



MINISTERIO DE DEFENSA NACIONAL
HOSPITAL MILITAR CENTRAL
GRUPO GESTIÓN DE CONTRATOS

REEVALUACIÓN JURÍDICA DE LAS PROPUESTAS PRESENTADAS DENTRO DEL PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD Nº.006 de 2016 OBJETO: "PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD PARA LA REALIZACION DE ESTUDIOS DE BIOLOGIA MOLECULAR Y ESTUDIOS CITOGENETICOS Y ASESORAMIENTO DE LOS DIAGNOSTICOS GENETICOS EN PATOLOGIAS DISMORFICAS A PACIENTES DEL SUBSISTEMA DE SALUD DE LA FUERZAS MILITARES".

OFERTAS:

1. LABECHAVARRIA S.A.S.

PROPONENTE	FOLIO	CUMPLE	NO CUMPLE
LABECHAVARRIA S.A.S.			
NIT. 890.906.793-0			
Carta de presentación de la propuesta	09	X	Subsanó
Certificado de existencia y representación legal o documento que haga sus veces	11-21	X	Subsanó
Garantía de seriedad de la propuesta	43-48	X	
Constancia de cumplimiento de aportes a la seguridad social integral	31-32		X
Compromiso Anticorrupción	120.122	X	
Certificado de antecedentes disciplinarios expedido por la Procuraduría General de la Nación	27-28	X	
Certificación de Antecedentes Judiciales		X	
Certificado de Responsabilidad Fiscal expedido por la Contraloría General de la República	29-30	X	
Formato de inhabilidades e incompatibilidades	124	X	
Registro Único Tributario	23	X	
Fotocopia de Cedula de Ciudadanía Representante Legal	22	X	
Certificado de inscripción en el registro único de proponentes (RUP)	N/A		

OBSERVACIONES:

1. El oferente no allega certificación de Antecedentes Disciplinarios del Revisor Fiscal, de acuerdo a lo solicitado en el pliego de condiciones definitivo.

"Nota 2. Se debe Anexar fotocopia de cedula de ciudadanía, de la tarjeta profesional del revisor fiscal y del certificado de antecedentes profesionales vigente." (Pliego de Condiciones. Pag 35)

2. El oferente NO HABILITA para continuar con el proceso de contratación.

DAVID F. VARGAS GÓMEZ
Comité Jurídico Evaluador
Hospital Militar Central.



MINISTERIO DE DEFENSA NACIONAL
HOSPITAL MILITAR CENTRAL
GRUPO GESTIÓN DE CONTRATOS

REEVALUACIÓN JURÍDICA DE LAS PROPUESTAS PRESENTADAS DENTRO DEL PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°.006 de 2016 OBJETO: "PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD PARA LA REALIZACION DE ESTUDIOS DE BIOLOGIA MOLECULAR Y ESTUDIOS CITOGENETICOS Y ASESORAMIENTO DE LOS DIAGNOSTICOS GENETICOS EN PATOLOGIAS DISMORFICAS A PACIENTES DEL SUBSISTEMA DE SALUD DE LA FUERZAS MILITARES".

OFERTAS:

1. INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO S.A.S.

PROPONENTE	FOLIO	CUMPLE	NO CUMPLE
INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO S.A.S.			
NIT. 800.222.660-6			
Carta de presentación de la propuesta	02-05	x	
Certificado de existencia y representación legal o documento que haga sus veces	06-13	X	
Garantía de seriedad de la propuesta	30-33	X	
Constancia de cumplimiento de aportes a la seguridad social integral	14-15		X
Compromiso Anticorrupción	18-19	X	
Certificado de antecedentes disciplinarios expedido por la Procuraduría General de la Nación	20	X	
Certificación de Antecedentes Judiciales	22	X	
Certificado de Responsabilidad Fiscal expedido por la Contraloría General de la República	21	X	
Formato de inhabilidades e incompatibilidades	29	X	
Registro Único Tributario	23-28	X	
Fotocopia de Cedula de Ciudadanía Representante Legal	34	X	
Certificado de inscripción en el registro único de proponentes (RUP)	N/A		

OBSERVACIONES:

1. El oferente no aporta certificación de antecedentes disciplinarios del Revisor Fiscal de acuerdo a los requerimientos establecidos en el pliego de condiciones definitivo.

"Nota 2. Se debe Anexar fotocopia de cedula de ciudadanía, de la tarjeta profesional del revisor fiscal y del certificado de antecedentes profesionales vigente." (Pliego de Condiciones. Pag 35)

2. El oferente no subsano los requerimientos por lo tanto NO HABILITA para continuar con el proceso de selección.

DAVID F. VARGAS GÓMEZ
Comité Jurídico Evaluador
Hospital Militar Central.



MINISTERIO DE DEFENSA NACIONAL
HOSPITAL MILITAR CENTRAL
GRUPO GESTIÓN DE CONTRATOS

REEVALUACIÓN JURÍDICA DE LAS PROPUESTAS PRESENTADAS DENTRO DEL PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°.006 de 2016 OBJETO: "PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD PARA LA REALIZACION DE ESTUDIOS DE BIOLOGIA MOLECULAR Y ESTUDIOS CITOGENETICOS Y ASESORAMIENTO DE LOS DIAGNOSTICOS GENETICOS EN PATDLOGIAS DISMORFICAS A PACIENTES DEL SUBSISTEMA DE SALUD DE LA FUERZAS MILITARES".

OFERTAS:

1. GENETICA MOLECULAR DE COLOMBIA LTDA.

PROPONENTE	FOLIO	CUMPLE	NO CUMPLE
GENETICA MOLECULAR DE COLOMBIA LTDA.			
NIT. 830.112.625-5			
Carta de presentación de la propuesta	01-04	X	
Certificado de existencia y representación legal o documento que haga sus veces	05-06	X	
Garantía de seriedad de la propuesta	18-21		X
Constancia de cumplimiento de aportes a la seguridad social integral	07-11		X
Compromiso Anticorrupción	22-24	X	
Certificado de antecedentes disciplinarios expedido por la Procuraduría General de la Nación	12	X	
Certificación de Antecedentes Judiciales	Verificados por la Entidad	X	
Certificado de Responsabilidad Fiscal expedido por la Contraloría General de la República	27	X	
Formato de inhabilidades e incompatibilidades	25	X	
Registro Único Tributario	196	X	
Fotocopia de Cedula de Ciudadanía Representante Legal	195	X	
Certificado de inscripción en el registro único de proponentes (RUP)	N/A		

OBSERVACIONES:

1. El oferente no aporta certificación de antecedentes disciplinarios del Revisor Fiscal de acuerdo a los requerimientos establecidos en el pliego de condiciones definitivo.
2. El oferente presenta garantía de seriedad de la oferta sin firma del tomador, en este caso el Representante Legal.
3. El oferente no subsana los requerimientos por lo tanto **NO HABILITA** para continuar con el proceso de selección.

DAVID F. VARGAS GÓMEZ
Comité Jurídico Evaluador
Hospital Militar Central.

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE 2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

SUBSANACIÓN DE LAS OBSERVACIONES TECNICAS LABORATORIO MEDICO ECHAVARRIA

OBLIGACIONES DE CARÁCTER TECNICO PRINCIPALES Y ADICIONALES	NO CUMPLE
El oferente debe certificar que dentro de su equipo técnico científico (presente en nuestro país), conste al menos de un médico genetista con PHD y/o Biólogo con mínimo maestría en genética humana. A esta certificación se le debe anexar diploma y actas de grado que legitime la formación académica de este profesional, quien(es) analizaran los estudios remitidos por el Hospital Militar Central.	X
Los profesionales presentes en el País (Medico Genetista y Biólogo con minino maestría en Genética Humana, tendrán disponibilidad por 24 horas sea via electrónica o telefónica con el fin de brindar retroalimentación y resolver posibles problemas técnicos que requieran los profesionales científicos del Hospital Militar Central.	X
El oferente garantizara que el examen remitido al Hospital Militar Central tendrá el personal que reciba la muestra capacitado para la interpretación adecuada de lo solicitado con el fin de evitar que el paciente tenga que regresar al Hospital Militar por el no entendimiento de lo ordenado, generando problemas en su atención adecuada y oportuna.	X
Los resultados de los estudios remitidos son de propiedad intelectual EXCLUSIVA del Sistema de Salud de las Fuerzas Militares, por lo que no deben ser utilizados para publicaciones y/o presentaciones científicas sin la previa autorización del paciente y de la Subdirección de Docencia e Investigación Científica del Hospital Militar Central.	X
El oferente garantizará que la retroalimentación de los estudios remitidos no solo tendrán un objetivo asistencial si no que, según el caso, tendrán como objetivo la capacitación y enriquecimiento científico del profesional que remite el estudio.	X

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE
2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

SUBSANACIÓN DE LAS OBSERVACIONES TECNICAS LABORATORIO MEDICO ECHAVARRIA

El oferente solo efectuara los estudios especificamente solicitados. Si se requiere ampliación del estudio solo este se realizara SOLAMENTE con previa autorización del supervisor del contrato.	X
Los estudios que superen en un porcentaje mayor al 10% del presupuesto total vigente solo deben realizados previa autorización por el supervisor del contrato.	X
La facturación por parte del oferente de los exámenes realizados, debe enviarse en un periodo máximo de 15 días posterior a la realización de los mismos.	X
El oferente garantizara el servicio de mensajería de muestras para pacientes, recogiendo las mismas en un mínimo de tiempo de dos horas después de la toma de la misma.	X
El oferente garantizará que la comunicación, generada por dudas aclaramientos tanto asistenciales como administrativos solo se realizara ante el supervisor del contrato.	X
Junto con la oferta el oferente deberá allegar compromiso debidamente suscrito por el representante legal, donde certifique que los resultados de los exámenes requeridos vendrán con interpretación clínica y soporte bibliográfico en el caso que se requiera.	X

NOTA: NO SE ENCUENTRA LA SUBSANACIÓN DE LOS CRITERIOS ADICIONALES DE OBLIGATORIO CUMPLIMIENTO DE CARÁCTER TÉCNICO, COMO ES MENCIONADO EN EL DOCUMENTO DE SUBSANACIÓN ENTREGADO POR LABORATORIO MEDICO ECHAVARRIA, YA QUE NO SE EMITE POR PARTE DEL REPRESENTANTE LEGAL, EL COMPROMISO DE CUMPLIMIENTO DE LOS ÍTEMS FALTANTES.

POR LO ANTERIOR SE EMITE EL NO CUMPLIMIENTO DE LOS CRITERIOS MENCIONADOS.


DRA. MARIA HELENA ASTORQUIZA CHAVEZ
COMITÉ CALIFICADOR TECNICO



Bogotá, D.C., Abril 06 del 2016

GRUPO GESTION CONTRATOS

VERIFICACION FINANCIERA Y REEVALUACION ECONOMICA

SELECCIÓN ABREVIADA No 006-2016

OBJETO: "PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD PARA LA REALIZACION DE ESTUDIOS DE BIOLOGIA MOLECULAR Y ESTUDIOS CITOGENETICOS Y ASESORAMIENTO DE LOS DIAGNOSTICOS GENETICOS EN PATOLOGIAS DISMORFICAS A PACIENTES DEL SUBSISTEMA DE SALUD DE LA FUERZAS MILITARES

• **OFERTAS RECIBIDAS**

No	NOMBRE DEL OFERENTE	VALOR TOTAL OFERTADO
1	GENCELL PHARMA S.A.S NIT. 900407111-2	\$ 884.631.333
2	INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO NIT. 800222660-6	\$ 917.952.000
3	GENETICA MOLECULAR DE COLOMBIA LTDA NIT. 830112625-5	\$ 891.633.835
4	LAB MEDICO ECHAVARRIA S.A.S NIT. 890906793-0	\$ 895.159.024

• **DOCUMENTOS DE ORDEN ECONOMICO E INDICADORES FINANCIEROS**

Se realizó la verificación de los documentos de orden económico y la evaluación de los indicadores financieros de las Propuestas Económicas presentadas en el Presente Proceso con los resultados que se describen a continuación:

CUADRO No. 1 DOCUMENTOS DE CONTENIDO FINANCIERO

DOCUMENTOS SOLICITADOS EN EL PLIEGO DE CONDICIONES DE LA SELECCIÓN ABREVIADA No. 006- 2016	GENCELL PHARMA S.A.S NIT. 900407111-2	INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO NIT. 800222660-6	GENETICA MOLECULAR DE COLOMBIA LTDA NIT. 830112625-5	LAB MEDICO ECHAVARRIA S.A.S NIT. 890906793-0
ESTADOS FINANCIEROS CON CORTE A 31 DE DICIEMBRE DE 2014	Folio No 88	Folio No 074 A 105	Folio No 197 A 210	Folio No 35 A 39
INFORMACIÓN PARA EL SISTEMA INTEGRAL DE INFORMACIÓN FINANCIERA "SIIF" Anexo 09	Folio No 35	Folio No 061	Folio No 193	Folio No 119
CERTIFICACION BANCARIA ACTIVA(Fecha de Expedición No inferior a 30 días)	Folio No 36	Folio No 062	Folio No 194	Folio No 40

"Salud - Calidad - Humanización"



HOSPITAL
MILITAR
CENTRAL

"Salud - Calidad - Humanización"

MINDEFENSA

TODOS POR UN
NUEVO PAIS
TAL. EQUIDAD EDUCATIVA

FOTOCOPIA DEL REGISTRO UNICO TRIBUTARIO RUT	Folio No 19	Folio No 23 A 28	Folio No 196	Folio No 57
FOTOCOPIA RESOLUCIÓN DE LA DIAN PARA FACTURAR VIGENTE	Folio No 39	Folio No 104	Folio No 211	Folio No 41 A 42
FORMULARIO DE No VALORACION DE LA PROPUESTA ECONOMICA	Folio No 57 A 67	Folio No 036 A 060	Folio No 180 A 191	Folio No 89 A 98
OBSERVACION	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

CUADRO No. 2 CAPACIDAD FINANCIERA

1. INFORMACION FINANCIERA REGISTRADA Y CERTIFICADA EN LOS ESTADOS FINANCIEROS CON CORTE A 31 DE DICIEMBRE DE 2014

DETALLE	GENCELL PHARMA S.A.S.	INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO	GENETICA MOLECULAR DE COLOMBIA LTDA	LAB MEDICO ECHAVARRIA S.A.S.
ACTIVO CORRIENTE	\$ 4.079.885.270	\$ 8.172.034.043	\$ 1.093.249.000	\$ 11.306.135.000
TOTAL ACTIVO	\$ 4.652.010.966	\$ 11.592.160.669	\$ 1.487.333.000	\$ 13.386.858.000
PASIVO CORRIENTE	\$ 2.748.309.667	\$ 7.831.452.204	\$ 1.027.147.000	\$ 7.501.209.000
TOTAL PASIVO	\$ 2.748.309.667	\$ 7.831.452.204	\$ 1.301.721.000	\$ 7.959.748.000
TOTAL PATRIMONIO	\$ 1.903.701.299	\$ 3.760.708.465	\$ 185.612.000	\$ 5.427.110.000
UTILIDAD OPERACIONAL	\$ 3.778.092.864	\$ 2.233.158.614	\$ 112.321.000	\$ 3.303.108.000

2. INDICADOR DEL LIQUIDEZ		-	-	-
Índice de liquidez ≥ 1.0 Requerido	1,00	1,00	1,00	1,00
Índice de Liquidez Acreditado	1,48	1,04	1,06	1,51
OBSERVACIONES	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

3. NIVEL DE ENDEUDAMIENTO		-	-	-
Índice de endeudamiento $\leq$ 80 % Requerido	80,00%	80,00%	80,00%	80,00%
Índice de Endeudamiento Acreditado	59,08%	67,56%	87,52%	59,46%
OBSERVACIONES	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE

"Salud - Calidad - Humanización"



"Salud - Calidad - Humanización"

4.RENTABILIDAD DEL PATRIMONIO		-	-	-
Rentabilidad del Patrimonio Requerido $\geq 5\%$	5,00%	5,00%	5,00%	5,00%
Rentabilidad del Patrimonio Acreditado por el Oferente	198,46%	59,38%	60,51%	60,86%
OBSERVACIONES	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

5.RENTABILIDAD DEL ACTIVO		-	-	-
Rentabilidad del Activo Requerido $\geq 5\%$	5,00%	5,00%	5,00%	5,00%
Rentabilidad del Activo Acreditado por el Oferente	81,21%	19,26%	7,55%	24,67%
OBSERVACIONES	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

Las Propuestas presentadas por las firmas GENCELL PHARMA S.A.S. Nit. 900407111-2, INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO NIT. 800222660-6, LAB MEDICO ECHAVARRIA S.A.S NIT.890906793-0, se habilitan Financieramente. La firma GENETICA MOLECULAR DE COLOMBIA LTDA NIT. 830112625-5 No se habilita Financieramente por No cumplir con el Indicador de Endeudamiento conforme a las condiciones del Pliego.

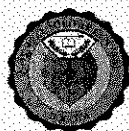
CUADRO No. 3 CALIFICACION ECONOMICA Y CONCEPTOS

14.1. PONDERACIÓN ECONOMICA (400 PUNTOS)

De conformidad con lo dispuesto en el numeral 5.1. PONDERACION ECONOMICA del Pliego definitivo del Proceso de Selección Abreviada No 006-2016 cuyo objeto es: "PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD PARA LA REALIZACIÓN DE ESTUDIOS DE BIOLOGIA MOLECULAR Y ESTUDIOS CITOGENETICOS Y ASESORAMIENTO DE LOS DIAGNOSTICOS GENETICOS EN PATOLOGIAS DISMORFICAS A PACIENTES DEL SUBSISTEMA DE SALUD DE LA FUERZAS MILITARES"; La ponderación o calificación económica se realizará teniendo en cuenta la propuesta que ofrezca el Menor Valor Total ofertado (Producto de la sumatoria Total de los Valores Unitarios), obtendrá un puntaje máximo de cuatrocientos **(400 PUNTOS)** y las demás se evaluarán conforme al Criterio de Evaluación obteniendo los resultados que se describen a continuación:

ITEM	ESPECIFICACIONES TECNICAS	UNIDAD DE MEDIDA	PRECIO DE REFERENCIA	GENCELL PHARMA S.A.S NIT. 900407111-2		INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO NIT. 800222660-6	
			VALOR UNITARIO EXENTO IVA	VALDR UNITARIO EXENTO IVA	Cumple; No Cumple Precio de Referencia	VALOR UNITARIO EXENTO IVA	Cumple; No Cumple Precio de Referencia
1	17 BETA HIDROXI - ESTEROIDE DESHIROGENASA - III - DEFICIENCIA GEN HSB17B3	UNIDAD	\$ 3.139.278	\$ 2.500.000	Cumple	\$ 3.139.000	Cumple
2	ACIOEMIA METILMALÓNICA - GEN MUT	UNIDAD	\$ 4.095.008	\$ 3.560.000	Cumple	\$ 3.500.000	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



**HOSPITAL
MILITAR
CENTRAL**

"Salud - Calidad - Humanización"



3	AGAMMAGLOBULINEMIA DE BRUTON - GEN BTK	UNIDAD	\$ 3.903.482	\$ 3.900.000	Cumple	\$ 3.903.000	Cumple
4	ALFA TALAEMIA - GEN HBA1 - HBA2	UNIDAD	\$ 1.590.966	\$ 1.590.000	Cumple	\$ 1.500.000	Cumple
5	ALFA-1 ANTITRIPSINA GENOTIPO	UNIDAD	\$ 1.043.836	\$ 1.000.000	Cumple	\$ 900.000	Cumple
6	ANÁLISIS MUTACIONAL DE LA REGIÓN TIROSINA QUINASA DEL ABL	UNIDAD	\$ 1.372.504	\$ 1.300.000	Cumple	\$ 1.372.000	Cumple
7	ANEMIA DISERITROPOYÉTICA CONGÉNITA TIPO 1 - GEN CDAN1	UNIDAD	\$ 6.774.624	\$ 5.900.000	Cumple	\$ 6.300.000	Cumple
8	ARTERIOPATÍA CEREBRAL AUTÓSOMICA DOMINANTE CON INFARTOS SUBCORTICALES Y LEUCOENCEFALOPATÍA (CADASIL) - GEN NOTCH 3	UNIDAD	\$ 5.047.144	\$ 5.047.000	Cumple	\$ 5.047.000	Cumple
9	ATAXIA CON DEFICIENCIA DE VITAMINA E - GEN TTPA	UNIDAD	\$ 2.060.322	\$ 2.060.000	Cumple	\$ 2.060.000	Cumple
10	ATAXIA TELANGIECTASIA - GEN ATM	UNIDAD	\$ 5.511.647	\$ 5.485.714	Cumple	\$ 5.000.000	Cumple
11	ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, ANÁLISIS DELECCIÓN - GEN SMN1	UNIDAD	\$ 1.259.562	\$ 1.259.000	Cumple	\$ 1.259.000	Cumple
12	ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, ESTUDIO DIAGNÓSTICO - GEN SMN1 - SMN2	UNIDAD	\$ 1.987.510	\$ 1.879.000	Cumple	\$ 1.987.000	Cumple
13	ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, PRUEBA DE PORTADOR - GEN SMN1 - SMN2	UNIDAD	\$ 1.491.433	\$ 1.490.000	Cumple	\$ 1.491.000	Cumple
14	BRAF MUTACIÓN, ANÁLISIS	UNIDAD	\$ 1.006.569	\$ 1.000.000	Cumple	\$ 1.000.000	Cumple
15	BRCA1 Y BRCA2 ANÁLISIS DE DELECCIONES, INSERCCIONES Y REARREGLOS	UNIDAD	\$ 2.813.503	\$ 1.785.000	Cumple	\$ 2.600.000	Cumple
16	BRCA1 Y BRCA2 GENES	UNIDAD	\$ 4.173.554	\$ 4.170.000	Cumple	\$ 4.173.000	Cumple
17	CÁNCER GÁSTRICO, DIFUSO HEREDITARIO - GEN CDH1	UNIDAD	\$ 3.799.140	\$ 3.169.524	Cumple	\$ 3.600.000	Cumple
18	CÁNCER PRÓSTATA - GEN 3 (PCA3)	UNIDAD	\$ 639.294	\$ 600.000	Cumple	\$ 639.000	Cumple
19	CARIOTIPO FETAL (FISH PRENATAL, ESTUDIO DE TRES SONDAS)	UNIDAD	\$ 735.017	\$ 735.000	Cumple	\$ 735.000	Cumple
20	CARIOTIPO FRAGILIDAD CROMOSÓMICA	UNIDAD	\$ 413.191	\$ 408.000	Cumple	\$ 413.000	Cumple
21	CARIOTIPO BANDAS C	UNIDAD	\$ 310.941	\$ 291.000	Cumple	\$ 305.000	Cumple
22	CARIOTIPO BANDAS Q	UNIDAD	\$ 302.030	\$ 273.000	Cumple	\$ 300.000	Cumple
23	CARIOTIPO BANDAS R	UNIDAD	\$ 361.639	\$ 350.000	Cumple	\$ 350.000	Cumple
24	CARIOTIPO DE ALTA RESOLUCIÓN - BANDAS G	UNIDAD	\$ 402.961	\$ 390.000	Cumple	\$ 402.000	Cumple
25	CARIOTIPO DE ALTA RESOLUCIÓN - BANDAS R	UNIDAD	\$ 408.627	\$ 390.000	Cumple	\$ 408.000	Cumple
26	CARIOTIPO EN LÍQUIDO AMNIÓTICO + FISH PRENATAL	UNIDAD	\$ 911.451	\$ 900.000	Cumple	\$ 911.000	Cumple
27	CARIOTIPO EN SANGRE PERIFÉRICA O FETAL (BANDAS G)	UNIDAD	\$ 369.167	\$ 350.000	Cumple	\$ 350.000	Cumple
28	CARIOTIPO ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y/O CROMOSOMA FILADELFIA	UNIDAD	\$ 375.088	\$ 350.000	Cumple	\$ 375.000	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



"Salud - Calidad - Humanización"

29	CARIOTIPO PARA ANEMIA DE FANCONI	UNIDAD	\$ 425.863	\$ 400.000	Cumple	\$ 425.000	Cumple
30	CARNITINA PALMITOILTRANSFERASA 1A DEFICIENCIA - GEN CPT1A	UNIDAD	\$ 5.112.303	\$ 4.900.000	Cumple	\$ 5.000.000	Cumple
31	CI TOMEGALOVIRUS, GENOTIPO - MUTACIÓN: UL97 Y UL54	UNIDAD	\$ 1.766.294	\$ 1.700.000	Cumple	\$ 1.700.000	Cumple
32	COMPLEJO IV (CDX) MITOCONDRIAL DEFICIENCIA - GEN FASTKD2	UNIDAD	\$ 4.323.072	\$ 4.300.000	Cumple	\$ 4.323.000	Cumple
33	CONDRODISPLASIA METAFISIARIA DE SCHMID - GEN COL10A1	UNIDAD	\$ 1.672.157	\$ 1.600.000	Cumple	\$ 1.672.000	Cumple
34	CONDRODISPLASIA PUNCTATA RIZOMÉLICA TIPO 1 (EXONES 1-10) - GEN PEX7	UNIDAD	\$ 2.034.401	\$ 2.000.000	Cumple	\$ 2.034.000	Cumple
35	CONDRODISPLASIA PUNCTATA RIZOMÉLICA TIPO 1 - GEN PEX7	UNIDAD	\$ 3.087.599	\$ 3.000.000	Cumple	\$ 3.087.000	Cumple
36	CONEXINA 26 - GEN GJB2	UNIDAD	\$ 1.101.255	\$ 1.000.000	Cumple	\$ 1.000.000	Cumple
37	CONEXINA 30, DELECIÓN	UNIDAD	\$ 1.399.824	\$ 1.300.000	Cumple	\$ 1.300.000	Cumple
38	CONEXINA 32 - GEN GJB1	UNIDAD	\$ 2.279.256	\$ 1.920.000	Cumple	\$ 2.279.000	Cumple
39	CONEXINA EVALUACIÓN - GEN GJB2 (CONEXINA 26) - Y GEN GJB6 (CONEXINA 30)	UNIDAD	\$ 3.016.510	\$ 2.468.571	Cumple	\$ 3.016.000	Cumple
40	CROMOSOMA X FRAGIL LONG PCR MAS SOUTHERN BLOT	UNIDAD	\$ 1.679.254	\$ 1.100.000	Cumple	\$ 1.679.000	Cumple
41	CROMOSOMA Y MICRODELECCIONES	UNIDAD	\$ 806.157	\$ 800.000	Cumple	\$ 700.000	Cumple
42	DEFICIENCIA DE MEROSINA CMD TIPO 1A (MDC1A) - GEN LAMA2	UNIDAD	\$ 5.944.902	\$ 5.900.000	Cumple	\$ 5.500.000	Cumple
43	DEFICIENCIA DEL TRANSPORTADOR DE GLUCOSA TIPO 1 (GLUT 1) - GEN SLC2A1	UNIDAD	\$ 2.679.742	\$ 2.600.000	Cumple	\$ 2.679.000	Cumple
44	DESORDEN DEL DESARROLLO SEXUAL EN 46 XY - GEN NR5A1	UNIDAD	\$ 2.611.097	\$ 2.600.000	Cumple	\$ 2.611.000	Cumple
45	DIABETES MELLITUS NEONATAL PERMANENTE - GEN KCNJ11	UNIDAD	\$ 2.514.074	\$ 2.407.619	Cumple	\$ 2.514.000	Cumple
46	DISFUNCIÓN DEL METABOLISMO PULMONAR DEL SURFACTANTE - GEN ABCA3	UNIDAD	\$ 2.738.188	\$ 2.700.000	Cumple	\$ 2.738.000	Cumple
47	DISFUNCIÓN DEL METABOLISMO PULMONAR DEL SURFACTANTE - GEN SFTPB	UNIDAD	\$ 3.054.562	\$ 2.820.000	Cumple	\$ 3.054.000	Cumple
48	DISFUNCIÓN DEL METABOLISMO PULMONAR DEL SURFACTANTE - GEN SFTPC	UNIDAD	\$ 2.088.613	\$ 2.050.000	Cumple	\$ 2.088.000	Cumple
49	DISKINESIA CILIAR PRIMARIA - GEN DNAI1	UNIDAD	\$ 4.046.885	\$ 3.600.000	Cumple	\$ 4.046.000	Cumple
50	DISPLASIA SEPTO ÓPTICA - GEN HESX1	UNIDAD	\$ 1.552.403	\$ 1.550.000	Cumple	\$ 1.552.000	Cumple
51	DISQUERATOSIS CONGÉNITA - GEN TERT / TR	UNIDAD	\$ 5.727.833	\$ 5.028.571	Cumple	\$ 5.400.000	Cumple
52	DISTONIA - GEN DYT1	UNIDAD	\$ 1.530.229	\$ 1.530.000	Cumple	\$ 1.530.000	Cumple
53	DISTROFIA MIOTÓNICA TIPO 1 (DM1) - GEN DMPK	UNIDAD	\$ 1.025.994	\$ 1.024.000	Cumple	\$ 1.025.000	Cumple
54	DISTROFIA MIOTÓNICA TIPO 2 (DM2) - GEN CNBP	UNIDAD	\$ 2.053.460	\$ 1.850.000	Cumple	\$ 2.053.000	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"

Transversal 3ª No. 49-00 - Conmutador 3486868 Ext.3002 - www.hospitalmilitar.gov.co
Bogotá, D.C. - Colombia



**HOSPITAL
MILITAR
CENTRAL**

MINDEFENSA



"Salud - Calidad - Humanización"

55	DISTROFIA MUSCULAR CONGENITA DE FUKUYANA - GEN FTKN, DELECIÓN / DUPLICACIÓN	UNIDAD	\$ 2.182.133	\$ 1.750.000	Cumple	\$ 2.162.000	Cumple
56	DISTROFIA MUSCULAR CONGENITA COLÁGENO VI EVALUACIÓN	UNIDAD	\$ 5.425.847	\$ 5.400.000	Cumple	\$ 5.000.000	Cumple
57	DISTROFIA MUSCULAR DE CINTURA - SARCOGLICANOPATIA GEN SGCG	UNIDAD	\$ 2.316.409	\$ 2.316.000	Cumple	\$ 2.316.000	Cumple
58	DISTROFIA MUSCULAR DE EMERY DREIFUSS - GEN EMD	UNIDAD	\$ 2.471.508	\$ 2.194.286	Cumple	\$ 2.471.000	Cumple
59	DISTROFIA MUSCULAR DE EMERY DREIFUSS - GEN LMAN	UNIDAD	\$ 2.556.332	\$ 2.500.000	Cumple	\$ 2.556.000	Cumple
60	DNA MITOCONDRIAL, MUTACIONES COMUNES Y TAMIZAJE DE DELECCIONES	UNIDAD	\$ 4.194.981	\$ 3.000.000	Cumple	\$ 4.194.000	Cumple
61	DUCHENNE / BECKER DISTROFIA MUTACIÓN DNA (DELECCIÓN/DUPLICACIÓN)	UNIDAD	\$ 2.004.439	\$ 2.000.000	Cumple	\$ 2.004.000	Cumple
62	DUCHENNE/BECKER, DISTROFIA MUSCULAR - ESTUDIO DE ADN PARA SECUENCIAMIENTO COMPLETO DEL GEN DE LA DISTROFINA	UNIDAD	\$ 4.011.201	\$ 4.010.000	Cumple	\$ 4.000.000	Cumple
63	ENFERMEDAD DE ALEXANDER - GEN GFAP	UNIDAD	\$ 3.480.611	\$ 3.291.429	Cumple	\$ 3.480.000	Cumple
64	ENFERMEDAD DE WILSON - GEN ATP7B	UNIDAD	\$ 5.447.882	\$ 5.000.000	Cumple	\$ 5.447.000	Cumple
65	ENFERMEDAD GRANULOMATOSA CRÓNICA - GEN CYBB	UNIDAD	\$ 3.521.517	\$ 3.520.000	Cumple	\$ 3.500.000	Cumple
66	ENFERMEDAD POLQUISTICA RENAL - GEN PKD1 - PKD2	UNIDAD	\$ 11.770.251	\$ 6.300.000	Cumple	\$ 11.770.000	Cumple
67	ESCLEROSIS TUBEROSA - GEN TSC1 Y TSC2	UNIDAD	\$ 4.631.253	\$ 4.600.000	Cumple	\$ 4.500.000	Cumple
68	ESTUDIO DE ADN PARA DELECCIONES / DUPLICACIONES DEL GEN DE LA DISTROFINA (MLPA)	UNIDAD	\$ 2.420.549	\$ 2.285.000	Cumple	\$ 2.420.000	Cumple
69	ESTUDIO DE ADN Y ARN PARA EL GEN SRY, SECUENCIACIÓN COMPLETA	UNIDAD	\$ 1.448.929	\$ 1.400.000	Cumple	\$ 1.448.000	Cumple
70	EXOSTOSIS HEREDITARIA (HME) - GENES EXT1 Y EXT2	UNIDAD	\$ 400.409	\$ 6.300.000	Cumple	\$ 400.000	Cumple
71	FACTOR V MUTACIÓN G1691A (LEIDEN)	UNIDAD	\$ 253.857	\$ 250.000	Cumple	\$ 250.000	Cumple
72	FIBROSIS QUISTICA 200 MUTACIONES - GEN CFTR	UNIDAD	\$ 3.011.275	\$ 2.700.000	Cumple	\$ 3.011.000	Cumple
73	FIBROSIS QUISTICA 60 MUTACIONES	UNIDAD	\$ 1.430.731	\$ 1.400.000	Cumple	\$ 1.430.000	Cumple
74	FIBROSIS QUISTICA 89 MUTACIONES	UNIDAD	\$ 1.407.543	\$ 1.400.000	Cumple	\$ 1.407.000	Cumple
75	FIBROSIS QUISTICA, SECUENCIACIÓN COMPLETA - GEN CFTR	UNIDAD	\$ 4.276.034	\$ 3.000.000	Cumple	\$ 4.276.000	Cumple
76	FISH EN ESPERMATOZOIDES	UNIDAD	\$ 1.032.374	\$ 1.000.000	Cumple	\$ 1.000.000	Cumple
77	FLT3 (ITD) Y DB35 DETECCIÓN DE VARIANTES POR PCR	UNIDAD	\$ 991.608	\$ 920.000	Cumple	\$ 991.000	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"

"Salud - Calidad - Humanización"

78	GALACTOSEMIA - GEN GALT, SECUENCIACIÓN COMPLETA	UNIDAD	\$ 2.812.395	\$ 2.800.000	Cumple	\$ 2.500.000	Cumple
79	GEN COL 2A1-COL 11A1-COL 11A2	UNIDAD	\$ 5.328.514	\$ 5.300.000	Cumple	\$ 5.300.000	Cumple
80	GEN CYP1B1 - SECUENCIACIÓN	UNIDAD	\$ 1.640.972	\$ 1.640.000	Cumple	\$ 1.640.000	Cumple
81	GEN FIP1L1-PDGFA (FISH) Y MLPA	UNIDAD	\$ 1.178.149	\$ 1.150.000	Cumple	\$ 1.178.000	Cumple
82	GEN P53 - 17p13.1 . MUTACIÓN (FISH) Y MLPA	UNIDAD	\$ 992.700	\$ 920.000	Cumple	\$ 992.000	Cumple
83	GEN RAS ANÁLISIS BASADO EN CÉLULAS, MUTACIÓN	UNIDAD	\$ 1.712.158	\$ 1.500.000	Cumple	\$ 1.712.000	Cumple
84	GEN SHOX POR MLPA Y SECUENCIA NO SE ACEPTA FISH.	UNIDAD	\$ 2.140.350	\$ 2.140.000	Cumple	\$ 2.140.000	Cumple
85	GEN TBX1 - SECUENCIACIÓN	UNIDAD	\$ 3.611.893	\$ 3.600.000	Cumple	\$ 3.410.000	Cumple
86	GEN TRPV4 - SECUENCIACIÓN	UNIDAD	\$ 3.777.331	\$ 3.700.000	Cumple	\$ 3.500.000	Cumple
87	GLAUCOMA PRIMARIO DE ANGLIO ABIERTO - GEN MYOC	UNIDAD	\$ 2.017.859	\$ 2.000.000	Cumple	\$ 2.000.000	Cumple
88	GLUCOGÉNESIS TIPO III - GEN AGL	UNIDAD	\$ 4.978.972	\$ 4.970.000	Cumple	\$ 4.300.000	Cumple
89	GLUCOGÉNESIS TIPO V - GEN PYGM	UNIDAD	\$ 4.209.794	\$ 4.209.000	Cumple	\$ 4.100.000	Cumple
90	HEMOGROMATOSIS - GEN HFE	UNIDAD	\$ 754.133	\$ 750.000	Cumple	\$ 660.000	Cumple
91	HEMOFILIA A - GEN F8	UNIDAD	\$ 3.601.697	\$ 3.600.000	Cumple	\$ 3.500.000	Cumple
92	HEMOFILIA A - GEN F8, MUTACIÓN FAMILIAR CONOCIDA	UNIDAD	\$ 1.291.294	\$ 1.100.000	Cumple	\$ 1.291.000	Cumple
93	HEPATITIS C RNA VIRAL GENOTIPO	UNIDAD	\$ 885.741	\$ 800.000	Cumple	\$ 700.000	Cumple
94	HER-2 / NEU, CÁNCER DE SENO (FISH)	UNIDAD	\$ 1.178.545	\$ 1.000.000	Cumple	\$ 1.178.000	Cumple
95	HETEROPATIA PERIVENTRICULAR LIGADA AL X - GEN FLNA	UNIDAD	\$ 6.176.235	\$ 6.000.000	Cumple	\$ 5.500.000	Cumple
96	HIBRIDACIÓN GENÓMICA COMPARADA (HGC). INCLUYE FISH CONFIRMATORIO EN CASO DE ANOMALÍAS DE ALTA RESOLUCION	UNIDAD	\$ 2.560.883	\$ 2.500.000	Cumple	\$ 2.560.000	Cumple
97	HIPERPLASIA ADRENAL CONGÉNITA - GEN CYP17A1	UNIDAD	\$ 2.801.801	\$ 2.800.000	Cumple	\$ 2.801.000	Cumple
98	HIPERPLASIA ADRENAL CONGÉNITA (DEFICIENCIA DE 21 HIDROXILASA) - GEN CYP21A2	UNIDAD	\$ 2.201.608	\$ 2.200.000	Cumple	\$ 2.201.000	Cumple
99	HIPERPLASIA SUPRARENAL CONGÉNITA (DEFICIENCIA DE 11 BETA HIDROXILASA) - GEN CYP11B1	UNIDAD	\$ 2.803.426	\$ 2.800.000	Cumple	\$ 2.803.000	Cumple
100	HIPERTENSIÓN ARTERIAL PULMONAR - GEN GMPR2	UNIDAD	\$ 3.777.331	\$ 3.700.000	Cumple	\$ 3.500.000	Cumple
101	HLA B27 SSP (PCR)	UNIDAD	\$ 251.571	\$ 250.000	Cumple	\$ 200.000	Cumple
102	HNPPC - GEN MLH 1, MUTACIÓN FAMILIAR CONOCIDA	UNIDAD	\$ 870.762	\$ 800.000	Cumple	\$ 870.000	Cumple
103	HNPPC, PANEL SECUENCIACIÓN / DELECIÓN Y/DUPLICACIÓN	UNIDAD	\$ 7.020.689	\$ 6.171.429	Cumple	\$ 6.000.000	Cumple

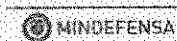
"Salud - Calidad - Humanización"

Transversal 3ª No. 49-00 - Conmutador 3486868 Ext. 3002 - www.hospitalmilitar.gov.co
Bogotá, D.C. - Colombia



**HOSPITAL
MILITAR
CENTRAL**

"Salud - Calidad - Humanización"



104	HOMOCISTINURIA (DEFICIENCIA DE CISTATIONINA BETASINTASA) - GEN CBS	UNIDAD	\$ 3.760.217	\$ 3.700.000	Cumple	\$ 3.410.000	Cumple
105	INCONTINENCIA PIGMENTI TIPO 2 - GEN NEMO (KKBG)	UNIDAD	\$ 2.229.616	\$ 2.200.000	Cumple	\$ 2.229.000	Cumple
106	LEUCEMIA AGUDA - GEN MLL (11q23) - REORDENAMIENTO GÉNICO (FISH)	UNIDAD	\$ 1.137.750	\$ 1.100.000	Cumple	\$ 1.137.000	Cumple
107	LEUCEMIA MIELOIDE AGUDA - GEN FLT3 - MUTACION	UNIDAD	\$ 954.277	\$ 800.000	Cumple	\$ 954.000	Cumple
108	LEUCODISTROFIA METACROMÁTICA (ARILSULFATASA A DEFICIENCIA) - GEN ARSA	UNIDAD	\$ 2.546.124	\$ 2.500.000	Cumple	\$ 2.546.000	Cumple
109	LEUCOENCEFALOPATIA MEGALOENCEFALICA CON QUISTES SUBCORTICALES - GEN MLC1	UNIDAD	\$ 3.224.827	\$ 3.200.000	Cumple	\$ 3.224.000	Cumple
110	LINFHISTOCITOSIS HEMOFAGOCITICA FAMILIAR (FHL) - GEN PRF1	UNIDAD	\$ 1.990.462	\$ 1.990.000	Cumple	\$ 1.990.000	Cumple
111	LINFOMA DE BURKITT, T(8;14) (FISH)	UNIDAD	\$ 1.168.587	\$ 1.000.000	Cumple	\$ 1.168.000	Cumple
112	LINFOMA DE CÉLULAS DEL MANTO, IGHCCND1, T(11;14) (FISH)	UNIDAD	\$ 1.218.965	\$ 1.200.000	Cumple	\$ 1.218.000	Cumple
113	LINFOMA DE MUCOSA LINFOIDE T(11;18) (FISH)	UNIDAD	\$ 1.333.637	\$ 1.200.000	Cumple	\$ 1.333.000	Cumple
114	LIPOFUSCINOSIS CERÓIDE NEURONAL - GEN PPT1	UNIDAD	\$ 2.873.926	\$ 2.800.000	Cumple	\$ 2.873.000	Cumple
115	MELANOMA FAMILIAR - GEN CDKN2A (p16) Y CDK4	UNIDAD	\$ 2.715.976	\$ 2.199.000	Cumple	\$ 2.715.000	Cumple
116	MEN2 - FMTC: EXONES 10,11,13,16 (ONCOGEN-RET), MUTACION	UNIDAD	\$ 1.994.437	\$ 1.900.000	Cumple	\$ 1.994.000	Cumple
117	MIELOMA MÚLTIPLE - IGH/CFR3 - T(4;14) (FISH)	UNIDAD	\$ 1.270.960	\$ 1.200.000	Cumple	\$ 1.270.000	Cumple
118	MIELOMA 13q, 14q, 17p (FISH)	UNIDAD	\$ 1.774.290	\$ 1.700.000	Cumple	\$ 1.774.000	Cumple
119	MIGRAÑA HEMIPLÉJICA FAMILIAR TIPO I - GEN CACNA1A	UNIDAD	\$ 5.066.235	\$ 5.000.000	Cumple	\$ 4.800.000	Cumple
120	MIOCARDIOPATÍA DILATADA (DCM) / MIOCARDIOPATÍA AISLADA VENTRICULAR IZQUIERDA NO COMPACTADA (LVNC), PANEL 38 GENES	UNIDAD	\$ 8.597.716	\$ 8.000.000	Cumple	\$ 8.597.000	Cumple
121	MIOPATÍA MOTUBULAR LIGADA A X - GEN MTM1	UNIDAD	\$ 4.092.521	\$ 4.000.000	Cumple	\$ 3.800.000	Cumple
122	MUCOLIPIDOSIS TIPO II - GEN GNPTAB	UNIDAD	\$ 4.939.085	\$ 4.900.000	Cumple	\$ 4.939.000	Cumple
123	MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO III A (SÍNDROME SANFILIPPO A) - GEN SGSH	UNIDAD	\$ 2.702.901	\$ 2.700.000	Cumple	\$ 2.702.000	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



"Salud - Calidad - Humanización"

124	MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO III B (SÍNDROME SANFILIPPO B) - GEN NAGLU	UNIDAD	\$ 2.720.357	\$ 2.700.000	Cumple	\$ 2.720.000	Cumple
125	MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO III C (SÍNDROME SANFILIPPO C) - GEN HGSNAT	UNIDAD	\$ 4.237.208	\$ 4.200.000	Cumple	\$ 4.000.000	Cumple
126	NEOPLASIA ENDOCRINA MÚLTIPLE TIPO 1 - GEN MEN 1 (MENINA)	UNIDAD	\$ 2.209.133	\$ 1.980.952	Cumple	\$ 2.209.000	Cumple
127	NEOPLASIA ENDOCRINA MÚLTIPLE TIPO 1 - GEN MEN1, MUTACIÓN FAMILIAR SECUENCIA COMPLETA	UNIDAD	\$ 1.633.245	\$ 1.300.000	Cumple	\$ 1.633.000	Cumple
128	NEUROFIBROMATOSIS TIPO 2 - GEN NF2 SECUENCIACIÓN	UNIDAD	\$ 3.704.073	\$ 3.700.000	Cumple	\$ 3.704.000	Cumple
129	NEUTROPENIA CONGÉNITA SEVERA AUTOSÓMICA RECESIVA 3 - GEN HAX 1	UNIDAD	\$ 2.816.076	\$ 2.708.571	Cumple	\$ 2.816.000	Cumple
130	OLIGODENDROGLIOMA 1p/19q (FISH)	UNIDAD	\$ 1.516.941	\$ 1.500.000	Cumple	\$ 1.516.000	Cumple
131	OSTEODISTROFIA HEREDITARIA DE ALBRIGHT - GEN GNAS1	UNIDAD	\$ 4.387.292	\$ 4.080.000	Cumple	\$ 4.387.000	Cumple
132	OSTEOGENESIS IMPERFECTA EVALUACIÓN - GEN COL 1A1 - COL 1A2	UNIDAD	\$ 5.381.847	\$ 5.300.000	Cumple	\$ 5.000.000	Cumple
133	PANTOTENATO QUINASA A (ASOCIADA A NEURODEGENERACIÓN) - GEN PANK2	UNIDAD	\$ 2.655.940	\$ 2.600.000	Cumple	\$ 2.655.000	Cumple
134	PAPILOMA HUMANO VIRUS (HPV), ALTO RIESGO (RT-PCR)	UNIDAD	\$ 227.200	\$ 200.000	Cumple	\$ 212.000	Cumple
135	PARÁLISIS PERIÓDICA HIPERCALEMICA - GEN SCN5A	UNIDAD	\$ 4.882.235	\$ 4.800.000	Cumple	\$ 4.500.000	Cumple
136	PARAPLEJIA ESPÁSTICA 3A (SPG3A) - GEN ATL1	UNIDAD	\$ 4.356.123	\$ 4.300.000	Cumple	\$ 4.000.000	Cumple
137	PARAPLEJIA ESPÁSTICA 4 - GEN SPG4	UNIDAD	\$ 5.672.647	\$ 5.300.000	Cumple	\$ 5.672.000	Cumple
138	PARAPLEJIA ESPÁSTICA 5A - GEN CYP7B1	UNIDAD	\$ 2.558.950	\$ 2.500.000	Cumple	\$ 2.558.000	Cumple
139	PARAPLEJIA ESPÁSTICA 6 - GEN NIPA1	UNIDAD	\$ 2.200.936	\$ 2.200.000	Cumple	\$ 2.200.000	Cumple
140	PML / RARA T(15;17) (FISH)	UNIDAD	\$ 824.516	\$ 800.000	Cumple	\$ 824.000	Cumple
141	PML / RARA T(15;17) (RT-PCR)	UNIDAD	\$ 753.655	\$ 700.000	Cumple	\$ 753.000	Cumple
142	POLIPOSIS ADENOMATOSA FAMILIAR (PAF) - GEN APC	UNIDAD	\$ 3.134.069	\$ 3.134.000	Cumple	\$ 31.734.000	No Cumple
143	PORFIRIA CUTÁNEA TARDA (PCT) - GEN UROD	UNIDAD	\$ 2.422.278	\$ 2.413.714	Cumple	\$ 2.422.000	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



**HOSPITAL
MILITAR
CENTRAL**

MINDEFENSA

MINISTERIO DE DEFENSA
**TODOS POR UN
NUEVO PAÍS**

"Salud - Calidad - Humanización"

144	PORFIRIA ERIETROPOYETICA (PEP) - GEN FECH	UNIDAD	\$ 3.267.228	\$ 3.260.000	Cumple	\$ 3.267.000	Cumple
145	PORFIRIA ERIETROPOYETICA CONGENITA (PEC) - GEN UROS	UNIDAD	\$ 3.509.078	\$ 3.500.000	Cumple	\$ 3.400.000	Cumple
146	PORFIRIA INTERMITENTE AGUDA (AIP) - GEN HMBS	UNIDAD	\$ 2.923.895	\$ 2.895.238	Cumple	\$ 2.923.000	Cumple
147	PORFIRIA VARIEGATA (VP) - GEN PPCX	UNIDAD	\$ 3.050.919	\$ 3.011.048	Cumple	\$ 3.050.000	Cumple
148	RAQUITISMO EN PSEUDODEFICIENCIA DE VITAMINA D - GEN CYP27B1	UNIDAD	\$ 2.432.526	\$ 2.425.000	Cumple	\$ 2.432.000	Cumple
149	REGION SUBTELOMERICA TAMIZAJE MLPA	UNIDAD	\$ 2.074.041	\$ 1.200.000	Cumple	\$ 1.500.000	Cumple
150	RESTOS OVULARES O MATERIAL DE ABORTO (CARIOTIPO O MLPA)	UNIDAD	\$ 606.273	\$ 600.000	Cumple	\$ 570.000	Cumple
151	RETINOBLASTOMA - GEN RB1	UNIDAD	\$ 2.197.882	\$ 2.000.000	Cumple	\$ 2.197.000	Cumple
152	RETINOBLASTOMA - GEN RB1, MUTACION FAMILIAR CONOCIDA	UNIDAD	\$ 971.427	\$ 850.000	Cumple	\$ 970.000	Cumple
153	SECUENCIACION EXOMICA COMPLETA	UNIDAD	\$ 9.497.569	\$ 9.000.000	Cumple	\$ 9.000.000	Cumple
154	SINDROME CARDIOFACIO CUTANEO - GEN MAP2K1	UNIDAD	\$ 3.085.441	\$ 3.085.000	Cumple	\$ 3.085.000	Cumple
155	SINDROME CARDIOFACIO CUTANEO - GEN MAP2K2	UNIDAD	\$ 3.052.228	\$ 3.050.000	Cumple	\$ 3.052.000	Cumple
156	SINDROME CARDIOFACIO CUTANEO / COSTELLO / NOONAN - GEN BRAF	UNIDAD	\$ 3.655.540	\$ 3.600.000	Cumple	\$ 3.410.000	Cumple
157	SINDROME CARDIOFACIO CUTANEO / COSTELLO / NOONAN - GEN KRAS	UNIDAD	\$ 2.147.093	\$ 2.140.000	Cumple	\$ 2.147.000	Cumple
158	SINDROME COLESTASIS INTRAHEPATICA FAMILIAR - GEN ATP8B1	UNIDAD	\$ 6.464.214	\$ 5.500.000	Cumple	\$ 6.100.000	Cumple
159	SINDROME CRANEOFRONTONASAL - GEN EFNB1	UNIDAD	\$ 2.846.492	\$ 2.681.905	Cumple	\$ 2.846.000	Cumple
160	SINDROME CUBITAL MAMARIO - GEN TBX3	UNIDAD	\$ 2.127.669	\$ 2.127.000	Cumple	\$ 2.127.000	Cumple
161	SINDROME DE AARSkog SCOTT - GEN FCD1	UNIDAD	\$ 4.000.048	\$ 4.000.000	Cumple	\$ 3.410.000	Cumple
162	SINDROME DE ACIDEMIA GLUTARICA I - GEN GCDH	UNIDAD	\$ 2.633.409	\$ 2.600.000	Cumple	\$ 2.630.000	Cumple
163	SINDROME DE HIPOCONDROPLASIA / MUTUACION PUNTUAL	UNIDAD	\$ 1.267.016	\$ 800.000	Cumple	\$ 1.267.000	Cumple
164	SINDROME DE ACONDROPLASIA	UNIDAD	\$ 976.196	\$ 950.000	Cumple	\$ 976.000	Cumple
165	SECUENCIA COMPLETA - GEN FGFR3	UNIDAD	\$ 3.718.509	\$ 3.700.000	Cumple	\$ 3.410.000	Cumple
166	SINDROME DE ALPORT - GEN COL4A3	UNIDAD	\$ 5.665.352	\$ 5.600.000	Cumple	\$ 5.000.000	Cumple
167	SINDROME DE ALPORT - GEN COL4A5	UNIDAD	\$ 5.088.346	\$ 5.000.000	Cumple	\$ 4.500.000	Cumple
168	SINDROME DE ANDERSON TAWIL - GEN KCNJ2	UNIDAD	\$ 2.146.572	\$ 2.000.000	Cumple	\$ 2.146.000	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



"Salud - Calidad - Humanización"

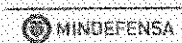
169	SÍNDROME DE ANGELMAN - GEN UBE3A	UNIDAD	\$ 3.920.411	\$ 3.840.000	Cumple	\$ 3.500.000	Cumple
170	SÍNDROME DE ANGELMAN MPLA METILACIÓN ESPECÍFICA	UNIDAD	\$ 1.321.521	\$ 1.300.000	Cumple	\$ 1.321.000	Cumple
171	SÍNDROME DE APERT - GEN FGFR-2	UNIDAD	\$ 2.261.317	\$ 2.261.000	Cumple	\$ 2.261.000	Cumple
172	SÍNDROME DE BARDET BIELO - GEN BBS1	UNIDAD	\$ 4.269.368	\$ 4.200.000	Cumple	\$ 3.900.000	Cumple
173	SÍNDROME DE BECKWITH WIEDEMANN - GEN H19 Y IGF2 MPLA	UNIDAD	\$ 1.989.889	\$ 1.980.000	Cumple	\$ 1.989.000	Cumple
174	SÍNDROME DE BECKWITH WIEDEMANN - GEN H19 (METILACIÓN)	UNIDAD	\$ 1.375.683	\$ 1.300.000	Cumple	\$ 1.300.000	Cumple
175	SÍNDROME DE BECKWITH WIEDEMANN - GEN H19 Y IGF2 (PCR)	UNIDAD	\$ 2.076.901	\$ 2.000.000	Cumple	\$ 2.076.000	Cumple
176	SÍNDROME DE BLAU - GEN NOD2 / CARD 15	UNIDAD	\$ 4.569.914	\$ 4.500.000	Cumple	\$ 4.569.000	Cumple
177	SÍNDROME DE BRUGADA - GEN SCN5A	UNIDAD	\$ 4.274.275	\$ 4.200.000	Cumple	\$ 3.800.000	Cumple
178	SÍNDROME DE CANAVAN	UNIDAD	\$ 2.450.047	\$ 2.400.000	Cumple	\$ 2.000.000	Cumple
179	SÍNDROME DE CHARCOT MARIE TOOTH - GEN PMP22	UNIDAD	\$ 1.841.089	\$ 1.706.667	Cumple	\$ 1.841.000	Cumple
180	SÍNDROME DE CHARCOT MARIE TOOTH TIPO 1A (CMT1A) - GEN PMP 22, DELECIÓN / MPLA	UNIDAD	\$ 1.772.400	\$ 1.664.000	Cumple	\$ 1.172.000	Cumple
181	SÍNDROME DE CHARCOT MARIE TOOTH TIPO 1A (FISH)	UNIDAD	\$ 1.959.693	\$ 1.500.000	Cumple	\$ 1.959.000	Cumple
182	SÍNDROME DE CHARCOT MARIE TOOTH TIPO 2A2 - GEN MFN2	UNIDAD	\$ 3.190.989	\$ 3.190.000	Cumple	\$ 3.190.000	Cumple
183	SÍNDROME DE CHARGE - GEN CHD7	UNIDAD	\$ 5.765.863	\$ 5.700.000	Cumple	\$ 5.000.000	Cumple
184	SÍNDROME DE COFFIN LOWRY - GEN RSK2 (RPS6AK3)	UNIDAD	\$ 3.456.876	\$ 3.450.000	Cumple	\$ 3.410.000	Cumple
185	SÍNDROME DE COHEN (COH1) - GEN VPS13B	UNIDAD	\$ 8.899.817	\$ 8.777.143	Cumple	\$ 8.899.000	Cumple
186	SÍNDROME DE CORNELIA DE LANGE - GEN NIPBL	UNIDAD	\$ 6.218.235	\$ 6.200.000	Cumple	\$ 5.800.000	Cumple
187	SÍNDROME DE COSTELLO - GEN HRAS	UNIDAD	\$ 1.962.426	\$ 1.960.000	Cumple	\$ 1.962.000	Cumple
188	SÍNDROME DE COWDEN - GEN PTEN	UNIDAD	\$ 3.092.127	\$ 3.050.000	Cumple	\$ 3.092.000	Cumple
189	SÍNDROME DE CRI DU CHAT - 5p (FISH)	UNIDAD	\$ 1.657.419	\$ 1.400.000	Cumple	\$ 1.500.000	Cumple
190	SÍNDROME DE CRIGLER NAJJAR - GEN UGT 1A1	UNIDAD	\$ 2.524.518	\$ 2.365.714	Cumple	\$ 2.524.000	Cumple
191	SÍNDROME DE CROHN - GEN NOD / CARD 15	UNIDAD	\$ 3.953.935	\$ 3.600.000	Cumple	\$ 3.953.000	Cumple
192	SÍNDROME DE CROUZON - GEN FGFR2, SECUENCIACIÓN COMPLETA	UNIDAD	\$ 3.319.939	\$ 3.300.000	Cumple	\$ 3.319.000	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



**HOSPITAL
MILITAR
CENTRAL**

"Salud - Calidad - Humanización"



193	SÍNDROME DE CROUZON - GEN FGFR2 EXONES 8 Y 10	UNIDAD	\$ 1.521.462	\$ 1.500.000	Cumple	\$ 1.521.000	Cumple
194	SÍNDROME DE DARIER WHITE GEN ATP2A2	UNIDAD	\$ 7.159.206	\$ 5.814.857	Cumple	\$ 6.500.000	Cumple
195	SÍNDROME DE DIGEORGE (VELOCARDIOFACIAL). CROMOSOMA 22q-11 (FISH)	UNIDAD	\$ 1.050.700	\$ 1.000.000	Cumple	\$ 1.050.000	Cumple
196	SÍNDROME DE DISAUTONOMÍA FAMILIAR - GEN IKBKAP	UNIDAD	\$ 6.887.218	\$ 6.300.000	Cumple	\$ 6.887.000	Cumple
197	SÍNDROME DE DRAVET - GEN SCN1A	UNIDAD	\$ 5.437.985	\$ 5.280.000	Cumple	\$ 5.437.000	Cumple
198	SÍNDROME DE DRAVET - GEN SCN1B	UNIDAD	\$ 2.208.420	\$ 2.200.000	Cumple	\$ 2.208.000	Cumple
199	SÍNDROME DE DUANE RADIAL RAY - GEN SALL4	UNIDAD	\$ 3.582.155	\$ 3.500.000	Cumple	\$ 3.000.000	Cumple
200	SÍNDROME DE EHLERS DANLOS TIPO III - GEN TNXB	UNIDAD	\$ 6.933.606	\$ 6.300.000	Cumple	\$ 6.000.000	Cumple
201	SÍNDROME DE EHLERS DANLOS TIPO IV - GEN COL3A1	UNIDAD	\$ 6.900.064	\$ 6.171.429	Cumple	\$ 5.800.000	Cumple
202	SÍNDROME DE ESCOBAR - GEN CHNRG	UNIDAD	\$ 4.693.306	\$ 4.600.000	Cumple	\$ 4.693.000	Cumple
203	SÍNDROME DE FEINGOLD - GEN MYCN	UNIDAD	\$ 2.130.718	\$ 2.100.000	Cumple	\$ 2.130.000	Cumple
204	SÍNDROME DE GITELMAN - GEN SLC12A3	UNIDAD	\$ 4.537.467	\$ 4.530.000	Cumple	\$ 4.537.000	Cumple
205	SÍNDROME DE GLUCOGENOSIS TIPO 1a - GEN GSPC	UNIDAD	\$ 2.653.610	\$ 2.600.000	Cumple	\$ 2.653.000	Cumple
206	SÍNDROME DE GLUCOGENOSIS TIPO 1b - GEN SLC37A4	UNIDAD	\$ 2.689.139	\$ 2.600.000	Cumple	\$ 2.689.000	Cumple
207	SÍNDROME DE GORLIN - GEN PTCH	UNIDAD	\$ 5.156.754	\$ 4.580.571	Cumple	\$ 4.600.000	Cumple
208	SÍNDROME DE HENNEKAM (LINFEDEMA - LINFANGIECTASIA) - GEN CCB1 - SECUENCIACIÓN	UNIDAD	\$ 3.551.778	\$ 3.500.000	Cumple	\$ 3.400.000	Cumple
209	SÍNDROME DE HIPERIGIE - GEN STAT3 (17 EXONES)	UNIDAD	\$ 3.716.925	\$ 3.710.000	Cumple	\$ 3.716.000	Cumple
210	SÍNDROME DE HIPOXALURIA PRIMARIA TIPO I - GEN AGTX	UNIDAD	\$ 2.933.010	\$ 2.900.000	Cumple	\$ 2.933.000	Cumple
211	SÍNDROME DE HIPERTERMIA MALIGNA - GEN	UNIDAD	\$ 8.376.514	\$ 8.300.000	Cumple	\$ 7.000.000	Cumple
212	SÍNDROME DE HIPOVENTILACIÓN CENTRAL CONGÉNITA - GEN PHOX2B	UNIDAD	\$ 2.030.191	\$ 2.000.000	Cumple	\$ 2.030.000	Cumple
213	SÍNDROME DE INSENSIBILIDAD A LOS ANDRÓGENOS - GEN	UNIDAD	\$ 2.103.108	\$ 2.000.000	Cumple	\$ 2.103.000	Cumple
214	SÍNDROME DE KALLMAN - GEN	UNIDAD	\$ 5.616.618	\$ 5.085.000	Cumple	\$ 4.800.000	Cumple
215	SÍNDROME DE KALLMAN - GEN KAL1	UNIDAD	\$ 4.288.215	\$ 4.280.000	Cumple	\$ 4.288.000	Cumple
216	SÍNDROME DE KALLMAN MLPA	UNIDAD	\$ 1.657.687	\$ 1.300.000	Cumple	\$ 1.400.000	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



"Salud - Calidad - Humanización"

217	SÍNDROME DE LANDOUZY - GEN FSHD	UNIDAD	\$ 4.026.880	\$ 4.000.000	Cumple	\$ 4.026.000	Cumple
218	SÍNDROME DE LEIGH - GEN PDHA1	UNIDAD	\$ 3.732.607	\$ 3.700.000	Cumple	\$ 3.410.000	Cumple
219	SÍNDROME DE LI - FRAUMENI - GEN TP53	UNIDAD	\$ 3.314.606	\$ 3.181.714	Cumple	\$ 3.314.000	Cumple
220	SÍNDROME DE LOEYTZ - DIETZ - GEN TGFB2	UNIDAD	\$ 2.207.093	\$ 2.200.000	Cumple	\$ 2.207.000	Cumple
221	SÍNDROME DE LOWE - GEN OCRL	UNIDAD	\$ 3.907.341	\$ 3.900.000	Cumple	\$ 3.410.000	Cumple
222	SÍNDROME DE MALA REGULACIÓN INMUNE POLIENDOCRINOPATÍA Y ENTEROPATÍA LIGADA AL X (IPEX) - GEN FOXP3	UNIDAD	\$ 3.379.279	\$ 3.300.000	Cumple	\$ 3.379.000	Cumple
223	SÍNDROME DE MARFAN - GEN FBN1	UNIDAD	\$ 4.111.218	\$ 4.100.000	Cumple	\$ 3.800.000	Cumple
224	SÍNDROME DE McCUNE ALBRIGHT - GEN GNAS1	UNIDAD	\$ 3.263.297	\$ 3.200.000	Cumple	\$ 3.263.000	Cumple
225	SÍNDROME DE McCUNE ALBRIGHT - GEN GNAS1, MUTACIÓN ESPECÍFICA R201	UNIDAD	\$ 1.037.762	\$ 900.000	Cumple	\$ 1.037.000	Cumple
226	SÍNDROME DE MENKES - GEN	UNIDAD	\$ 5.331.514	\$ 5.300.000	Cumple	\$ 4.500.000	Cumple
227	SÍNDROME DE MILLER DIEKER, MICRODELECIÓN 17p13.3 (FISH)	UNIDAD	\$ 1.090.812	\$ 1.000.000	Cumple	\$ 1.090.000	Cumple
228	SÍNDROME DE MOWAT WILSON - GEN ZEB2 (FISH)	UNIDAD	\$ 2.649.559	\$ 2.600.000	Cumple	\$ 2.649.000	Cumple
229	SÍNDROME DE NEUTROPENIA CONGÉNITA SEVERA - GEN GF11	UNIDAD	\$ 3.693.253	\$ 3.690.000	Cumple	\$ 3.410.000	Cumple
230	SÍNDROME DE NIEMANN PICK - TIPO A Y B - GEN SMPD1	UNIDAD	\$ 1.869.740	\$ 1.800.000	Cumple	\$ 1.869.000	Cumple
231	SÍNDROME DE NIEMANN PICK - TIPO C - GEN NPC1	UNIDAD	\$ 5.943.463	\$ 5.900.000	Cumple	\$ 5.300.000	Cumple
232	SÍNDROME DE NOONAN - GEN SOS1	UNIDAD	\$ 5.072.945	\$ 5.000.000	Cumple	\$ 4.500.000	Cumple
233	SÍNDROME DE NOONAN / LEOPARD - GEN PTPN11	UNIDAD	\$ 3.718.993	\$ 3.600.000	Cumple	\$ 3.410.000	Cumple
234	SÍNDROME DE NOONAN / LEOPARD - GEN RAF1	UNIDAD	\$ 5.314.870	\$ 5.211.429	Cumple	\$ 4.800.000	Cumple
235	SÍNDROME DE NOONAN / LEOPARD / CARDIO-FACIO-CUTÁNEO / COSTELLO, PANEL - GENES PTPN11 - RAF1 - SOS1 - KRAS - HRAS - BRAF - MAP2K1 - MAP2K2 - SHOC2 - NRAS - CBL	UNIDAD	\$ 6.318.999	\$ 6.000.000	Cumple	\$ 5.800.000	Cumple
236	SÍNDROME DE OSLER RENDU WEBER - GEN ALK1 Y ENG	UNIDAD	\$ 5.798.780	\$ 4.937.143	Cumple	\$ 5.798.000	Cumple
237	SÍNDROME DE PARANGLIOMA (PGL1) - FEOCROMOCITOMA HEREDITARIO (PHEO) - GEN SDHD	UNIDAD	\$ 2.251.470	\$ 2.194.286	Cumple	\$ 2.251.000	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



**HOSPITAL
MILITAR
CENTRAL**

"Salud - Calidad - Humanización"

MINDEFENSA

**TODO POR UN
NUEVO PAÍS**
EJÉRCITO COLOMBIANO

238	SÍNDROME DE PARKINSON - GEN PARK 2 (PARKINA)	UNIDAD	\$ 2.970.323	\$ 2.900.000	Cumple	\$ 2.970.000	Cumple
239	SÍNDROME DE PELIZAEUS MERZBACHER - GEN PLP-1	UNIDAD	\$ 3.330.308	\$ 3.200.000	Cumple	\$ 3.330.000	Cumple
240	SÍNDROME DE PELIZAEUS MERZBACHER - GEN PLP-1, DUPLICACIÓN / MLPA	UNIDAD	\$ 2.004.850	\$ 1.872.000	Cumple	\$ 2.004.000	Cumple
241	SÍNDROME DE PETER PLUS - GEN B3GALT1	UNIDAD	\$ 3.999.773	\$ 3.999.000	Cumple	\$ 3.999.000	Cumple
242	SÍNDROME DE PETERS, ANIRIDA Y OTROS TRASTORNOS DEL DESARROLLO OCULAR - GEN PAX6	UNIDAD	\$ 2.641.065	\$ 2.600.000	Cumple	\$ 2.641.000	Cumple
243	SÍNDROME DE PEUTZ JEGHERS - GEN STK 11	UNIDAD	\$ 2.836.895	\$ 2.800.000	Cumple	\$ 2.836.000	Cumple
244	SÍNDROME DE POLIENDOCRINOPATÍA AUTOINMUNE TIPO 1 - GEN AIRE	UNIDAD	\$ 4.254.881	\$ 4.200.000	Cumple	\$ 4.254.000	Cumple
245	SÍNDROME DE PRADER WILLI - GEN SNRPN MLPA METILACIÓN ESPECÍFICA	UNIDAD	\$ 1.291.390	\$ 1.200.000	Cumple	\$ 1.291.000	Cumple
246	SÍNDROME DE PRADER WILLI / ANGELMAN (METILACIÓN)	UNIDAD	\$ 1.554.789	\$ 1.500.000	Cumple	\$ 1.100.000	Cumple
247	SÍNDROME DE PRENDEL - GEN	UNIDAD	\$ 5.775.477	\$ 5.400.000	Cumple	\$ 5.400.000	Cumple
248	SÍNDROME DE RETINITIS PIGMENTOSA AUTOSÓMICO RECESIVO	UNIDAD	\$ 9.026.178	\$ 6.800.000	Cumple	\$ 9.000.000	Cumple
249	SÍNDROME DE RETT - GEN MECP2	UNIDAD	\$ 2.398.145	\$ 2.317.714	Cumple	\$ 2.398.000	Cumple
250	SÍNDROME DE ROTHMUND THOMSON - GEN RECQL4	UNIDAD	\$ 4.496.268	\$ 4.374.857	Cumple	\$ 4.000.000	Cumple
251	SÍNDROME DE RUBINSTEIN TAYBI MLPA	UNIDAD	\$ 1.652.183	\$ 1.600.000	Cumple	\$ 1.652.000	Cumple
252	SÍNDROME DE RUBINSTEIN TAYBI - GEN CREBBP	UNIDAD	\$ 3.935.725	\$ 3.925.000	Cumple	\$ 3.410.000	Cumple
253	SÍNDROME DE RUSSELL SILVER - GEN H19	UNIDAD	\$ 1.795.608	\$ 1.700.000	Cumple	\$ 1.300.000	Cumple
254	SÍNDROME DE RUSSELL SILVER - GEN H19 (METILACIÓN)	UNIDAD	\$ 1.396.017	\$ 1.396.000	Cumple	\$ 1.300.000	Cumple
255	SÍNDROME DE SÆTHRE CHOTZEN - GEN TWIST	UNIDAD	\$ 1.951.080	\$ 1.950.000	Cumple	\$ 1.951.000	Cumple
256	SÍNDROME DE SIMPSON GOLABI BEHMEI - GEN GPC3 (HOMBRES)	UNIDAD	\$ 2.641.754	\$ 2.600.000	Cumple	\$ 2.641.000	Cumple
257	SÍNDROME DE SMITH LEMLI OPITZ - GEN DHCR7	UNIDAD	\$ 2.175.242	\$ 2.175.000	Cumple	\$ 2.175.000	Cumple
258	SÍNDROME DE SMITH MAGENIS - GEN RAI1 (FISH)	UNIDAD	\$ 2.726.850	\$ 2.700.000	Cumple	\$ 2.000.000	Cumple
259	SÍNDROME DE SOTOS - GEN NSD1	UNIDAD	\$ 3.229.435	\$ 3.200.000	Cumple	\$ 3.229.000	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



"Salud - Calidad - Humanización"

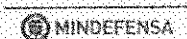
260	SÍNDROME DE STICKLER TIPO I - GEN COL2A1	UNIDAD	\$ 5.250.235	\$ 5.200.000	Cumple	\$ 4.800.000	Cumple
261	SÍNDROME DE TOWNES BROCKS - GEN SALL1	UNIDAD	\$ 2.247.431	\$ 2.200.000	Cumple	\$ 2.247.000	Cumple
262	SÍNDROME DE USHER TIPO 1B (USH1B) - GEN MYO7A	UNIDAD	\$ 5.259.847	\$ 5.200.000	Cumple	\$ 4.500.000	Cumple
263	SÍNDROME DE USHER TIPO 1D - GEN CDH23	UNIDAD	\$ 5.464.235	\$ 5.400.000	Cumple	\$ 4.500.000	Cumple
264	SÍNDROME DE USHER TIPO 2A - GEN USH2A	UNIDAD	\$ 4.505.746	\$ 4.500.000	Cumple	\$ 3.900.000	Cumple
265	SÍNDROME DE USHER TIPO 3A (USH3A) - GEN CLRN	UNIDAD	\$ 1.987.397	\$ 1.980.000	Cumple	\$ 1.987.000	Cumple
266	SÍNDROME DE VAN der WOUDE / PTERIGION. POPLITEO - GEN IRF6	UNIDAD	\$ 2.035.659	\$ 2.000.000	Cumple	\$ 2.000.000	Cumple
267	SÍNDROME DE VON HIPPEL LINDAU	UNIDAD	\$ 2.077.783	\$ 2.072.381	Cumple	\$ 2.077.000	Cumple
268	SÍNDROME DE WAARDENBURG TIPO 1 - GEN PAX3	UNIDAD	\$ 4.121.443	\$ 4.114.286	Cumple	\$ 3.410.000	Cumple
269	SÍNDROME DE WAGR Y ANIRIDA - GEN PAX6 (FISH)	UNIDAD	\$ 2.008.850	\$ 2.000.000	Cumple	\$ 2.008.000	Cumple
270	SÍNDROME DE WALKER WARBURG - GEN POMT1	UNIDAD	\$ 4.745.070	\$ 4.745.000	Cumple	\$ 4.000.000	Cumple
271	SÍNDROME DE WILLIAMS - GEN	UNIDAD	\$ 5.117.902	\$ 5.100.000	Cumple	\$ 4.900.000	Cumple
272	SÍNDROME DE WILLIAMS - GEN ELN (FISH)	UNIDAD	\$ 1.177.414	\$ 1.177.000	Cumple	\$ 1.177.000	Cumple
273	SÍNDROME DE WISKOTT ALDRICH - GEN	UNIDAD	\$ 4.679.722	\$ 4.500.000	Cumple	\$ 3.900.000	Cumple
274	SÍNDROME DE WOLF HIRSCHORN - GEN WHSC1 Y WHSC2 (FISH)	UNIDAD	\$ 1.075.709	\$ 1.075.000	Cumple	\$ 1.075.000	Cumple
275	SÍNDROME MICROFTALMIA DE LENZ - GEN	UNIDAD	\$ 4.117.917	\$ 3.990.000	Cumple	\$ 4.117.000	Cumple
276	SÍNDROME MIELODISPLÁSICO (SMD) PANEL: 5,5 Q, -7/7 Q, +8,20 Q	UNIDAD	\$ 3.587.647	\$ 3.587.000	Cumple	\$ 3.587.000	Cumple
277	SÍNDROME PARANEÓPLÁSICO EN LCR, EVALUACIÓN	UNIDAD	\$ 1.046.471	\$ 1.046.000	Cumple	\$ 1.000.000	Cumple
278	SÍNDROME QT LARGO, PANEL	UNIDAD	\$ 7.369.686	\$ 7.000.000	Cumple	\$ 6.500.000	Cumple
279	SÍNDROMES DE FIEBRE PERIÓDICA PANEL 7 GENES: MEV, TNFRSF1A, MYK, NLRP3, ELANE, PSTPIP1, LPIN2	UNIDAD	\$ 7.615.757	\$ 7.000.000	Cumple	\$ 7.000.000	Cumple
280	SRV MLPA	UNIDAD	\$ 1.326.465	\$ 1.200.000	Cumple	\$ 1.326.000	Cumple
281	TIROSINEMIA TIPO II - GEN TAT, SECUENCIACIÓN	UNIDAD	\$ 3.450.913	\$ 3.450.000	Cumple	\$ 3.400.000	Cumple
282	TRANSLOCACIÓN BCR / ABL (FISH)	UNIDAD	\$ 1.005.124	\$ 1.000.000	Cumple	\$ 1.005.000	Cumple
283	TRANSLOCACIÓN BCR / ABL CUANTITATIVA (RT-PCR)	UNIDAD	\$ 667.804	\$ 600.000	Cumple	\$ 600.000	Cumple
284	TUMOR DE WILMS - GEN WT1 MLPADOCUMNE	UNIDAD	\$ 2.030.830	\$ 1.900.000	Cumple	\$ 2.030.000	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



**HOSPITAL
MILITAR
CENTRAL**

"Salud - Calidad - Humanización"



285	LONG PCR - SOUTHERN BLOT PARA GEN FMR1	UNIDAD	\$ 2.554.500	\$ 2.000.000	Cumple	\$ 2.254.000	Cumple
286	MUTACION POGFRA FIPLI	UNIDAD	\$ 1.206.059	\$ 900.000	Cumple	\$ 1.206.000	Cumple
287	ESTUDIO CITOGENETICO EN MEDULA OSEA	UNIDAD	\$ 497.882	\$ 490.000	Cumple	\$ 497.000	Cumple
288	ESTUDIO PARA TRASLOCACION IP19Q	UNIDAD	\$ 1.846.353	\$ 1.800.000	Cumple	\$ 1.846.000	Cumple
289	PCR PARA BCR-ABL	UNIDAD	\$ 691.078	\$ 690.000	Cumple	\$ 600.000	Cumple
290	ESTUDIO MOLECULAR PARA LIPOFUSCINOSIS PPT1	UNIDAD	\$ 4.707.678	\$ 3.524.571	Cumple	\$ 4.000.000	Cumple
291	DIFIDRORODAMINA	UNIDAD	\$ 285.177	\$ 285.000	Cumple	\$ 240.000	Cumple
292	CCND1 (Rearreglos 11q13)	UNIDAD	\$ 1.482.000	\$ 1.200.000	Cumple	\$ 1.482.000	Cumple
293	IGH/MAF t(14;18)gh/BCL	UNIDAD	\$ 1.062.000	\$ 1.000.000	Cumple	\$ 1.062.000	Cumple
294	IGH/MAF t(14;16)	UNIDAD	\$ 1.062.000	\$ 1.000.000	Cumple	\$ 1.062.000	Cumple
295	MYB (Rearreglos 6q23)	UNIDAD	\$ 2.280.000	\$ 2.000.000	Cumple	\$ 2.280.000	Cumple
296	EWSR1(Rearreglos 22q12)	UNIDAD	\$ 1.707.528	\$ 1.500.000	Cumple	\$ 1.707.000	Cumple
297	SS18(Rearreglos 18q11.2)	UNIDAD	\$ 1.320.000	\$ 1.200.000	Cumple	\$ 1.320.000	Cumple
298	S/S HEREDITARY HEARING LOSS ANALYSIS KIT	UNIDAD	\$ 8.073.000	\$ 6.400.000	Cumple	\$ 8.000.000	Cumple
299	CCND1 (Rearreglos 11q13) Linfoma de células de manto	UNIDAD	\$ 1.482.000	\$ 1.400.000	Cumple	\$ 1.482.000	Cumple
300	IGH/BCL2 t(14;18) gh/BCL Linfoma Folicular y Difuso de célula	UNIDAD	\$ 1.062.000	\$ 1.000.000	Cumple	\$ 1.062.000	Cumple
301	IGH/MAF t(14;16) Meloma Multiple	UNIDAD	\$ 1.062.000	\$ 1.000.000	Cumple	\$ 1.062.000	Cumple
302	MYB (Rearreglos 6q23) Leucemia Linfocítica Crónica	UNIDAD	\$ 1.320.000	\$ 1.200.000	Cumple	\$ 1.320.000	Cumple
303	EWSR1 (Rearreglos 22q12) Sarcoma de Ewing	UNIDAD	\$ 1.707.528	\$ 1.500.000	Cumple	\$ 1.707.000	Cumple
304	SS18 (Rearreglos 18q11.2 Sarcoma Sinovial)	UNIDAD	\$ 2.077.500	\$ 2.000.000	Cumple	\$ 2.077.000	Cumple
305	GEN EZH2 PARA DESCARTAR SINDROME DE WEAVER	UNIDAD	\$ 5.351.500	\$ 5.300.000	Cumple	\$ 4.800.000	Cumple
306	FISH PARA REGION 22q 11 SOSPECHA DE SINDROME 22q 11	UNIDAD	\$ 1.078.000	\$ 1.000.000	Cumple	\$ 1.078.000	Cumple
307	ESTUDIO GENETICO CARIOTIPO BANDING	UNIDAD	\$ 260.643	\$ 245.000	Cumple	\$ 260.000	Cumple
308	CARIOTIPO PARA CROMOSOMA X FRAGIL	UNIDAD	\$ 373.882	\$ 370.000	Cumple	\$ 373.000	Cumple
309	CARIOTIPO PARA ESTADOS LEUCEMICOS	UNIDAD	\$ 413.882	\$ 400.000	Cumple	\$ 413.000	Cumple
310	PLATAFORMA PARA ANALISIS DE GENES CANCER DE MAMA	UNIDAD	\$ 10.942.176	\$ 10.000.000	Cumple	\$ 10.900.000	Cumple
311	MICROARREGLOS DE ALTA RESOLUCION MAYOR A 750b	UNIDAD	\$ 4.204.431	\$ 3.000.000	Cumple	\$ 4.204.000	Cumple
312	VALIDACION DE LECTURA DE ESTUDIOS FISH REALIZADAS EN EL HOSPITAL MILITAR CENTRAL	UNIDAD	\$ 1.080.000	\$ 1.000.000	Cumple	\$ 1.080.000	Cumple
313	SECUENCIACION COMPLETA BRCA1 BRCA2	UNIDAD	\$ 4.527.745	\$ 4.170.000	Cumple	\$ 3.520.000	Cumple
314	HIBRIDACION GENOMICA COMPARATIVA ARRAY	UNIDAD	\$ 3.779.765	\$ 2.400.000	Cumple	\$ 3.000.000	Cumple
VALOR TOTAL/ PUNTAJE			\$ 932.238.246	\$ 884.631.333	400	\$ 917.952.000	385

"Salud - Calidad - Humanización"



"Salud - Calidad - Humanización"

ITEM	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	UNIDAD DE MEDIDA	PRECIO DE REFERENCIA	GENÉTICA MOLECULAR DE COLOMBIA LTDA NIT. 830112625-6		LAB MEDICO ECHAVARRIA S.A.S NIT. 890906793-0	
			VALOR UNITARIO EXENTO IVA	VALOR UNITARIO EXENTO IVA	Cumple: No Cumple Precio de Referencia	VALOR UNITARIO EXENTO IVA	Cumple: No Cumple Precio de Referencia
1	17 BETA HIDRÓXI - ESTEROIDE DESHIDROGENASA III DEFICIENCIA GEN HSB17B3	UNIDAD	\$ 3.139.278	\$ 3.138.278	Cumple	\$ 2.982.314	Cumple
2	ACIDEMIA METILMALÓNICA - GEN MUT	UNIDAD	\$ 4.095.008	\$ 4.094.008	Cumple	\$ 4.095.008	Cumple
3	AGAMMAGLOBULINEMIA DE BRUFON - GEN BTK	UNIDAD	\$ 3.903.482	\$ 2.878.000	Cumple	\$ 3.903.482	Cumple
4	ALFA TALASEMIA - GEN HBA1 - HBA2	UNIDAD	\$ 1.590.966	\$ 1.589.066	Cumple	\$ 1.590.966	Cumple
5	ALFA-1 ANTITRIPSINA GENOTIPO	UNIDAD	\$ 1.043.836	\$ 917.000	Cumple	\$ 1.043.836	Cumple
6	ANÁLISIS MUTACIONAL DE LA REGIÓN TIRDSINA QUINASA DEL ABL	UNIDAD	\$ 1.372.504	\$ 833.000	Cumple	\$ 1.372.504	Cumple
7	ANEMIA DISERITROPOYÉTICA CONGÉNITA TÍPD 1 - GEN CDAN1	UNIDAD	\$ 6.774.624	\$ 6.773.624	Cumple	\$ 6.774.624	Cumple
8	ARTERIOPATÍA CEREBRAL AUTOSÓMICA DOMINANTE CON INFARTOS SUBCORTICALES Y LEUCOENCEFALOPATÍA (CADASIL) - GEN NOTCH 3	UNIDAD	\$ 5.047.144	\$ 2.492.000	Cumple	\$ 5.047.144	Cumple
9	ATAXIA CON DEFICIENCIA DE VITAMINA E - GEN TTPA	UNIDAD	\$ 2.060.322	\$ 2.059.322	Cumple	\$ 1.957.306	Cumple
10	ATAXIA TELANGIECTASIA - GEN ATM	UNIDAD	\$ 5.511.647	\$ 5.510.647	Cumple	\$ 5.511.647	Cumple
11	ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, ANÁLISIS DELECIÓN - GEN SMN1	UNIDAD	\$ 1.259.562	\$ 1.258.562	Cumple	\$ 1.196.584	Cumple
12	ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, ESTUDIO DIAGNÓSTICO - GEN SMN1 - SMN2	UNIDAD	\$ 1.987.510	\$ 1.469.000	Cumple	\$ 1.888.135	Cumple
13	ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, PRUEBA DE PORTADOR - GEN SMN1 - SMN2	UNIDAD	\$ 1.491.433	\$ 1.469.000	Cumple	\$ 1.491.433	Cumple
14	BRAF MUTACIÓN, ANÁLISIS	UNIDAD	\$ 1.006.569	\$ 870.000	Cumple	\$ 1.006.569	Cumple
15	BRCA1 Y BRCA2 ANÁLISIS DE DELECCIONES INSERCIONES Y REARREGLOS	UNIDAD	\$ 2.813.503	\$ 2.297.809	Cumple	\$ 2.672.828	Cumple
16	BRCA1 Y BRCA2 GENES	UNIDAD	\$ 4.173.554	\$ 4.125.500	Cumple	\$ 4.173.554	Cumple
17	CÁNCER GÁSTRICO DIFUSO HEREDITARIO - GEN CDH1	UNIDAD	\$ 3.799.140	\$ 3.798.140	Cumple	\$ 3.799.140	Cumple
18	CÁNCER PRÓSTATA - GEN 3 (PCA3)	UNIDAD	\$ 639.294	\$ 638.294	Cumple	\$ 639.294	Cumple
19	CARIOTIPO FETAL (FISH PRENATAL ESTUDIO DE TRES SONDAS)	UNIDAD	\$ 735.017	\$ 734.017	Cumple	\$ 735.017	Cumple
20	CARIOTIPO FRAGILIDAD CROMOSÓMICA	UNIDAD	\$ 413.191	\$ 399.000	Cumple	\$ 413.191	Cumple
21	CARIOTIPO BANDAS C	UNIDAD	\$ 310.941	\$ 309.941	Cumple	\$ 295.394	Cumple
22	CARIOTIPO BANDAS Q	UNIDAD	\$ 302.030	\$ 301.030	Cumple	\$ 286.929	Cumple
23	CARIOTIPO BANDAS R	UNIDAD	\$ 361.639	\$ 360.639	Cumple	\$ 343.557	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"

Transversal 3ª No. 49-00 - Conmutador 3486868 Ext.3002 - www.hospitalmilitar.gov.co
Bogotá, D.C. - Colombia



**HOSPITAL
MILITAR
CENTRAL**

"Salud - Calidad - Humanización"

MINDEFENSA

**TODOS POR UN
NUEVO PAÍS**
PAZ EDUCACIÓN EMPLEO

24	CARIOTIPO DE ALTA RESOLUCIÓN - BANDAS G	UNIDAD	\$ 402.961	\$ 381.000	Cumple	\$ 382.813	Cumple
25	CARIOTIPO DE ALTA RESOLUCIÓN - BANDAS R	UNIDAD	\$ 408.627	\$ 381.000	Cumple	\$ 388.196	Cumple
26	CARIOTIPO EN LIQUIDO AMNIOTICO + FISH PRENATAL	UNIDAD	\$ 911.451	\$ 910.451	Cumple	\$ 911.451	Cumple
27	CARIOTIPO EN SANGRE PERIFERICA O FETAL (BANDAS G)	UNIDAD	\$ 369.167	\$ 239.000	Cumple	\$ 350.709	Cumple
28	CARIOTIPO ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y/O CROMOSOMA FILADELFIA	UNIDAD	\$ 375.088	\$ 374.088	Cumple	\$ 375.088	Cumple
29	CARIOTIPO PARA ANEMIA DE FANCONI	UNIDAD	\$ 425.863	\$ 291.823	Cumple	\$ 404.570	Cumple
30	CARNITINA PALMITOILTRANSFERASA 1A DEFICIENCIA - GEN CPT1A	UNIDAD	\$ 5.112.303	\$ 5.111.303	Cumple	\$ 5.112.303	Cumple
31	CITOMEGALOVIRUS: GENOTIPO - MUTACION UL97 Y UL54	UNIDAD	\$ 1.766.294	\$ 1.765.294	Cumple	\$ 1.766.294	Cumple
32	COMPLEJO IV (COX) MITOCONDRIAL DEFICIENCIA - GEN FASTKD2	UNIDAD	\$ 4.323.072	\$ 4.322.072	Cumple	\$ 4.106.918	Cumple
33	CONDRODISPLASIA METAFISIARIA DE SCHMID - GEN COL18A1	UNIDAD	\$ 1.672.157	\$ 1.489.000	Cumple	\$ 1.170.510	Cumple
34	CONDRODISPLASIA PUNCTATA RIZOMÉLICA TIPO 1 (EXONES 1- 10) - GEN PEX7	UNIDAD	\$ 2.034.401	\$ 1.052.000	Cumple	\$ 2.034.401	Cumple
35	CONDRODISPLASIA PUNCTATA RIZOMÉLICA TIPO 1 - GEN PEX7	UNIDAD	\$ 3.087.599	\$ 3.086.599	Cumple	\$ 2.933.219	Cumple
36	CONEXINA 26 - GEN GJB2	UNIDAD	\$ 1.101.255	\$ 1.278.235	Cumple	\$ 1.046.192	Cumple
37	CONEXINA 38 DELECIÓN	UNIDAD	\$ 1.399.824	\$ 794.000	Cumple	\$ 1.329.833	Cumple
38	CONEXINA 32 - GEN GJB1	UNIDAD	\$ 2.279.256	\$ 1.203.138	Cumple	\$ 1.595.479	Cumple
39	CONEXINA EVALUACIÓN - GEN GJB2 (CONEXINA 26) Y GEN GJB6 (CONEXINA 30)	UNIDAD	\$ 3.016.510	\$ 2.235.000	Cumple	\$ 2.111.557	Cumple
40	CROMOSOMA X FRAGIL LONG PCR MAS SOUTHERN BLOT	UNIDAD	\$ 1.679.254	\$ 1.357.807	Cumple	\$ 1.679.254	Cumple
41	CROMOSOMA Y MICRODELECIONES	UNIDAD	\$ 806.157	\$ 749.000	Cumple	\$ 806.157	Cumple
42	DEFICIENCIA DE MEROSINA CMO TIPO 1A (MOC1A) - GEN LAMA2	UNIDAD	\$ 5.944.902	\$ 5.943.902	Cumple	\$ 5.647.657	Cumple
43	DEFICIENCIA DEL TRANSPORTADOR DE GLUCOSA TIPO 1 (GLUT 1) - GEN SLC2A1	UNIDAD	\$ 2.679.742	\$ 2.678.742	Cumple	\$ 2.545.755	Cumple
44	DESORDEN DEL DESARROLLO SEXUAL EN 46 XY - GEN NR5A1	UNIDAD	\$ 2.611.097	\$ 2.610.097	Cumple	\$ 2.480.542	Cumple
45	DIABETES MELLITUS NEONATAL PERMANENTE - GEN KCNJ11	UNIDAD	\$ 2.514.074	\$ 2.174.000	Cumple	\$ 2.514.074	Cumple
46	DISFUNCIÓN DEL METABOLISMO PULMONAR DEL SURFACTANTE - GEN ABCA3	UNIDAD	\$ 2.738.188	\$ 2.737.188	Cumple	\$ 1.916.732	Cumple
47	DISFUNCIÓN DEL METABOLISMO PULMONAR DEL SURFACTANTE - GEN SFTPB	UNIDAD	\$ 3.054.562	\$ 3.053.562	Cumple	\$ 2.901.834	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



"Salud - Calidad - Humanización"

48	DISFUNCIÓN DEL METABOLISMO PULMONAR DEL SURFACTANTE - GEN SFTPC	UNIDAD	\$ 2.088.613	\$ 2.087.613	Cumple	\$ 1.984.182	Cumple
49	DISKINESIA CILIAR PRIMARIA - GEN DNAAF	UNIDAD	\$ 4.046.885	\$ 4.046.885	Cumple	\$ 4.046.885	Cumple
50	DISPLASIA SEPTO ÓPTICA - GEN HEX1	UNIDAD	\$ 1.552.403	\$ 1.551.403	Cumple	\$ 1.474.783	Cumple
51	DISQUERATOSIS CONGENITA - GEN TERT/TR	UNIDAD	\$ 5.727.833	\$ 5.726.833	Cumple	\$ 5.727.833	Cumple
52	DISTONIA - GEN DYT1	UNIDAD	\$ 1.530.229	\$ 1.529.229	Cumple	\$ 1.071.160	Cumple
53	DISTROFIA MIOTÓNICA TIPO 1 (DM1) - GEN DMPK	UNIDAD	\$ 1.025.994	\$ 1.024.994	Cumple	\$ 1.025.994	Cumple
54	DISTROFIA MIOTÓNICA TIPO 2 (DM2) - GEN CNBP	UNIDAD	\$ 2.053.460	\$ 1.622.000	Cumple	\$ 2.053.460	Cumple
55	DISTROFIA MUSCULAR CONGENITA DE FUKUYAMA - GEN FTKN, DELECIÓN / DUPLICACIÓN	UNIDAD	\$ 2.162.133	\$ 1.855.000	Cumple	\$ 2.054.026	Cumple
56	DISTROFIA MUSCULAR CONGENITA DE EVALUACIÓN COLÁGENO VI	UNIDAD	\$ 5.425.847	\$ 5.424.847	Cumple	\$ 5.425.847	Cumple
57	DISTROFIA MUSCULAR DE CINTURA - SARCOGLICANOPATÍA - GEN SGGG	UNIDAD	\$ 2.316.409	\$ 2.315.409	Cumple	\$ 2.200.589	Cumple
58	DISTROFIA MUSCULAR DE EMERY DREIFUSS - GEN EMO	UNIDAD	\$ 2.471.508	\$ 2.470.508	Cumple	\$ 2.347.933	Cumple
59	DISTROFIA MUSCULAR DE EMERY DREIFUSS - GEN LMNA	UNIDAD	\$ 2.556.332	\$ 2.555.332	Cumple	\$ 1.789.432	Cumple
60	DNA MITOCONDRIAL, MUTACIONES COMUNES Y TAMIZAJE DE DELECCIONES	UNIDAD	\$ 4.194.981	\$ 4.193.981	Cumple	\$ 4.194.981	Cumple
61	DUCHENNE / BECKER DISTROFIA MUSCULAR - ESTUDIO DE ADN PARA SECUENCIAMIENTO COMPLETO DEL GEN DE LA DISTROFINA	UNIDAD	\$ 2.004.439	\$ 2.003.439	Cumple	\$ 1.403.107	Cumple
62	DUCHENNE/BECKER, DISTROFIA MUSCULAR - ESTUDIO DE ADN PARA SECUENCIAMIENTO COMPLETO DEL GEN DE LA DISTROFINA	UNIDAD	\$ 4.011.201	\$ 4.010.201	Cumple	\$ 4.011.201	Cumple
63	ENFERMEDAD DE ALEXANDER - GEN GFAP	UNIDAD	\$ 3.480.611	\$ 3.479.611	Cumple	\$ 3.306.580	Cumple
64	ENFERMEDAD DE WILSON - GEN ATP7B	UNIDAD	\$ 5.447.882	\$ 5.446.882	Cumple	\$ 5.447.882	Cumple
65	ENFERMEDAD GRANULOMATOSA CRÓNICA - GEN CYBB	UNIDAD	\$ 3.521.517	\$ 3.520.517	Cumple	\$ 3.521.517	Cumple
66	ENFERMEDAD POLQUISTICA RENAL - GEN PKD1 - PKD2	UNIDAD	\$ 11.770.251	\$ 10.203.000	Cumple	\$ 8.239.176	Cumple
67	ESCLEROSIS TUBEROSA - GEN TSC1 Y TSC2	UNIDAD	\$ 4.631.253	\$ 4.630.253	Cumple	\$ 4.631.253	Cumple
68	ESTUDIO DE ADN PARA DELECCIONES / DUPLICACIONES DEL GEN DE LA DISTROFINA (MLPA)	UNIDAD	\$ 2.420.549	\$ 2.143.000	Cumple	\$ 2.420.549	Cumple
69	ESTUDIO DE ADN Y ARN PARA EL GEN SRY, SECUENCIACIÓN COMPLETA	UNIDAD	\$ 1.448.929	\$ 1.447.929	Cumple	\$ 1.448.929	Cumple
70	EXOSTOSIS MÚLTIPLE HEREDITARIA (HME) - GENES EXT1 Y EXT2	UNIDAD	\$ 400.409	\$ 6.399.409	Cumple	\$ 6.400.409	Cumple
71	FACTOR V MUTACIÓN G1691A (LEIDEN)	UNIDAD	\$ 253.857	\$ 252.857	Cumple	\$ 253.857	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



**HOSPITAL
MILITAR
CENTRAL**

"Salud - Calidad - Humanización"



72	FIBROSIS QUISTICA MUTACIONES - GEN CFTR	200	UNIDAD	\$ 3.011.275	\$ 3.010.275	Cumple	\$ 3.011.275	Cumple
73	FIBROSIS QUISTICA MUTACIONES	60	UNIDAD	\$ 1.430.731	\$ 1.429.731	Cumple	\$ 1.359.194	Cumple
74	FIBROSIS QUISTICA MUTACIONES	89	UNIDAD	\$ 1.407.543	\$ 1.406.543	Cumple	\$ 1.407.543	Cumple
75	FIBROSIS QUISTICA SECUENCIACIÓN COMPLETA GEN CFTR		UNIDAD	\$ 4.276.034	\$ 3.473.000	Cumple	\$ 4.276.034	Cumple
76	FISH EN ESPERMATOZOIDES		UNIDAD	\$ 1.032.374	\$ 713.000	Cumple	\$ 1.032.374	Cumple
77	FLT3 (ITD) Y D835 DETECCIÓN DE VARIANTES POR PCR		UNIDAD	\$ 991.608	\$ 990.608	Cumple	\$ 694.126	Cumple
78	GALACTOSEMIA - GEN GALT SECUENCIACIÓN COMPLETA		UNIDAD	\$ 2.812.395	\$ 2.768.000	Cumple	\$ 2.812.395	Cumple
79	GEN COL 2A1-COL 11A1-COL 11A2		UNIDAD	\$ 5.328.514	\$ 5.327.514	Cumple	\$ 5.328.514	Cumple
80	GEN CYP1B1 - SECUENCIACIÓN		UNIDAD	\$ 1.640.972	\$ 1.489.000	Cumple	\$ 1.148.880	Cumple
81	GEN FIP1L1-PDGFA (FISH) Y MLPA		UNIDAD	\$ 1.178.149	\$ 834.000	Cumple	\$ 824.704	Cumple
82	GEN P53 - 17p13.1 - MUTACIÓN (FISH) Y MLPA		UNIDAD	\$ 992.700	\$ 803.000	Cumple	\$ 943.065	Cumple
83	GEN RAS ANÁLISIS BASADO EN CÉLULAS MUTACION		UNIDAD	\$ 1.712.158	\$ 1.711.158	Cumple	\$ 1.172.158	Cumple
84	GEN SHOX POR MLPA Y SECUENCIA NO SE ACEPTA FISH		UNIDAD	\$ 2.140.350	\$ 2.139.350	Cumple	\$ 2.033.333	Cumple
85	GEN TBX1 - SECUENCIACIÓN		UNIDAD	\$ 3.611.893	\$ 3.610.893	Cumple	\$ 3.431.298	Cumple
86	GEN TRPV4 - SECUENCIACIÓN		UNIDAD	\$ 3.777.331	\$ 3.776.331	Cumple	\$ 3.588.464	Cumple
87	GLAUCOMA PRIMARIO DE ANGULO ABIERTO - GEN MYOC		UNIDAD	\$ 2.017.859	\$ 2.541.000	Cumple	\$ 1.916.966	Cumple
88	GLUCOGENESIS TIPO III - GEN AGL		UNIDAD	\$ 4.978.972	\$ 4.977.972	Cumple	\$ 4.978.972	Cumple
89	GLUCOGENESIS TIPO V - GEN PYGM		UNIDAD	\$ 4.209.794	\$ 4.208.794	Cumple	\$ 4.209.794	Cumple
90	HEMOCROMATOSIS - GEN HFE		UNIDAD	\$ 754.133	\$ 753.133	Cumple	\$ 527.893	Cumple
91	HEMOFILIA A - GEN F8		UNIDAD	\$ 3.601.697	\$ 3.600.697	Cumple	\$ 3.421.612	Cumple
92	HEMOFILIA A - GEN F8 MUTACIÓN FAMILIAR CONOCIDA		UNIDAD	\$ 1.291.294	\$ 1.290.294	Cumple	\$ 1.226.729	Cumple
93	HEPATITIS C - RNA VIRAL GENOTIPO		UNIDAD	\$ 885.741	\$ 884.741	Cumple	\$ 820.019	Cumple
94	HER-2 / NEU, CÁNCER DE SENO (FISH)		UNIDAD	\$ 1.178.545	\$ 1.177.545	Cumple	\$ 1.178.545	Cumple
95	HETEROPATIA PERIVENTRICULAR LIGADA AL X - GEN FLNA		UNIDAD	\$ 6.176.235	\$ 6.175.235	Cumple	\$ 5.867.423	Cumple
96	HIBRIDACIÓN GENÓMICA COMPARADA (HGC) INCLUYE FISH CONFIRMATORIO EN CASO DE ANOMALÍAS DE ALTA RESOLUCIÓN		UNIDAD	\$ 2.560.883	\$ 2.559.883	Cumple	\$ 2.580.883	Cumple
97	HIPERPLASIA ADRENAL CONGENITA - GEN CYP17A1		UNIDAD	\$ 2.801.801	\$ 2.800.801	Cumple	\$ 2.661.711	Cumple
98	HIPERPLASIA ADRENAL CONGENITA (DEFICIENCIA DE 21 HIDROXILASA) - GEN CYP21A2		UNIDAD	\$ 2.201.608	\$ 2.200.608	Cumple	\$ 2.201.608	Cumple

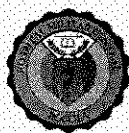
"Salud - Calidad - Humanización"



"Salud - Calidad - Humanización"

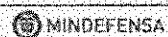
99	HIPERPLASIA SUPRARENAL CONGENITA (DEFICIENCIA DE II BETA HIDROXILASA) - GEN CYP11B1	UNIDAD	\$ 2.803.426	\$ 2.802.426	Cumple	\$ 2.663.255	Cumple
100	HIPERTENSIÓN ARTERIAL PULMONAR - GEN BMPR2	UNIDAD	\$ 3.777.331	\$ 3.776.331	Cumple	\$ 3.588.464	Cumple
101	HLA B27 SSP (PCR)	UNIDAD	\$ 251.571	\$ 250.571	Cumple	\$ 251.571	Cumple
102	HNPCC - GEN MLH1, MUTACIÓN FAMILIAR CONOCIDA	UNIDAD	\$ 870.762	\$ 349.000	Cumple	\$ 870.762	Cumple
103	HNPCC, PANEL DE SECUENCIACIÓN / DELECIÓN Y/O DUPLICACIÓN	UNIDAD	\$ 7.020.689	\$ 7.019.689	Cumple	\$ 7.020.689	Cumple
104	HOMOCISTINURIA (DEFICIENCIA DE CISTATIONINA BETASINTASA) - GEN CBS	UNIDAD	\$ 3.760.217	\$ 3.759.217	Cumple	\$ 3.760.217	Cumple
105	INCONTINENCIA PIGMENTI TIPO 2 - GEN NEMO (KKBG)	UNIDAD	\$ 2.229.616	\$ 2.228.616	Cumple	\$ 2.118.135	Cumple
106	LEUCEMIA AGUDA - GEN MLL (11q23) - REORDENAMIENTO GÉNICO (FISH)	UNIDAD	\$ 1.137.750	\$ 857.000	Cumple	\$ 796.425	Cumple
107	LEUCEMIA MIELOIDE AGUDA - GEN FLT3 - MUTACIÓN	UNIDAD	\$ 954.277	\$ 953.277	Cumple	\$ 667.994	Cumple
108	LEUCODISTROFIA METACROMÁTICA (ARILSULFATASA DEFICIENCIA) - GEN ARSA	UNIDAD	\$ 2.546.124	\$ 2.545.124	Cumple	\$ 2.418.818	Cumple
109	LEUCOENCEFALOPATÍA MEGALOENCEFALICA CON QUISTES SUBCORTICALES - GEN MLC1	UNIDAD	\$ 3.224.827	\$ 3.223.827	Cumple	\$ 3.063.586	Cumple
110	LINFOMATOSIS HEMOFAGOCITICA FAMILIAR (FHL) - GEN PRF1	UNIDAD	\$ 1.990.462	\$ 1.989.462	Cumple	\$ 1.393.323	Cumple
111	LINFOMA DE BURKITT, T(6;14) (FISH)	UNIDAD	\$ 1.168.587	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.110.158	Cumple
112	LINFOMA DE CÉLULAS DEL MANTO, IGH/CCND1, T(11;14) (FISH)	UNIDAD	\$ 1.218.965	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.158.017	Cumple
113	LINFOMA DE MUCOSA LINFOIDE T(11;18) (FISH)	UNIDAD	\$ 1.333.637	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.266.955	Cumple
114	LIPOFUSCINOSIS CERVOIDE NEURONAL - GEN PPT1	UNIDAD	\$ 2.873.926	\$ 2.872.926	Cumple	\$ 2.730.230	Cumple
115	MELANOMA FAMILIAR GEN CDKN2A (p16) Y CDK4	UNIDAD	\$ 2.715.978	\$ 1.524.000	Cumple	\$ 2.715.978	Cumple
116	MEN2 - FMTC, EXONES 10,11,13,16 (ONCOGEN-RET), MUTACIÓN	UNIDAD	\$ 1.994.437	\$ 1.399.000	Cumple	\$ 1.994.437	Cumple
117	MIELOMA MÚLTIPLE - IGH/IGFR3 - T(4;14) (FISH)	UNIDAD	\$ 1.270.960	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.207.412	Cumple
118	MIELOMA: 13q, 14q, 17p (FISH)	UNIDAD	\$ 1.774.290	\$ 1.773.000	Cumple	\$ 1.774.290	Cumple
119	MIGRAÑA HEMIPLEJICA FAMILIAR TIPO I - GEN CACNA1A	UNIDAD	\$ 5.066.235	\$ 5.065.235	Cumple	\$ 5.066.235	Cumple
120	MIOCARDIOPATÍA DILATADA (DCM) / MIOCARDIOPATÍA AISLADA VENTRICULAR (IZQUIERDA NO COMPACTADA (LVNC), PANEL 38 GENES	UNIDAD	\$ 8.597.716	\$ 8.596.716	Cumple	\$ 8.597.716	Cumple
121	MIOPATÍA MIOFIBRILAR LIGADA A X - GEN MTM1	UNIDAD	\$ 4.092.521	\$ 4.091.521	Cumple	\$ 4.092.521	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



**HOSPITAL
MILITAR
CENTRAL**

"Salud - Calidad - Humanización"



122	MUCOLIPIDOSIS TIPO II - GEN GNPTAB	UNIDAD	\$ 4.939.085	\$ 4.938.085	Cumple	\$ 4.939.085	Cumple
123	MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO III A (SÍNDROME SANFILIPPO A) - GEN SGSH	UNIDAD	\$ 2.702.901	\$ 2.701.901	Cumple	\$ 2.587.756	Cumple
124	MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO III B (SÍNDROME SANFILIPPO B) - GEN NAGLU	UNIDAD	\$ 2.720.357	\$ 2.719.357	Cumple	\$ 1.904.250	Cumple
125	MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO III C (SÍNDROME SANFILIPPO C) - GEN HGSNAT	UNIDAD	\$ 4.237.208	\$ 4.236.208	Cumple	\$ 4.237.208	Cumple
126	NEOPLASIA ENDOCRINA MÚLTIPLE TIPO 1 - GEN MEN 1 (MENINA)	UNIDAD	\$ 2.209.133	\$ 2.143.000	Cumple	\$ 2.098.676	Cumple
127	NEOPLASIA ENDOCRINA MÚLTIPLE TIPO 1 - GEN MEN1 MUTACIÓN FAMILIAR SECUENCIA COMPLETA	UNIDAD	\$ 1.633.245	\$ 1.632.245	Cumple	\$ 1.143.272	Cumple
128	NEUROFIBROMATOSIS TIPO 2 - GEN NF2 SECUENCIACIÓN	UNIDAD	\$ 3.704.073	\$ 3.703.073	Cumple	\$ 3.704.073	Cumple
129	NEUTROPENIA CONGENITA SEVERA AUTOSÓMICA RECESIVA 3 - GEN HAX 1	UNIDAD	\$ 2.816.076	\$ 2.815.076	Cumple	\$ 2.816.076	Cumple
130	OLIGODENDROGLIOMA 1p/19q (FISH)	UNIDAD	\$ 1.516.941	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.516.941	Cumple
131	OSTEODISTROFIA HEREDITARIA DE ALBRIGHT - GEN GNAS1	UNIDAD	\$ 4.387.292	\$ 4.037.000	Cumple	\$ 4.387.292	Cumple
132	OSTEOGENESIS IMPERFECTA EVALUACIÓN - GEN COL 1A1 - COL 1A2	UNIDAD	\$ 5.381.847	\$ 5.380.847	Cumple	\$ 5.112.755	Cumple
133	PANTOTENATO QUINASA A (ASOCIADA A NEURODEGENERACIÓN) - GEN PANK2	UNIDAD	\$ 2.655.940	\$ 2.627.000	Cumple	\$ 2.523.143	Cumple
134	PAPILOMA HUMANO VIRUS (HPV), ALTO RIESGO (RT-PCR)	UNIDAD	\$ 227.200	\$ 226.200	Cumple	\$ 215.840	Cumple
135	PARÁLISIS PERIÓDICA HIPERCALÉMICA - GEN SCN4A	UNIDAD	\$ 4.882.235	\$ 4.881.235	Cumple	\$ 4.882.235	Cumple
136	PARAPLEJIA ESPÁSTICA 3A (SPG3A) - GEN ATL1	UNIDAD	\$ 4.356.123	\$ 4.355.123	Cumple	\$ 4.356.123	Cumple
137	PARAPLEJIA ESPÁSTICA 4 - GEN SPG4	UNIDAD	\$ 5.672.647	\$ 4.858.000	Cumple	\$ 5.389.015	Cumple
138	PARAPLEJIA ESPÁSTICA 5A - GEN CYP7B1	UNIDAD	\$ 2.558.950	\$ 2.557.950	Cumple	\$ 1.791.285	Cumple
139	PARAPLEJIA ESPÁSTICA 6 - GEN NIPA1	UNIDAD	\$ 2.200.936	\$ 2.199.936	Cumple	\$ 1.540.655	Cumple
140	PML / RARA T(15;17) (FISH)	UNIDAD	\$ 824.516	\$ 803.000	Cumple	\$ 783.290	Cumple
141	PML / RARA T(15;17) (RT-PCR)	UNIDAD	\$ 753.655	\$ 752.655	Cumple	\$ 715.972	Cumple
142	POLIPOSIS ADENOMATOSA FAMILIAR (PAF) - GEN APC	UNIDAD	\$ 3.134.069	\$ 3.133.069	Cumple	\$ 3.134.069	Cumple
143	PORFIRIA CUTÁNEA TARDA (PCT) - GEN UROD	UNIDAD	\$ 2.422.278	\$ 1.622.000	Cumple	\$ 2.422.278	Cumple
144	PORFIRIA ERITROPOYÉTICA (PEP) - GEN FECH	UNIDAD	\$ 3.267.228	\$ 3.266.228	Cumple	\$ 3.103.867	Cumple
145	PORFIRIA ERITROPOYÉTICA CONGENITA (PEC) - GEN UROS	UNIDAD	\$ 3.509.078	\$ 3.508.078	Cumple	\$ 3.333.624	Cumple
146	PORFIRIA INTERMITENTE AGUDA (AIP) - GEN HMBS	UNIDAD	\$ 2.923.895	\$ 2.922.895	Cumple	\$ 2.923.895	Cumple

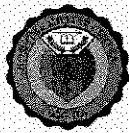
"Salud - Calidad - Humanización"



"Salud - Calidad - Humanización"

147	PORFIRIA VARIEGATA (VP) - GEN PPOX	UNIDAD	\$ 3.050.919	\$ 3.049.019	Cumple	\$ 2.898.373	Cumple
148	RAQUITISMO EN PSEUDODEFICIENCIA DE VITAMINA D - GEN CYP27B1	UNIDAD	\$ 2.432.526	\$ 2.431.526	Cumple	\$ 2.432.526	Cumple
149	REGIÓN SUBTELOMÉRICA, TAMIZAJE MLPA	UNIDAD	\$ 2.074.041	\$ 2.073.041	Cumple	\$ 2.074.041	Cumple
150	RESTOS OVULARES O MATERIAL DE ABORTO (CARIOTIPO O MLPA)	UNIDAD	\$ 606.273	\$ 605.273	Cumple	\$ 575.959	Cumple
151	RETINOBLASTOMA - GEN RB1	UNIDAD	\$ 2.197.882	\$ 1.070.000	Cumple	\$ 2.197.882	Cumple
152	RETINOBLASTOMA - GEN RB1, MUTACIÓN FAMILIAR CONOCIDA	UNIDAD	\$ 971.427	\$ 349.000	Cumple	\$ 922.856	Cumple
153	SECUENCIACIÓN EXÓMICA COMPLETA	UNIDAD	\$ 9.497.569	\$ 9.496.569	Cumple	\$ 9.497.569	Cumple
154	SÍNDROME CARDIOFACIOCUTÁNEO - GEN MAP2K1	UNIDAD	\$ 3.085.441	\$ 3.084.441	Cumple	\$ 2.931.169	Cumple
155	SÍNDROME CARDIOFACIOCUTÁNEO - GEN MAP2K2	UNIDAD	\$ 3.052.228	\$ 3.051.228	Cumple	\$ 2.899.617	Cumple
156	SÍNDROME CARDIOFACIOCUTÁNEO COSTELLO / NOONAN - GEN BRAF	UNIDAD	\$ 3.655.540	\$ 3.654.540	Cumple	\$ 3.655.540	Cumple
157	SÍNDROME CARDIOFACIOCUTÁNEO COSTELLO / NOONAN - GEN KRAS	UNIDAD	\$ 2.147.093	\$ 2.143.000	Cumple	\$ 1.502.965	Cumple
158	SÍNDROME COLESTASIS INTRAHEPÁTICA FAMILIAR - GEN ATP8B1	UNIDAD	\$ 6.464.214	\$ 6.463.214	Cumple	\$ 6.464.214	Cumple
159	SÍNDROME CRANEOFRONTONASAL - GEN EFNB1	UNIDAD	\$ 2.846.492	\$ 2.845.492	Cumple	\$ 1.992.544	Cumple
160	SÍNDROME CUBITAL MAMARIO - GEN TBK3	UNIDAD	\$ 2.127.669	\$ 2.126.669	Cumple	\$ 2.127.669	Cumple
161	SÍNDROME DE AARSKOG SCOTT - GEN FGD1	UNIDAD	\$ 4.000.048	\$ 3.999.048	Cumple	\$ 3.800.046	Cumple
162	SÍNDROME DE ACIDEMIA GLUTÁRICA I - GEN GCDH	UNIDAD	\$ 2.633.409	\$ 2.632.409	Cumple	\$ 2.501.739	Cumple
163	SÍNDROME DE HIPOCONDROPLASIA MUTACIÓN PUNTUAL	UNIDAD	\$ 1.267.016	\$ 349.000	Cumple	\$ 1.203.665	Cumple
164	SÍNDROME DE ACONDROPLASIA	UNIDAD	\$ 976.196	\$ 349.000	Cumple	\$ 927.386	Cumple
165	SECUENCIA COMPLETA-GEN FGFR3	UNIDAD	\$ 3.718.509	\$ 3.717.509	Cumple	\$ 3.718.509	Cumple
166	SÍNDROME DE ALPORT-GEN COL4A3	UNIDAD	\$ 5.685.352	\$ 5.664.352	Cumple	\$ 5.665.352	Cumple
167	SÍNDROME DE ALPORT - GEN COL4A5	UNIDAD	\$ 5.088.346	\$ 5.087.346	Cumple	\$ 5.088.346	Cumple
168	SÍNDROME DE ANDERSON TAWIL - GEN KCNJ2	UNIDAD	\$ 2.146.572	\$ 2.145.572	Cumple	\$ 2.146.572	Cumple
169	SÍNDROME DE ANGELMAN - GEN UBE3A	UNIDAD	\$ 3.920.411	\$ 3.919.411	Cumple	\$ 3.920.411	Cumple
170	SÍNDROME DE ANGELMAN MLPA METILACIÓN ESPECÍFICA	UNIDAD	\$ 1.321.521	\$ 1.320.521	Cumple	\$ 925.065	Cumple
171	SÍNDROME DE APERT - GEN FGFR-2	UNIDAD	\$ 2.261.317	\$ 2.260.317	Cumple	\$ 1.582.922	Cumple
172	SÍNDROME DE BARDET BIEDL - GEN BBS1	UNIDAD	\$ 4.269.368	\$ 4.268.368	Cumple	\$ 4.269.368	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



HOSPITAL
MILITAR
CENTRAL

"Salud - Calidad - Humanización"

MINDEFENSA



173	SÍNDROME DE BECKWITH WIEDEMANN - GEN H19 Y IGF2 MPLA	UNIDAD	\$ 1.989.889	\$ 1.988.889	Cumple	\$ 1.890.395	Cumple
174	SÍNDROME DE BECKWITH WIEDEMANN - GEN H19 (METILACIÓN)	UNIDAD	\$ 1.375.683	\$ 1.306.000	Cumple	\$ 1.306.899	Cumple
175	SÍNDROME DE BECKWITH WIEDEMANN - GEN H19 Y IGF2 (PCR)	UNIDAD	\$ 2.076.901	\$ 2.075.901	Cumple	\$ 1.973.056	Cumple
176	SÍNDROME DE BLAU - GEN NOD2 /CARD 15	UNIDAD	\$ 4.569.914	\$ 4.568.914	Cumple	\$ 4.341.418	Cumple
177	SÍNDROME DE BRUGADA - GEN SCN5A	UNIDAD	\$ 4.274.275	\$ 4.012.000	Cumple	\$ 4.274.275	Cumple
178	SÍNDROME DE CANAVAN	UNIDAD	\$ 2.450.047	\$ 2.449.047	Cumple	\$ 2.327.545	Cumple
179	SÍNDROME DE CHARCOT MARIE TOOTH - GEN PMP22	UNIDAD	\$ 1.841.089	\$ 1.840.089	Cumple	\$ 1.749.035	Cumple
180	SÍNDROME DE CHARCOT MARIE TOOTH TIPO 1A (CMT1A) - GEN PMP 22, DELECIÓN / MPLA	UNIDAD	\$ 1.772.400	\$ 1.468.000	Cumple	\$ 1.772.400	Cumple
181	SÍNDROME DE CHARCOT MARIE TOOTH TIPO 1A (FISH)	UNIDAD	\$ 1.959.693	\$ 1.958.693	Cumple	\$ 1.861.708	Cumple
182	SÍNDROME DE CHARCOT MARIE TOOTH TIPO 2A2 - GEN MFN2	UNIDAD	\$ 3.190.989	\$ 3.189.989	Cumple	\$ 3.190.989	Cumple
183	SÍNDROME DE CHARGE - GEN CHD7	UNIDAD	\$ 5.765.863	\$ 5.764.863	Cumple	\$ 5.477.570	Cumple
184	SÍNDROME DE COFFIN LOWRY - GEN RSK2 (RP36AK3)	UNIDAD	\$ 3.456.876	\$ 3.455.876	Cumple	\$ 3.284.032	Cumple
185	SÍNDROME DE COHEN (COH1) - GEN VPS13B	UNIDAD	\$ 8.899.817	\$ 8.898.817	Cumple	\$ 8.899.817	Cumple
186	SÍNDROME DE CORNELIA DE LANGE - GEN NIPBL	UNIDAD	\$ 6.218.235	\$ 6.217.235	Cumple	\$ 6.218.235	Cumple
187	SÍNDROME DE COSTELLO - GEN HRAS	UNIDAD	\$ 1.962.426	\$ 1.961.426	Cumple	\$ 1.864.305	Cumple
188	SÍNDROME DE COWDEN - GEN PTEN	UNIDAD	\$ 3.092.127	\$ 3.091.217	Cumple	\$ 2.937.521	Cumple
189	SÍNDROME DE CRI DU CHAT - 5p (FISH)	UNIDAD	\$ 1.657.419	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.160.193	Cumple
190	SÍNDROME DE CRIGLER NAJJAR - GEN UGT1A1	UNIDAD	\$ 2.524.518	\$ 2.523.518	Cumple	\$ 2.398.292	Cumple
191	SÍNDROME DE CROHN - GEN NOD / CARD 15	UNIDAD	\$ 3.953.935	\$ 3.952.935	Cumple	\$ 3.756.238	Cumple
192	SÍNDROME DE CRUZZON - GEN FGFR2, SECUENCIACIÓN COMPLETA	UNIDAD	\$ 3.319.939	\$ 3.318.939	Cumple	\$ 3.153.942	Cumple
193	SÍNDROME DE CROUZON - GEN FGFR3EXONES 8 Y 10	UNIDAD	\$ 1.521.462	\$ 699.000	Cumple	\$ 1.521.462	Cumple
194	SÍNDROME DE DARIER WHITE - GEN ATP2A2	UNIDAD	\$ 7.159.206	\$ 7.158.206	Cumple	\$ 7.159.206	Cumple
195	SÍNDROME DE DICEORGE (VELOCARDIOFACIAL), CROMOSOMA 22q-11 (FISH)	UNIDAD	\$ 1.050.700	\$ 803.000	Cumple	\$ 998.165	Cumple
196	SÍNDROME DE DISAUTONOMIA FAMILIAR - GEN IKBKAP	UNIDAD	\$ 6.887.218	\$ 6.886.218	Cumple	\$ 6.887.218	Cumple
197	SÍNDROME DE DRAVET - GEN SCN1A	UNIDAD	\$ 5.437.985	\$ 5.436.985	Cumple	\$ 5.437.985	Cumple
198	SÍNDROME DE DRAVET - GEN SCN1B	UNIDAD	\$ 2.208.420	\$ 2.207.420	Cumple	\$ 2.097.999	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



"Salud - Calidad - Humanización"

199	SÍNDROME DE DUANE RADIAL RAY - GEN SALL4	UNIDAD	\$ 3.582.155	\$ 3.581.155	Cumple	\$ 2.507.509	Cumple
200	SÍNDROME DE EHLERS DANLOS TIPO III - GEN TNXB	UNIDAD	\$ 6.933.606	\$ 6.932.606	Cumple	\$ 6.586.926	Cumple
201	SÍNDROME DE EHLERS DANLOS TIPO IV - GEN COL3A1	UNIDAD	\$ 6.900.064	\$ 5.943.000	Cumple	\$ 6.555.061	Cumple
202	SÍNDROME DE ESCOBAR - GEN CHNRG	UNIDAD	\$ 4.693.306	\$ 4.692.306	Cumple	\$ 4.458.641	Cumple
203	SÍNDROME DE FEINGOLD - GEN MYCN	UNIDAD	\$ 2.130.718	\$ 2.129.718	Cumple	\$ 1.491.503	Cumple
204	SÍNDROME DE GITELMAN - GEN SLC12A3	UNIDAD	\$ 4.537.467	\$ 4.104.000	Cumple	\$ 4.537.467	Cumple
205	SÍNDROME DE GLUCOGENOSIS TIPO 1a - GEN G6PC	UNIDAD	\$ 2.653.610	\$ 2.652.610	Cumple	\$ 2.653.610	Cumple
206	SÍNDROME DE GLUCOGENOSIS TIPO 1b - GEN SLC37A4	UNIDAD	\$ 2.689.139	\$ 2.688.139	Cumple	\$ 2.554.682	Cumple
207	SÍNDROME DE GORLIN - GEN PTCH	UNIDAD	\$ 5.156.754	\$ 5.155.574	Cumple	\$ 5.156.754	Cumple
208	SÍNDROME DE HENNEKAM (LINFEDEMA - LINFAGIECTASIA) - GEN CCB1 - SECUENCIACIÓN	UNIDAD	\$ 3.551.778	\$ 3.550.778	Cumple	\$ 3.374.189	Cumple
209	SÍNDROME DE HIPER IGE - GEN STAT3 (17 EXONES)	UNIDAD	\$ 3.716.925	\$ 3.715.925	Cumple	\$ 3.716.925	Cumple
210	SÍNDROME DE HIPOXALURIA PRIMARIA TIPO I - GEN AGTX	UNIDAD	\$ 2.933.010	\$ 2.932.010	Cumple	\$ 2.786.360	Cumple
211	SÍNDROME DE HIPERTERMIA MALIGNA - GEN	UNIDAD	\$ 8.376.514	\$ 8.375.514	Cumple	\$ 7.957.688	Cumple
212	SÍNDROME DE HIPOVENTILACIÓN CENTRAL CONGÉNITA - GEN PHOX2B	UNIDAD	\$ 2.030.191	\$ 1.560.000	Cumple	\$ 1.928.681	Cumple
213	SÍNDROME DE INSENSIBILIDAD A LOS ANDRÓGENOS - GEN	UNIDAD	\$ 2.103.108	\$ 2.102.168	Cumple	\$ 2.103.108	Cumple
214	SÍNDROME DE KALLMAN - GEN	UNIDAD	\$ 5.616.618	\$ 5.615.618	Cumple	\$ 5.616.618	Cumple
215	SÍNDROME DE KALLMAN - GEN KAL1	UNIDAD	\$ 4.288.215	\$ 4.287.215	Cumple	\$ 4.073.804	Cumple
216	SÍNDROME DE KALLMAN MLPA	UNIDAD	\$ 1.657.687	\$ 1.656.687	Cumple	\$ 1.657.687	Cumple
217	SÍNDROME DE LANDOUZY - GEN FSHD	UNIDAD	\$ 4.026.880	\$ 3.737.000	Cumple	\$ 4.026.880	Cumple
218	SÍNDROME DE LEIGH - GEN PDHA1	UNIDAD	\$ 3.732.607	\$ 3.731.607	Cumple	\$ 3.545.977	Cumple
219	SÍNDROME DE LI FRAUMENI - GEN TP53	UNIDAD	\$ 3.314.606	\$ 2.082.000	Cumple	\$ 3.314.606	Cumple
220	SÍNDROME DE LOEYTZ - DIETZ - GEN TGFBR2	UNIDAD	\$ 2.207.093	\$ 2.206.093	Cumple	\$ 2.096.738	Cumple
221	SÍNDROME DE LOWE - GEN OCRL	UNIDAD	\$ 3.907.341	\$ 3.906.341	Cumple	\$ 3.907.341	Cumple
222	SÍNDROME DE MALA REGULACIÓN INMUNE POLIENDOCRINOPATÍA Y ENTEROPATÍA LIGADA AL X (IPEX) - GEN FOXP3	UNIDAD	\$ 3.379.279	\$ 3.378.279	Cumple	\$ 3.210.315	Cumple
223	SÍNDROME DE MARFAN - GEN FBN1	UNIDAD	\$ 4.111.218	\$ 4.110.218	Cumple	\$ 3.905.657	Cumple
224	SÍNDROME DE McCUNE ALBRIGHT - GEN GNAS1	UNIDAD	\$ 3.263.297	\$ 3.262.297	Cumple	\$ 3.263.297	Cumple
225	SÍNDROME DE McCUNE ALBRIGHT - GEN GNAS1. MUTACIÓN ESPECÍFICA R201	UNIDAD	\$ 1.037.762	\$ 349.000	Cumple	\$ 985.874	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



**HOSPITAL
MILITAR
CENTRAL**

"Salud - Calidad - Humanización"

MINDEFENSA

**TOODOS POR UN
NUEVO PAIS**
PAZ CON DIOS Y JUSTICIA

226	SÍNDROME DE MENKES - GEN	UNIDAD	\$ 5.331.514	\$ 5.530.514	Cumple	\$ 5.331.514	Cumple
227	SÍNDROME DE MILLER DIEKER, MICRODELECIÓN 17p13.3 (FISH)	UNIDAD	\$ 1.090.812	\$ 803.000	Cumple	\$ 763.568	Cumple
228	SÍNDROME DE MOWAT WILSON - GEN ZEB2 (FISH)	UNIDAD	\$ 2.649.559	\$ 2.317.000	Cumple	\$ 2.517.081	Cumple
229	SÍNDROME DE NEUTROPENIA CONGENITA SEVERA - GEN GFI1	UNIDAD	\$ 3.693.253	\$ 3.692.253	Cumple	\$ 3.693.253	Cumple
230	SÍNDROME DE NIEMANN PICK - TIPO A Y B - GEN SMPD1	UNIDAD	\$ 1.869.740	\$ 1.868.740	Cumple	\$ 1.776.253	Cumple
231	SÍNDROME DE NIEMANN PICK - TIPO C - GEN NPC1	UNIDAD	\$ 5.943.463	\$ 5.942.463	Cumple	\$ 5.943.463	Cumple
232	SÍNDROME DE NOONAN - GEN SOS1	UNIDAD	\$ 5.072.945	\$ 5.071.945	Cumple	\$ 5.072.945	Cumple
233	SÍNDROME DE NOONAN / LEOPARD - GEN PTPN11	UNIDAD	\$ 3.718.993	\$ 3.717.993	Cumple	\$ 3.718.993	Cumple
234	SÍNDROME DE NOONAN / LEOPARD - GEN RAF1	UNIDAD	\$ 5.314.870	\$ 5.167.000	Cumple	\$ 5.314.870	Cumple
235	SÍNDROME DE NOONAN / LEOPARD / CARDIO-FACIO-CUTÁNEO / COSTELLO, PANEL - GENES PTPN11 - RAF1 - SOS1 - KRAS - HRAS - BRAF - MAP2K1 - MAP2K2 - SHOC2 - NRAS - CBL	UNIDAD	\$ 6.318.999	\$ 6.317.999	Cumple	\$ 6.003.049	Cumple
236	SÍNDROME DE OSLER RENDU WEGER - GEN ALK1 Y ENG	UNIDAD	\$ 5.798.780	\$ 5.797.780	Cumple	\$ 5.798.780	Cumple
237	SÍNDROME DE PARAGANGLIOMA (PGL1) - FEOCROMOCITOMA HEREDITARIO (PHEO) - GEN SDHD	UNIDAD	\$ 2.251.470	\$ 2.174.000	Cumple	\$ 2.138.897	Cumple
238	SÍNDROME DE PARKINSON - GEN PARK 2 (PARKINA)	UNIDAD	\$ 2.970.323	\$ 2.969.323	Cumple	\$ 2.970.323	Cumple
239	SÍNDROME DE PELIZAEUS MERZBACHER - GEN PLP-1	UNIDAD	\$ 3.330.308	\$ 3.329.308	Cumple	\$ 3.330.308	Cumple
240	SÍNDROME DE PELIZAEUS MERZBACHER - GEN PLP-1, DUPLICACIÓN / MLPA	UNIDAD	\$ 2.004.850	\$ 1.854.000	Cumple	\$ 1.904.608	Cumple
241	SÍNDROME DE PETER PLUS - GEN BSGALTL	UNIDAD	\$ 3.999.773	\$ 3.996.773	Cumple	\$ 3.799.784	Cumple
242	SÍNDROME DE PETERS, ANIRIDIA Y OTROS TRASTORNOS DEL DESARROLLO OCULAR - GEN PAX6	UNIDAD	\$ 2.641.065	\$ 2.540.000	Cumple	\$ 2.338.012	Cumple
243	SÍNDROME DE PEUTZ JEGHERS - GEN STK 11	UNIDAD	\$ 2.836.895	\$ 2.627.000	Cumple	\$ 2.695.050	Cumple
244	SÍNDROME DE POLIENDOCRINOPATÍA AUTOMUNINE TIPO 1 - GEN AIRE	UNIDAD	\$ 4.254.881	\$ 4.253.881	Cumple	\$ 4.042.137	Cumple
245	SÍNDROME DE PRADER WILLI - GEN SHRN MLPA METILACIÓN ESPECÍFICA	UNIDAD	\$ 1.291.390	\$ 1.290.390	Cumple	\$ 903.973	Cumple
246	SÍNDROME DE PRADER WILLI / ANGELMAN (METILACIÓN)	UNIDAD	\$ 1.554.789	\$ 1.553.789	Cumple	\$ 1.554.789	Cumple
247	SÍNDROME DE PRENDEL - GEN	UNIDAD	\$ 5.775.477	\$ 5.774.477	Cumple	\$ 5.486.703	Cumple
248	SÍNDROME DE RETINITIS PIGMENTOSA AUTOSÓMICO RECESIVO	UNIDAD	\$ 9.026.178	\$ 9.025.178	Cumple	\$ 6.318.325	Cumple
249	SÍNDROME DE RETT - GEN MECP2	UNIDAD	\$ 2.398.145	\$ 2.397.145	Cumple	\$ 2.278.238	Cumple
250	SÍNDROME DE ROTHMUND THOMSON - GEN RECQL4	UNIDAD	\$ 4.496.268	\$ 4.495.268	Cumple	\$ 4.496.268	Cumple
251	SÍNDROME DE RUBINSTEIN TAYBI MLPA	UNIDAD	\$ 1.652.183	\$ 1.069.000	Cumple	\$ 1.652.183	Cumple

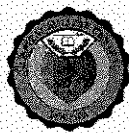
"Salud - Calidad - Humanización"



"Salud - Calidad - Humanización"

252	SÍNDROME DE RUBINSTEIN TAYBI - GEN CREBBP	UNIDAD	\$ 3.935.725	\$ 3.934.725	Cumple	\$ 3.935.725	Cumple
253	SÍNDROME DE RUSSELL SILVER - GEN H19	UNIDAD	\$ 1.795.608	\$ 1.367.000	Cumple	\$ 1.795.608	Cumple
254	SÍNDROME DE RUSSELL SILVER - GEN H19 (METILACIÓN)	UNIDAD	\$ 1.396.017	\$ 1.367.000	Cumple	\$ 1.326.216	Cumple
255	SÍNDROME DE SAETHRE CHOTZEN - GEN TWIST	UNIDAD	\$ 1.951.060	\$ 1.950.060	Cumple	\$ 1.365.742	Cumple
256	SÍNDROME DE SIMPSON GOLABI BEHMEI - GEN GPC3 (HOMBRES)	UNIDAD	\$ 2.641.754	\$ 2.640.754	Cumple	\$ 2.509.666	Cumple
257	SÍNDROME DE SMITH LEMLI OPITZ - GEN DHCR7	UNIDAD	\$ 2.175.242	\$ 1.449.000	Cumple	\$ 2.175.242	Cumple
258	SÍNDROME DE SMITH MAGENIS - GEN RAI1 (FISH)	UNIDAD	\$ 2.726.850	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.908.795	Cumple
259	SÍNDROME DE SOTDS - GEN NSD1	UNIDAD	\$ 3.229.435	\$ 3.228.435	Cumple	\$ 3.229.435	Cumple
260	SÍNDROME DE STICKLER TIPO I - GEN COL2A1	UNIDAD	\$ 5.250.235	\$ 5.249.235	Cumple	\$ 5.250.235	Cumple
261	SÍNDROME DE TOWNES BROCKS - GEN SALL1	UNIDAD	\$ 2.247.431	\$ 1.955.000	Cumple	\$ 1.573.202	Cumple
262	SÍNDROME DE USHER TIPO 1B (USH1B) - GEN MYD7A	UNIDAD	\$ 5.259.847	\$ 5.258.847	Cumple	\$ 5.259.847	Cumple
263	SÍNDROME DE USHER TIPO 1D - GEN CDH23	UNIDAD	\$ 5.464.235	\$ 5.463.235	Cumple	\$ 5.464.235	Cumple
264	SÍNDROME DE USHER TIPO 2A - GEN USH2A	UNIDAD	\$ 4.505.746	\$ 3.767.000	Cumple	\$ 4.505.746	Cumple
265	SÍNDROME DE USHER TIPO 3A (USH3A) - GEN CLRN	UNIDAD	\$ 1.987.397	\$ 1.986.397	Cumple	\$ 1.391.178	Cumple
266	SÍNDROME DE VAN der WOUDE / PTERIGION POPLITEO - GEN IRF5	UNIDAD	\$ 2.035.659	\$ 2.034.659	Cumple	\$ 1.933.876	Cumple
267	SÍNDROME DE VON HIPPEL LINDAU	UNIDAD	\$ 2.077.783	\$ 2.076.783	Cumple	\$ 1.973.894	Cumple
268	SÍNDROME DE WAARDENBURG TIPO 1 - GEN PAX3	UNIDAD	\$ 4.121.443	\$ 2.909.000	Cumple	\$ 4.121.443	Cumple
269	SÍNDROME DE WAGR Y ANIRIDA - GEN PAX6 (FISH)	UNIDAD	\$ 2.008.850	\$ 1.878.000	Cumple	\$ 1.908.408	Cumple
270	SÍNDROME DE WALKER WARBURG - GEN POMT1	UNIDAD	\$ 4.745.070	\$ 4.744.070	Cumple	\$ 4.507.817	Cumple
271	SÍNDROME DE WILLIAMS - GEN	UNIDAD	\$ 5.117.902	\$ 5.116.902	Cumple	\$ 5.117.902	Cumple
272	SÍNDROME DE WILLIAMS - GEN ELN (FISH)	UNIDAD	\$ 1.177.414	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.177.414	Cumple
273	SÍNDROME DE WISKOTT ALDRICH - GEN	UNIDAD	\$ 4.679.722	\$ 4.678.722	Cumple	\$ 4.445.736	Cumple
274	SÍNDROME DE WOLF HIRSCHORN - GEN WHSC1 Y WHSC2 (FISH)	UNIDAD	\$ 1.075.709	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.075.709	Cumple
275	SÍNDROME MICROFTALMIA DE LENZ - GEN	UNIDAD	\$ 4.117.917	\$ 4.116.927	Cumple	\$ 4.117.917	Cumple
276	SÍNDROME MIELODISPLÁSICO (SMD) PANEL: -5.5 Q, -7/7 Q, +6.20 Q	UNIDAD	\$ 3.587.647	\$ 3.586.647	Cumple	\$ 3.587.647	Cumple
277	SÍNDROME PARANEPLÁSICO EN LCR, EVALUACIÓN	UNIDAD	\$ 1.046.471	\$ 1.045.471	Cumple	\$ 1.046.471	Cumple
278	SÍNDROME QT LARGO, PANEL	UNIDAD	\$ 7.369.686	\$ 7.368.686	Cumple	\$ 7.369.686	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



"Salud - Calidad - Humanización"

279	SINDROMES DE FIEBRE PERIODICA. PANEL 7 GENES: MEFV, TNFRSF1A, MYK, NLRP3, ELANE, PSTPI1, LPIN2	UNIDAD	\$ 7.615.757	\$ 7.462.000	Cumple	\$ 7.615.757	Cumple
280	SRY-MLPA	UNIDAD	\$ 1.326.465	\$ 1.325.465	Cumple	\$ 928.526	Cumple
281	TIROSINEMIA TIPO II - GEN TAT. SECUENCIACION	UNIDAD	\$ 3.450.913	\$ 3.449.913	Cumple	\$ 3.278.367	Cumple
282	TRANSLOCACION BCR / ABL (FISH)	UNIDAD	\$ 1.005.124	\$ 803.000	Cumple	\$ 954.868	Cumple
283	TRANSLOCACION BCR / ABL CUANTITATIVA (RT-PCR)	UNIDAD	\$ 667.804	\$ 666.804	Cumple	\$ 634.414	Cumple
284	TUMOR DE WILMS - GEN WT1 MLPA/CCUMME	UNIDAD	\$ 2.030.830	\$ 2.029.830	Cumple	\$ 1.929.289	Cumple
285	LONG PCR - SOUTHERN BLOT PARA GEN FMR1	UNIDAD	\$ 2.554.500	\$ 1.357.000	Cumple	\$ 2.554.500	Cumple
286	MUTACION PDGFR FIPLI	UNIDAD	\$ 1.206.059	\$ 833.000	Cumple	\$ 844.241	Cumple
287	ESTUDIO CITOGENETICO EN MEDULA OSEA	UNIDAD	\$ 497.882	\$ 419.000	Cumple	\$ 472.988	Cumple
288	ESTUDIO PARA TRASLOCACION TP19Q	UNIDAD	\$ 1.846.353	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.846.353	Cumple
289	PCR PARA BCR-ABL	UNIDAD	\$ 691.078	\$ 690.078	Cumple	\$ 656.524	Cumple
290	ESTUDIO MOLECULAR PARA LIPOFUSCINOSIS PPT1	UNIDAD	\$ 4.707.678	\$ 4.706.678	Cumple	\$ 4.707.678	Cumple
291	DIHIDRORODAMINA	UNIDAD	\$ 285.177	\$ 284.177	Cumple	\$ 285.177	Cumple
292	CCND1 (Rearreglos 11q13)	UNIDAD	\$ 1.482.000	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.482.000	Cumple
293	IGH/MAF (14;18)IGH/BCL	UNIDAD	\$ 1.062.000	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.008.900	Cumple
294	IGH/MAF (14;16)	UNIDAD	\$ 1.062.000	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.062.000	Cumple
295	MYB (Rearreglos 8q23)	UNIDAD	\$ 2.280.000	\$ 2.279.000	Cumple	\$ 2.280.000	Cumple
296	EWSR1(Rearreglos 22q12)	UNIDAD	\$ 1.707.528	\$ 1.706.526	Cumple	\$ 1.707.528	Cumple
297	SS18(Rearreglos 18q11.2)	UNIDAD	\$ 1.320.000	\$ 1.319.000	Cumple	\$ 1.320.000	Cumple
298	S/S HEREDITARY HEARING LOSS ANALYSIS KIT	UNIDAD	\$ 8.073.000	\$ 8.072.000	Cumple	\$ 8.073.000	Cumple
299	CCND1 (Rearreglos 11q13) Linfoma de células de manto	UNIDAD	\$ 1.482.000	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.482.000	Cumple
300	IGH/BCL2 (14;18) Igh/BCL Linfoma Folicular y Difuso de célula	UNIDAD	\$ 1.062.000	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.008.900	Cumple
301	IGH/MAF (14;16) Meloma Multiple	UNIDAD	\$ 1.062.000	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.062.000	Cumple
302	MYB (Rearreglos 8q23) Leucemia Linfocítica Crónica	UNIDAD	\$ 1.320.000	\$ 1.319.000	Cumple	\$ 1.320.000	Cumple
303	EWSR1 (Rearreglos 22q12) Sarcoma de Ewing	UNIDAD	\$ 1.707.528	\$ 1.706.528	Cumple	\$ 1.707.528	Cumple
304	SS18 (Rearreglos 18q11.2) Sarcoma Sinovial	UNIDAD	\$ 2.077.500	\$ 2.076.500	Cumple	\$ 1.973.625	Cumple
305	GEN EZH2 PARA DESCARTAR SINDROME DE WEAVER	UNIDAD	\$ 5.351.500	\$ 5.350.500	Cumple	\$ 5.351.500	Cumple
306	FISH PARA REGION 22q 11 SOSPECHA DE SINDROME 22q 11	UNIDAD	\$ 1.078.000	\$ 803.000	Cumple	\$ 754.600	Cumple
307	ESTUDIO GENETICO CARIOTIPO BANDO G	UNIDAD	\$ 260.643	\$ 239.000	Cumple	\$ 247.611	Cumple
308	CARIOTIPO PARA CROMOSOMA X FRAGIL	UNIDAD	\$ 373.882	\$ 299.000	Cumple	\$ 355.188	Cumple
309	CARIOTIPO PARA ESTADOS LEUCEMICOS	UNIDAD	\$ 413.882	\$ 412.882	Cumple	\$ 393.188	Cumple
310	PLATAFORMA PARA ANALISIS DE GENES CANCER DE MAMA	UNIDAD	\$ 10.942.176	\$ 9.701.000	Cumple	\$ 10.395.067	Cumple

"Salud - Calidad - Humanización"



"Salud - Calidad - Humanización"

311	MICROARREGLOS DE ALTA RESOLUCION MAYOR A 750b	UNIDAD	\$ 4.204.431	\$ 3.697.000	Cumple	\$ 3.994.209	Cumple
312	VALIDACION DE LECTURA DE ESTUDIOS FISH REALIZADAS EN EL HOSPITAL MILITAR CENTRAL	UNIDAD	\$ 1.080.000	\$ 803.000	Cumple	\$ 1.080.000	Cumple
313	SECUENCIACIÓN COMPLETA BRCA1 BRCA2	UNIDAD	\$ 4.527.745	\$ 4.394.000	Cumple	\$ 4.527.745	Cumple
314	HIBRIDACIÓN GENOMICA COMPARATIVA ARRAY	UNIDAD	\$ 3.779.765	\$ 3.778.765	Cumple	\$ 3.590.777	Cumple
VALOR TOTAL/ PUNTAJE			\$ 932.238.246	\$ 891.633.835	NO SE ASIGNA PUNTAJE	\$ 895.159.024	395

NOTA: No se asigna Puntaje Económico a la firma GENETICA MOLECULAR DE COLOMBIA LTDA NIT. 830112625-5 porque No Cumplió Financieramente (NCF), considerada como Causal de Rechazo de acuerdo al Numeral 6 Cuando el proponente no cumpla con todos y cada uno de los indicadores financieros establecidos en el Pliego Definitivo del Presente Proceso.

CONSOLIDADO DE LA EVALUACION

No	OFERENTE	PUNTAJE ECONOMICO	CONCEPTO ECONOMICO Y FINANCIERO	HABILITADO /NO HABILITADO	TOTAL PRESUPUESTO
1	GENCELL PHARMA S.A.S NIT. 900407111-2	400	CUMPLE	HABILITADO	\$338.397.242 Exento IVA
2	INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO NIT. 800222660-6	385	CUMPLE	HABILITADO	
3	GENETICA MOLECULAR DE COLOMBIA LTDA NIT. 830112625-5	NO SE ASIGNA PUNTAJE ECONOMICO NCF	NO CUMPLE	INHABILITADO	
4	LAB MEDICO ECHAVARRIA S.A.S NIT.890906793-0	395	CUMPLE	HABILITADO	

NOTA: DE ACUERDO A LOS RESULTADOS DE LA REEVALUACION ECONOMICA Y OBEDECIENDO AL NÚMERO 7.1. DEL PLIEGO DEFINITIVO LA ADJUDICACION DEL PRESENTE PROCESO SE APLICARA DE FORMA TOTAL (Entiéndase por la Totalidad de los ítem requeridos y el Valor del Presupuesto)

Atentamente,


P.D. Cesar Jair Pérez Hurtado
Comité Económico Evaluador

"Salud - Calidad - Humanización"

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE
2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

CALIFICACION TECNICA GENETICA MOLECULAR DE COLOMBIA

OBLIGACIONES DE CARÁCTER TÉCNICO PRINCIPALES Y ADICIONALES	CUMPLE	NO CUMPLE
Junto con la oferta el oferente deberá allegar certificación de inscripción en el registro que para el efecto lleve el ministerio de Salud y Protección Social o quien haga sus veces.	X	
Junto con la oferta el oferente deberá allegar la habilitación vigente ante la Secretaria Distrital de Salud.	X	
Junto con la oferta el oferente deberá allegar compromiso, debidamente suscrito por el representante legal, donde certifique que los resultados de los exámenes requeridos vendrán firmados por medico genetista o PhD.	X	
El oferente debe certificar que dentro de su equipo técnico científico (presente en nuestro país), conste al menos de un médico genetista con PHD y/o Biólogo con mínimo maestría en genética humana. A esta certificación se le debe anexar diploma y actas de grado que legitimize la formación académica de este profesional, quien(es) analizaran los estudios remitidos por el Hospital Militar Central.	X	
Los profesionales presentes en el País (Medico Genetista y Biólogo con minino maestría en Genética Humana, tendrán disponibilidad por 24 horas sea via electrónica o telefónica con el fin de brindar retroalimentación y resolver posibles problemas técnicos que requieran los profesionales científicos del Hospital Militar Central.	X	
Junto con la oferta el oferente deberá allegar compromiso debidamente suscrito por el representante legal, donde certifique que los resultados de los	X	

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE
2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

CALIFICACION TECNICA GENETICA MOLECULAR DE COLOMBIA

exámenes requeridos vendrán firmados por PhD en ciencias biomédicas / Genética / Genómica, con experiencia certificada de al menos tres años (AGMG o Eurogenetest) en lectura e interpretación de resultados de biología molecular, en especial en secuenciación Sanger, Microarreglos, Secuenciación de última generación 7(NGS), incluyendo paneles de genética y exómica.		
El oferente garantizara que el examen remitido al Hospital Militar Central tendrá el personal que reciba la muestra capacitado para la interpretación adecuada de lo solicitado con el fin de evitar que el paciente tenga que regresar al Hospital Militar por el no entendimiento de lo ordenado, generando problemas en su atención adecuada y oportuna.	X	
Los resultados de los estudios remitidos son de propiedad intelectual EXCLUSIVA del Sistema de Salud de las Fuerzas Militares, por lo que no deben ser utilizados para publicaciones y/o presentaciones científicas sin la previa autorización del paciente y de la Subdirección de Docencia e Investigación Científica del Hospital Militar Central.	X	
El oferente garantizará que la retroalimentación de los estudios remitidos no solo tendrán un objetivo asistencial si no que, según el caso, tendrán como objetivo la capacitación y enriquecimiento científico del profesional que remite el estudio.	X	
El oferente solo efectuara los estudios específicamente solicitados. Si se requiere ampliación del estudio	X	

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE
2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

CALIFICACION TECNICA GENETICA MOLECULAR DE COLOMBIA

solo este se realizara SOLAMENTE con previa autorización del supervisor del contrato.		
Los estudios que superen en un porcentaje mayor al 10% del presupuesto total vigente solo deben realizados previa autorización por el supervisor del contrato.	X	
La facturación por parte del oferente de los exámenes realizados, debe enviarse en un periodo máximo de 15 días posterior a la realización de los mismos.	X	
El oferente junto con su oferta deberá allegar compromiso por escrito por parte del representante legal sobre el seguimiento de la autorización de los exámenes, garantizando la toma de los mismos y así realizar la entrega oportuna del resultado.	X	
Junto con la oferta el oferente deberá allegar compromiso debidamente suscrito por el representante legal, donde haga constancia de tener actualizado los Certificados de Buenas Prácticas de Laboratorio (GLP), Acreditación de Patología Clínica (CPA) y Certificado de Laboratorio CLIA.	X	
El oferente garantizará el servicio de mensajería de muestras para pacientes, recogiendo las mismas en un mínimo de tiempo de dos horas después de la toma de la misma.	X	
El oferente garantizará que la comunicación, generada por dudas aclaramientos tanto asistenciales como administrativos solo se realizara ante el supervisor del	X	

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE
2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

CALIFICACION TECNICA GENETICA MOLECULAR DE COLOMBIA

contrato.		
Junto con la oferta el oferente deberá allegar compromiso debidamente suscrito por el representante legal, donde certifique que los resultados de los exámenes requeridos vendrán con interpretación clínica y soporte bibliográfico en el caso que se requiera.	X	
El oferente junto con su oferta deberá allegar compromiso por escrito por parte del representante legal de entregar los resultados por escrito a los pacientes y de emplear una plataforma digital para que el / los médicos tratantes puedan acceder al resultado por medio digital, guardando todas las medidas de seguridad información de seguridad de los datos clínicos.	X	
El oferente junto con su oferta deberá allegar compromiso por escrito por parte del representante legal sobre la metodología para la resolución de preguntas, dudas e inquietudes sobre los resultados de las pruebas solicitadas por medio telefónico y por medio electrónico en un plazo máximo de 48 horas de la solicitud de apoyo técnico por medio del médico tratante o solicitante de la respectiva prueba.	X	
Disponibilidad de una plataforma tecnológica de carácter transversal en todos los ámbitos de la Medicina de Laboratorio.	X	
Soporte de médicos especialistas de contrastada experiencia en las distintas disciplinas de la medicina de laboratorio.	X	

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE
2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

CALIFICACION TECNICA GENETICA MOLECULAR DE COLOMBIA

Facilitar estancias formativas en laboratorio intrahospitalarios para la elaboración de protocolos puestos en día en temas de fisiopatología y/o adquisición de experiencia en procedimientos técnicos.	X	
Asesoramiento en la implantación de programas de clivado poblacional.	X	
Experiencia y asesoramiento en la gestión hospitalaria de muestras biológicas.	X	

NOTA: EL OFERENTE CUMPLE CON TODOS LAS OBLIGACIONES DE CARÁCTER TECNICO PRINCIPALES Y ADICIONALES

PONDERACION TECNICA

El laboratorio que ofrezca tiempos mayores para los estudios relacionados, obtendrán la mitad del puntaje total para este ITEM, o sea 50 puntos.

EVALUACION	CALIFICACION	PUNTAJE
El laboratorio que ofrezca tiempos de entrega:		
Cariotipos menos de 20 días	100	80
Biología molecular menor a 2 meses	100	80
Exomas y WGS menor a 6 meses.	100	100
TOTAL PUNTUACION	300	260


DRA. MARIA HELENA ASTORQUIZA CHAVEZ
COMITÉ CALIFICADOR TECNICO

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE
2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

CALIFICACION TECNICA LABORATORIO GENCELL PHARMA

OBLIGACIONES DE CARÁCTER TECNICO PRINCIPALES Y ADICIONALES	CUMPLE	NO CUMPLE
Junto con la oferta el oferente deberá allegar certificación de inscripción en el registro que para el efecto lleve el ministerio de Salud y Protección Social o quien haga sus veces.	X	
Junto con la oferta el oferente deberá allegar la habilitación vigente ante la Secretaria Distrital de Salud.	X	
Junto con la oferta el oferente deberá allegar compromiso, debidamente suscrito por el representante legal, donde certifique que los resultados de los exámenes requeridos vendrán firmados por medico genetista o PhD.	X	
El oferente debe certificar que dentro de su equipo técnico científico (presente en nuestro país), conste al menos de un médico genetista con PHD y/o Biólogo con mínimo maestría en genética humana. A esta certificación se le debe anexar diploma y actas de grado que legitímise la formación académica de este profesional, quien(es) analizaran los estudios remitidos por el Hospital Militar Central.	X	
Los profesionales presentes en el País (Medico Genetista y Biólogo con minino maestría en Genética Humana, tendrán disponibilidad por 24 horas sea via electrónica o telefónica con el fin de brindar retroalimentación y resolver posibles problemas técnicos que requieran los profesionales científicos del Hospital Militar Central.	X	
junto con la oferta el oferente deberá allegar compromiso debidamente suscrito por el	X	

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE
2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

CALIFICACION TECNICA LABORATORIO GENCELL PHARMA

representante legal, donde certifique que los resultados de los exámenes requeridos vendrán firmados por PhD en ciencias biomédicas / Genética / Genómica, con experiencia certificada de al menos tres años (AGMG o Eurogenetest) en lectura e interpretación de resultados de biología molecular, en especial en secuenciación Sanger, Microarreglos, Secuenciación de última generación 7(NGS), incluyendo paneles de g8enética y exómica.		
El oferente garantizara que el examen remitido al Hospital Militar Central tendrá el personal que reciba la muestra capacitado para la interpretación adecuada de lo solicitado con el fin de evitar que el paciente tenga que regresar al Hospital Militar por el no entendimiento de lo ordenado, generando problemas en su atención adecuada y oportuna.	X	
Los resultados de los estudios remitidos son de propiedad intelectual EXCLUSIVA del Sistema de Salud de las Fuerzas Militares, por lo que no deben ser utilizados para publicaciones y/o presentaciones científicas sin la previa autorización del paciente y de la Subdirección de Docencia e Investigación Científica del Hospital Militar Central.	X	
El oferente garantizará que la retroalimentación de los estudios remitidos no solo tendrán un objetivo asistencial si no que, según el caso, tendrán como objetivo la capacitación y enriquecimiento científico del profesional que remite el estudio.	X	

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE
2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

CALIFICACION TECNICA LABORATORIO GENCELL PHARMA

El oferente solo efectuara los estudios específicamente solicitados. Si se requiere ampliación del estudio solo este se realizara SOLAMENTE con previa autorización del supervisor del contrato.	X	
Los estudios que superen en un porcentaje mayor al 10% del presupuesto total vigente solo deben realizados previa autorización por el supervisor del contrato.	X	
La facturación por parte del oferente de los exámenes realizados, debe enviarse en un periodo máximo de 15 días posterior a la realización de los mismos.	X	
El oferente junto con su oferta deberá allegar compromiso por escrito por parte del representante legal sobre el seguimiento de la autorización de los exámenes, garantizando la toma de los mismos y así realizar la entrega oportuna del resultado.	X	
Junto con la oferta el oferente deberá allegar compromiso debidamente suscrito por el representante legal, donde haga constancia de tener actualizado los Certificados de Buenas Prácticas de Laboratorio (GLP), Acreditación de Patología Clínica (CPA) y Certificado de Laboratorio CLIA.	X	
El oferente garantizara el servicio de mensajería de muestras para pacientes, recogiendo las mismas en un mínimo de tiempo de dos horas después de la toma de la misma.	X	

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE 2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

CALIFICACION TECNICA LABORATORIO GENCELL PHARMA

El oferente garantizará que la comunicación, generada por dudas aclaramientos tanto asistenciales como administrativos solo se realizara ante el supervisor del contrato.	X	
Junto con la oferta el oferente deberá allegar compromiso debidamente suscrito por el representante legal, donde certifique que los resultados de los exámenes requeridos vendrán con interpretación clínica y soporte bibliográfico en el caso que se requiera.	X	
El oferente junto con su oferta deberá allegar compromiso por escrito por parte del representante legal de entregar los resultados por escrito a los pacientes y de emplear una plataforma digital para que el / los médicos tratantes puedan acceder al resultado por medio digital, guardando todas las medidas de seguridad información de seguridad de los datos clínicos.	X	
El oferente junto con su oferta deberá allegar compromiso por escrito por parte del representante legal sobre la metodología para la resolución de preguntas, dudas e inquietudes sobre los resultados de las pruebas solicitadas por medio telefónico y por medio electrónico en un plazo máximo de 48 horas de la solicitud de apoyo técnico por medio del médico tratante o solicitante de la respectiva prueba.	X	
Disponibilidad de una plataforma tecnológica de carácter transversal en todos los ámbitos de la Medicina de Laboratorio.	X	

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE
2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

CALIFICACION TECNICA LABORATORIO GENCELL PHARMA

Soporte de médicos especialistas de contrastada experiencia en las distintas disciplinas de la medicina de laboratorio.	X	
Facilitar estancias formativas en laboratorio intrahospitalarios para la elaboración de protocolos puestos en día en temas de fisiopatología y/o adquisición de experiencia en procedimientos técnicos.	X	
Asesoramiento en la implantación de programas de clivado poblacional.	X	
Experiencia y asesoramiento en la gestión hospitalaria de muestras biológicas.	X	

NOTA: NOTA: EL OFERENTE CUMPLE CON TODOS LAS OBLIGACIONES DE CARÁCTER TECNICO PRINCIPALES Y ADICIONALES

PONDERACION TECNICA

El laboratorio que ofrezca tiempos mayores para los estudios relacionados, obtendrán la mitad del puntaje total para este ITEM, o sea 50 puntos.

EVALUACION	CALIFICACION	PUNTAJE
El laboratorio que ofrezca tiempos de entrega:		
Cariotipos menos de 20 días	100	0
Biología molecular menor a 2 meses	100	0
Exomas y WGS menor a 6 meses.	100	0
TOTAL PUNTUACION	300	0


DRA. MARIA HELENA ASTORQUIZA CHAVEZ
COMITÉ CALIFICADOR TECNICO

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE
2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

CALIFICACION TECNICA INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO

OBLIGACIONES DE CARÁCTER TECNICO PRINCIPALES Y ADICIONALES	CUMPLE	NO CUMPLE
Junto con la oferta el oferente deberá allegar certificación de inscripción en el registro que para el efecto lleve el ministerio de Salud y Protección Social o quien haga sus veces.	X	
Junto con la oferta el oferente deberá allegar la habilitación vigente ante la Secretaria Distrital de Salud.	X	
Junto con la oferta el oferente deberá allegar compromiso, debidamente suscrito por el representante legal, donde certifique que los resultados de los exámenes requeridos vendrán firmados por medico genetista o PhD.	X	
El oferente debe certificar que dentro de su equipo técnico científico (presente en nuestro país), conste al menos de un médico genetista con PHD y/o Biólogo con mínimo maestría en genética humana. A esta certificación se le debe anexar diploma y actas de grado que legitímise la formación académica de este profesional, quien(es) analizaran los estudios remitidos por el Hospital Militar Central.	X	
Los profesionales presentes en el País (Medico Genetista y Biólogo con minino maestría en Genética Humana, tendrán disponibilidad por 24 horas sea via electrónica o telefónica con el fin de brindar retroalimentación y resolver posibles problemas técnicos que requieran los profesionales científicos del Hospital Militar Central.	X	
junto con la oferta el oferente deberá allegar compromiso debidamente suscrito por el	X	

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE
2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

CALIFICACION TECNICA INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO

representante legal, donde certifique que los resultados de los exámenes requeridos vendrán firmados por PhD en ciencias biomédicas / Genética / Genómica, con experiencia certificada de al menos tres años (AGMG o Eurogenetest) en lectura e interpretación de resultados de biología molecular, en especial en secuenciación Sanger, Microarreglos, Secuenciación de última generación 7(NGS), incluyendo paneles de g8enética y exómica.		
El oferente garantizara que el examen remitido al Hospital Militar Central tendrá el personal que reciba la muestra capacitado para la interpretación adecuada de lo solicitado con el fin de evitar que el paciente tenga que regresar al Hospital Militar por el no entendimiento de lo ordenado, generando problemas en su atención adecuada y oportuna.	X	
Los resultados de los estudios remitidos son de propiedad intelectual EXCLUSIVA del Sistema de Salud de las Fuerzas Militares, por lo que no deben ser utilizados para publicaciones y/o presentaciones científicas sin la previa autorización del paciente y de la Subdirección de Docencia e Investigación Científica del Hospital Militar Central.	X SUBSANADA	
El oferente garantizará que la retroalimentación de los estudios remitidos no solo tendrán un objetivo asistencial si no que, según el caso, tendrán como objetivo la capacitación y enriquecimiento científico del profesional que remite el estudio.	X SUBSANADA	

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE
2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

CALIFICACION TECNICA INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO

El oferente solo efectuara los estudios específicamente solicitados. Si se requiere ampliación del estudio solo este se realizara SOLAMENTE con previa autorización del supervisor del contrato.	X SUBSANADA	
Los estudios que superen en un porcentaje mayor al 10% del presupuesto total vigente solo deben realizados previa autorización por el supervisor del contrato.	X SUBSANADA	
La facturación por parte del oferente de los exámenes realizados, debe enviarse en un periodo máximo de 15 días posterior a la realización de los mismos.	X SUBSANADA	
El oferente junto con su oferta deberá allegar compromiso por escrito por parte del representante legal sobre el seguimiento de la autorización de los exámenes, garantizando la toma de los mismos y así realizar la entrega oportuna del resultado.	X	
Junto con la oferta el oferente deberá allegar compromiso debidamente suscrito por el representante legal, donde haga constancia de tener actualizado los Certificados de Buenas Prácticas de Laboratorio (GLP), Acreditación de Patología Clínica (CPA) y Certificado de Laboratorio CLIA.	X	
El oferente garantizara el servicio de mensajería de muestras para pacientes, recogiendo las mismas en un mínimo de tiempo de dos horas después de la toma de la misma.	X SUBSANADA	
El oferente garantizará que la		

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE
2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

CALIFICACION TECNICA INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO

comunicación, generada por dudas aclaramientos tanto asistenciales como administrativos solo se realizara ante el supervisor del contrato.		
Junto con la oferta el oferente deberá allegar compromiso debidamente suscrito por el representante legal, donde certifique que los resultados de los exámenes requeridos vendrán con interpretación clínica y soporte bibliográfico en el caso que se requiera.	X	
El oferente junto con su oferta deberá allegar compromiso por escrito por parte del representante legal de entregar los resultados por escrito a los pacientes y de emplear una plataforma digital para que el / los médicos tratantes puedan acceder al resultado por medio digital, guardando todas las medidas de seguridad información de seguridad de los datos clínicos.	X	
El oferente junto con su oferta deberá allegar compromiso por escrito por parte del representante legal sobre la metodología para la resolución de preguntas, dudas e inquietudes sobre los resultados de las pruebas solicitadas por medio telefónico y por medio electrónico en un plazo máximo de 48 horas de la solicitud de apoyo técnico por medio del médico tratante o solicitante de la respectiva prueba.	X	
Disponibilidad de una plataforma tecnológica de carácter transversal en todos los ámbitos de la Medicina de Laboratorio.	X	

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°006 DE
2016.

HOSPITAL MILITAR CENTRAL

CALIFICACION TECNICA INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO

Soporte de médicos especialistas de contrastada experiencia en las distintas disciplinas de la medicina de laboratorio.	X	
Facilitar estancias formativas en laboratorio intrahospitalarios para la elaboración de protocolos puestos en día en temas de fisiopatología y/o adquisición de experiencia en procedimientos técnicos.	X SUBSANADA	
Asesoramiento en la implantación de programas de clivado poblacional.	X SUBSANADA	
Experiencia y asesoramiento en la gestión hospitalaria de muestras biológicas.	X SUBSANADA	

NOTA: EL OFERENTE CUMPLE CON TODOS LAS OBLIGACIONES DE CARÁCTER TECNICO PRINCIPALES Y ADICIONALES .

PONDERACION TECNICA

El laboratorio que ofrezca tiempos mayores para los estudios relacionados, obtendrán la mitad del puntaje total para este ITEM, o sea 50 puntos.

EVALUACION	CALIFICACION	PUNTAJE
El laboratorio que ofrezca tiempos de entrega:		
Cariotipos menos de 20 días	100	0
Biología molecular menor a 2 meses	100	0
Exomas y WGS menor a 6 meses.	100	0
TOTAL PUNTUACION	300	0


DRA. MARIA HELENA ASTORQUIZA CHAVEZ
COMITÉ CALIFICADOR TECNICO

REPÚBLICA DE COLOMBIA



MINISTERIO DE DEFENSA NACIONAL
HOSPITAL MILITAR CENTRAL
GRUPO GESTIÓN DE CONTRATOS

CONSOLIDADO DE EVALUACIONES

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD N°.006 de 2016 OBJETO: "PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD PARA LA REALIZACION DE ESTUDIOS DE BIOLOGIA MOLECULAR Y ESTUDIOS CITOGENETICOS Y ASESORAMIENTO DE LOS DIAGNOSTICOS GENETICOS EN PATOLOGIAS DISMORFICAS A PACIENTES DEL SUBSISTEMA DE SALUD DE LA FUERZAS MILITARES".

No.	EMPRESA	VERIFICACION ECONOMICA			VERIFICACION JURIDICA			VERIFICACION TECNICA			TOTAL PUNTAJE ASIGNADO
		PUNTAJE ECONOMICO	CUMPLE	NO CUMPLE	PUNTAJE JURIDICO	CUMPLE	NO CUMPLE	PUNTAJE TECNICO	CUMPLE	NO CUMPLE	
1	GENCELL PHARMA S.A.S.	400	X		80	X		0	X		480
2	GENETICA MOLECULAR DE COLOMBIA LTDA.	0		X	0		X	260	X		0
3	INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO S.A.S.	385	X		0		X	0	X		0
4	LABECHAVARRIA S.A.S	395	X		0		X	0		X	0

NOTA: La puntaje otorgado por ponderación técnica, económica y jurídica se ve reflejado en su sumatoria únicamente en los oferentes habilitados.

Dr. David Fernando Vargas G.
Comité Jurídico Evaluador

Dra. María Helena Astorquiza Chavez
Comité Técnico Evaluador

PD. Cesar Jair Pérez Hurtado
Comité Económico Evaluador