

Este documento se ha obtenido directamente del original que contenía todas las firmas auténticas y se han ocultado los datos personales protegidos y los códigos que permitirían acceder al original.

INFORME TÉCNICO SOBRE EL CUMPLIMIENTO DEL PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TECNICAS DEL EXPEDIENTE 2024-0-14 DE LAS OFERTAS PRESENTADAS, Y DE LOS CRITERIOS DE EVALUABLES DE FORMA AUTOMATICA POR APLICACION DE FORMULAS.

Elaborado por:

Dra. López Jiménez, Jefe de Servicio de Bioquímica

Fecha: 25 de abril de 2024

Revisada la documentación técnica de las ofertas presentadas en expediente 2024-0-14 para el "CONTRATO DE REACTIVOS PARA EL ESTUDIO GENETICO DE CANCER HEREDITARIO Y BIOMARCADORES PARA EL TRATAMIENTO ONCOLOGICO CON DESTINO AL SERVICIO DE ANALISIS CLINICOS-BIOQUIMCA CLINICA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO 12 DE OCTUBRE" por las empresas, se emite el siguiente

INFORME TECNICO

Lote 1:

- La oferta presentada por **DIAGNOSTICA LONGWOOD, S.L.** cumple con las especificaciones del pliego.

Resumen de cumplimiento y puntos técnicos:

LOTE	DESCRIPCION ARTICULO	NOMBRE PROVEEDOR	CUMPLIMIENTO PPT	PUNTOS TECNICOS
1	REACTIVOS PARA EL ESTUDIO GENETICO DE CÁNCER HEREDITARIO Y BIOMARCADORES	DIAGNOSTICA LONGWOOD, S.L.	SÍ	30

De las ofertas presentadas, **que cumplen** con los requisitos mínimos técnicos establecidos en el Pliego de Prescripciones Técnicas, se adjunta tabla resumen con la puntuación completa de cada oferta según los criterios establecidos de adjudicación que son evaluables mediante aplicación de fórmulas automáticas.

FIRMADO

Firmado por LOPEZ JIMENEZ ELENA ANA -
***2390** el día 25/04/2024 con un certificado emitido
por AC FNMT Usuarios

Fdo.: Dra. López Jiménez

Jefe de Servicio de Bioquímica

EXPEDIENTE: 2024-0-14

SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA EL ESTUDIO GENETICO DE CÁNCER HEREDITARIO Y BIOMARCADORES		Destino: HOSPITAL UNIVERSITARIO 12 DE OCTUBRE
LOTE	CONCEPTO	PUNTUACION DE CRITERIOS DE VALORACION
1	<p>REACTIVOS PARA EL ESTUDIO GENETICO DE CÁNCER HEREDITARIO Y BIOMARCADORES</p> <p>TOTAL: PUNTOS..... HASTA 30 PUNTOS</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Detección de más de 4 mutaciones fuertemente asociadas con la deficiencia de dihidropirimidina deshidrogenasa (DPYD) para el tratamiento oncológico con 5´fluorouracilo (5-FU). <ol style="list-style-type: none"> a. 5 mutaciones: ... 5 PUNTOS b. 6 ó más mutaciones: ... 10 PUNTOS 2. Detección por parte del software de inserciones Alu e inversión de Boland que afecta a los exones 1-7 gen MSH2. SI ... 10 PUNTOS 3. Discriminación por parte del software entre gen y pseudogen en PMS2 en el análisis de CNV (alteraciones en el número de copias). SI ... 10 PUNTOS 	<p>DIAGNOSTICA LONGWOOD, S.L. ...TOTAL PUNTOS:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.- El kit ofertado permite la detección de 6 mutaciones asociadas a la deficiencia de DPYD10 PUNTOS. 2.- El software ofertado permites la detección de inserciones Alu e inversión de Boland que afecta a los exones 1-7 gen MSH210 PUNTOS. 3.- El software permite la discriminación entre gen y pseudogen en PMS2 en el análisis de alteraciones en el número de copias10 PUNTOS.