efectos de obtención del Registro Sanitario, y de aquellos productos que por su naturaleza, características propias y uso no se consideran como insumos para la salud y por ende no requieren Registro Sanitario", publicado en el Diario Oficial de la Federación el 22 de diciembre del 2014.</p>     | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>6. Certificados FDA y CCE, así como instructivos y folletos en español para equipos que se soliciten en demostración permanente.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>7. Copia del <b>aviso de funcionamiento</b></p>  | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p><b>8. Manifiesto de cumplimiento de Normas Oficiales, Mexicanas, Internacionales, de Referencia o Especificaciones, firmado por el LICITANTE o su Representante Legal</b></p> <p>Conforme a lo establecido en el <b>Anexo 1 Anexo Técnico</b> de la presente convocatoria.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p><b>9. Carta compromiso de Canje por corta caducidad</b> del proveedor en el caso de caducidad menor a doce meses y hasta nueve meses contados a partir de la fecha de entrega de los mismos, en la cual se compromete a canjear dentro del plazo establecido en los términos y condiciones de la vigencia del contrato sin costo alguno para los participantes, aquellos bienes que no sean consumidos dentro de su vida útil.</p> | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |









|   |        |  |  |  |
|---|--------|--|--|--|
| 10. Carta compromiso de garantía contra vicios ocultos y de mala calidad de los medicamentos y bienes terapéuticos entregados.  | CUMPLE |  |  |  |
| 11. Manifiesto de PRUEBAS "TERCERO AUTORIZADO" por COFEPRIS, que de resultar adjudicado se comprometerá a realizar, cuando así se considere necesario y a solicitud de LAS AREAS REQUIRIENTES, en un plazo no mayor a cinco días hábiles posteriores a la notificación de la solicitud, las pruebas que acrediten la correspondencia de los resultados con las especificaciones, calidad del insumo y valores indicados en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, elaborados por un laboratorio de pruebas "Tercero Autorizado" por la COFEPRIS, obligándose a hacer entrega del resultado de las mismas en un plazo no mayor a dos días hábiles posterior a su emisión". | CUMPLE |  |  |  |
| 12. <b>Tenovigilancia</b> Documento vigente expedido por la COFEPRIS en el que esté debidamente registrado que cumple con lo establecido en la NOM-240-SSA1-2012, en el que se indique además el nombre del responsable de la tecnovigilancia.  | CUMPLE |  |  |  |

**DICTAMEN FINAL TÉCNICO:** NO CUMPLE

**Equipo Evaluador** 4




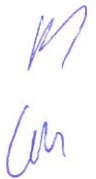
| Nombre                         | Firma   |
|--------------------------------|---|
| Mario Alvarado Domínguez       |   |
| Jonathan Kalid Camarena Téllez |  |
| Silfides Fuentes Beltrán       |  |
| Ricardo Jara Espino            |  |
| Ana Daniela Garrido Martínez   |  |

EVALUACIÓN TÉCNICA

| <b>854</b>  |                                      |                       |   |  |
|---|--------------------------------------|-----------------------|---|--|
| <b>Partida:</b>   | <b>0606040491</b>                    |                       |   |  |
| <b>Clave:</b>   | <b>IMPULSO MEXICANO SA DE CV</b>     |                       |   |  |
| <b>Proveedor (Razón Social):</b>  |                                      |                       |   |  |
| <b>Registro Sanitario</b>   | <b>Número de Registro Sanitario:</b> | 0225C2016 SSA         | <b>Fecha de expedición:</b>   |  |
|   |                                      |                       | <b>Fecha de vencimiento:</b>  |  |
| <b>Cantidad Ofertada:</b>   | <b>Mínimo</b>                        |                       | <b>481</b>  |  |
|   | <b>Máximo</b>                        |                       | <b>600</b>  |  |
| <b>DOCUMENTACIÓN TÉCNICA</b>  | <b>Estatus</b>                       | <b>INCUMPLIMIENTO</b> | <b>OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO</b>   | <b>CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria)</b>  |
| <p><b>1. FORMATO DE PROPUESTA TÉCNICA.</b></p> <p>1.1.1. Que la propuesta técnica contenga toda la información que se solicita en el <b>Formato D</b> denominado Propuesta Técnica.</p> <p>1.2. Q2. Que exista congruencia de la información vertida en el <b>Formato D</b> contra el Anexo 1 <b>Anexo Técnico</b>, de la presente Convocatoria, la propuesta económica (<b>Formato E</b>) y las modificaciones que en su caso, deriven de la(s) junta(s) de aclaraciones y la documentación obligatoria solicitada en esta Convocatoria.</p> | CUMPLE                               |                       | El campo de registro sanitario contiene información pero no es posible validarlo con el documento de registro sanitario que presenta, ya que los datos no son visibles en el documento. | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>2. Copia legible del "<b>REGISTRO SANITARIO</b>" (anverso y reverso) <b>vigente</b>, el cual deberá corresponder con la descripción y autorización para la partida ofertada. Verificar si está vigente. En caso de <b>NO</b> presentar el Registro Sanitario vigente, verificar modificación o prórroga.</p>   | NO CUMPLE                            | Otro                  | Folio 1150  | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>3. Etiquetas, catálogos, folletos e insertos.</p>  | NO APLICA                            |                       |   |  |

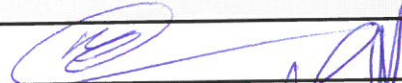

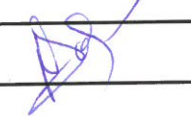


|   |                  |  |  |  |
|---|------------------|--|--|--|
| <p>4. Constancia emitida por la <b>COFEPRIS</b> en la que se manifieste que el bien ofertado <b>no requiere</b> de Registro Sanitario, y en la que se indique de manera expresa la Clave y/o Descripción del mismo.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>5. Copia del "ACUERDO por el que se da a conocer el listado de insumos para la salud considerados como de bajo riesgo para efectos de obtención del Registro Sanitario, y de aquellos productos que por su naturaleza, características propias y uso no se consideran como insumos para la salud y por ende no requieren Registro Sanitario", publicado en el Diario Oficial de la Federación el 22 de diciembre del 2014.</p>     | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>6. Certificados FDA y CCE, así como instructivos y folletos en español para equipos que se soliciten en demostración permanente.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>7. Copia del <b>aviso de funcionamiento</b></p>  | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>8. <b>Manifiesto de cumplimiento de Normas Oficiales, Mexicanas, Internacionales, de Referencia o Especificaciones, firmado por el LICITANTE o su Representante Legal</b></p> <p>Conforme a lo establecido en el <b>Anexo 1 Anexo Técnico</b> de la presente convocatoria.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>9. <b>Carta compromiso de Canje por corta caducidad</b> del proveedor en el caso de caducidad menor a doce meses y hasta nueve meses contados a partir de la fecha de entrega de los mismos, en la cual se compromete a canjear dentro del plazo establecido en los términos y condiciones de la vigencia del contrato sin costo alguno para los participantes, aquellos bienes que no sean consumidos dentro de su vida útil.</p> | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |









|   |        |  |  |  |
|---|--------|--|--|--|
| 10. Carta compromiso de garantía contra vicios ocultos y de mala calidad de los medicamentos y bienes terapéuticos entregados.  | CUMPLE |  |  |  |
| 11. Manifiesto de PRUEBAS "TERCERO AUTORIZADO" por COFEPRIS, que de resultar adjudicado se comprometerá a realizar, cuando así se considere necesario y a solicitud de LAS ÁREAS REQUIRIENTES, en un plazo no mayor a cinco días hábiles posteriores a la notificación de la solicitud, las pruebas que acrediten la correspondencia de los resultados con las especificaciones, calidad del insumo y valores indicados en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, elaborados por un laboratorio de pruebas "Tercero Autorizado" por la COFEPRIS, obligándose a hacer entrega del resultado de las mismas en un plazo no mayor a dos días hábiles posterior a su emisión". | CUMPLE |  |  |  |
| 12. <b>Tenovigilancia</b> Documento vigente expedido por la COFEPRIS en el que esté debidamente registrado que cumple con lo establecido en la NOM-240-SSA1-2012, en el que se indique además el nombre del responsable de la tecnovigilancia.  | CUMPLE |  |  |  |

**DICTAMEN FINAL TÉCNICO:** NO CUMPLE

**Equipo Evaluador** 4

| Nombre                         | Firma   |
|--------------------------------|---|
| Mario Alvarado Domínguez       |   |
| Jonathan Kalid Camarena Téllez |  |
| Silfides Fuentes Beltrán       |  |
| Ricardo Jara Espino            |  |
| Ana Daniela Garrido Martínez   |  |

EVALUACIÓN TÉCNICA

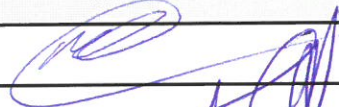




|   |                                      |                       |   |  |
|---|--------------------------------------|-----------------------|---|--|
| <b>Partida:</b>   | 888                                  |                       |   |  |
| <b>Clave:</b>   | 0606040087                           |                       |   |  |
| <b>Proveedor (Razón Social):</b>  | IMPULSO MEXICANO SA DE CV            |                       |   |  |
| <b>Registro Sanitario</b>   | <b>Número de Registro Sanitario:</b> | 2156C2019 SSA         | <b>Fecha de expedición:</b>   | 08/11/2017   |
|   |                                      |                       | <b>Fecha de vencimiento:</b>  |  |
| <b>Cantidad Ofertada:</b>   | <b>Mínimo</b>                        |                       | 373   |  |
|   | <b>Máximo</b>                        |                       | 464   |  |
| <b>DOCUMENTACIÓN TÉCNICA</b>  | <b>Estatus</b>                       | <b>INCUMPLIMIENTO</b> | <b>OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO</b>   | <b>CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria)</b>  |
| <p><b>1. FORMATO DE PROPUESTA TÉCNICA.</b></p> <p>1.1.1. Que la propuesta técnica contenga toda la información que se solicita en el <b>Formato D</b> denominado Propuesta Técnica.</p> <p>1.2. Q2. Que exista congruencia de la información vertida en el <b>Formato D</b> contra el Anexo 1 <b>Anexo Técnico</b>, de la presente Convocatoria, la propuesta económica (<b>Formato E</b>) y las modificaciones que en su caso, deriven de la(s) junta(s) de aclaraciones y la documentación obligatoria solicitada en esta Convocatoria.</p> | CUMPLE                               |                       | El campo de registro sanitario contiene información pero no es posible validarlo con el documento de registro sanitario que presenta, ya que los datos no son visibles en el documento. | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>2. Copia legible del "<b>REGISTRO SANITARIO</b>" (anverso y reverso) <b>vigente</b>, el cual deberá corresponder con la descripción y autorización para la partida ofertada. Verificar si está vigente. En caso de <b>NO</b> presentar el Registro Sanitario vigente, verificar modificación o prórroga.</p>   | NO CUMPLE                            | Otro                  | Folio 1225  | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>3. Etiquetas, catálogos, folletos e insertos.</p>  | NO APLICA                            |                       |   |  |

|   |                  |  |  |  |
|---|------------------|--|--|--|
| <p>4. Constancia emitida por la <b>COFEPRIS</b> en la que se manifieste que el bien ofertado <b>no requiere</b> de Registro Sanitario, y en la que se indique de manera expresa la Clave y/o Descripción del mismo.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>5. Copia del "ACUERDO por el que se da a conocer el listado de insumos para la salud considerados como de bajo riesgo para efectos de obtención del Registro Sanitario, y de aquellos productos que por su naturaleza, características propias y uso no se consideran como insumos para la salud y por ende no requieren Registro Sanitario", publicado en el Diario Oficial de la Federación el 22 de diciembre del 2014.</p>     | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>6. Certificados FDA y CCE, así como instructivos y folletos en español para equipos que se soliciten en demostración permanente.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>7. Copia del <b>aviso de funcionamiento</b>.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>8. <b>Manifiesto de cumplimiento de Normas Oficiales, Mexicanas, Internacionales, de Referencia o Especificaciones, firmado por el LICITANTE o su Representante Legal</b></p> <p>Conforme a lo establecido en el <b>Anexo 1 Anexo Técnico</b> de la presente convocatoria.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>9. <b>Carta compromiso de Canje por corta caducidad</b> del proveedor en el caso de caducidad menor a doce meses y hasta nueve meses contados a partir de la fecha de entrega de los mismos, en la cual se compromete a canjear dentro del plazo establecido en los términos y condiciones de la vigencia del contrato sin costo alguno para los participantes, aquellos bienes que no sean consumidos dentro de su vida útil.</p> | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |

|   |        |  |  |  |
|---|--------|--|--|--|
| 10. Carta compromiso de garantía contra vicios ocultos y de mala calidad de los medicamentos y bienes terapéuticos entregados.  | CUMPLE |  |  |  |
| 11. Manifiesto de PRUEBAS "TERCERO AUTORIZADO" por COFEPRIS, que de resultar adjudicado se comprometerá a realizar, cuando así se considere necesario y a solicitud de LAS AREAS REQUIRIENTES, en un plazo no mayor a cinco días hábiles posteriores a la notificación de la solicitud, las pruebas que acrediten la correspondencia de los resultados con las especificaciones, calidad del insumo y valores indicados en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, elaborados por un laboratorio de pruebas "Tercero Autorizado" por la COFEPRIS, obligándose a hacer entrega del resultado de las mismas en un plazo no mayor a dos días hábiles posterior a su emisión". | CUMPLE |  |  |  |
| 12. <b>Tenovigilancia</b> Documento vigente expedido por la COFEPRIS en el que esté debidamente registrado que cumple con lo establecido en la NOM-240-SSA1-2012, en el que se indique además el nombre del responsable de la tecnovigilancia.  | CUMPLE |  |  |  |

**DICTAMEN FINAL TÉCNICO:** NO CUMPLE

**Equipo Evaluador** 4

| Nombre                         | Firma   |
|--------------------------------|---|
| Mario Alvarado Domínguez       |   |
| Jonathan Kalid Camarena Téllez |  |
| Silfides Fuentes Beltrán       |  |
| Ricardo Jara Espino            |  |
| Ana Daniela Garrido Martínez   |  |

EVALUACIÓN TÉCNICA

| Partida:   | 991                           |                |   |  |
|--|-------------------------------|----------------|---|--|
| Clave:   | 0606040558                    |                |   |  |
| Proveedor (Razón Social):  | IMPULSO MEXICANO SA DE CV     |                |   |  |
| Registro Sanitario   | Número de Registro Sanitario: | 2156C2019 SSA  | Fecha de expedición:  |  |
|  |                               |                | Fecha de vencimiento:   |  |
| Cantidad Ofertada:   | Mínimo                        |                | 192   |  |
|  | Máximo                        |                | 239   |  |
| DOCUMENTACIÓN TÉCNICA  | Estatus                       | INCUMPLIMIENTO | OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO  | CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria)   |
| <p><b>1. FORMATO DE PROPUESTA TÉCNICA.</b></p> <p>1.1. 1. Que la propuesta técnica contenga toda la información que se solicita en el <b>Formato D</b> denominado Propuesta Técnica.</p> <p>1.2. Q2. Que exista congruencia de la información vertida en el <b>Formato D</b> contra el Anexo 1 <b>Anexo Técnico</b>, de la presente Convocatoria, la propuesta económica (<b>Formato E</b>) y las modificaciones que en su caso, deriven de la(s) junta(s) de aclaraciones y la documentación obligatoria solicitada en esta Convocatoria.</p> | CUMPLE                        |                | El campo de registro sanitario contiene información pero no es posible validarlo con el documento de registro sanitario que presenta, ya que los datos no son visibles en el documento. | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>2. Copia legible del "<b>REGISTRO SANITARIO</b>" (anverso y reverso) <b>vigente</b>, el cual deberá corresponder con la descripción y autorización para la partida ofertada. Verificar si está vigente. En caso de <b>NO</b> presentar el Registro Sanitario vigente, verificar modificación o prórroga.</p>  | NO CUMPLE                     | Otro           | Folio 1304-1308   | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>3. <b>Etiquetas, catálogos, folletos e insertos.</b></p>  | NO APLICA                     |                |   |  |

Handwritten signatures and initials in blue ink, including a large signature on the left, a circular stamp in the center, and several initials on the right.

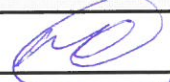




|   |                  |  |  |  |
|---|------------------|--|--|--|
| <p>4. Constancia emitida por la <b>COFEPRIS</b> en la que se manifieste que el bien ofertado <b>no requiere</b> de Registro Sanitario, y en la que se indique de manera expresa la Clave y/o Descripción del mismo.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>5. Copia del "ACUERDO por el que se da a conocer el listado de insumos para la salud considerados como de bajo riesgo para efectos de obtención del Registro Sanitario, y de aquellos productos que por su naturaleza, características propias y uso no se consideran como insumos para la salud y por ende no requieren Registro Sanitario", publicado en el Diario Oficial de la Federación el 22 de diciembre del 2014.</p>     | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>6. Certificados FDA y CCE, así como instructivos y folletos en español para equipos que se soliciten en demostración permanente.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>7. Copia del <b>aviso de funcionamiento</b>.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>8. <b>Manifiesto de cumplimiento de Normas Oficiales, Mexicanas, Internacionales, de Referencia o Especificaciones, firmado por el LICITANTE o su Representante Legal</b></p> <p>Conforme a lo establecido en el <b>Anexo 1 Anexo Técnico</b> de la presente convocatoria.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>9. <b>Carta compromiso de Canje por corta caducidad</b> del proveedor en el caso de caducidad menor a doce meses y hasta nueve meses contados a partir de la fecha de entrega de los mismos, en la cual se compromete a canjear dentro del plazo establecido en los términos y condiciones de la vigencia del contrato sin costo alguno para los participantes, aquellos bienes que no sean consumidos dentro de su vida útil.</p> | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |

Handwritten signatures in blue ink, including a large signature on the left, a circular stamp-like signature in the center, and several smaller signatures on the right.

|   |        |  |  |  |
|---|--------|--|--|--|
| 10. Carta compromiso de garantía contra vicios ocultos y de mala calidad de los medicamentos y bienes terapéuticos entregados.  | CUMPLE |  |  |  |
| 11. Manifiesto de PRUEBAS "TERCERO AUTORIZADO" por COFEPRIS, que de resultar adjudicado se comprometerá a realizar, cuando así se considere necesario y a solicitud de LAS AREAS REQUIRIENTES, en un plazo no mayor a cinco días hábiles posteriores a la notificación de la solicitud, las pruebas que acrediten la correspondencia de los resultados con las especificaciones, calidad del insumo y valores indicados en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, elaborados por un laboratorio de pruebas "Tercero Autorizado" por la COFEPRIS, obligándose a hacer entrega del resultado de las mismas en un plazo no mayor a dos días hábiles posterior a su emisión". | CUMPLE |  |  |  |
| 12. <b>Tenovigilancia</b> Documento vigente expedido por la COFEPRIS en el que esté debidamente registrado que cumple con lo establecido en la NOM-240-SSA1-2012, en el que se indique además el nombre del responsable de la tecnovigilancia.  | CUMPLE |  |  |  |

**Dictamen Final Técnico:** NO CUMPLE

**Equipo Evaluador:** 4

| Nombre                         | Firma   |
|--------------------------------|---|
| Mario Alvarado Domínguez       |   |
| Jonathan Kalid Camarena Téllez |   |
| Silfides Fuentes Beltrán       |  |
| Ricardo Jara Espino            |  |
| Ana Daniela Garrido Martínez   |  |

Licitación Pública Internacional Abierta Electrónica

No. LA-006000993-E5-2019

Para la "CONTRATACIÓN CONSOLIDADA DE BIENES TERAPÉUTICOS (MATERIAL DE CURACIÓN, LABORATORIO, OSTEOSÍNTESIS Y ENDOPRÓTESIS) PARA EL EJERCICIO FISCAL 2020"

EVALUACIÓN TÉCNICA

| Partida:   | 991                           |                |   |  |
|--|-------------------------------|----------------|---|--|
| Clave:   | 0606040558                    |                |   |  |
| Proveedor (Razón Social):  | IMPULSO MEXICANO SA DE CV     |                |   |  |
| Registro Sanitario   | Número de Registro Sanitario: | 2249C2011 SSA  | Fecha de expedición:  |  |
|  |                               |                | Fecha de vencimiento:   |  |
| Cantidad Ofertada:   | Mínimo                        |                | 192   |  |
|  | Máximo                        |                | 239   |  |
| DOCUMENTACIÓN TÉCNICA  | Estatus                       | INCUMPLIMIENTO | OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO  | CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria)   |
| <p>1. <b>FORMATO DE PROPUESTA TÉCNICA.</b></p> <p>1.1. 1. Que la propuesta técnica contenga toda la información que se solicita en el <b>Formato D</b> denominado Propuesta Técnica.</p> <p>1.2. Q2. Que exista congruencia de la información vertida en el <b>Formato D</b> contra el Anexo 1 <b>Anexo Técnico</b>, de la presente Convocatoria, la propuesta económica (<b>Formato E</b>) y las modificaciones que en su caso, deriven de la(s) junta(s) de aclaraciones y la documentación obligatoria solicitada en esta Convocatoria.</p> | CUMPLE                        |                | El campo de registro sanitario contiene información pero no es posible validarlo con el documento de registro sanitario que presenta, ya que los datos no son visibles en el documento. | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>2. Copia legible del "<b>REGISTRO SANITARIO</b>" (anverso y reverso) <b>vigente</b>, el cual deberá corresponder con la descripción y autorización para la partida ofertada. Verificar si está vigente. En caso de <b>NO</b> presentar el Registro Sanitario vigente, verificar modificación o prórroga.</p>  | NO CUMPLE                     | Otro           | Folio 1304-1308   | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>3. <b>Etiquetas, catálogos, folletos e insertos.</b></p>  | NO APLICA                     |                |   |  |

Handwritten signatures and initials in blue ink, including a large signature on the left, a circular stamp in the middle, and several initials on the right.

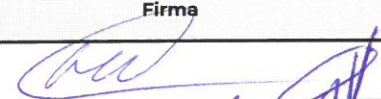
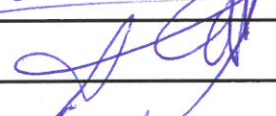

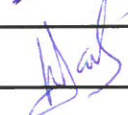

|   |                  |  |  |  |
|---|------------------|--|--|--|
| <p>4. Constancia emitida por la <b>COFEPRIS</b> en la que se manifieste que el bien ofertado <b>no requiere</b> de Registro Sanitario, y en la que se indique de manera expresa la Clave y/o Descripción del mismo.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>5. Copia del "ACUERDO por el que se da a conocer el listado de insumos para la salud considerados como de bajo riesgo para efectos de obtención del Registro Sanitario, y de aquellos productos que por su naturaleza, características propias y uso no se consideran como insumos para la salud y por ende no requieren Registro Sanitario", publicado en el Diario Oficial de la Federación el 22 de diciembre del 2014.</p>     | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>6. Certificados FDA y CCE, así como instructivos y folletos en español para equipos que se soliciten en demostración permanente.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>7. Copia del <b>aviso de funcionamiento</b>.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>8. <b>Manifiesto de cumplimiento de Normas Oficiales, Mexicanas, Internacionales, de Referencia o Especificaciones, firmado por el LICITANTE o su Representante Legal</b></p> <p>Conforme a lo establecido en el <b>Anexo 1 Anexo Técnico</b> de la presente convocatoria.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>9. <b>Carta compromiso de Canje por corta caducidad</b> del proveedor en el caso de caducidad menor a doce meses y hasta nueve meses contados a partir de la fecha de entrega de los mismos, en la cual se compromete a canjear dentro del plazo establecido en los términos y condiciones de la vigencia del contrato sin costo alguno para los participantes, aquellos bienes que no sean consumidos dentro de su vida útil.</p> | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |

Handwritten signatures in blue ink, including a large signature on the left, a circular stamp-like signature in the center, and several smaller signatures on the right.

|   |        |  |  |  |
|---|--------|--|--|--|
| 10. Carta compromiso de garantía contra vicios ocultos y de mala calidad de los medicamentos y bienes terapéuticos entregados.  | CUMPLE |  |  |  |
| 11. Manifiesto de PRUEBAS "TERCERO AUTORIZADO" por COFEPRIS, que de resultar adjudicado se comprometerá a realizar, cuando así se considere necesario y a solicitud de LAS AREAS REQUIRIENTES, en un plazo no mayor a cinco días hábiles posteriores a la notificación de la solicitud, las pruebas que acrediten la correspondencia de los resultados con las especificaciones, calidad del insumo y valores indicados en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, elaborados por un laboratorio de pruebas "Tercero Autorizado" por la COFEPRIS, obligándose a hacer entrega del resultado de las mismas en un plazo no mayor a dos días hábiles posterior a su emisión". | CUMPLE |  |  |  |
| 12. <b>Tenovigilancia</b> Documento vigente expedido por la COFEPRIS en el que esté debidamente registrado que cumple con lo establecido en la NOM-240-SSA1-2012, en el que se indique además el nombre del responsable de la tecnovigilancia.  | CUMPLE |  |  |  |

**DICTAMEN FINAL TÉCNICO:** **NO CUMPLE**

**Equipo Evaluador** **4**

| Nombre                         | Firma   |
|--------------------------------|---|
| Mario Alvarado Domínguez       |   |
| Jonathan Kalid Camarena Téllez |  |
| Silfides Fuentes Beltrán       |  |
| Ricardo Jara Espino            |  |
| Ana Daniela Garrido Martínez   |  |

*(Additional handwritten signatures and marks in blue ink)*

EVALUACIÓN TÉCNICA

| Partida:  | 991                           |                |   |  |
|---|-------------------------------|----------------|---|--|
| Clave:  | 0606040558                    |                |   |  |
| Proveedor (Razón Social):   | IMPULSO MEXICANO SA DE CV     |                |   |  |
| Registro Sanitario  | Número de Registro Sanitario: | 0225C2016 SSA  | Fecha de expedición:  |  |
|   |                               |                | Fecha de vencimiento:   |  |
| Cantidad Ofertada:  | Mínimo                        |                | 192   |  |
|   | Máximo                        |                | 239   |  |
| DOCUMENTACIÓN TÉCNICA   | Estatus                       | INCUMPLIMIENTO | OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO  | CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria)   |
| <p><b>1. FORMATO DE PROPUESTA TÉCNICA.</b></p> <p>1.1.1. Que la propuesta técnica contenga toda la información que se solicita en el <b>Formato D</b> denominado Propuesta Técnica.</p> <p>1.2. Q2. Que exista congruencia de la información vertida en el <b>Formato D</b> contra el Anexo 1 <b>Anexo Técnico</b>, de la presente Convocatoria, la propuesta económica (<b>Formato E</b>) y las modificaciones que en su caso, deriven de la(s) junta(s) de aclaraciones y la documentación obligatoria solicitada en esta Convocatoria.</p> | CUMPLE                        |                | El campo de registro sanitario contiene información pero no es posible validarlo con el documento de registro sanitario que presenta, ya que los datos no son visibles en el documento. | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>2. Copia legible del "<b>REGISTRO SANITARIO</b>" (anverso y reverso) <b>vigente</b>, el cual deberá corresponder con la descripción y autorización para la partida ofertada. Verificar si está vigente. En caso de <b>NO</b> presentar el Registro Sanitario vigente, verificar modificación o prórroga.</p>   | NO CUMPLE                     | Otro           | Folio 1304-1308   | 10. Cuando los documentos que exhiban los licitantes no sean legibles imposibilitando el análisis integral de la propuesta, y esto conlleve a un faltante o carencia de información que afecte su solvencia. |
| <p>3. Etiquetas, catálogos, folletos e insertos.</p>  | NO APLICA                     |                |   |  |

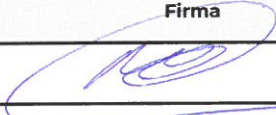
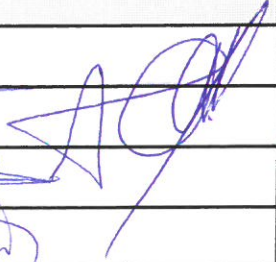
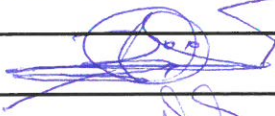


Handwritten signatures and initials in blue ink, including a large signature on the left, a circular scribble in the center, and initials 'M' and 'CA' on the right.

|   |                  |  |  |  |
|---|------------------|--|--|--|
| <p>4. Constancia emitida por la <b>COFEPRIS</b> en la que se manifieste que el bien ofertado <b>no requiere</b> de Registro Sanitario, y en la que se indique de manera expresa la Clave y/o Descripción del mismo.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>5. Copia del "ACUERDO por el que se da a conocer el listado de insumos para la salud considerados como de bajo riesgo para efectos de obtención del Registro Sanitario, y de aquellos productos que por su naturaleza, características propias y uso no se consideran como insumos para la salud y por ende no requieren Registro Sanitario", publicado en el Diario Oficial de la Federación el 22 de diciembre del 2014.</p>     | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>6. Certificados FDA y CCE, así como instructivos y folletos en español para equipos que se soliciten en demostración permanente.</p>   | <p>NO APLICA</p> |  |  |  |
| <p>7. Copia del <b>aviso de funcionamiento</b>.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>8. <b>Manifiesto de cumplimiento de Normas Oficiales, Mexicanas, Internacionales, de Referencia o Especificaciones, firmado por el LICITANTE o su Representante Legal</b></p> <p>Conforme a lo establecido en el <b>Anexo 1 Anexo Técnico</b> de la presente convocatoria.</p>   | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |
| <p>9. <b>Carta compromiso de Canje por corta caducidad</b> del proveedor en el caso de caducidad menor a doce meses y hasta nueve meses contados a partir de la fecha de entrega de los mismos, en la cual se compromete a canjear dentro del plazo establecido en los términos y condiciones de la vigencia del contrato sin costo alguno para los participantes, aquellos bienes que no sean consumidos dentro de su vida útil.</p> | <p>CUMPLE</p>    |  |  |  |

|   |        |  |  |  |
|---|--------|--|--|--|
| 10. Carta compromiso de garantía contra vicios ocultos y de mala calidad de los medicamentos y bienes terapéuticos entregados.  | CUMPLE |  |  |  |
| 11. Manifiesto de PRUEBAS "TERCERO AUTORIZADO" por COFEPRIS, que de resultar adjudicado se comprometerá a realizar, cuando así se considere necesario y a solicitud de LAS AREAS REQUIRIENTES, en un plazo no mayor a cinco días hábiles posteriores a la notificación de la solicitud, las pruebas que acrediten la correspondencia de los resultados con las especificaciones, calidad del insumo y valores indicados en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, elaborados por un laboratorio de pruebas "Tercero Autorizado" por la COFEPRIS, obligándose a hacer entrega del resultado de las mismas en un plazo no mayor a dos días hábiles posterior a su emisión". | CUMPLE |  |  |  |
| 12. <b>Tenovigilancia</b> Documento vigente expedido por la COFEPRIS en el que esté debidamente registrado que cumple con lo establecido en la NOM-240-SSA1-2012, en el que se indique además el nombre del responsable de la tecnovigilancia.  | CUMPLE |  |  |  |

**DICTAMEN FINAL TÉCNICO:** **NO CUMPLE**

**Equipo Evaluador** **4**

| Nombre                         | Firma   |
|--------------------------------|---|
| Mario Alvarado Domínguez       |   |
| Jonathan Kalid Camarena Téllez |   |
| Silfides Fuentes Beltrán       |  |
| Ricardo Jara Espino            |  |
| Ana Daniela Garrido Martínez   |  |

*Cm*