

EVALUACION TECNICA
PROCESO DE CONTRATACION POR CONVOCATORIA PÚBLICA No. SS19-199

OBJETO: SUMNISTRO REACTIVOS DE INMUNOLOGIA-HEMATOLOGIA CON APOYO TECNOLÓGICO Y MATERIALES E INSUMOS VARIOS PARA EL LABORATORIO CLINICO DE LA E.S.E. HOSPITAL UNIVERSITARIO ERASMO

FECHA: Abril-2019

Se procede a revisión técnica y constatar el cumplimiento de los requisitos legales de cada propuesta presentada, determinados en el Estatuto Contractual de la Institución y en los pliegos de condiciones.

PROPONENTE UNO- GRUPO No. 1: INMUNOLOGIA- HEMATOLOGIA
QUINBERLAB S.A. NIT. 800.005.736-7

ITEM	REQUISITOS EXIGIDOS EN EL ANEXO TECNICO DE LOS PLIEGOS DE CONDICIONES.	CUMPLE
INMUNOLOGIA		
1	Equipo de Inmunoanálisis totalmente automatizado, que permita acceso aleatorio y continuo de muestras, reactivos y consumibles, procesamiento de prioritarios independiente del tiempo de las pruebas de rutina ósea RANDOM ACCESS y reanálisis automático.	SI
2	Tecnología de Quimioluminiscencia mejorada o Electroquimioluminiscencia.	SI
3	presión diferencial para la detección de coágulos, burbujas, espuma e insuficiencia de volumen en muestra y reactivo que minimiza los errores analíticos, que posea un sistema de control de arrastre para evitar arrastre de reactivos y muestra., menor 0.1 ppm	SI
4	que tenga indicador intuitivo de luces que permite controlar las muestras en proceso, muestras completas o que requieran atención	SI
5	Que realice de 100 a 240 pruebas por hora, que los tiempos de incubación sean mínimo a 18 minutos en resultados críticos, que pueda cargar mínimo 25 envases de reactivos con control de temperatura 4-8	SI

Evaluación Jurídica
SAC



12-013

Av. 11E No. 5AN-71 Guaimaral - PBX: (57) 574-6888
www.herasmomeoz.gov.co
Cúcuta - Norte de Santander



Gobernación
de Norte de
Santander

	°C.	
6	Que las muestras y consumibles puedan ser cargados y/o descargados en tiempo real sin necesidad de pausar o parar el equipo, que sus Gradillas sean Universales, ósea que admita tubos de diferentes dimensiones y copillas de muestra, sin necesidad de adaptadores, que realice ensayos de un paso y de dos pasos simultáneamente.	SI
7	La estabilidad de los reactivos a bordo debe ser amplia, que se pueda cargar y descargar al acabar la operación parando el tiempo a bordo del reactivo	SI
8	. El Software debe incluir módulos de control de calidad (gráficas de Levey Jennings), manuales de operaciones, inventario de reactivos y consumibles, archivos de históricos de calibradores y controles. Manual de usuario en línea, ayuda en línea y registros de mantenimiento de actualización automática, capacidad de diagnóstico por control remoto. Capacidad de interface bidireccional de conexión de transmisión de datos al software del laboratorio Clínico, que facilite realizar procedimientos de verificación de resultados e históricos. Capacidad de almacenamiento de resultados ilimitada con opción de hacer backup.	SI
9	Debe incluir material de control de calidad Interno matriz humana, tercera opinión, control externo periodicidad alta (15 días), calibradores, soluciones, copillas o cualquier otro elemento fundamental para el correcto funcionamiento de la prueba y del equipo.	SI
EQUIPO BACKUP DE INMUNOLOGIA		
1	Equipo de Inmunoanálisis totalmente automatizado, que permita acceso aleatorio y continuo de muestras, reactivos y consumibles, procesamiento de prioritarios independiente del tiempo de las pruebas de rutina ósea RANDDM ACCESS y reanálisis automático.	SI
2	Tecnología de Quimioluminiscencia mejorada o Electroquimioluminiscencia.	SI
3	presión diferencial para la detección de coágulos, burbujas, espuma e insuficiencia de volumen en muestra y reactivo que minimiza los errores analíticos, que posea un sistema de control de arrastre para evitar arrastre de reactivos y muestra., menor 0.1 ppm	SI

2

Evaluación Jurídica
SAC



12-013

Av. 11E No. 5AN-71 Guaimaral - PBX: (57) 574-6888

www.herasmomeoz.gov.co

Cúcuta - Norte de Santander



Gobernación
de Norte de
Santander

4	que tenga indicador intuitivo de luces que permite controlar las muestras en proceso, muestras completas o que requieran atención	SI
5	Que realice de 100 a 240 pruebas por hora, que los tiempos de incubación sean menores a 18 minutos, que pueda cargar hasta 30 envases de reactivos con control de temperatura 4-8 °C.	SI
6	Que los reactivos, muestras y consumibles puedan ser cargados y/o descargados en tiempo real sin necesidad de pausar o parar el equipo, que sus Gradillas sean Universales, ósea que admita tubos de diferentes dimensiones y copillas de muestra, sin necesidad de adaptadores, que realice ensayos de un paso y de dos pasos simultáneamente.	SI
7	La estabilidad de los reactivos a bordo debe ser amplia, que se pueda cargar y descargar al acabar la operación parando el tiempo a bordo del reactivo	SI
8	. El Software debe incluir módulos de control de calidad (gráficas de Levey Jennings), manuales de operaciones, inventario de reactivos y consumibles, archivos de históricos de calibradores y controles. Manual de usuario en línea, ayuda en línea y registros de mantenimiento de actualización automática, capacidad de diagnóstico por control remoto. Capacidad de interface bidireccional de conexión de transmisión de datos al software del laboratorio Clínico, que facilite realizar procedimientos de verificación de resultados e históricos. Capacidad de almacenamiento de resultados ilimitada con opción de hacer backup.	SI
9	Debe incluir material de control de calidad interno matriz humana, tercera opinión, control externo periodicidad alta(15 días), calibradores, soluciones, copillas o cualquier otro elemento fundamental para el correcto funcionamiento de la prueba y del equipo.	NO
HEMATOLOGIA		
1	Que cuente con 26 a 31 parámetros, disperso gramas, histogramas, diferencial mínimo de cinco parámetros con recuento absoluto y en porcentaje, hemoglobina, hematocrito, total de leucocitos, total de glóbulos rojos, índices eritrocitarios e índices plaquetarios, reticulocitos	SI
2	Tener cargador automático con capacidad de carga continua de mínimo 50 tubos, Capacidad de procesamiento mínima de 100 muestras por hora, Reglas de decisión a bordo con capacidades de	SI



	<p>análisis reflexivo y reprocesamiento de muestras si es necesario. mezclado de la muestra automático .Tecnología Citometría de Flujo Fluorescente y/o Citometría de flujo(medición rayos laser/absorción de luz), y enfoque hidrodinámico que realice análisis clínico Integrales en sangre total y conteo reportables de leucocitos y eritrocitos en fluidos corporales Parámetros reportables: RBC-BF, WBC-BF; MN#, %; PMN#, %; TC-BF por impedancia y citometría de flujo fluorescente, que cuente con lector de código de barras alfanumérico para la identificación de la muestras. Mezclado de la muestra con rotación vertical, sistema de tubo cerrado y abierto de forma colectiva y de manera Individual para el manejo de urgencias o repeticiones.</p>	
3	<p>realice conteo óptico fluorescente de Reticulocitos y plaquetas, medición de la hemoglobina libre de cianuro, enfoque hidrodinámico y corriente eléctrica para hemabías y plaquetas, analizador con todos los parámetros de aplicación clínica como eritroblastos (NRBC), granulocitos Inmaduros (IG), reticulocitos (RET), la fracción de reticulocitos inmaduros (IRF), el contenido de hemoglobina en los reticulocitos (RET-He) y la fracción de plaquetas Inmaduras (IPF) disminuyendo el número de intervenciones manuales sin necesidad de utilizar fijadores o tinturas citológicas ni usar reactivos adicionales, que identifique y clasifique células Inmaduras y sustancias interferentes e identificación de pigmento malarico, que realice análisis clínico integrales en sangre total y conteo reportables de leucocitos y eritrocitos en fluidos corporales por impedancia y citometría de flujo fluorescente.</p>	SI
4	<p>Que permita fácil acceso a archivos de datos y una capacidad de almacenamiento de memoria de mínimo 10000 resultados más gráficos.</p>	SI
S	<p>Archivos de control de calidad completos incluyendo la característica de lote actual y nuevo Programa de aseguramiento de la calidad en línea Insight . Gestión de control de calidad interno con gráficos de levey Jennings, debe contar con interface bidireccional de conexión de transmisión de datos al software del laboratorio clínico, que facilite realizar procedimientos de verificación de resultados históricos. Debe incluir material de control de calidad interno tercera opinión, matriz humana y control externo de alta periodicidad(15 días), calibradores, soluciones, copias o cualquier</p>	SI





	otro elemento fundamental para el correcto funcionamiento del equipo y de la prueba.	
HEMATOLOGIA BACK UP		
1	Que cuente con 26 a 31 parámetros, dispersogramas, histogramas, diferencial mínimo de cinco parámetros con recuento absoluto y en porcentaje, hemoglobina, hematocrito, total de leucocitos, total de glóbulos rojos, índices eritrocitarios e índices plaquetarios, reticulocitos	SI
2	Tener cargador automático con capacidad de carga continua de mínimo 50 tubos, Capacidad de procesamiento mínima de 100 muestras por hora, Reglas de decisión a bordo con capacidades de análisis reflexivo y reprocesamiento de muestras si es necesario. mezclado de la muestra automático .Tecnología Citometría de Flujo Fluorescente y/o Citometría de flujo(medición rayos laser/absorción de luz), y enfoque hidrodinámico que realice análisis clínico integrales en sangre total y conteo reportables de leucocitos y eritrocitos en fluidos corporales Parámetros reportables: RBC-BF, WBC-BF; MN#, %; PMN#, %; TC-BF por impedancia y citometría de flujo fluorescente, que cuente con lector de código de barras alfanumérico para la identificación de la muestras. Mezclado de la muestra con rotación vertical, sistema de tubo cerrado y abierto de forma colectiva y de manera individual para el manejo de urgencias o repeticiones.	SI
3	realice conteo óptico fluorescente de Reticulocitos y plaquetas, medición de la hemoglobina libre de cianuro, enfoque hidrodinámico y corriente eléctrica para hematíes y plaquetas, analizador con todos los parámetros de aplicación clínica como eritroblastos (NRBC), granulocitos inmaduros (IG), reticulocitos (RET), la fracción de reticulocitos inmaduros (IRF), el contenido de hemoglobina en los reticulocitos (RET-He) y la fracción de plaquetas inmaduras (IPF) disminuyendo el número de intervenciones manuales sin necesidad de utilizar fijadores o tinturas citológicas ni usar reactivos adicionales, que identifique y clasifique células inmaduras y sustancias interferentes e identificación de pigmento malarico, que realice análisis clínico integrales en sangre total y conteo reportables de leucocitos y eritrocitos en fluidos corporales por impedancia y	SI

5

Evaluación Jurídica
SAC



12-013

Av. 11E No. 5AN-71 Guaimaral - PBX: (57) 574-6888

www.herasmomeoz.gov.co

Cúcuta - Norte de Santander



Gobernación
de Norte de
Santander



	citometría de flujo fluorescente.	
4	Que permita fácil acceso a archivos de datos y una capacidad de almacenamiento de memoria de mínimo 10000 resultados más gráficos.	SI
5	Archivos de control de calidad completos incluyendo la característica de lote actual y nuevo Programa de aseguramiento de la calidad en línea Insight . Gestión de control de calidad interno con gráficos de levey Jennings, debe contar con interface bidireccional de conexión de transmisión de datos al software del laboratorio clínico, que facilite realizar procedimientos de verificación de resultados históricos. Debe incluir material de control de calidad interno tercera opinión, matriz humana y control externo de alta periodicidad(15 días), calibradores, soluciones, copillas o cualquier otro elemento fundamental para el correcto funcionamiento del equipo y de la prueba.	SI

6

LA CALIFICACIÓN TÉCNICA DE LA PROPUESTA EVALUADA ES **"ADMITIDA"** PARA EL GRUPO Nº 1 POR CUMPLIR CON LAS CONDICIONES TÉCNICAS DE EQUIPOS Y FICHAS TÉCNICAS DE LOS PRODUCTOS OFERTADOS EXIGIDO EN EL PLIEGO DE CONDICIONES Y SUS ADENDAS.

PROPONENTE DO5- GRUPO No. 1: INMUNOLOGIA- HEMATOLOGIA ANNAR DIAGNOSTICA S.A.S
--

ITEM	REQUISITOS EXIGIDOS EN EL ANEXO TECNICO DE LOS PLIEGOS DE CONDICIONES.	CUMPLE
INMUNOLOGIA		
1	Equipo de Inmunoanálisis totalmente automatizado, que permita acceso aleatorio y continuo de muestras, reactivos y consumibles, procesamiento de prioritarios independiente del tiempo de las pruebas de rutina ósea RANDOM ACCESS y reanálisis automático.	SI
2	Tecnología de Quimioluminiscencia mejorada o Electroquimioluminiscencia.	SI
3	presión diferencial para la detección de coágulos, burbujas, espuma e insuficiencia de volumen en muestra y reactivo que minimiza los errores analíticos, que posea un sistema de control de arrastre para evitar arrastre de reactivos y	SI

Evaluación Jurídica
SAC



12-013

Av. 11E No. 5AN-71 Guaimaral - PBX: (57) 574-6888
www.herasmomeoz.gov.co
Cúcuta - Norte de Santander



Gobernación
de Norte de
Santander



	muestra., menor 0.1 ppm	
4	que tenga indicador intuitivo de luces que permite controlar las muestras en proceso, muestras completas o que requieran atención	SI
5	Que realice de 100 a 240 pruebas por hora, que los tiempos de incubación sean menores a 18 minutos, que pueda cargar hasta 30 envases de reactivos con control de temperatura 4-8 °C.	SI
6	Que los reactivos, muestras y consumibles puedan ser cargados y/o descargados en tiempo real sin necesidad de pausar o parar el equipo, que sus Gradillas sean Universales, ósea que admita tubos de diferentes dimensiones y copillas de muestra, sin necesidad de adaptadores, que realice ensayos de un paso y de dos pasos simultáneamente.	SI
7	La estabilidad de los reactivos a bordo debe ser amplia, que se pueda cargar y descargar al acabar la operación parando el tiempo a bordo del reactivo	SI
8	. El Software debe incluir módulos de control de calidad (gráficas de Levey Jennings), manuales de operaciones, inventario de reactivos y consumibles, archivos de históricos de calibradores y controles. Manual de usuario en línea, ayuda en línea y registros de mantenimiento de actualización automática, capacidad de diagnóstico por control remoto. Capacidad de interface bidireccional de conexión de transmisión de datos al software del laboratorio Clínico, que facilite realizar procedimientos de verificación de resultados e históricos. Capacidad de almacenamiento de resultados ilimitada con opción de hacer backup.	SI
9	Debe incluir material de control de calidad interno matriz humana, tercera opinión, control externo periodicidad alta(15 días), calibradores, soluciones, copillas o cualquier otro elemento fundamental para el correcto funcionamiento de la prueba y del equipo.	NO
EQUIPO BACKUP DE INMUNOLOGIA		
1	Equipo de Inmunoanálisis totalmente automatizado, que permita acceso aleatorio y continuo de muestras, reactivos y consumibles, procesamiento de prioritarios independiente del tiempo de las pruebas de rutina ósea RANDOM ACCESS y reanálisis automático.	SI
2	Tecnología de Quimioluminiscencia mejorada o	SI

Evaluación Jurídica
SAC



12-013

Av. 11E No. 5AN-71 Guaimaral - PBX: (57) 574-6888

www.herasmomeoz.gov.co

Cúcuta - Norte de Santander



Gobernación
de Norte de
Santander

	Electroquimioluminiscencia.	
3	presión diferencial para la detección de coágulos, burbujas, espuma e insuficiencia de volumen en muestra y reactivo que minimiza los errores analíticos, que posea un sistema de control de arrastre para evitar arrastre de reactivos y muestra., menor 0.1 ppm	SI
4	que tenga indicador intuitivo de luces que permite controlar las muestras en proceso, muestras completas o que requieran atención	SI
5	Que realice de 100 a 240 pruebas por hora, que los tiempos de incubación sean menores a 18 minutos, que pueda cargar hasta 30 envases de reactivos con control de temperatura 4-8 °C.	SI
6	Que los reactivos, muestras y consumibles puedan ser cargados y/o descargados en tiempo real sin necesidad de pausar o parar el equipo, que sus Gradillas sean Universales, ósea que admita tubos de diferentes dimensiones y copillas de muestra, sin necesidad de adaptadores, que realice ensayos de un paso y de dos pasos simultáneamente.	SI
7	La estabilidad de los reactivos a bordo debe ser amplia, que se pueda cargar y descargar al acabar la operación parando el tiempo a bordo del reactivo	SI
8	. El Software debe incluir módulos de control de calidad (gráficas de Levey Jennings), manuales de operaciones, inventario de reactivos y consumibles, archivos de históricos de calibradores y controles. Manual de usuario en línea, ayuda en línea y registros de mantenimiento de actualización automática, capacidad de diagnóstico por control remoto. Capacidad de interface bidireccional de conexión de transmisión de datos al software del laboratorio Clínico, que facilite realizar procedimientos de verificación de resultados e históricos. Capacidad de almacenamiento de resultados ilimitada con opción de hacer backup.	SI
9	Debe incluir material de control de calidad Interno matriz humana, tercera opinión, control externo periodicidad alta(15 días), calibradores, soluciones, copillas o cualquier otro elemento fundamental para el correcto funcionamiento de la prueba y del equipo.	NO



HEMATOLOGIA		
1	Que cuente con 26 a 31 parámetros, disperso gramas, histogramas, diferencial mínimo de cinco parámetros con recuento absoluto y en porcentaje, hemoglobina, hematocrito, total de leucocitos, total de glóbulos rojos, índices eritrocitarios e índices plaquetarios, reticulocitos	SI
2	Tener cargador automático con capacidad de carga continua de mínimo 50 tubos, Capacidad de procesamiento mínima de 100 muestras por hora, Reglas de decisión a bordo con capacidades de análisis reflexivo y reprocesamiento de muestras si es necesario. mezclado de la muestra automático .Tecnología Citometría de Flujo Fluorescente y/o Citometria de flujo(medición rayos laser/absorción de luz), y enfoque hidrodinámico que realice análisis clínico Integrales en sangre total y conteo reportables de leucocitos y eritrocitos en fluidos corporales Parámetros reportables: RBC-BF, WBC-BF; MN#, %; PMN#, %; TC-BF por impedancia y citometría de flujo fluorescente, que cuente con lector de código de barras alfanumérico para la identificación de la muestras. Mezclado de la muestra con rotación vertical, sistema de tubo cerrado y abierto de forma colectiva y de manera individual para el manejo de urgencias o repeticiones.	SI
3	realice conteo óptico fluorescente de Reticulocitos y plaquetas, medición de la hemoglobina libre de cianuro, enfoque hidrodinámico y corriente eléctrica para hematíes y plaquetas, analizador con todos los parámetros de aplicación clínica como eritroblastos (NRBC), granulocitos inmaduros (IG), reticulocitos (RET), la fracción de reticulocitos inmaduros (IRF), el contenido de hemoglobina en los reticulocitos (RET-He) y la fracción de plaquetas inmaduras (IPF) disminuyendo el número de intervenciones manuales sin necesidad de utilizar fijadores o tinturas citológicas ni usar reactivos adicionales, que identifique y clasifique células inmaduras y sustancias interferentes e identificación de pigmento malarico, que realice análisis clínico Integrales en sangre total y conteo reportables de leucocitos y eritrocitos en fluidos corporales por impedancia y citometría de flujo fluorescente.	SI

Evaluación Jurídica
SAC



12-013

Av. 11E No. 5AN-71 Guaimaral - PBX: (57) 574-6888

www.herasmomeoz.gov.co

Cúcuta - Norte de Santander



Gobernación
de Norte de
Santander



4	Que permita fácil acceso a archivos de datos y una capacidad de almacenamiento de memoria de mínimo 10000 resultados más gráficos.	SI
5	Archivos de control de calidad completos incluyendo la característica de lote actual y nuevo Programa de aseguramiento de la calidad en línea Insight . Gestión de control de calidad interno con gráficos de Levey Jennings, debe contar con Interface bidireccional de conexión de transmisión de datos al software del laboratorio clínico, que facilite realizar procedimientos de verificación de resultados históricos. Debe incluir material de control de calidad interno tercera opinión, matriz humana y control externo de alta periodicidad(15 días), calibradores, soluciones, copillas o cualquier otro elemento fundamental para el correcto funcionamiento del equipo y de la prueba.	NO
HEMATOLOGIA BACK UP		
1	Que cuente con 26 a 31 parámetros, disperso gramas, histogramas, diferencial mínimo de cinco parámetros con recuento absoluto y en porcentaje, hemoglobina, hematocrito, total de leucocitos, total de glóbulos rojos, índices eritrocitarios e índices plaquetarios, reticulocitos	SI
2	Tener cargador automático con capacidad de carga continua de mínimo 50 tubos, Capacidad de procesamiento mínima de 100 muestras por hora, Reglas de decisión a bordo con capacidades de análisis reflexivo y reprocesamiento de muestras si es necesario. mezclado de la muestra automático .Tecnología Citometría de Flujo Fluorescente y/o Citometria de flujo(medición rayos laser/absorción de luz), y enfoque hidrodinámico que realice análisis clínico integrales en sangre total y conteo reportables de leucocitos y eritrocitos en fluidos corporales Parámetros reportables: RBC-BF, WBC-BF; MN#, %; PMN#, %; TC-BF por impedancia y citometría de flujo fluorescente, que cuente con lector de código de barras alfanumérico para la identificación de la muestras. Mezclado de la muestra con rotación vertical, sistema de tubo	SI





	cerrado y abierto de forma colectiva y de manera individual para el manejo de urgencias o repeticiones.	
3	realice conteo óptico fluorescente de Reticulocitos y plaquetas, medición de la hemoglobina libre de clonuro, enfoque hidrodinámico y corriente eléctrica para hemafes y plaquetas, analizador con todos los parámetros de aplicación clínica como eritroblastos (NRBC), granulocitos inmaduros (IG), reticulocitos (RET), la fracción de reticulocitos inmaduros (IRF), el contenido de hemoglobina en los reticulocitos (RET-He) y la fracción de plaquetas inmaduras (IPF) disminuyendo el número de intervenciones manuales sin necesidad de utilizar fijadores o tinturas citológicas ni usar reactivos adicionales, que identifique y clasifique células inmaduras y sustancias interferentes e identificación de pigmento malarico, que realice análisis clínico integrales en sangre total y conteo reportables de leucocitos y eritrocitos en fluidos corporales por impedancia y citometría de flujo fluorescente.	SI
4	Que permita fácil acceso a archivos de datos y una capacidad de almacenamiento de memoria de mínimo 10000 resultados más gráficos.	SI
5	Archivos de control de calidad completos incluyendo la característica de lote actual y nuevo Programa de aseguramiento de la calidad en línea Insight . Gestión de control de calidad interno con gráficos de levey Jennings, debe contar con interface bidireccional de conexión de transmisión de datos al software del laboratorio clínico, que facilite realizar procedimientos de verificación de resultados históricos. Debe incluir material de control de calidad interno tercera opinión, matriz humana y control externo de alta periodicidad(15 días), calibradores, soluciones, copillas o cualquier otro elemento fundamental para el correcto funcionamiento del equipo y de la prueba.	NO

11



LA CALIFICACIÓN TÉCNICA DE LA PROPUESTA EVALUADA NO ES "ADMITIDA" PARA EL GRUPO N° 1 POR NO CUMPLIR CON LAS CONDICIONES DE FICHAS TÉCNICAS DE LOS PRODUCTOS OFERTADOS EXIGIDO EN EL PLIEGO DE CONDICIONES Y SUS ADENDAS.

GRUPO No. 7 REACTIVOS MATERIALES E INSUMOS VARIOS

12

PROPONENTE UND	
LABOTEK COLOMBIA S.A.S	

No:	CODIGO INTERNO	DESCRIPCION	CUMLE
1	30412	PORTAGERM AMIES ESTERILES X 50 TUBOS	X
2	LAB.113	MEDIDS DE TRANSPORTE AMIES CARBON ACTIVADO KITX50	X
3	30425	PUNTAS AZULES para utilizar en pipeta automática de 250-1000landas x 500	X
4	30679	AGAR HEKTOEN ENTERIC 500 GR	X
5	31005	AGAR CALDO CASO X 500 GR	X
6	30678	AGAR T.C.B.S. X 500 GR	X
7	30025	AGAR MULLER HINTON X500 GR	X
B	30396	PAPEL FILTRO CUALIMEDIO DIAMETRO 185mm	X
9	31004	TUBO FALCON PLASTICO DE PDLIPROPILENO FONDO CONICO	X
10	30448	TAPA ROSCA FALCON 50 ML X50 UNIDADES	X
11	30477	SENSIDISCO CEFEPIME X 50	X
12	30477	SENSIDISCO CEFINASA VIAL X 50	X
13	30455	SENSIDISCO CIPROFLOXACINA50	X
14	30462	SENSIDISCO IMPENEM X 50	X
15	30465	SENSIDISCO MEROPENEM X 50	X
15	30475	SENSIDISCO TRIMETROPIM + SULFAMETOXAZOL X 50	X
16	LAB.110	SENSIDISCO DE CEFOTAXIME/ ACIDO CLAUVALANICO	X
17	LAB.111	SENSIDISCO DE CEFTAZIDINE/ ACIDO CLAUVALANICO	X
18	30454	SENSIDISCO DE CEFTAZIDIMA	X
19	30450	SENSIDISCO DE CEFOTAXIME	X
20	30459	SENSIDISCO DE ERITROMICINA	X
21	30456	SENSIDISCO DE CLINDMICINA	X
22	30451	SENSIDISCO DE CEFOXITIN	X
23	30893	TEST DE OPTOQUINA	X
24	30892	TEST DE BACITRACINA X50	X
25	LAB.116	CEPAS CEPAS ATCC . E.calli 25922	X
26	LAB.117	CEPAS Stafilococcus Aureus 29213	X
27	LAB.118	CEPAS Enterococcus faecalis 29212	X
28	LAB.119	CEPAS Pseudomonas aeruginosa 27853	X
29	LAB.120	CEPAS candida albicans 14053	X
30	LAB.121	CEPAS Enterobacter Hormaechel 700 603	X
31	LAB.122	CEPAS Klebsiella Pneumonie 700603	X
32	LAB.123	CEPAS ATCC STENOTROPHOMDNAS MALTOPHILIA 17666	X
33	LAB.124	CEPAS Enterococcus casseliflavus 700327	X
34	31024	CEPAS ATCC KLEBSIELLA PNEUMONIE BAA 1705 (CONTROL POSITIVO)	X

Evaluación Jurídica
SAC



12-013

Av. 11E No. 5AN-71 Guaimaral - PBX: (57) 574-6888

www.herasmomeoz.gov.co

Cúcuta - Norte de Santander



Gobernación
de Norte de
Santander



35	31025	CEPAS ATCC KLEBSIELLA PNEUMONIE BAA 1706 (CDNTRDL NEGATIVO)	X
36	31029	CRIOPERLAS (PARA CONSERVACION DE CEPAS ATCC DE MDM) CAJA X100	X
37	31035	PUNTAS BLANCAS DE 5 ml PAQUETES DE 200 UNDS	X
38	31036	TUBOS DE ENSAYO TAPA ROSCA 10 ml cajas X 100 UNDS	X
39	31037	TUBDS DE ENSAYO DE 125 mm CAJA X 250 und	X
40	31038	TUBDS DE ENSAYO DE 75 mm CAJA X 250 und	X

LA CALIFICACION TECNICA DE LA PROPUESTA EVALUADA ES **"ADMITIDA"** PARA EL GRUPO N° 7 POR CUMPLIR CON LAS CONDICIONES DE FICHAS TECNICAS DE LOS PRODUCTOS OFERTADOS EXIGIDO EN EL PLIEGO DE CONDICIONES Y SUS ADENDAS.

PROPONENTE DOS
MEDICAMENTOS Y SUMINISTRO MEDICOS S.A.S Y/O STRAFARMA S.A.S

No:	CODIGO INTERNO	DESCRIPCION	CUMPLE
1	31041	CONTROL DE CALIDAD EXTERNO PRUEBAS TOXICOLOGICAS ORINA	X
2	31006	CONTRDL DE CALIDAD INTERNO PRUEBAS TOXICOLÓGICAS ORINA 4x 10 ML	X
3	30487	SOLUCION SALINA AL 0.45% X 500 ML X 3 FRASCOS	X
4	30425	PUNTAS AZULES para utilizar en pipeta automática de 250-1000londas x 500	X
5	31029	CRIOPERLAS (PARA CONSERVACION DE CEPAS ATCC DE MDM) CAJA X100	X
6	30412	PORTAGERM AMIÉS ESTERILES X 50 TUBOS	X

LA CALIFICACION TECNICA DE LA PROPUESTA EVALUADA ES **"ADMITIDA"** PARA EL GRUPO N° 7 POR CUMPLIR CON LAS CONDICIONES DE FICHAS TECNICAS DE LOS PRODUCTOS OFERTADOS EXIGIDO EN EL PLIEGO DE CONDICIONES Y SUS ADENDAS.

Dr. ANDRÉS ELOY GALVIS JAIMES
Subgerente De Salud

Dra. NANCY BUSTOS SOSA
Coordinadora De Laboratorio Clínico

Evaluación Jurídica
SAC



12-013

Av. 11E No. 5AN-71 Guaimaral - PBX: (57) 574-6888

www.herasmomeoz.gov.co

Cúcuta - Norte de Santander



Gobernación
de Norte de
Santander