

REPUBLICA DE COLOMBIA  
MINISTERIO DE DEFENSA NACIONAL



HOSPITAL MILITAR CENTRAL

RESOLUCIÓN N° **1 2 3 4**

( **13 DIC. 2016** )

Por medio de la cual se ADJUDICA el proceso de SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACIÓN DE SERVICIOS DE SALUD N° 031 de 2016 cuyo objeto es: "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 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 Único Reglamentario Del Sector Administrativo De Planeación Nacional 1082 de 2015, Resolución 770 de 2011, Resolución 1060 del 31 de octubre de 2016 y

CONSIDERANDO

Que el Hospital Militar Central es un establecimiento público del orden nacional, reorganizado por los Artículos 40 y siguientes de la Ley 352 de 1997 y su actividad contractual se rige por la Ley 80 de 1993, la Ley 1150 de 2007, Ley 1474 de 2011, Decreto 1082 de 2015 y sus normas reglamentarias.

Que de conformidad con los estudios de conveniencia y oportunidad elaborados por la Entidad, se requiere la "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".

Que el presente proceso contractual, tiene como finalidad la selección del contratista mediante la modalidad de SELECCIÓN ABREVIADA PARA LA PRESTACIÓN DE SERVICIOS DE SALUD, según lo establece la Ley 80 de 1993, Ley 1150 de 2007 y el Artículo 2.2.1.2.1.2.21., del Decreto 1082 de 2015.

Que el HOSPITAL MILITAR CENTRAL, para la ejecución del presente proceso contractual cuenta con presupuesto oficial de CUATROCIENTOS DOCE MILLONES CIENTO CUATRO MIL PESOS M/CTE (\$412.104.000.00).

Para la vigencia 2016: La disponibilidad presupuestal que ampara el contrato a celebrar está respaldada por el Certificado de disponibilidad en SIIF 154016, en Dinámica NET.798, de fecha 17 de Agosto de 2016, Posición del Gasto A, Rubro 51-1-2-1, Recurso 20, por concepto de: EXAMENES EXTRAHOSPITALARIOS, por valor de TREINTA Y DOS MILLONES DOSCIENTOS CINCUENTA MIL PESOS M/CTE (\$32.250.000.00), expedido por el jefe de presupuesto del Hospital Militar Central, del cual para la vigencia 2016 se destinara la suma de VEINTINUEVE MILLONES DE PESOS MCTE (\$29.000.000).

Para la Vigencia 2017 se tendrá un presupuesto de TRESCIENTOS OCHENTA Y TRES MILLONES CIENTO CUATRO MIL PESOS MCTE (\$383.104.000), Vigencias futuras se encuentra autorizada mediante aprobación cupo de vigencias futuras SIIF No.

*Salud – Calidad – Humanización"*



160376555

www.hospitalmilitar.gov.co



35616 de fecha 12 de agosto de 2016 y aprobado mediante oficio del Director General del Presupuesto Público Nacional mediante oficio radicado No.2-2016-029137 del 12 de agosto de 2016.

Que los documentos el estudio previo, aviso de convocatoria, proyecto de pliego de condiciones, fueron publicados en el portal de contratación pública, conforme a los términos descritos en el Decreto 1082 de 2015, el día 01 de noviembre de 2016.

Que el Proyecto de Pliego de Condiciones publicado por el Hospital Militar Central, fue objeto de observaciones de las siguientes empresas:

- LABCO NOUS
- GENETIX
- LABORATORIO CLINICO COLCAN

Que mediante Formulario 01 de Observaciones y Respuestas al Proyecto de Pliego de Condiciones se dio respuesta a las observaciones presentadas y fue publicado el día 24 de noviembre de 2016

Que el presente proceso de Selección Abreviada, el Pliego de Condiciones y demás documentos que lo sustentan, fueron presentados a consideración y cuentan con la aprobación del Comité de Adquisiciones del Hospital Militar Central, según consta en el acta del Acta N° 276 Ponencia N° 082 del 24 de noviembre de 2016.

Que mediante Resolución No. 1161 del 28 de noviembre del 2016, el señor Subdirector Administrativo ordena la apertura y la publicación del Pliego de Condiciones Definitivo, el cual se publicó el día 28 de noviembre del 2016.

Que dentro del término para presentar manifestación de interés para participar en el proceso, las siguientes empresas suscribieron tal documento que fue publicado en la página del SECOP el día 02 de diciembre de 2016:

- CENTRO MEDICO OFTAMOLOGICO Y LABORATORIO CLINICO ANDRADE NARVAEZ COLCAN S.A.S con NIT: 800066001-3
- INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO SAS con NIT: 800222660-2
- LABCO NOUS COLOMBIA S.A.S con NIT: 900399211-5
- GENCELL PHARMA S.A.S con NIT: 900407111-2
- CENTRO DE INVESTIGACION GENETICA HUMANA Y REPRODUCTIVA- GENETIX SAS con NIT: 900.175.902-4

Que el día 05 de diciembre del 2016, se publicó la Adenda No.1, mediante el cual se modificó el cronograma de actividades del proceso de selección.

Que dentro del término para observar al Pliego de Condiciones Definitivo fue objeto de observaciones de las siguientes empresas:

- LABCO NOUS
- LABORATORIO CLINICO COLCAN
- GENCELL PHARMA S.A.S

Que mediante Formulario 02 de Observaciones y Respuestas al Pliego de Condiciones Definitivo se dio respuesta a las observaciones presentadas y fue publicado el día 06 de diciembre de 2016.

Que el día 08 de diciembre del 2016, se publicó la Adenda No.2, mediante el cual se modificó el cronograma de actividades del proceso de selección.

Que el día 12 de diciembre del 2016, se publicó la Adenda No.3, mediante el cual se modificó el numeral 3.1 Características Técnicas Mínimas para el formulario No. 2 Valoración de la Propuesta Económica y Formulario No. 9 Especificaciones Técnicas.

Que mediante Acta de Cierre No. 311 del catorce (14) de Diciembre de dos mil dieciséis (2016), se realizó el cierre del presente proceso donde se presentaron los siguientes oferentes:

*Salud – Calidad – Humanización*



- CENTRO MEDICO OFTAMOLOGICO Y LABORATORIO CLINICO ANDRADE NARVAEZ COLCAN S.A.S con NIT: 800066001-3  
 ➤ INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO SAS con NIT: 800222660-2  
 ➤ LABCO NOUS COLOMBIA S.A.S con NIT: 900399211-5  
 ➤ GENCELL PHARMA S.A.S con NIT: 900407111-2

Que el día catorce (14) de diciembre fue publicada en el SECOP y en la página del Hospital Militar Central el acta de cierre del presente proceso de selección.

Que en atención al cronograma, se realizaron las respectivas evaluaciones jurídica, económica, financiera y técnica publicadas en el SECOP el día quince (15) de diciembre del año en curso y los oferentes CENTRO MEDICO OFTAMOLOGICO Y LABORATORIO CLINICO ANDRADE NARVAEZ COLCAN S.A.S con NIT: 800066001 e INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO SAS con NIT: 800222660-2 no cumplieron con requisitos jurídicos habilitantes, los oferentes GENCELL PHARMA S.A.S con NIT: 900407111-2 y el INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO SAS con NIT: 800222660-2 no cumplieron con requisitos económicos habilitantes y el oferente LABCO NOUS COLOMBIA S.A.S con NIT: 900399211-5 no cumplió con requisitos técnicos habilitantes e incurrió en la causal de rechazo No.13 establecida en el Pliego de Condiciones Definitivo, en consecuencia y en atención al párrafo primero del artículo 5 de la Ley 1150 del 2007 se requiero a los oferentes para que allegaran los documentos que son susceptibles de subsanación.

Que durante el traslado de las evaluaciones los oferentes CENTRO MEDICO OFTAMOLOGICO Y LABORATORIO CLINICO ANDRADE NARVAEZ COLCAN S.A.S con NIT: 800066001, INSTITUTO DE REFERENCIA ANDINO SAS con NIT: 800222660-2, GENCELL PHARMA S.A.S con NIT: 900407111-2 subsanaron los documentos solicitados por los comites evaluadores.

Que al primer informe de evaluación fue objeto de observaciones por parte de la empresa LABCO NOUS COLOMBIA S.A.S, la cual se dio respuesta mediante formulario No. 3 publicado el 22 de diciembre de 2016

Que el día veintidós (22) de diciembre de 2016 se publicó la revaluación y el consolidado de evaluaciones arrojando los siguientes resultados:

| EMPRESA |                                                                                                                                                                           | CUMPLE | NO CUMPLE | PUNTAJE ECONOMICO | CUMPLE | NO CUMPLE | PUNTAJE JURIDICO | CUMPLE | NO CUMPLE | PUNTAJE TECNICO | TOTAL PUNTAJE ASIGNADO | HABILITADO | INHABILITADO |
|---------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|-----------|-------------------|--------|-----------|------------------|--------|-----------|-----------------|------------------------|------------|--------------|
| 1.      | COLCAN S.A.S<br>NIT: 800066001-3<br>Representante Legal:<br>Abdon Marcelo<br>Andrade Chavez<br>Cedula de<br>Extranjeria 184.768                                           | X      |           | 381               | X      |           | 0                | X      |           | 0               | 381                    | X          |              |
| 2       | INSTITUTO DE<br>REFERENCIA<br>ANDINO SAS<br>NIT: 8000222660-2<br>Tercer Suplente del<br>Representante Legal:<br>Betty Villalba Cruz<br>CC No. 51.906.905<br>de Bogotá D.C | X      |           | 390               | X      |           | 0                | X      |           | 300             | 690                    | X          |              |
| 3       | LABCO NOUS<br>COLOMBIA S.A.S<br>NIT: 900399211-5<br>Representante Legal:<br>Sandor Tibor<br>Spakovszky<br>Cedula de<br>Extranjeria 337911                                 |        | RECHAZADO |                   | X      |           | 0                |        | X         | 0               | 0                      |            | RECHAZADO    |

*Salud – Calidad – Humanización”*

|   |                                                                                                                                  |   |  |     |   |  |   |   |  |     |     |   |
|---|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---|--|-----|---|--|---|---|--|-----|-----|---|
|   | GENCELL PHARMA S.A.S<br>NIT: 900407111-2<br>Representante Legal:<br>Fabio Andrés Zapata Gomez<br>CC No. 80.167.615 de Bogotá D.C |   |  |     |   |  |   |   |  |     |     |   |
| 4 |                                                                                                                                  | X |  | 400 | X |  | 0 | X |  | 300 | 700 | X |

Que frente a las revaluaciones no presentaron observaciones.

Que mediante Acta Ordinaria No. 330 y Ponencia No. 095 del veintitrés (23) de diciembre de 2016, el Comité de Adquisiciones recomendó al Ordenador del Gasto aprobar la Adjudicación del Proceso de Selección Abreviada para la Prestación de Servicios de Salud No.081 de 2016 por un valor de CUATROCIENTOS DOCE MILLONES CIENTO CUATRO MIL PESOS M/CTE (\$412.104. 000.00), a la firma GENCELL PHARMA S.A.S con NIT: 900407111-2, representada legalmente por el señor Fabio Andrés Zapata Gomez identificado con cédula de ciudadanía No. 80.167.615 de Bogotá D.C.

En mérito de lo anteriormente expuesto el Subdirector Administrativo de la Entidad Descentralizada Adscrita al Sector Defensa Hospital Militar Central,

RESUELVE

ARTÍCULO PRIMERO: Adjudicar la Selección Abreviada para la Prestación de Servicios de Salud No.081 de 2016, cuyo objeto es: "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", a la firma GENCELL PHARMA S.A.S con NIT: 900407111-2, representada legalmente por el señor Fabio Andrés Zapata Gomez identificado con cédula de ciudadanía No. 80.167.615 de Bogotá D.C por un valor de CUATROCIENTOS DOCE MILLONES CIENTO CUATRO MIL PESOS M/CTE (\$412.104. 000.00); por cumplir con los requisitos del orden técnico, jurídico, económico y financiero solicitados, distribuidos para cada vigencia de la siguiente manera:

|               |               |                  |
|---------------|---------------|------------------|
| VIGENCIA 2016 | VIGENCIA 2017 | TOTAL ADJUDICADO |
| 29.000.000    | 383.104.000   | \$412.104. 000   |

Los servicios a contratar se discriminarán a continuación con los valores unitarios que el oferente deberá mantener en toda su ejecución contractual y deberá cumplir con los demás aspectos técnicos establecidos en el Pliego de Condiciones Definitivo:

| GENCELL PHARMA S.A.S con NIT: 900407111-2,<br>Fabio Andrés Zapata Gomez CC No. 80.167.615 de Bogotá D.C |                |                                                                          |                  |                            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|--------------------------------------------------------------------------|------------------|----------------------------|
| ITE M                                                                                                   | CODIGO INTERNO | ESPECIFICACIONES TECNICAS                                                | UNIDAD DE MEDIDA | VALOR UNIDAD EXENTO DE IVA |
| 1                                                                                                       | 21801001       | 17 BETA HIDROXI - ESTEROIDE DESHIDROGENASA III - DEFICIENCIA GEN HSB17B3 | UNIDAD           | 2.025.000                  |
| 2                                                                                                       | 21801001       | ACIDEMIA METILMALÓNICA - GEN MLT                                         | UNIDAD           | 2.883.600                  |
| 3                                                                                                       | 21801001       | AGAMMAGLOBULINEMIA DE BRUTON - GEN BTK                                   | UNIDAD           | 3.159.000                  |
| 4                                                                                                       | 21801001       | ALFA TALASEMIA - GEN HBA1 - HBA2                                         | UNIDAD           | 1.174.500                  |
| 5                                                                                                       | 21801001       | ALFA-1 ANTITRIPSINA GENOTIPO                                             | UNIDAD           | 729.000                    |

Salud – Calidad – Humanización”



Entidad - Calidad - Humanización

Hoja No. 5 de Resolución No. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ Por medio de la cual se adjudica del Proceso de Selección Abreviada para la Prestación de Servicios de Salud No.081 de 2016

|    |          |                                                                                                                    |        |           |
|----|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|-----------|
| 6  | 21801001 | ANÁLISIS MUTACIONAL DE LA REGIÓN TIROSINA QUINASA DEL ABL                                                          | UNIDAD | 1.196.000 |
| 7  | 21801001 | ANEMIA DISERITROPOYÉTICA CONGÉNITA TIPO 1 - GEN CDAN1                                                              | UNIDAD | 3.159.000 |
| 8  | 21801001 | ARTERIOPATÍA CEREBRAL AUTOSÓMICA DOMINANTE CON INFARTOS SUBCORTICALES Y LEUCOENCEFALOPATÍA (CADASIL) - GEN NOTCH 3 | UNIDAD | 3.680.000 |
| 9  | 21801001 | ATAXIA CON DEFICIENCIA DE VITAMINA E - GEN TTPA                                                                    | UNIDAD | 1.668.600 |
| 10 | 21801001 | ATAXIA TELANGIECTASIA - GEN ATM                                                                                    | UNIDAD | 3.680.000 |
| 11 | 21801001 | ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, ANÁLISIS DELECCIÓN - GEN SMN1                                                            | UNIDAD | 1.158.280 |
| 12 | 21801001 | ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, ESTUDIO DIAGNÓSTICO - GEN SMN1 - SMN2                                                    | UNIDAD | 1.728.680 |
| 13 | 21801001 | ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, PRUEBA DE PORTADOR - GEN SMN1 - SMN2                                                     | UNIDAD | 1.370.800 |
| 14 | 21801001 | BRAF MUTACIÓN, ANÁLISIS                                                                                            | UNIDAD | 920.000   |
| 15 | 21801001 | BRCA1 Y BRCA2 ANALISIS DE DELECCIONES INSERCCIONES Y REARREGLOS                                                    | UNIDAD | 3.600.000 |
| 16 | 21801001 | BRCA1 Y BRCA2 GENES                                                                                                | UNIDAD | 4.400.000 |
| 17 | 21801001 | CANCER GÁSTRICO DIFUSO HEREDITARIO - GEN CDH1                                                                      | UNIDAD | 2.567.314 |
| 18 | 21801001 | CANCER PROSTATA - GEN 3 (PCA3) SECUENCIA DE TODO EL GEN                                                            | UNIDAD | 486.000   |
| 19 | 21801001 | CARIOTIPO FETAL (FISH PRENATAL ESTUDIO DE TRES SONDAS)                                                             | UNIDAD | 832.000   |
| 20 | 21801001 | CARIOTIPO FRAGILIDAD CROMOSÓMICA                                                                                   | UNIDAD | 420.000   |
| 21 | 21801001 | CARIOTIPO BANDAS C                                                                                                 | UNIDAD | 335.000   |
| 22 | 21801001 | CARIOTIPO BANDAS Q                                                                                                 | UNIDAD | 290.000   |
| 23 | 21801001 | CARIOTIPO BANDAS R                                                                                                 | UNIDAD | 382.000   |
| 24 | 21801001 | CARIOTIPO DE ALTA RESOLUCIÓN - BANDAS G                                                                            | UNIDAD | 405.000   |
| 25 | 21801001 | CARIOTIPO DE ALTA RESOLUCIÓN - BANDAS R                                                                            | UNIDAD | 400.000   |
| 26 | 21801001 | CARIOTIPO EN LIQUIDO AMNIOTICO + FISH PRENATAL                                                                     | UNIDAD | 955.000   |
| 27 | 21801001 | CARIOTIPO EN SANGRE PERIFÉRICA O FETAL (BANDAS G)                                                                  | UNIDAD | 330.000   |
| 28 | 21801001 | CARIOTIPO ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y/O CROMOSOMA FILADELFIA                                                      | UNIDAD | 380.000   |
| 29 | 21801001 | CARIOTIPO PARA ANEMIA DE FANCONI                                                                                   | UNIDAD | 450.000   |
| 30 | 21801001 | CARNITINA PALMITOILTRANSFERASA 1A DEFICIENCIA - GEN CPT1A                                                          | UNIDAD | 3.240.000 |
| 31 | 21801001 | CITOMEGALOVIRUS, GENOTIPO - MUTACIÓN: UL97 Y UL54                                                                  | UNIDAD | 1.377.000 |
| 32 | 21801001 | COMPLEJO IV (COX) MITOCONDRIAL DEFICIENCIA - GEN FASTKD2                                                           | UNIDAD | 3.240.000 |
| 33 | 21801001 | CONDRODISPLASIA METAFISIARIA DE SCHMID - GEN COL10A1                                                               | UNIDAD | 1.472.000 |
| 34 | 21801001 | CONDRODISPLASIA PUNCTATA RIZOMÉLICA TIPO 1 (EXONES 1-10) - GEN PEX 7                                               | UNIDAD | 1.620.000 |
| 35 | 21801001 | CONDRODISPLASIA PUNCTATA RIZOMÉLICA TIPO 1 - GEN PEX 7                                                             | UNIDAD | 2.430.000 |
| 36 | 21801001 | CONEXINA 26 - GEN GJB2                                                                                             | UNIDAD | 920.000   |
| 37 | 21801001 | CONEXINA 30, DELECCIÓN                                                                                             | UNIDAD | 1.196.000 |
| 38 | 21801001 | CONEXINA 32 - GEN GJB1                                                                                             | UNIDAD | 1.000.000 |
| 39 | 21801001 | CONEXINA EVALUACIÓN - GEN GJB2 (CONEXINA 26) Y GEN GJB6 (CONEXINA 30)                                              | UNIDAD | 2.271.085 |
| 40 | 21801001 | CROMOSOMA X FRAGIL LONG PCR MAS SOUTHERN BLOT                                                                      | UNIDAD | 891.000   |
| 41 | 21801001 | CROMOSOMA Y MICRODELECCIONES                                                                                       | UNIDAD | 736.000   |

*Salud – Calidad – Humanización*



Salud – Calidad – Humanización

MINISTERIO DE SALUD

[www.hospitalmilitar.gov.co](http://www.hospitalmilitar.gov.co)

UNIVERSIDAD NACIONAL DE COLOMBIA

MANUEL GARCIA  
LICENCIADO  
C.P. 195716

Hoja No. 6 de Resolución No. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ Por medio de la cual se adjudica del Proceso de Selección Abreviada para la Prestación de Servicios de Salud No.081 de 2016

|    |          |                                                                                                             |        |           |
|----|----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|-----------|
| 42 | 21801001 | DEFICIENCIA DE MEROSINA CMD TIPO 1A (MDC1A) - GEN LAMA2                                                     | UNIDAD | 3.969.000 |
| 43 | 21801001 | DEFICIENCIA DEL TRANSPORTADOR DE GLUCOSA TIPO 1 (GLUT 1) - GEN SLC2A1                                       | UNIDAD | 2.106.000 |
| 44 | 21801001 | DESORDEN DEL DESARROLLO SEXUAL EN 46 XY - GEN NR5A1                                                         | UNIDAD | 2.392.000 |
| 45 | 21801001 | DIABETES MELLITUS NEONATAL PERMANENTE - GEN KCNJ11                                                          | UNIDAD | 1.000.000 |
| 46 | 21801001 | DISFUNCIÓN DEL METABOLISMO PULMONAR DEL SURFACTANTE - GEN ABCA3                                             | UNIDAD | 2.484.000 |
| 47 | 21801001 | DISFUNCIÓN DEL METABOLISMO PULMONAR DEL SURFACTANTE - GEN SFPTB                                             | UNIDAD | 2.594.400 |
| 48 | 21801001 | DISFUNCIÓN DEL METABOLISMO PULMONAR DEL SURFACTANTE - GEN SFPTC                                             | UNIDAD | 1.886.000 |
| 49 | 21801001 | DISKINESIA CILIAR PRIMARIA - GEN DNAI1                                                                      | UNIDAD | 2.916.000 |
| 50 | 21801001 | DISPLASIA SEPTO ÓPTICA - GEN HESX1                                                                          | UNIDAD | 1.255.500 |
| 51 | 21801001 | DISQUERATOSIS CONGÉNITA - GEN TERT / TR                                                                     | UNIDAD | 2.500.000 |
| 52 | 21801001 | DISTONÍA - GEN DYT1                                                                                         | UNIDAD | 1.407.600 |
| 53 | 21801001 | DISTROFIA MIOTÓNICA TIPD 1 (DM1) - GEN DMPK                                                                 | UNIDAD | 942.030   |
| 54 | 21801001 | DISTROFIA MIOTÓNICA TIPD 2 (DM2) - GEN CNBP                                                                 | UNIDAD | 1.498.500 |
| 55 | 21801001 | DISTROFIA MUSCULAR CONGÉNITA DE FUKUYANA - GEN FTKN, DELECIÓN / DUPLICACIÓN                                 | UNIDAD | 1.417.500 |
| 56 | 21801001 | DISTROFIA MUSCULAR CONGÉNITA, EVALUACIÓN COLÁGENO VI                                                        | UNIDAD | 4.236.300 |
| 57 | 21801001 | DISTROFIA MUSCULAR DE CINTURA - SARCOGLICANOPATÍA GEN SGCG                                                  | UNIDAD | 1.500.000 |
| 58 | 21801001 | DISTROFIA MUSCULAR DE EMERY DREIFUSS - GEN EMD                                                              | UNIDAD | 1.777.372 |
| 59 | 21801001 | DISTROFIA MUSCULAR DE EMERY DREIFUSS - GEN LMNA                                                             | UNIDAD | 2.025.000 |
| 60 | 21801001 | DNA MITOCONDRIAL, MUTACIONES COMUNES Y TAMIZAJE DE DELECIONES                                               | UNIDAD | 2.430.000 |
| 61 | 21801001 | DUCHENNE / BECKER DISTROFIA MUTACIÓN DNA (DELECIÓN/DUPLICACIÓN)                                             | UNIDAD | 1.840.000 |
| 62 | 21801001 | DUCHENNE/BECKER, DISTROFIA MUSCULAR - ESTUDIO DE ADN PARA SECUENCIAMIENTO COMPLETO DEL GEN DE LA DISTROFINA | UNIDAD | 3.689.200 |
| 63 | 21801001 | ENFERMEDAD DE ALEXANDER - GEN GFAP                                                                          | UNIDAD | 2.666.057 |
| 64 | 21801001 | ENFERMEDAD DE WILSON - GEN ATP7B                                                                            | UNIDAD | 4.600.000 |
| 65 | 21801001 | ENFERMEDAD GRANULOMATOSA CRÓNICA - GEN CYBB                                                                 | UNIDAD | 2.851.200 |
| 66 | 21801001 | ENFERMEDAD POLIQUÍSTICA RENAL - GEN PKD1 - PKD2                                                             | UNIDAD | 5.796.000 |
| 67 | 21801001 | ESCLEROSIS TUBEROSA - GEN TSC1 Y TSC2                                                                       | UNIDAD | 4.500.000 |
| 68 | 21801001 | ESTUDIO DE ADN PARA DELECIONES / DUPLICACIONES DEL GEN DE LA DISTROFINA (MLPA)                              | UNIDAD | 2.102.200 |
| 69 | 21801001 | ESTUDIO DE ADN Y ARN PARA EL GEN SRY, SECUENCIACIÓN COMPLETA                                                | UNIDAD | 1.288.000 |
| 70 | 21801001 | EXOSTOSIS MÚLTIPLE HEREDITARIA (HME) - GENES EXT1 Y EXT2                                                    | UNIDAD | 2.000.000 |
| 71 | 21801001 | FACTOR V MUTACION G1691A (LEIDEN)                                                                           | UNIDAD | 220.800   |
| 72 | 21801001 | FIBROSIS QUÍSTICA 200 MUTACIONES - GEN CFTR                                                                 | UNIDAD | 2.484.000 |
| 73 | 21801001 | FIBROSIS QUÍSTICA 60 MUTACIONES                                                                             | UNIDAD | 1.288.000 |
| 74 | 21801001 | FIBROSIS QUÍSTICA 89 MUTACIONES                                                                             | UNIDAD | 1.288.000 |
| 75 | 21801001 | FIBROSIS QUÍSTICA, SECUENCIACIÓN COMPLETA - GEN CFTR                                                        | UNIDAD | 3.500.000 |
| 76 | 21801001 | FISH EN ESPERMATOZOIDES                                                                                     | UNIDAD | 680.400   |
| 77 | 21801001 | FLT3 (ITD) Y D835 DETECCIÓN DE VARIANTES POR PCR                                                            | UNIDAD | 846.400   |
| 78 | 21801001 | GALACTOSEMIA - GEN GALT, SECUENCIACIÓN COMPLETA                                                             | UNIDAD | 2.382.800 |
| 79 | 21801001 | GEN COL 2A1-COL 11A1-COL 11A2                                                                               | UNIDAD | 4.600.000 |

*Salud – Calidad – Humanización*



Salud – Calidad – Humanización

www.hospitalmilitar.gov.co

SECRETARÍA DE SALUD

Nº 122714

Hoja No. 7 de Resolución No. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ Por medio de la cual se adjudica del Proceso de Selección Abreviada para la Prestación de Servicios de Salud No.081 de 2016

|     |          |                                                                                                          |        |           |
|-----|----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|-----------|
| 80  | 21801001 | GEN CYP1B1 – SECUENCIACIÓN                                                                               | UNIDAD | 1.508.800 |
| 81  | 21801001 | GEN FIP1L1-PDGFA (FISH) Y MLPA                                                                           | UNIDAD | 1.058.000 |
| 82  | 21801001 | GEN P53 - 17p13.1 , MUTACIÓN (FISH) Y MLPA                                                               | UNIDAD | 846.400   |
| 83  | 21801001 | GEN RAS ANÁLISIS BASADO EN CÉLULAS. MUTACIÓN CUALQUIER TIPO DE CELULAS SECUENCIACIÓN                     | UNIDAD | 1.380.000 |
| 84  | 21801001 | GEN SHOX POR MLPA Y SECUENCIA NO SE ACEPTA FISH.                                                         | UNIDAD | 1.990.000 |
| 85  | 21801001 | GEN TBX1 – SECUENCIACIÓN                                                                                 | UNIDAD | 2.916.000 |
| 86  | 21801001 | GEN TRPV4 – SECUENCIACIÓN                                                                                | UNIDAD | 2.997.000 |
| 87  | 21801001 | GLAUCOMA PRIMARIO DE ANGULO ABIERTO - GEN MYOC                                                           | UNIDAD | 620.000   |
| 88  | 21801001 | GLUCOGÉNESIS TIPO III - GEN AGL                                                                          | UNIDAD | 3.815.100 |
| 89  | 21801001 | GLUCOGÉNESIS TIPO V - GEN PYGM                                                                           | UNIDAD | 3.409.290 |
| 90  | 21801001 | HEMOCROMATOSIS - GEN HFE                                                                                 | UNIDAD | 690.000   |
| 91  | 21801001 | HEMOFILIA A - GEN F8                                                                                     | UNIDAD | 3.229.200 |
| 92  | 21801001 | HEMOFILIA A - GEN F8, MUTACIÓN FAMILIAR CONOCIDA                                                         | UNIDAD | 1.012.000 |
| 93  | 21801001 | HEPATITIS C RNA VIRAL GENOTIPO                                                                           | UNIDAD | 648.000   |
| 94  | 21801001 | HER-2 / NEU, CÁNCER DE SENO (FISH)                                                                       | UNIDAD | 920.000   |
| 95  | 21801001 | HETEROPATÍA PERIVENTRICULAR LIGADA AL X - GEN FLNA                                                       | UNIDAD | 4.050.000 |
| 96  | 21801001 | HIBRIDACIÓN GENÓMICA COMPARADA (HGC), INCLUYE FISH CONFIRMATORIO EN CASO DE ANOMALÍAS DE ALTA RESOLUCION | UNIDAD | 2.750.000 |
| 97  | 21801001 | HIPERPLASIA ADRENAL CONGÉNITA - GEN CYP17A1                                                              | UNIDAD | 2.268.000 |
| 98  | 21801001 | HIPERPLASIA ADRENAL CONGÉNITA (DEFICIENCIA DE 21 HIDROXILASA) - GEN CYP21A2                              | UNIDAD | 2.024.000 |
| 99  | 21801001 | HIPERPLASIA SUPRARENAL CONGÉNITA (DEFICIENCIA DE II BETA HIDROXILASA) - GEN CYP11B1                      | UNIDAD | 2.200.000 |
| 100 | 21801001 | HIPERTENSIÓN ARTERIAL PULMONAR - GEN BMPR2                                                               | UNIDAD | 2.997.000 |
| 101 | 21801001 | HLA B27 SSP (PCR)                                                                                        | UNIDAD | 170.100   |
| 102 | 21801001 | HNPCC - GEN MLH 1, MUTACIÓN FAMILIAR CONOCIDA                                                            | UNIDAD | 648.000   |
| 103 | 21801001 | HNPCC, PANEL - SECUENCIACIÓN / DELECIÓN Y/O DUPLICACIÓN                                                  | UNIDAD | 4.698.000 |
| 104 | 21801001 | HOMOCISTINURIA (DEFICIENCIA DE CISTATIONINA BETASINTASA) - GEN CBS                                       | UNIDAD | 2.997.000 |
| 105 | 21801001 | INCONTINENCIA PIGMENTI TIPO 2 - GEN NEMO (IKBK)                                                          | UNIDAD | 1.782.000 |
| 106 | 21801001 | LEUCEMIA AGUDA - GEN MLL (11q23) - REORDENAMIENTO GÉNICO (FISH)                                          | UNIDAD | 1.100.000 |
| 107 | 21801001 | LEUCEMIA MIELOIDE AGUDA - GEN FLT3 – MUTACIÓN                                                            | UNIDAD | 800.000   |
| 108 | 21801001 | LEUCODISTROFIA METACROMÁTICA (ARILSULFATASA A DEFICIENCIA) - GEN ARSA                                    | UNIDAD | 2.025.000 |
| 109 | 21801001 | LEUCOENCEFALOPATÍA MEGALOENCEFÁLICA CON QUISTES SUBCORTICALES - GEN MLC1                                 | UNIDAD | 2.592.000 |
| 110 | 21801001 | LINFOHISTOCITOSIS HEMOFAGOCÍTICA FAMILIAR (FHL) - GEN PRF1                                               | UNIDAD | 1.000.000 |
| 111 | 21801001 | LINFOMA DE BURKITT, T(8;14) (FISH)                                                                       | UNIDAD | 920.000   |
| 112 | 21801001 | LINFOMA DE CÉLULAS DEL MANTO, IGH/CCND1, T(11;14) (FISH)                                                 | UNIDAD | 1.200.000 |
| 113 | 21801001 | LINFOMA DE MUCOSA LINFOIDE T(11;18) (FISH)                                                               | UNIDAD | 1.104.000 |
| 114 | 21801001 | LIPOFUSCINOSIS CEROIDE NEURONAL - GEN PPT1                                                               | UNIDAD | 2.268.000 |
| 115 | 21801001 | MELANOMA FAMILIAR - GEN CDKN2A (p16) Y CDK4                                                              | UNIDAD | 1.781.190 |
| 116 | 21801001 | MEN2 - FMTC: EXONES 10,11,13,16 (ONCOGEN-RET), MUTACIÓN                                                  | UNIDAD | 1.748.000 |
| 117 | 21801001 | MIELOMA MÚLTIPLE - IGH/FGFR3 - T(4;14) (FISH)                                                            | UNIDAD | 1.104.000 |
| 118 | 21801001 | MIELOMA: 13q, 14q, 17p (FISH)                                                                            | UNIDAD | 1.370.800 |
| 119 | 21801001 | MIGRAÑA HEMIPLÉJICA FAMILIAR TIPO I - GEN CACNA1A EXPANSIÓN DE TRIPLETAS                                 | UNIDAD | 4.324.000 |

*Salud – Calidad – Humanización*



Salud - Calidad - Humanización

www.hospitalmilitar.gov.co

UNIVERSIDAD NACIONAL DE COLOMBIA

IMPRESO EN COLOMBIA  
2016  
T. 1

Hoja No. 8 de Resolución No. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ Por medio de la cual se adjudica del Proceso de Selección Abreviada para la Prestación de Servicios de Salud No.081 de 2016

|     |          |                                                                                                                   |        |           |
|-----|----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|-----------|
| 120 | 21801001 | MIOCARDIOPATÍA DILATADA (DCM) / MIOCARDIOPATÍA AISLADA VENTRICULAR IZQUIERDA NO COMPACTADA (LVNC), PANEL 38 GENES | UNIDAD | 4.860.000 |
| 121 | 21801001 | MIOPATÍA MIOTUBULAR LIGADA A X - GEN MTM1                                                                         | UNIDAD | 3.240.000 |
| 122 | 21801001 | MUCOLIPIDOSIS TIPO II - GEN GNPTAB                                                                                | UNIDAD | 3.969.000 |
| 123 | 21801001 | MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO III A (SÍNDROME SANFILIPPO A) - GEN SGSH                                                 | UNIDAD | 2.187.000 |
| 124 | 21801001 | MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO III B (SÍNDROME SANFILIPPO B) - GEN NAGLU                                                | UNIDAD | 2.187.000 |
| 125 | 21801001 | MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO III C (SÍNDROME SANFILIPPO C) - GEN HGSNAT                                               | UNIDAD | 3.200.000 |
| 126 | 21801001 | NEOPLASIA ENDOCRINA MÚLTIPLE TIPO 1 - GEN MEN 1 (MENINA)                                                          | UNIDAD | 1.822.476 |
| 127 | 21801001 | NEOPLASIA ENDOCRINA MÚLTIPLE TIPO 1 - GEN MEN1, MUTACIÓN FAMILIAR SECUENCIA COMPLETA                              | UNIDAD | 1.196.000 |
| 128 | 21801001 | NEUROFIBROMATOSIS TIPO 2 - GEN NF2 SECUENCIACIÓN                                                                  | UNIDAD | 2.999.000 |
| 129 | 21801001 | NEUTROPENIA CONGÉNITA SEVERA AUTOSÓMICA RECESIVA 3 - GEN HAX 1                                                    | UNIDAD | 1.500.000 |
| 130 | 21801001 | OLIGODENDROGLIOMA 1p/19q (FISH)                                                                                   | UNIDAD | 1.500.000 |
| 131 | 21801001 | OSTEODISTROFIA HEREDITARIA DE ALBRIGHT - GEN GNAS1                                                                | UNIDAD | 3.753.600 |
| 132 | 21801001 | OSTEOGENESIS IMPERFECTA EVALUACIÓN - GEN COL 1A1 - COL 1A2                                                        | UNIDAD | 4.876.000 |
| 133 | 21801001 | PANTOTENATO QUINASA (ASOCIADA A NEURODEGENERACIÓN) - GEN PANK2                                                    | UNIDAD | 1.980.000 |
| 134 | 21801001 | PAPILOMA HUMANO VIRUS (HPV), ALTO RIESGO (RT-PCR)                                                                 | UNIDAD | 162.000   |
| 135 | 21801001 | PARÁLISIS PERIÓDICA HIPERCALÉMICA - GEN SCN4A                                                                     | UNIDAD | 3.888.000 |
| 136 | 21801001 | PARAPLEJIA ESPÁSTICA 3A (SPG3A) - GEN ATL1                                                                        | UNIDAD | 3.500.000 |
| 137 | 21801001 | PARAPLEJIA ESPÁSTICA 4 - GEN SPG4                                                                                 | UNIDAD | 1.200.000 |
| 138 | 21801001 | PARAPLEJIA ESPÁSTICA 5A - GEN CYP7B1                                                                              | UNIDAD | 2.000.000 |
| 139 | 21801001 | PARAPLEJIA ESPÁSTICA 6 - GEN NIPA1                                                                                | UNIDAD | 2.024.000 |
| 140 | 21801001 | PML / RARA T(15;17) (FISH)                                                                                        | UNIDAD | 800.000   |
| 141 | 21801001 | PML / RARA T(15;17) (RT-PCR)                                                                                      | UNIDAD | 700.000   |
| 142 | 21801001 | POLIPOSIS ADENOMATOSA FAMILIAR (PAF) - GEN APC                                                                    | UNIDAD | 2.600.000 |
| 143 | 21801001 | PORFIRIA CUTÁNEA TARDA (PCT) - GEN UROD                                                                           | UNIDAD | 2.220.617 |
| 144 | 21801001 | PORFIRIA ERITROPOYÉTICA (PEP) - GEN FECH                                                                          | UNIDAD | 2.700.000 |
| 145 | 21801001 | PORFIRIA ERITROPOYÉTICA CONGÉNITA (PEC) - GEN UROS                                                                | UNIDAD | 2.700.000 |
| 146 | 21801001 | PORFIRIA INTERMITENTE AGUDA (AIP) - GEN HMBS                                                                      | UNIDAD | 2.663.619 |
| 147 | 21801001 | PORFIRIA VARIEGATA (VP) - GEN PPOX                                                                                | UNIDAD | 2.770.164 |
| 148 | 21801001 | RAQUITISMO EN PSEUDODEFICIENCIA DE VITAMINA D - GEN CYP27B1                                                       | UNIDAD | 1.964.250 |
| 149 | 21801001 | REGIÓN SUBTELOMÉRICA, TAMIZAJE MLPA                                                                               | UNIDAD | 975.200   |
| 150 | 21801001 | RESTOS OVULARES O MATERIAL DE ABORTO (CARIOTIPO O MLPA)                                                           | UNIDAD | 453.600   |
| 151 | 21801001 | RETINOBLASTOMA - GEN RB1                                                                                          | UNIDAD | 1.840.000 |
| 152 | 21801001 | RETINOBLASTOMA - GEN RB1, MUTACIÓN FAMILIAR CONOCIDA                                                              | UNIDAD | 688.500   |
| 153 | 21801001 | SECUENCIACIÓN EXÓMICA COMPLETA                                                                                    | UNIDAD | 9.000.000 |
| 154 | 21801001 | SÍNDROME CARDIOFACIOCUTÁNEO - GEN MAP2K1                                                                          | UNIDAD | 2.498.850 |
| 155 | 21801001 | SÍNDROME CARDIOFACIOCUTÁNEO - GEN MAP2K2                                                                          | UNIDAD | 2.470.500 |
| 156 | 21801001 | SÍNDROME CARDIOFACIOCUTÁNEO / COSTELLO / NOONAN - GEN BRAF                                                        | UNIDAD | 3.312.000 |
| 157 | 21801001 | SÍNDROME CARDIOFACIOCUTÁNEO / COSTELLO / NOONAN - GEN KRAS                                                        | UNIDAD | 1.968.800 |

Salud – Calidad – Humanización



Salud – Calidad – Humanización

[www.hospitalmilitar.gov.co](http://www.hospitalmilitar.gov.co)



|     |          |                                                                               |        |           |
|-----|----------|-------------------------------------------------------------------------------|--------|-----------|
| 158 | 21801001 | SÍNDROME COLESTASIS INTRAHEPÁTICA FAMILIAR - GEN ATP8B1                       | UNIDAD | 4.050.000 |
| 159 | 21801001 | SÍNDROME CRANEOFRONTONASAL - GEN EFN81                                        | UNIDAD | 2.172.343 |
| 160 | 21801001 | SÍNDROME CUBITAL MAMARIO - GEN TBX3                                           | UNIDAD | 1.722.870 |
| 161 | 21801001 | SÍNDROME DE AARSKOG SCOTT - GEN FGD1                                          | UNIDAD | 3.680.000 |
| 162 | 21801001 | SÍNDROME DE ACIDEMIA GLUTARICA I - GEN GCDH                                   | UNIDAD | 2.000.000 |
| 163 | 21801001 | SÍNDROME DE / HIPOCONDROPLASIA - MUTUACION PUNTUAL                            | UNIDAD | 648.000   |
| 164 | 21801001 | SÍNDROME DE ACONDOPLASIA / MUTACIÓN PUNTUAL                                   | UNIDAD | 700.000   |
| 165 | 21801001 | SECUENCIA COMPLETA - GEN FGFR3                                                | UNIDAD | 3.530.000 |
| 166 | 21801001 | SÍNDROME DE ALPORT - GEN COL4A3                                               | UNIDAD | 1.600.000 |
| 167 | 21801001 | SÍNDROME DE ALPORT - GEN COL4A5                                               | UNIDAD | 4.416.000 |
| 168 | 21801001 | SÍNDROME DE ANDERSON TAWIL - GEN KCNJ2                                        | UNIDAD | 1.500.000 |
| 169 | 21801001 | SÍNDROME DE ANGELMAN - GEN UBE3A                                              | UNIDAD | 2.900.000 |
| 170 | 21801001 | SÍNDROME DE ANGELMAN MLPA METILACION ESPECIFICA                               | UNIDAD | 1.196.000 |
| 171 | 21801001 | SÍNDROME DE APERT - GEN FGFR-2                                                | UNIDAD | 2.080.120 |
| 172 | 21801001 | SÍNDROME DE BARDET BIELD - GEN BBS1                                           | UNIDAD | 2.700.000 |
| 173 | 21801001 | SÍNDROME DE BECKWITH WIEDEMAN - GEN H19 Y IGF2 MPLA                           | UNIDAD | 1.821.600 |
| 174 | 21801001 | SÍNDROME DE BECKWITH WIEDEMAN - GEN H19 (METILACIÓN)                          | UNIDAD | 1.196.000 |
| 175 | 21801001 | SÍNDROME DE BECKWITH WIEDMAN - GEN H19 Y IGF2 (PCR)                           | UNIDAD | 1.840.000 |
| 176 | 21801001 | SÍNDROME DE BLAU - GEN NOD2 / CARD 15                                         | UNIDAD | 2.700.000 |
| 177 | 21801001 | SÍNDROME DE BRUGADA - GEN SCN5A                                               | UNIDAD | 3.402.000 |
| 178 | 21801001 | SÍNDROME DE CANAVAN                                                           | UNIDAD | 1.733.400 |
| 179 | 21801001 | SÍNDROME DE CHARCOT MARIE TOOTH - GEN PMP22                                   | UNIDAD | 1.570.134 |
| 180 | 21801001 | SÍNDROME DE CHARCOT MARIE TOOTH TIPO 1A (CMT1A) - GEN PMP 22, DELECIÓN / MPLA | UNIDAD | 1.350.000 |
| 181 | 21801001 | SÍNDROME DE CHARCOT MARIE TOOTH TIPO 1A (FISH)                                | UNIDAD | 1.215.000 |
| 182 | 21801001 | SÍNDROME DE CHARCOT MARIE TOOTH TIPO 2A2 - GEN MFN2                           | UNIDAD | 2.934.800 |
| 183 | 21801001 | SÍNDROME DE CHARGE - GEN CHD7                                                 | UNIDAD | 4.600.000 |
| 184 | 21801001 | SÍNDROME DE COFFIN LOWRY - GEN RSK2 (RPS6AK3)                                 | UNIDAD | 2.794.500 |
| 185 | 21801001 | SÍNDROME DE COHEN (COH1) - GEN VPS13B                                         | UNIDAD | 4.050.000 |
| 186 | 21801001 | SÍNDROME DE CORNELIA DE LANGE - GEN NIPBL                                     | UNIDAD | 4.600.000 |
| 187 | 21801001 | SÍNDROME DE COSTELLO - GEN HRAS                                               | UNIDAD | 1.200.000 |
| 188 | 21801001 | SÍNDROME DE COWDEN - GEN PTEN                                                 | UNIDAD | 2.990.000 |
| 189 | 21801001 | SÍNDROME DE CRI DU CHAT - 5p (FISH)                                           | UNIDAD | 1.230.000 |
| 190 | 21801001 | SÍNDROME DE CRIGLER NAJJAR - GEN UGT 1A1                                      | UNIDAD | 1.400.000 |
| 191 | 21801001 | SÍNDROME DE CROHN - GEN NOD / CARD 15                                         | UNIDAD | 606.000   |
| 192 | 21801001 | SÍNDROME DE CROUZON - GEN FGFR2, SECUENCIACIÓN COMPLETA                       | UNIDAD | 3.036.000 |
| 193 | 21801001 | SÍNDROME DE CROUZON - GEN FGFR2 EXONES 8 Y 10                                 | UNIDAD | 1.380.000 |
| 194 | 21801001 | SÍNDROME DE DARIER WHITE - GEN ATP2A2                                         | UNIDAD | 4.050.000 |
| 195 | 21801001 | SÍNDROME DE DIGEORGE (VELOCARDIOFACIAL), CROMOSOMA 22q-11 (FISH)              | UNIDAD | 920.000   |
| 196 | 21801001 | SÍNDROME DE DISAUTONOMÍA FAMILIAR - GEN IKBKAP                                | UNIDAD | 4.050.000 |
| 197 | 21801001 | SÍNDROME DE DRAVET - GEN SCN1A                                                | UNIDAD | 5.280.000 |
| 198 | 21801001 | SÍNDROME DE DRAVET - GEN SCN1B                                                | UNIDAD | 1.782.000 |

Salud – Calidad – Humanización



El Hospital Militar - Bogotá

www.hospitalmilitar.gov.co

IMPRESO EN  
BOGOTÁ, D.C.

IMPRESO EN  
BOGOTÁ, D.C.

Hoja No. 10 de Resolución No. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ Por medio de la cual se adjudica del Proceso de Selección Abreviada para la Prestación de Servicios de Salud No. 081 de 2016

|     |          |                                                                                                                                                                 |        |           |
|-----|----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|-----------|
| 199 | 21801001 | SÍNDROME DE DUANE RADIAL RAY - GEN SALL4                                                                                                                        | UNIDAD | 1.500.000 |
| 200 | 21801001 | SÍNDROME DE EHLERS DANLOS TIPO III - GEN TNXB                                                                                                                   | UNIDAD | 4.050.000 |
| 201 | 21801001 | SÍNDROME DE EHLERS DANLOS TIPO IV - GEN COL3A1                                                                                                                  | UNIDAD | 5.152.000 |
| 202 | 21801001 | SÍNDROME DE ESCOBAR - GEN CHNRG                                                                                                                                 | UNIDAD | 2.900.000 |
| 203 | 21801001 | SÍNDROME DE FEINGOLD - GEN MYCN                                                                                                                                 | UNIDAD | 1.701.000 |
| 204 | 21801001 | SÍNDROME DE GITELMAN - GEN SLC12A3                                                                                                                              | UNIDAD | 3.564.000 |
| 205 | 21801001 | SÍNDROME DE GLUCOGENOSIS TIPO 1a - GEN G6PC                                                                                                                     | UNIDAD | 2.373.600 |
| 206 | 21801001 | SÍNDROME DE GLUCOGENOSIS TIPO 1b - GEN SLC37A4                                                                                                                  | UNIDAD | 606.000   |
| 207 | 21801001 | SÍNDROME DE GORLIN - GEN PTCH                                                                                                                                   | UNIDAD | 4.480.000 |
| 208 | 21801001 | SÍNDROME DE HENNEKAM (LINFEDEMA - LINFAGIECTASIA) - GEN CCBE1 - SECUENCIACIÓN                                                                                   | UNIDAD | 2.835.000 |
| 209 | 21801001 | SÍNDROME DE HIPER IGE - GEN STAT3 (17 EXONES)                                                                                                                   | UNIDAD | 3.413.200 |
| 210 | 21801001 | SÍNDROME DE HIPOXALURIA PRIMARIA TIPO I - GEN AGTX                                                                                                              | UNIDAD | 2.000.000 |
| 211 | 21801001 | SÍNDROME DE HIPERtermia Maligna - GEN                                                                                                                           | UNIDAD | 2.400.000 |
| 212 | 21801001 | SÍNDROME DE HIPOVENTILACIÓN CENTRAL CONGÉNITA - GEN PHOX2B                                                                                                      | UNIDAD | 1.840.000 |
| 213 | 21801001 | SÍNDROME DE INSENSIBILIDAD A LOS ANDRÓGENOS - GEN                                                                                                               | UNIDAD | 1.620.000 |
| 214 | 21801001 | SÍNDROME DE KALLMAN - GEN                                                                                                                                       | UNIDAD | 2.200.000 |
| 215 | 21801001 | SÍNDROME DE KALLMAN - GEN KAL1                                                                                                                                  | UNIDAD | 2.200.000 |
| 216 | 21801001 | SÍNDROME DE KALLMAN MLPA                                                                                                                                        | UNIDAD | 1.053.000 |
| 217 | 21801001 | SÍNDROME DE LANDOUZY - GEN FSHD                                                                                                                                 | UNIDAD | 3.680.000 |
| 218 | 21801001 | SÍNDROME DE LEIGH - GEN PDHA1                                                                                                                                   | UNIDAD | 997.000   |
| 219 | 21801001 | SÍNDROME DE LI FRAUMENI - GEN TP53                                                                                                                              | UNIDAD | 3.080.000 |
| 220 | 21801001 | SÍNDROME DE LOEYTZ - DIETZ - GEN TGFBR2                                                                                                                         | UNIDAD | 2.024.000 |
| 221 | 21801001 | SÍNDROME DE LOWE - GEN OCRL                                                                                                                                     | UNIDAD | 3.159.000 |
| 222 | 21801001 | SÍNDROME DE MALA REGULACIÓN INMUNE POLIENDOCRINOPATÍA Y ENTEROPATÍA LIGADA AL X (IPEX) - GEN FOXP3                                                              | UNIDAD | 2.673.000 |
| 223 | 21801001 | SÍNDROME DE MARFAN - GEN FBN1                                                                                                                                   | UNIDAD | 3.772.000 |
| 224 | 21801001 | SÍNDROME DE McCUNE ALBRIGHT - GEN GNAS1                                                                                                                         | UNIDAD | 2.944.000 |
| 225 | 21801001 | SÍNDROME DE McCUNE ALBRIGHT - GEN GNAS1, MUTACIÓN ESPECÍFICA R201                                                                                               | UNIDAD | 729.000   |
| 226 | 21801001 | SÍNDROME DE MENKES - GEN                                                                                                                                        | UNIDAD | 3.969.000 |
| 227 | 21801001 | SÍNDROME DE MILLER DIEKER, MICRODELECIÓN 17p13.3 (FISH)                                                                                                         | UNIDAD | 920.000   |
| 228 | 21801001 | SÍNDROME DE MOWAT WILSON - GEN ZEB2 (FISH)                                                                                                                      | UNIDAD | 2.106.000 |
| 229 | 21801001 | SÍNDROME DE NEUTROPENIA CONGÉNITA SEVERA - GEN GFI1                                                                                                             | UNIDAD | 2.500.000 |
| 230 | 21801001 | SÍNDROME DE NIEMANN PICK - TIPO A Y B - GEN SMPD1                                                                                                               | UNIDAD | 1.458.000 |
| 231 | 21801001 | SÍNDROME DE NIEMANN PICK - TIPO C - GEN NPC1                                                                                                                    | UNIDAD | 4.600.000 |
| 232 | 21801001 | SÍNDROME DE NOONAN - GEN SOS1                                                                                                                                   | UNIDAD | 3.871.800 |
| 233 | 21801001 | SÍNDROME DE NOONAN / LEOPARD - GEN PTPN11                                                                                                                       | UNIDAD | 3.600.000 |
| 234 | 21801001 | SÍNDROME DE NOONAN / LEOPARD - GEN RAF1                                                                                                                         | UNIDAD | 4.221.257 |
| 235 | 21801001 | SÍNDROME DE NOONAN / LEOPARD / CARDIO-FACIO-CUTÁNEO / COSTELLO. PANEL - GENES PTPN11 - RAF1 - SOS 1 - KRAS - HRAS - BRAF - MAP2K1 - MAP2K2 - SHOC2 - NRAS - CBL | UNIDAD | 5.336.000 |
| 236 | 21801001 | SÍNDROME DE OSLER RENDU WEBER - GEN ALK1 Y ENG                                                                                                                  | UNIDAD | 4.542.172 |
| 237 | 21801001 | SÍNDROME DE PARAGANGLIOMA (PGL1) - FEOCROMOCITOMA HEREDITARIO (PHEO) - GEN SDHD                                                                                 | UNIDAD | 1.777.372 |
| 238 | 21801001 | SÍNDROME DE PARKINSON - GEN PARK 2 (PARKINA)                                                                                                                    | UNIDAD | 2.349.000 |
| 239 | 21801001 | SÍNDROME DE PELIZAEUS MERZBACHER - GEN PLP-1                                                                                                                    | UNIDAD | 1.200.000 |
| 240 | 21801001 | SÍNDROME DE PELIZAEUS MERZBACHER - GEN PLP-1, DUPLICACIÓN / MLPA                                                                                                | UNIDAD | 1.196.000 |

*Salud – Calidad – Humanización*



Salud – Calidad – Humanización

[www.hospitalmilitar.gov.co](http://www.hospitalmilitar.gov.co)



MARITZA SANCHEZ  
2016-12-23

Hoja No. 11 de Resolución No. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ Por medio de la cual se adjudica del Proceso de Selección Abreviada para la Prestación de Servicios de Salud No.081 de 2016

|     |          |                                                                                                 |        |           |
|-----|----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|-----------|
| 241 | 21801001 | SÍNDROME DE PETER PLUS - GEN B3GALT1                                                            | UNIDAD | 3.239.190 |
| 242 | 21801001 | SÍNDROME DE PETERS, ANIRIDA Y OTROS TRASTORNOS DEL DESARROLLO OCULAR - GEN PAX6                 | UNIDAD | 2.392.000 |
| 243 | 21801001 | SÍNDROME DE PEUTZ JEGHERS - GEN STK 11                                                          | UNIDAD | 2.576.000 |
| 244 | 21801001 | SÍNDROME DE POLIENDOCRINOPATÍA AUTOINMUNE TIPO 1 - GEN AIRE                                     | UNIDAD | 2.900.000 |
| 245 | 21801001 | SÍNDROME DE PRADER WILLI - GEN SNRPN MLPA METILACION ESPECIFICA                                 | UNIDAD | 1.104.000 |
| 246 | 21801001 | SÍNDROME DE PRADER WILLI / ANGELMAN (METILACIÓN)                                                | UNIDAD | 1.288.000 |
| 247 | 21801001 | SÍNDROME DE PRENDEL - GEN PENDRINA                                                              | UNIDAD | 4.374.000 |
| 248 | 21801001 | SÍNDROME DE RETINITIS PIGMENTOSA AUTOSÓMICO RECESIVO                                            | UNIDAD | 4.608.900 |
| 249 | 21801001 | SÍNDROME DE RETT - GEN MECP2                                                                    | UNIDAD | 1.500.000 |
| 250 | 21801001 | SÍNDROME DE ROTHMUND THOMSON - GEN RECQL4                                                       | UNIDAD | 3.434.400 |
| 251 | 21801001 | SÍNDROME DE RUBINSTEIN TAYBI MLPA                                                               | UNIDAD | 1.196.000 |
| 252 | 21801001 | SÍNDROME DE RUBINSTEIN TAYBI - GEN CREBBP                                                       | UNIDAD | 3.611.000 |
| 253 | 21801001 | SÍNDROME DE RUSSELL SILVER - GEN H19 (METILACIÓN)                                               | UNIDAD | 1.518.000 |
| 254 | 21801001 | SÍNDROME DE SAETHRE CHOTZEN - GEN TWIST                                                         | UNIDAD | 1.000.000 |
| 255 | 21801001 | SÍNDROME DE SIMPSON GOLABI BEHMEI - GEN GPC3 ( HOMBRES )                                        | UNIDAD | 2.106.000 |
| 256 | 21801001 | SÍNDROME DE SMITH LEMLI OPITZ - GEN DHCR7                                                       | UNIDAD | 2.001.000 |
| 257 | 21801001 | SÍNDROME DE SMITH MAGENIS - GEN RAI1 (FISH)                                                     | UNIDAD | 1.984.500 |
| 258 | 21801001 | SÍNDROME DE SOTOS - GEN NSD1                                                                    | UNIDAD | 2.500.000 |
| 259 | 21801001 | SÍNDROME DE STICKLER TIPO I - GEN COL2A1                                                        | UNIDAD | 4.489.600 |
| 260 | 21801001 | SÍNDROME DE TOWNES BROCKS - GEN SALL1                                                           | UNIDAD | 1.782.000 |
| 261 | 21801001 | SÍNDROME DE USHER TIPO 1B (USH1B) - GEN MYO7A                                                   | UNIDAD | 4.554.000 |
| 262 | 21801001 | SÍNDROME DE USHER TIPO 1D - GEN CDH23                                                           | UNIDAD | 4.114.800 |
| 263 | 21801001 | SÍNDROME DE USHER TIPO 2A - GEN USH2A                                                           | UNIDAD | 4.140.000 |
| 264 | 21801001 | SÍNDROME DE USHER TIPO 3A (USH3A) - GEN CLRN                                                    | UNIDAD | 603.000   |
| 265 | 21801001 | SÍNDROME DE VAN der WOUDE / PTERIGION POPLITEO - GEN IRF6                                       | UNIDAD | 620.000   |
| 266 | 21801001 | SÍNDROME DE VON HIPPEL LINDAU                                                                   | UNIDAD | 900.000   |
| 267 | 21801001 | SÍNDROME DE WAARDENBURG TIPO 1 - GEN PAX3                                                       | UNIDAD | 2.000.000 |
| 268 | 21801001 | SÍNDROME DE WAGR Y ANIRIDA - GEN PAX6 (FISH)                                                    | UNIDAD | 1.620.000 |
| 269 | 21801001 | SÍNDROME DE WALKER WARBURG - GEN POMT1                                                          | UNIDAD | 4.000.000 |
| 270 | 21801001 | SÍNDROME DE WILLIAMS - GEN MLPA                                                                 | UNIDAD | 4.048.000 |
| 271 | 21801001 | SÍNDROME DE WILLIAMS - GEN ELN (FISH)                                                           | UNIDAD | 953.370   |
| 272 | 21801001 | SÍNDROME DE WISKOTT ALDRICH - GEN                                                               | UNIDAD | 2.400.000 |
| 273 | 21801001 | SÍNDROME DE WOLF HIRSCHORN - GEN WHSC1 Y WHSC2 (FISH)                                           | UNIDAD | 989.000   |
| 274 | 21801001 | SÍNDROME MICROFTALMIA DE LENZ - GEN WHSC1 Y WHSC2 (FISH)                                        | UNIDAD | 2.000.000 |
| 275 | 21801001 | SÍNDROME MIELODISPLÁSICO (SMD) PANEL: -5.5 Q-, -7/7 Q-, +8.20 Q                                 | UNIDAD | 3.300.040 |
| 276 | 21801001 | SÍNDROME PARANEOPLÁSICO EN LCR, EVALUACIÓN                                                      | UNIDAD | 847.260   |
| 277 | 21801001 | SÍNDROME QT LARGO, PANEL                                                                        | UNIDAD | 5.428.000 |
| 278 | 21801001 | SÍNDROMES DE FIEBRE PERIÓDICA PANEL 7 GENES - MEFV, TNFRSF1A, MVK, NLRP3, ELANE, PSTPIP1, LPIN2 | UNIDAD | 4.050.000 |
| 279 | 21801001 | SRY MLPA O TIEMPO REAL                                                                          | UNIDAD | 1.104.000 |
| 280 | 21801001 | TIROSINEMIA TIPO II - GEN TAT, SECUENCIACIÓN                                                    | UNIDAD | 2.500.000 |
| 281 | 21801001 | TRANSLOCACIÓN BCR / ABL (FISH)                                                                  | UNIDAD | 990.000   |
| 282 | 21801001 | TRANSLOCACIÓN BCR / ABL CUANTITATIVA (RT-PCR)                                                   | UNIDAD | 590.000   |
| 283 | 21801001 | TUMOR DE WILMS - GEN WT1 MLPADOCUMNE                                                            | UNIDAD | 1.539.000 |
| 284 | 21801001 | LONG PCR - SOUTHERN BLOT PARA GEN FMR1                                                          | UNIDAD | 2.000.000 |
| 285 | 21801001 | MUTACION PDGFRA FIPLI                                                                           | UNIDAD | 828.000   |

*Salud – Calidad – Humanización*



Salud – Calidad – Humanización

Teléfono: 125 44 4400 - Correo: info@hospimilitar.gov.co  
www.hospitalmilitar.gov.co Bogotá, D.C. - Colombia

IMPRESIÓN: 12/12/2016

IMPRESIÓN: 12/12/2016

IMPRESIÓN: 12/12/2016  
T.P. 200716

Hoja No. 12 de Resolución No. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ Por medio de la cual se adjudica del Proceso de Selección Abreviada para la Prestación de Servicios de Salud No. 081 de 2016

|     |          |                                                                                  |        |            |
|-----|----------|----------------------------------------------------------------------------------|--------|------------|
| 286 | 21801001 | ESTUDIO CITOGNETICO EN MEDULA OSEA                                               | UNIDAD | 450.800    |
| 287 | 21801001 | ESTUDIO PARA TRASLOCACION 1P19Q                                                  | UNIDAD | 1.656.000  |
| 288 | 21801001 | PCR PARA BCR-ABL                                                                 | UNIDAD | 588.800    |
| 289 | 21801001 | ESTUDIO MOLECULAR PARA LIPOFUSCINOSIS PPT1                                       | UNIDAD | 3.242.605  |
| 290 | 21801001 | DIHIDRODROAMINA                                                                  | UNIDAD | 230.850    |
| 291 | 21801001 | CCND1 (Rearreglos 11q13)                                                         | UNIDAD | 972.000    |
| 292 | 21801001 | IGH/MAF t(14;18)igh/BCL                                                          | UNIDAD | 1.000.000  |
| 293 | 21801001 | IGH /MAF t(14;16)                                                                | UNIDAD | 920.000    |
| 294 | 21801001 | MYB (Rearreglos 6q23)                                                            | UNIDAD | 1.620.000  |
| 295 | 21801001 | EWSR1(Rearreglos 22q12)                                                          | UNIDAD | 1.380.000  |
| 296 | 21801001 | SS18(Rearreglos 18q11.2)                                                         | UNIDAD | 1.104.000  |
| 297 | 21801001 | S/S HEREDITARY HEARING LOSS ANALYSIS KIT                                         | UNIDAD | 5.184.000  |
| 298 | 21801001 | CCND1 (Rearreglos 11q13) Linfoma de celulas de manto                             | UNIDAD | 1.288.000  |
| 299 | 21801001 | IGH /BCL2 t(14;18) igh/BCL Linfoma Folicular y Difuso de celula                  | UNIDAD | 1.000.000  |
| 300 | 21801001 | IGH/MAF t(14;16) Mieloma Multiple                                                | UNIDAD | 920.000    |
| 301 | 21801001 | MYB (Rearreglos 6q23) Leucemia Linfocitica Cronica                               | UNIDAD | 972.000    |
| 302 | 21801001 | SS18 (Rearreglos 18q11.2 Sarcoma Sinovial)                                       | UNIDAD | 1.840.000  |
| 303 | 21801001 | GEN EZH2 PARA DESCARTAR SINDROME DE WEAVER                                       | UNIDAD | 4.074.300  |
| 304 | 21801001 | FISH PARA REGION 22q 11 SOSPECHA DE SINDROME 22q 11                              | UNIDAD | 920.000    |
| 305 | 21801001 | ESTUDIO GENETICO CARIOTIPO BANDEO G                                              | UNIDAD | 274.000    |
| 306 | 21801001 | CARIOTIPO PARA CROMOSOMA X FRAGIL                                                | UNIDAD | 393.000    |
| 307 | 21801001 | CARIOTIPO PARA ESTADOS LEUCEMICOS                                                | UNIDAD | 400.000    |
| 308 | 21801001 | PLATAFORMA PARA PRONOSTICO Y TIPAJE MOLECULAR DE CARCINOMA DE MAMA.              | UNIDAD | 10.500.000 |
| 309 | 21801001 | MICROARREGLOS DE ALTA RESOLUCION MAYOR A 750b                                    | UNIDAD | 3.300.000  |
| 310 | 21801001 | VALIDACION DE LECTURA DE ESTUDIOS FISH REALIZADAS EN EL HOSPITAL MILITAR CENTRAL | UNIDAD | 1.000.000  |
| 311 | 21801001 | SECUENCIACIÓN COMPLETA BRCA1 BRCA2                                               | UNIDAD | 5.300.000  |
| 312 | 21801001 | HIBRIDACIÓN GENOMICA COMPARATIVA ARRAY                                           | UNIDAD | 2.500.000  |

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 CITOGNETICA.

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: Ordenar la elaboración del contrato correspondiente de la presente adjudicación a la Oficina Asesora Jurídica del Hospital Militar Central, con el lleno de los requisitos establecidos en el Estatuto General de la Contratación Pública, de conformidad con el pliego de condiciones y la propuesta presentada por el oferente.

ARTÍCULO TERCERO: Se ordena la publicación del presente Acto Administrativo en la página web [www.contratos.gov.co](http://www.contratos.gov.co) y en la página web de la entidad [www.hospitalmilitar.gov.co](http://www.hospitalmilitar.gov.co) y SECOP I

ARTICULO CUARTO: Contra el presente acto administrativo no procede recurso alguno de conformidad con el Artículo 77 de la Ley 80 de 1993.

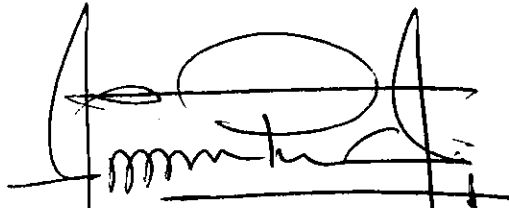
ARTÍCULO QUINTO: La presente resolución rige a partir de la fecha de su publicación.

*Salud – Calidad – Humanización*

SH



PUBLIQUESE Y CÚMPLASE.



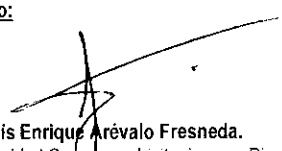
Coronel Raul Armando Medina Valenzuela  
Subdirector Administrativo Entidad Descentralizada Adscrita al Sector Defensa  
Hospital Militar Central  
Ordenador del Gasto

Aprobó:

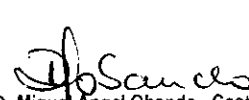


Dra. Maritza Sánchez  
Abogada Subdirección Administrativa

Revisó:



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

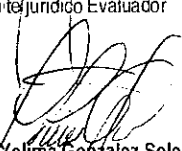


PD. Miguel Angel Obando Castillo  
Grupo Gestión Contratos

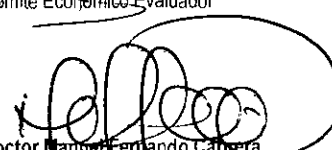
Proyectó



PD. Natalia Pinto Mejía  
Comité Jurídico Evaluador



PD. Yolima Gonzalez Soler  
Comité Económico Evaluador



Doctor Manuel Fernando Cabrera  
Comité Técnico Evaluador

*Salud – Calidad – Humanización*



© 1974 BY BLANCO

© 1974 BY BLANCO

© 1974 BY BLANCO

© 1974 BY BLANCO

© 1974 BY BLANCO

© 1974 BY BLANCO