

MINISTERIO DE DEFENSA NACIONAL



HOSPITAL MILITAR CENTRAL

ADENDA No. 03

PROCESO DE SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACIÓN DE SERVICIOS DE SALUD No. 081/2016

OBJETO: "PRESTACION DE SERVICIOS DE SALUD PARA LA REALIZACION DE ESTUDIOS DE BIOLOGIA MOLECULAR Y ESTUDIOS CITOGENETICOS QUE NO SE REALIZAN EN EL HOSPITAL MILITAR CENTRAL, PARA PACIENTES DEL SUBSISTEMA DE SALUD DE LA FUERZAS MILITARES".

EL SUBDIRECTOR ADMINISTRATIVO DE LA ENTIDAD DESCENTRALIZADA ADSCRITA AL SECTOR DEFENSA
HOSPITAL MILITAR CENTRAL

En uso de las facultades legales y reglamentarias y en especial las que le confiere la Ley 80 de 1993, la Ley 1150 de 2007 y el Decreto 1082 de 2015, Resolución 1060 del 31 de octubre de 2016 y demás normas concordantes, de conformidad con lo establecido en el artículo 2.2.1.1.2.2.1 del Decreto 1082 del 2015, y teniendo en cuenta las observaciones presentadas al pliego de condiciones definitivo, mediante el presente documento se modifican algunas características técnicas del proceso, de la siguiente forma:

ARTÍCULO PRIMERO: MODIFIQUESE el numeral 3.1. **Características Técnicas Mínimas** el cual deberá tenerse en cuenta la para el diligenciamiento de los Formulario N° 2 VALORACION DE LA PROPUESTA ECONOMICA y Formulario N° 9 ESPECIFICACIONES TECNICAS

ITEM	CODIGO INTERNO	CODIGO UNSPSC	DESCRIPCIÓN ESPECIFICACIONES TECNICAS	UNIDAD DE MEDIDA
1	21801001	85101600	17 BETA HIDROXI - ESTEROIDE DESHIDROGENASA III - DEFICIENCIA GEN HSD17B3	UNIDAD
2			ACIDEMIA METILMALÓNICA - GEN MUT	UNIDAD
3			AGAMMAGLOBULINEMIA DE BRUTON - GEN BTK	UNIDAD
4			ALFA TALASEMIA - GEN HBA1 - HBA2	UNIDAD
5			ALFA-1 ANTITRIPSINA GENOTIPO	UNIDAD
6			ANÁLISIS MUTACIONAL DE LA REGIÓN TIROSINA QUINASA DEL ABL	UNIDAD
7			ANEMIA DISERITROPOYÉTICA CONGÉNITA TIPO 1 - GEN CDAN1	UNIDAD
8			ARTERIOPATÍA CEREBRAL AUTOSÓMICA DOMINANTE CON INFARTOS SUBCORTICALES Y LEUCOENCEFALOPATÍA (CADASIL) - GEN NOTCH 3	UNIDAD
9			ATAXIA CON DEFICIENCIA DE VITAMINA E - GEN TTPA	UNIDAD
10			ATAXIA TELANGIECTASIA - GEN ATM	UNIDAD
11			ATROFIA MUSCULAR ESPINAL: ANÁLISIS DELECIÓN - GEN SMN1	UNIDAD
12			ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, ESTUDIO DIAGNÓSTICO - GEN SMN1 - SMN2	UNIDAD
13			ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, PRUEBA DE PORTADOR - GEN SMN1 - SMN2	UNIDAD
14			BRAF MUTACIÓN, ANÁLISIS	UNIDAD
15			BRCA1 Y BRCA2 ANALISIS DE DELECCIONES INSERCIONES Y REARREGLOS	UNIDAD
16			BRCA1 Y BRCA2 GENES	UNIDAD
17			CANCER GÁSTRICO DIFUSO HEREDITARIO - GEN CDH1	UNIDAD
18			CANCER PROSTATA - GEN 3 (PCA3) SECUENCIA DE TODO EL GEN	UNIDAD
19			CARIOTIPO FETAL (FISH PRENATAL ESTUDIO DE TRES SONDAS)	UNIDAD
20			CARIOTIPO FRAGILIDAD CROMOSÓMICA	UNIDAD
21			CARIOTIPO BANDAS C	UNIDAD
22			CARIOTIPO BANDAS Q	UNIDAD
23			CARIOTIPO BANDAS R	UNIDAD
24			CARIOTIPO DE ALTA RESOLUCIÓN - BANDAS G	UNIDAD
25			CARIOTIPO DE ALTA RESOLUCIÓN - BANDAS R	UNIDAD
26			CARIOTIPO EN LIQUIDO AMNIOTICO + FISH PRENATAL	UNIDAD
27			CARIOTIPO EN SANGRE PERIFÉRICA O FETAL (BANDAS G)	UNIDAD
28			CARIOTIPO ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y/O CROMOSOMA FILADELFIA	UNIDAD
29			CARIOTIPO PARA ANEMIA DE FANCONI	UNIDAD
30			CARNITINA PALMITOILTRANSFERASA 1A DEFICIENCIA - GEN CPT1A	UNIDAD

Salud - Calidad - Humanización



MinDefensa

100370203

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



31	CITOMEGALOVIRUS, GENOTIPO - MUTACIÓN: UL97 Y UL54	UNIDAD
32	COMPLEJO IV (COX) MITOCONDRIAL DEFICIENCIA - GEN FASTKD2	UNIDAD
33	CONDRODISPLASIA METAFISIARIA DE SCHMID - GEN COL10A1	UNIDAD
34	CONDRODISPLASIA PUNCTATA RIZOMÉLICA TIPO 1 (EXONES 1-10) - GEN PEX 7	UNIDAD
35	CONDRODISPLASIA PUNCTATA RIZOMÉLICA TIPO 1 - GEN PEX 7	UNIDAD
36	CONEXINA 26 - GEN GJB2	UNIDAD
37	CONEXINA 30, DELECIÓN	UNIDAD
38	CONEXINA 32 - GEN GJB1	UNIDAD
39	CONEXINA EVALUACIÓN - GEN GJB2 (CONEXINA 26) Y GEN GJB6 (CONEXINA 30)	UNIDAD
40	CROMOSOMA X FRAGIL LONG PCR MAS SOUTHERN BLOT	UNIDAD
41	CROMOSOMA Y MICRODELECIONES	UNIDAD
42	DEFICIENCIA DE MEROSINA CMD TIPO 1A (MDC1A) - GEN LAMA2	UNIDAD
43	DEFICIENCIA DEL TRANSPORTADOR DE GLUCOSA TIPO 1 (GLUT 1) - GEN SLC2A1	UNIDAD
44	DESORDEN DEL DESARROLLO SEXUAL EN 46 XY - GEN NR5A1	UNIDAD
45	DIABETES MELLITUS NEONATAL PERMANENTE - GEN KCNJ11	UNIDAD
46	DISFUNCIÓN DEL METABOLISMO PULMONAR DEL SURFACTANTE - GEN ABCA3	UNIDAD
47	DISFUNCIÓN DEL METABOLISMO PULMONAR DEL SURFACTANTE - GEN SFPTB	UNIDAD
48	DISFUNCIÓN DEL METABOLISMO PULMONAR DEL SURFACTANTE - GEN SFPTC	UNIDAD
49	DISKINESIA CILIAR PRIMARIA - GEN DNAI1	UNIDAD
50	DISPLASIA SEPTO ÓPTICA - GEN HESX1	UNIDAD
51	DISQUERATOSIS CONGÉNITA - GEN TERT / TR	UNIDAD
52	DISTONIA - GEN DYT1	UNIDAD
53	DISTROFIA MIOTÓNICA TIPO 1 (DM1) - GEN DMPK	UNIDAD
54	DISTROFIA MIOTÓNICA TIPO 2 (DM2) - GEN CNBP	UNIDAD
55	DISTROFIA MUSCULAR CONGÉNITA DE FUKUYANA - GEN FTKN, DELECIÓN / DUPLICACIÓN	UNIDAD
56	DISTROFIA MUSCULAR CONGÉNITA, EVALUACIÓN COLÁGENO VI	UNIDAD
57	DISTROFIA MUSCULAR DE CINTURA - SARCOGLICANOPATÍA GEN SGCG	UNIDAD
58	DISTROFIA MUSCULAR DE EMERY DREIFUSS - GEN EMD	UNIDAD
59	DISTROFIA MUSCULAR DE EMERY DREIFUSS - GEN LMNA	UNIDAD
60	DNA MITOCONDRIAL, MUTACIONES COMUNES Y TAMIZAJE DE DELECIONES	UNIDAD
61	DUCHENNE / BECKER DISTROFIA MUTACIÓN DNA (DELECIÓN/DUPLICACIÓN)	UNIDAD
62	DUCHENNE/BECKER, DISTROFIA MUSCULAR - ESTUDIO DE ADN PARA SECUENCIAMIENTO COMPLETO DEL GEN DE LA DISTROFINA	UNIDAD
63	ENFERMEDAD DE ALEXANDER - GEN GFAP	UNIDAD
64	ENFERMEDAD DE WILSON - GEN ATP7B	UNIDAD
65	ENFERMEDAD GRANULOMATOSA CRÓNICA - GEN CYBB	UNIDAD
66	ENFERMEDAD POLIQUÍSTICA RENAL - GEN PKD1 - PKD2	UNIDAD
67	ESCLEROSIS TUBEROSA - GEN TSC1 Y TSC2	UNIDAD
68	ESTUDIO DE ADN PARA DELECIONES / DUPLICACIONES DEL GEN DE LA DISTROFINA (MLPA)	UNIDAD
69	ESTUDIO DE ADN Y ARN PARA EL GEN SRY, SECUENCIACIÓN COMPLETA	UNIDAD
70	EXOSTOSIS MÚLTIPLE HEREDITARIA (HME) - GENES EXT1 Y EXT2	UNIDAD
71	FACTOR V MUTACION G1691A (LEIDEN)	UNIDAD
72	FIBROSIS QUÍSTICA 200 MUTACIONES - GEN CFTR	UNIDAD
73	FIBROSIS QUÍSTICA 60 MUTACIONES	UNIDAD
74	FIBROSIS QUÍSTICA 89 MUTACIONES	UNIDAD
75	FIBROSIS QUÍSTICA, SECUENCIACIÓN COMPLETA - GEN CFTR	UNIDAD
76	FISH EN ESPERMATOZOIDES	UNIDAD
77	FLT3 (ITD) Y D835 DETECCIÓN DE VARIANTES POR PCR	UNIDAD
78	GALACTOSEMIA - GEN GALT, SECUENCIACIÓN COMPLETA	UNIDAD
79	GEN COL 2A1-COL 11A1-COL 11A2	UNIDAD
80	GEN CYP1B1 - SECUENCIACIÓN	UNIDAD
81	GEN FIP1L1-PDGFR (FISH) Y MLPA	UNIDAD
82	GEN P53 - 17p13.1, MUTACIÓN (FISH) Y MLPA	UNIDAD
83	GEN RAS ANÁLISIS BASADO EN CÉLULAS, MUTACIÓN - CUALQUIER TIPO DE CÉLULAS, SECUENCIACIÓN	UNIDAD
84	GEN SHOX POR MLPA Y SECUENCIA NO SE ACEPTA FISH.	UNIDAD
85	GEN TBX1 - SECUENCIACIÓN	UNIDAD
86	GEN TRPV4 - SECUENCIACIÓN	UNIDAD
87	GLAUCOMA PRIMARIO DE ANGULO ABIERTO - GEN MYOC	UNIDAD
88	GLUCOGÉNESIS TIPO III - GEN AGL	UNIDAD
89	GLUCOGÉNESIS TIPO V - GEN PYGM	UNIDAD
90	HEMOCROMATOSIS - GEN HFE	UNIDAD
91	HEMOFILIA A - GEN F8	UNIDAD
92	HEMOFILIA A - GEN F8, MUTACIÓN FAMILIAR CONOCIDA	UNIDAD
93	HEPATITIS C RNA VIRAL GENOTIPO	UNIDAD
94	HER-2 / NEU, CÁNCER DE SENO (FISH)	UNIDAD
95	HETEROPATÍA PERIVENTRICULAR LIGADA AL X - GEN FLNA	UNIDAD
96	HIBRIDACIÓN GENÓMICA COMPARADA (HGC), INCLUYE FISH CONFIRMATORIO EN CASO DE ANOMALÍAS DE ALTA RESOLUCIÓN	UNIDAD
97	HIPERPLASIA ADRENAL CONGÉNITA - GEN CYP17A1	UNIDAD

Salud - Calidad - Humanización



98	HIPERPLASIA ADRENAL CONGÉNITA (DEFICIENCIA DE 21 HIDROXILASA) - GEN CYP21A2	UNIDAD
99	HIPERPLASIA SUPRARENAL CONGÉNITA (DEFICIENCIA DE 11 BETA HIDROXILASA) - GEN CYP11B1	UNIDAD
100	HIPERTENSIÓN ARTERIAL PULMONAR - GEN BMPR2	UNIDAD
101	HLA B27 SSP (PCR)	UNIDAD
102	HNPCC - GEN MLH1, MUTACIÓN FAMILIAR CONOCIDA	UNIDAD
103	HNPCC, PANEL - SECUENCIACIÓN / DELECIÓN Y/O DUPLICACIÓN	UNIDAD
104	HOMOCISTINURIA (DEFICIENCIA DE CISTATIONINA BETASINTASA) - GEN CBS	UNIDAD
105	INCONTINENCIA PIGMENTI TIPO 2 - GEN NEMO (IKBK)	UNIDAD
106	LEUCEMIA AGUDA - GEN MLL (11q23) - REORDENAMIENTO GÉNICO (FISH)	UNIDAD
107	LEUCEMIA MIELOIDE AGUDA - GEN FLT3 - MUTACIÓN	UNIDAD
108	LEUCODISTROFIA METACROMÁTICA (ARILSULFATASA A DEFICIENCIA) - GEN ARSA	UNIDAD
109	LEUCOENCEFALOPATÍA MEGALOENCEFÁLICA CON QUISTES SUBCORTICALES - GEN MLC1	UNIDAD
110	LINFHISTOCITOSIS HEMOFAGOCÍTICA FAMILIAR (FHL) - GEN PRF1	UNIDAD
111	LINFOMA DE BURKITT, T(8;14) (FISH)	UNIDAD
112	LINFOMA DE CÉLULAS DEL MANTO, IGH/CCND1, T(11;14) (FISH)	UNIDAD
113	LINFOMA DE MUCOSA LINFOIDE T(11;18) (FISH)	UNIDAD
114	LIPOFUSCINOSIS CEROIDE NEURONAL - GEN PPT1	UNIDAD
115	MELANOMA FAMILIAR - GEN CDKN2A (p16) Y CDK4	UNIDAD
116	MEN2 - FMTC: EXONES 10,11,13,16 (ONCOGEN-RET), MUTACIÓN	UNIDAD
117	MIELOMA MÚLTIPLE - IGH/FGFR3 - T(4;14) (FISH)	UNIDAD
118	MIELOMA: 13q, 14q, 17p (FISH)	UNIDAD
119	MIGRAÑA HEMIPLEJICA FAMILIAR TIPO I - GEN CACNA1A - EXPANSION DE TRIPLETAS	UNIDAD
120	MIOCARDIOPATÍA DILATADA (DCM) / MIOCARDIOPATÍA AISLADA VENTRICULAR IZQUIERDA NO COMPACTADA (LVNC), PANEL 38 GENES	UNIDAD
121	MIOPATÍA MIOTUBULAR LIGADA A X - GEN MTM1	UNIDAD
122	MUCOLIPIDOSIS TIPO II - GEN GNPTAB	UNIDAD
123	MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO III A (SÍNDROME SANFILIPPO A) - GEN SGSH	UNIDAD
124	MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO III B (SÍNDROME SANFILIPPO B) - GEN NAGLU	UNIDAD
125	MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO III C (SÍNDROME SANFILIPPO C) - GEN HGSNAT	UNIDAD
126	NEOPLASIA ENDOCRINA MÚLTIPLE TIPO 1 - GEN MEN1 (MENINA)	UNIDAD
127	NEOPLASIA ENDOCRINA MÚLTIPLE TIPO 1 - GEN MEN1, MUTACIÓN FAMILIAR SECUENCIA COMPLETA	UNIDAD
128	NEUROFIBROMATOSIS TIPO 2 - GEN NF2 SECUENCIACIÓN	UNIDAD
129	NEUTROPENIA CONGÉNITA SEVERA AUTOSÓMICA RECESIVA 3 - GEN HAX1	UNIDAD
130	OLIGODENDROGLIOMA 1p/19q (FISH)	UNIDAD
131	OSTEODISTROFIA HEREDITARIA DE ALBRIGHT - GEN GNAS1	UNIDAD
132	OSTEOGENESIS IMPERFECTA EVALUACIÓN - GEN COL1A1 - COL1A2	UNIDAD
133	PANTOTENATO QUINASA (ASOCIADA A NEURODEGENERACIÓN) - GEN PANK2	UNIDAD
134	PAPILOMA HUMANO VIRUS (HPV), ALTO RIESGO (RT-PCR)	UNIDAD
135	PARÁLISIS PERIÓDICA HIPERCALEMICA - GEN SCN4A	UNIDAD
136	PARAPLEJIA ESPÁSTICA 3A (SPG3A) - GEN ATL1	UNIDAD
137	PARAPLEJIA ESPÁSTICA 4 - GEN SPG4	UNIDAD
138	PARAPLEJIA ESPÁSTICA 5A - GEN CYP7B1	UNIDAD
139	PARAPLEJIA ESPÁSTICA 6 - GEN NIPA1	UNIDAD
140	PML / RARA T(15;17) (FISH)	UNIDAD
141	PML / RARA T(15;17) (RT-PCR)	UNIDAD
142	POLIPOSIS ADENOMATOSA FAMILIAR (PAF) - GEN APC	UNIDAD
143	PORFIRIA CUTÁNEA TARDA (PCT) - GEN UROD	UNIDAD
144	PORFIRIA ERITROPOYÉTICA (PEP) - GEN FECH	UNIDAD
145	PORFIRIA ERITROPOYÉTICA CONGÉNITA (PEC) - GEN UROS	UNIDAD
146	PORFIRIA INTERMITENTE AGUDA (AIP) - GEN HMBS	UNIDAD
147	PORFIRIA VARIEGATA (VP) - GEN PPOX	UNIDAD
148	RAQUITISMO EN PSEUDODEFICIENCIA DE VITAMINA D - GEN CYP27B1	UNIDAD
149	REGIÓN SUBTELOMÉRICA, TAMIZAJE MLPA	UNIDAD
150	RESTOS OVULARES O MATERIAL DE ABORTO (CARIOTIPO O MLPA)	UNIDAD
151	RETINOBLASTOMA - GEN RB1	UNIDAD
152	RETINOBLASTOMA - GEN RB1, MUTACIÓN FAMILIAR CONOCIDA	UNIDAD
153	SECUENCIACIÓN EXÓMICA COMPLETA	UNIDAD
154	SÍNDROME CARDIOFACIOCUTÁNEO - GEN MAP2K1	UNIDAD
155	SÍNDROME CARDIOFACIOCUTÁNEO - GEN MAP2K2	UNIDAD
156	SÍNDROME CARDIOFACIOCUTÁNEO / COSTELLO / NOONAN - GEN BRAF	UNIDAD
157	SÍNDROME CARDIOFACIOCUTÁNEO / COSTELLO / NOONAN - GEN KRAS	UNIDAD
158	SÍNDROME COLESTASIS INTRAHEPÁTICA FAMILIAR - GEN ATP8B1	UNIDAD
159	SÍNDROME CRANEOFRONTONASAL - GEN EFNB1	UNIDAD
160	SÍNDROME CUBITAL MAMARIO - GEN TBX3	UNIDAD
161	SÍNDROME DE AARSKOG SCOTT - GEN FGD1	UNIDAD
162	SÍNDROME DE ACIDEMIA GLUTÁRICA I - GEN GCDH	UNIDAD

Salud - Calidad - Humanización



163	SÍNDROME DE / HIPOCONDROPLASIA - MUTUACION PUNTUAL	UNIDAD
164	SÍNDROME DE ACONDROPLASIA / MUTACIÓN PUNTUAL.	UNIDAD
165	SECUENCIA COMPLETA - GEN FGFR3	UNIDAD
166	SÍNDROME DE ALPORT - GEN COL4A3	UNIDAD
167	SÍNDROME DE ALPORT - GEN COL4A5	UNIDAD
168	SÍNDROME DE ANDERSON TAWIL - GEN KCNJ2	UNIDAD
169	SÍNDROME DE ANGELMAN - GEN UBE3A	UNIDAD
170	SÍNDROME DE ANGELMAN MLPA METILACION ESPECIFICA	UNIDAD
171	SÍNDROME DE APERT - GEN FGFR-2	UNIDAD
172	SÍNDROME DE BARDET BIELD - GEN BBS1	UNIDAD
173	SÍNDROME DE BECKWITH WIEDEMAN - GEN H19 Y IGF2 MPLA	UNIDAD
174	SÍNDROME DE BECKWITH WIEDEMAN - GEN H19 (METILACIÓN)	UNIDAD
175	SÍNDROME DE BECKWITH WIEDMAN - GEN H19 Y IGF2 (PCR)	UNIDAD
176	SÍNDROME DE BLAU - GEN NOD2 / CARD 15	UNIDAD
177	SÍNDROME DE BRUGADA - GEN SCN5A	UNIDAD
178	SÍNDROME DE CANAVAN	UNIDAD
179	SÍNDROME DE CHARCOT MARIE TOOTH - GEN PMP22	UNIDAD
180	SÍNDROME DE CHARCOT MARIE TOOTH TIPO 1A (CMT1A) - GEN PMP 22, DELECIÓN / MPLA	UNIDAD
181	SÍNDROME DE CHARCOT MARIE TOOTH TIPO 1A (FISH)	UNIDAD
182	SÍNDROME DE CHARCOT MARIE TOOTH TIPO 2A2 - GEN MFN2	UNIDAD
183	SÍNDROME DE CHARGE - GEN CHD7	UNIDAD
184	SÍNDROME DE COFFIN LOWRY - GEN RSK2 (RPS6AK3)	UNIDAD
185	SÍNDROME DE COHEN (COH1) - GEN VPS13B	UNIDAD
186	SÍNDROME DE CORNELIA DE LANGE - GEN NIPBL	UNIDAD
187	SÍNDROME DE COSTELLO - GEN HRAS	UNIDAD
188	SÍNDROME DE COWDEN - GEN PTEN	UNIDAD
189	SÍNDROME DE CRI DU CHAT - 5p (FISH)	UNIDAD
190	SÍNDROME DE CRIGLER NAJJAR - GEN UGT 1A1	UNIDAD
191	SÍNDROME DE CROHN - GEN NOD / CARD 15	UNIDAD
192	SÍNDROME DE CROUZON - GEN FGFR2, SECUENCIACIÓN COMPLETA	UNIDAD
193	SÍNDROME DE CROUZON - GEN FGFR2:EXONES 8 Y 10	UNIDAD
194	SÍNDROME DE DARIER WHITE - GEN ATP2A2	UNIDAD
195	SÍNDROME DE DIGEORGE (VELOCARDIOFACIAL), CROMOSOMA 22q-11 (FISH)	UNIDAD
196	SÍNDROME DE DISAUTONOMÍA FAMILIAR - GEN IKBKAP	UNIDAD
197	SÍNDROME DE DRAVET - GEN SCN1A	UNIDAD
198	SÍNDROME DE DRAVET - GEN SCN1B	UNIDAD
199	SÍNDROME DE DUANE RADIAL RAY - GEN SALL4	UNIDAD
200	SÍNDROME DE EHLERS DANLOS TIPO III - GEN TNXB	UNIDAD
201	SÍNDROME DE EHLERS DANLOS TIPO IV - GEN COL3A1	UNIDAD
202	SÍNDROME DE ESCOBAR - GEN CHNRG	UNIDAD
203	SÍNDROME DE FEINGOLD - GEN MYCN	UNIDAD
204	SÍNDROME DE GITELMAN - GEN SLC12A3	UNIDAD
205	SÍNDROME DE GLUCOGENOSIS TIPO 1a - GEN G6PC	UNIDAD
206	SÍNDROME DE GLUCOGENOSIS TIPO 1b - GEN SLC37A4	UNIDAD
207	SÍNDROME DE GÖRLIN - GEN PTCH	UNIDAD
208	SÍNDROME DE HENNEKAM (LINFEDEMA - LINFAGIECTASIA) - GEN CCBE1 - SECUENCIACIÓN	UNIDAD
209	SÍNDROME DE HIPER IGE - GEN STAT3 (17 EXONES)	UNIDAD
210	SÍNDROME DE HIPOXALURIA PRIMARIA TIPO I - GEN AGTX	UNIDAD
211	SÍNDROME DE HIPERTERMIA MALIGNA - GEN	UNIDAD
212	SÍNDROME DE HIPOVENTILACIÓN CENTRAL CONGÉNITA - GEN PHOX2B	UNIDAD
213	SÍNDROME DE INSENSIBILIDAD A LOS ANDRÓGENOS - GEN	UNIDAD
214	SÍNDROME DE KALLMAN - GEN	UNIDAD
215	SÍNDROME DE KALLMAN - GEN KAL1	UNIDAD
216	SÍNDROME DE KALLMAN MLPA	UNIDAD
217	SÍNDROME DE LANDOUZY - GEN FSHD	UNIDAD
218	SÍNDROME DE LEIGH - GEN PDHA1	UNIDAD
219	SÍNDROME DE LI FRAUMENI - GEN TP53	UNIDAD
220	SÍNDROME DE LOEYTZ - DIETZ - GEN TGFB2	UNIDAD
221	SÍNDROME DE LOWE - GEN OCRL	UNIDAD
222	SÍNDROME DE MALA REGULACIÓN INMUNE POLIENDOCRINOPATÍA Y ENTEROPATÍA LIGADA AL X (IPEX) - GEN FOXP3	UNIDAD
223	SÍNDROME DE MARFAN - GEN FBN1	UNIDAD
224	SÍNDROME DE McCUNE ALBRIGHT - GEN GNAS1	UNIDAD
225	SÍNDROME DE McCUNE ALBRIGHT - GEN GNAS1, MUTACIÓN ESPECÍFICA R201	UNIDAD
226	SÍNDROME DE MENKES - GEN	UNIDAD
227	SÍNDROME DE MILLER DIEKER, MICRODELECIÓN 17p13.3 (FISH)	UNIDAD
228	SÍNDROME DE MOWAT WILSON - GEN ZEB2 (FISH)	UNIDAD
229	SÍNDROME DE NEUTROPENIA CONGÉNITA SEVERA - GEN GFI1	UNIDAD

230	SÍNDROME DE NIEMANN PICK - TIPO A Y B - GEN SMPD1	UNIDAD
231	SÍNDROME DE NIEMANN PICK - TIPO C - GEN NPC1	UNIDAD
232	SÍNDROME DE NOONAN - GEN SOS1	UNIDAD
233	SÍNDROME DE NOONAN / LEOPARD - GEN PTPN11	UNIDAD
234	SÍNDROME DE NOONAN / LEOPARD - GEN RAF1	UNIDAD
235	SÍNDROME DE NOONAN / LEOPARD / CARDIO-FACIOCUTÁNEO / COSTELLO, PANEL - GENES PTPN11 - RAF1 - SOS1 - KRAS - HRAS - BRAF - MAP2K1 - MAP2K2 - SHOC2 - NRAS - CBL	UNIDAD
236	SÍNDROME DE OSLER RENDU WEBER - GEN ALK1 Y ENG	UNIDAD
237	SÍNDROME DE PARAGANGLIOMA (PGL1) - FEOCROMOCITOMA HEREDITARIO (PHEO) - GEN SDHD	UNIDAD
238	SÍNDROME DE PARKINSON - GEN PARK 2 (PARKINA)	UNIDAD
239	SÍNDROME DE PELIZAEUS MERZBACHER - GEN PLP-1	UNIDAD
240	SÍNDROME DE PELIZAEUS MERZBACHER - GEN PLP-1, DUPLICACIÓN / MLPA	UNIDAD
241	SÍNDROME DE PETER PLUS - GEN B3GALT1	UNIDAD
242	SÍNDROME DE PETERS, ANIRIDA Y OTROS TRASTORNOS DEL DESARROLLO OCULAR - GEN PAX6	UNIDAD
243	SÍNDROME DE PEUTZ JEGHERS - GEN STK 11	UNIDAD
244	SÍNDROME DE POLIENDOCRINOPATÍA AUTOINMUNE TIPO 1 - GEN AIRE	UNIDAD
245	SÍNDROME DE PRADER WILLI - GEN SNRPN MLPA METILACION ESPECIFICA	UNIDAD
246	SÍNDROME DE PRADER WILLI / ANGELMAN (METILACIÓN)	UNIDAD
247	SÍNDROME DE PRENDEL - GEN PENDRINA	UNIDAD
248	SÍNDROME DE RETINITIS PIGMENTOSA AUTOSÓMICO RECESIVO	UNIDAD
249	SÍNDROME DE RETT - GEN MECP2	UNIDAD
250	SÍNDROME DE ROTHMUND THOMSON - GEN RECQL4	UNIDAD
251	SÍNDROME DE RUBINSTEIN TAYBI MLPA	UNIDAD
252	SÍNDROME DE RUBINSTEIN TAYBI - GEN CREBBP	UNIDAD
253	SÍNDROME DE RUSSELL SILVER - GEN H19 (METILACIÓN)	UNIDAD
254	SÍNDROME DE SAETHRE CHOTZEN - GEN TWIST	UNIDAD
255	SÍNDROME DE SIMPSON GOLABI BEHMEL - GEN GPC3 (HOMBRES)	UNIDAD
256	SÍNDROME DE SMITH LEMLI OPITZ - GEN DHCR7	UNIDAD
257	SÍNDROME DE SMITH MAGENIS - GEN RAI1 (FISH)	UNIDAD
258	SÍNDROME DE SOTOS - GEN NSD1	UNIDAD
259	SÍNDROME DE STICKLER TIPO I - GEN COL2A1	UNIDAD
260	SÍNDROME DE TOWNES BROCKS - GEN SALL1	UNIDAD
261	SÍNDROME DE USHER TIPO 1B (USH1B) - GEN MYO7A	UNIDAD
262	SÍNDROME DE USHER TIPO 1D - GEN CDH23	UNIDAD
263	SÍNDROME DE USHER TIPO 2A - GEN USH2A	UNIDAD
264	SÍNDROME DE USHER TIPO 3A (USH3A) - GEN CLRN	UNIDAD
265	SÍNDROME DE VAN der WOUDE / PTERIGION POPLITEO - GEN IRF6	UNIDAD
266	SÍNDROME DE VON HIPPEL LINDAU	UNIDAD
267	SÍNDROME DE WAARDENBURG TIPO 1 - GEN PAX3	UNIDAD
268	SÍNDROME DE WAGR Y ANIRIDA - GEN PAX6 (FISH)	UNIDAD
269	SÍNDROME DE WALKER WARBURG - GEN POMT1	UNIDAD
270	SÍNDROME DE WILLIAMS - GEN - MLPA	UNIDAD
271	SÍNDROME DE WILLIAMS - GEN ELN (FISH)	UNIDAD
272	SÍNDROME DE WISKOTT ALDRICH - GEN	UNIDAD
273	SÍNDROME DE WOLF HIRSCHORN - GEN WHSC1 Y WHSC2 (FISH)	UNIDAD
274	SÍNDROME MICROFTALMIA DE LENZ - GEN WHSC1 Y WHSC2 (FISH)	UNIDAD
275	SÍNDROME MIELODISPLÁSICO (SMD) PANEL: -5.5 Q-, -7/7 Q-, +8.20 Q	UNIDAD
276	SÍNDROME PARANEÓPLÁSICO EN LCR, EVALUACIÓN	UNIDAD
277	SÍNDROME QT LARGO, PANEL	UNIDAD
278	SÍNDROMES DE FIEBRE PERIÓDICA PANEL 7 GENES - MEFV, TNFRSF1A, MVK, NLRP3, ELANE, PSTPIP1, LPIN2	UNIDAD
279	SRY MLPA - MLPA O TIEMPO REAL	UNIDAD
280	TIROSINEMIA TIPO II - GEN TAT, SECUENCIACIÓN	UNIDAD
281	TRANSLOCACIÓN BCR / ABL (FISH)	UNIDAD
282	TRANSLOCACIÓN BCR / ABL CUANTITATIVA (RT-PCR)	UNIDAD
283	TUMOR DE WILMS - GEN WT1 MLPADOCUMNE	UNIDAD
284	LONG PCR - SOUTHERN BLOT PARA GEN FMR1	UNIDAD
285	MUTACION PDGFRA FIPLI	UNIDAD
286	ESTUDIO CITOGÉNICO EN MEDULA OSEA	UNIDAD
287	ESTUDIO PARA TRASLOCACIÓN 1P19Q	UNIDAD
288	PCR PARA BCR-ABL	UNIDAD
289	ESTUDIO MOLECULAR PARA LIPOFUSCINOSIS PPT1	UNIDAD
290	DIHIDRORODAMINA	UNIDAD
291	CCND1 (Rearreglos 11q13)	UNIDAD
292	IGH/MAF t(14;18)igh/BCL	UNIDAD
293	IGH/MAF t(14;16)	UNIDAD
294	MYB (Rearreglos 6q23)	UNIDAD
295	EWSR1(Rearreglos 22q12)	UNIDAD
296	SS18(Rearreglos 18q11.2)	UNIDAD

Salud - Calidad - Humanización



297		S/S HEREDITARY HEARING LOSS ANALYSIS KIT	UNIDAD
298		CCND1 (Rearreglos 11q13) Linfoma de celulas de manto	UNIDAD
299		IGH /BCL2 t(14;18) igh/BCL Linfoma Folicular y Difuso de celula	UNIDAD
300		IGH/MAF t(14;16) Mieloma Multiple	UNIDAD
301		MYB (Rearreglos 6q23) Leucemia LinfociticaCronica	UNIDAD
302		SS18 (Rearreglos 18q11.2 Sarcoma Sinovial)	UNIDAD
303		GEN EZH2 PARA DESCARTAR SINDROME DE WEAVER	UNIDAD
304		FISH PARA REGION 22q 11 SOSPECHA DE SINDROME 22q 11	UNIDAD
305		ESTUDIO GENETICO CARIOTIPO BANDEO G	UNIDAD
306		CARIOTIPO PARA CROMOSOMA X FRAGIL	UNIDAD
307		CARIOTIPO PARA ESTADOS LEUCEMICOS	UNIDAD
308		PLATAFORMA PARA PRONÓSTICO Y TIPAJE MOLECULAR DE CARCINOMA DE MAMA.	UNIDAD
309		MICROARREGLOS DE ALTA RESOLUCION MAYOR A 750b	UNIDAD
310		VALIDACION DE LECTURA DE ESTUDIOS FISH REALIZADAS EN EL HOSPITAL MILITAR CENTRAL	UNIDAD
311		SECUENCIACIÓN COMPLETA BRCA1 BRCA2	UNIDAD
312		HIBRIDACIÓN GENOMICA COMPARATIVA ARRAY	UNIDAD
313		NOTA: AQUELLOS EXAMENES QUE NO SE ENCUENTREN RELACIONADOS Y QUE POR NECESIDAD DEL SERVICIO SE REQUIERAN SE DEBERAN REALIZAR.	UNIDAD

NOTA 1: AQUELLOS EXAMENES QUE NO SE ENCUENTREN RELACIONADOS Y QUE POR NECESIDAD DEL SERVICIO SE REQUIERAN SE DEBERAN REALIZAR BAJO LOS PARAMETROS DEL HOSPITAL MILITAR CENTRAL, LOS CUALES SE CANCELARAN A LA TARIFA INSTITUCIONAL DEL OFERENTE QUE RESULTE FAVORECIDO EN EL PROCESO DE SELECCIÓN, PREVIA AUTORIZACION DEL SUPERVISOR DEL CONTRATO, PARA LO CUAL DEBERA PRESENTAR OBLIGATORIAMENTE JUNTO CON LA OFERTA EL MANUAL TARIFARIO DE LOS EXAMENES RELACIONADOS CON LA ESPECIALIDAD DE BIOLOGIA MOLECULAR Y CITOGENETICA.

NOTA 2: LOS EXÁMENES DESCRITOS EN LA NOTA ANTERIOR DEBERÁN CONTRA EN TODO CASO CON AUTORIZACIÓN PREVIA POR PARTE DEL SUPERVISOR DEL CONTRATO, CUANDO SU VALOR SUPERE EL 10% DEL PRESUPUESTO TOTAL.

ARTÍCULO SEGUNDO: Las demás disposiciones contenidas en el Pliego de Condiciones Definitivo no se modifican.

ARTÍCULO TERCERO: El contenido de la presente ADENDA se publicará en el Portal Único de Contratación (<http://www.contratos.gov.co>) y en la pagina del Hospital Militar Central.

Dada en Bogotá D.C, a los cinco (07) días del mes de Diciembre de 2016

PUBLIQUESE Y CÚMPLASE

Coronel. Raúl Medina Valenzuela
Subdirector Administrativo
Orderador del Gasto

Aprobó:

Abogada Maritza Sánchez
Asesora Jurídica Subdirección Administrativa

Revisó:

Dr. Luis Enrique Arévalo Fresneda.
Jefe Unidad Compras y Licitaciones y Bienes Activos

Dr. Miguel Ángel Obando Castillo
Grupo Gestión Contratos

Proyectó:

Abog. David F. Vargas Gómez.
Grupo Gestión Contratos

PD. Paula Álvarez David
Área de Planeación y selección

CR. Médico. Yadira Astrid Vázquez Vizcaino.
Coordinadora Área de Patología

Salud - Calidad - Humanización