


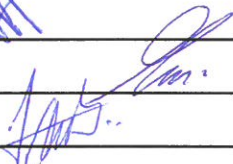


EVALUACIÓN TÉCNICA

Partida:	74			
Clave:	5333421518			
Proveedor (Razón Social):	MEXGLOBAL, S.A. DE C.V.			
Registro Sanitario	Número de Registro Sanitario:	0276E2017SSA	Fecha de expedición:	25/01/2017
			Fecha de vencimiento:	25/01/2022
Cantidad Ofertada:	Mínimo	531,850		
	Máximo	664,812		
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. 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			
<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	En el Registro Sanitario presentado, no se señala que sea un Equipo Semiautomatizado.	1. Que no cumplan con alguno de los requisitos establecidos como obligatorios de esta convocatoria, en los términos solicitados.
<p>3. <b>Etiquetas, catálogos, folletos e insertos.</b></p>	NO CUMPLE	Otro	En los folletos y catálogos presentados, no indica que sea un Equipo Semiautomatizado.	1. Que no cumplan con alguno de los requisitos establecidos como obligatorios de esta convocatoria, en los términos solicitados.
<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 signature and blue arrow pointing to the table)*

DOCUMENTACIÓN TÉCNICA	Estatus	INCUMPLIMIENTO	OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO	CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (S. 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>  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</b> entregados.	CUMPLE			

Handwritten blue ink signatures and marks on the right side of the table, including a large 'X' and several scribbles.

DOCUMENTACIÓN TÉCNICA	Estatus	INCUMPLIMIENTO	OTRAS CAUSALES DE INCUMPLIMIENTO	CAUSALES EXPRESAS DE DESECHAMIENTO (5. de la Convocatoria)
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.	NO APLICA			
<b>DICTAMEN FINAL TÉCNICO:</b>	<b>NO CUMPLE</b>			
<b>Equipo Evaluador</b>	<b>7</b>			
<b>Nombre</b>	<b>Firma</b>			
José Luis Vera				
Gerardo A. Icaza Palacio				
Alejandro Fuentes Ortega				
Leticia Mendoza Velázquez				
Norma Angélica Chávez Aguilar				
José de Jesús Guzmán Abúrto				
Daniel Everardo Ramírez Úrban				
Erika Mendoza Reynosa				