

Ciudad de México a 19 de Marzo de 2026

INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS MÉDICAS Y NUTRICIÓN SALAVDOR ZUBIRÁN.
DR. LUIS ALFREDO PONCE DE LEÓN GARDUÑO
JEFE DEL DEPARTAMENTO DE INFECTOLOGÍA

PRESENTE

NO.	DESCRIPCIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	PRECIO UNITARIO SIN IMPUESTO POR MES	CANTIDAD DE MESES	MONTO DE LA OFERTA SIN IMPUESTOS	I.V.A	MONTO TOTAL CON IMPUESTOS
1	Prestación de servicios profesionales en el DEPARTAMENTO DE INFECTOLOGÍA	Servicio	\$18,000.00	9 MESES	\$162,000.00	\$25,920.00	\$187,920.00

Vigencia de cotización: 30 días

El servicio incluye:

- Recepción de muestras, verificación de la apropiada identificación de los tubos de muestra a través de la revisión y comparación de datos de pacientes entre los tubos de muestra y las solicitudes de prueba, análisis de los criterios de rechazo de muestras cuando aplique, con su respectiva notificación al médico tratante y seguimiento de la no conformidad.
- Verificación de la información correcta de los pacientes en diferentes sistemas, realizar la identificación correcta de las muestras con datos de los pacientes y los estudios solicitados, de manera física y por correo, corroborando las regiones que el médico tratante desea que se secuencien, posteriormente registrar en "hojas de trabajo" la recepción de muestras, así como, todos los datos necesarios de identificación para su debido control.
- Llenado de bitácoras experimentales, de seguridad, inventarios, de control de temperatura, funcionamiento de equipo, uso de equipos, entre otras, asociadas al Manual de Calidad y Políticas internacionales cuando aplique.
- Preparar la muestra, según el tipo de muestra recibida, el cual consiste en centrifugar las muestras y alicuotar los derivados (plasma).
- Etiquetar y almacenar en condiciones óptimas hasta el procesamiento de la prueba de genotipo.
- Planear y realizar los protocolos experimentales.
- Apoyar en la realización de protocolos experimentales para el procesamiento de la prueba de laboratorio "genotipo de VIH-1".
- Apoyar en las fases del proceso que involucra la programación de instrumentos, reactivos y controles de calidad previo al inicio del proceso, así como lineamientos de GCLP (Buenas Prácticas de Laboratorio Clínico) asegurando la calidad de la

muestra y los resultados obtenidos, así como el registro de documentos/bitácoras, para su debido control.

- Revisión y análisis de controles de calidad para aprobación y/o rechazo de cada experimento, llenado de no conformidades, elaboración de reportes y envío de resultados a los médicos tratantes, así como la captura de resultados en el sistema SALVAR.
- Llenado de hojas de trabajo y firmas de revisión.
- Registrar las temperaturas ambientales, mantenimientos, usos de equipos, desempeño, desechos, limpiezas, CAPAs, productos no conformes, conteos de muestras, incidencias, controles.
- Apoyar en las actividades en el seguimiento a la implementación de políticas GCLP (Buenas Prácticas de Laboratorio Clínico): Organización y Personal, Equipos, Operación de centros de pruebas, Prueba y control, Validación y verificación de métodos de prueba, Registros en informes, Instalaciones físicas, Transporte y manejo de muestras, Seguridad del personal, Sistemas de información de laboratorio y Gestión de calidad. Así como, la participación en ejecución de auditorías internas, externas, respuestas a observaciones post auditorias.

REQUISITOS DE PARTICIPACIÓN:

- 1. Nivel de estudios:**
 - Licenciatura en Químico farmacobiólogo, Biólogo o afín
- 2. Años de Experiencia en el ramo:**
 - 2 años de experiencia
- 3. Conocimientos en computación:**
 - Office

ATENTAMENTE



C. JANETTE AYLIN JUÁREZ GONZÁLEZ
PRESTADOR DE SERVICIOS PROFESIONALES
RFC: JUGJ9707116H7