

Consultas Realizadas

Licitación 391263 - ADQUISICION DE INSUMOS Y REACTIVOS PARA EL LABORATORIO CENTRAL DE SALUD PUBLICA-COVID-19

Consulta 1 - Certificado de libre venta

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
Solicita Certificado de libre venta del producto ofertado expedido por la autoridad sanitaria competente del país de origen. Consulta: Varios ítems requeridos en la presente licitación por su naturaleza no requieren Certificado de libre ventas para su comercialización Ej Lote 26, Lote 27, Lote 29; lote 30, lote 31, etc. es decir este requerimiento es aplicable a los productos de Uso InVitro. Por tanto solicitamos se haga una salvedad que este requerimiento sea aplicable a solo aquellos productos que por su naturaleza lo requieran.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-06-2021
En el presente llamado solo aplica a los productos para Diagnostico de uso in vitro (PDIV) inscriptos en la Dirección de Registro, Habilitación y Control del Laboratorio Central de Salud Publica.		

Consulta 2 - Certificado de calidad de la autoridad sanitaria del país de origen

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
Que entiende la convocante por: Certificado de calidad de la autoridad sanitaria del país de origen. En varios ítems solicita.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-06-2021
Se refiere a la Certificación de calidad analítica del producto.		

Consulta 3 - Lote 15 Lote 4

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
Se permitirá ofertar el lote 15 en las mismas especificaciones técnicas en cuanto a soporte de equipos? Es decir que el mismo no incluya una Plataforma totalmente automatizada?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-06-2021
LOTE 15: se solicita ajustarse a lo solicitado en el PBC, el mismo debe incluir equipo de extracción de ADN automatizado, centrifuga y termociclador en tiempo real.		
LOTE 4: no necesita de ninguna plataforma puesto que corresponde a un reactivo para preparación de medio de cultivo.		

Consulta 4 - Lote 34 al lote 37

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
Lote 34 al lote 37: estos productos usualmente son RUO, por tanto no necesitan Certificado de Libre Ventas para ser comercializados. Solicitamos revisar el requerimiento.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-06-2021
En los casos en que el PDIV sea de uso exclusivo para investigación o vigilancia, (RUO-Research Use Only, por sus siglas en ingles) mediante declaración expresa del fabricante en Origen, la cual debe constar en los rótulos externos y manual de instrucciones; el establecimiento registrante deberá presentar el Poder de Representación y, el Certificado de libre venta solo en los casos de que este sea emitido por la Autoridad Sanitaria de origen.		

Consulta 5 - lote 54

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
Lote 54: Favor informar marca y modelo de los termocicladores disponibles en el LCSP, pues solicitan sean compatibles con los mismos. Caso contrario se podrá proporcionar muestras?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	21-06-2021
El equipo disponible en el Laboratorio Central es de la marca APPLIED BIOSYSTEMS, modelo 7500 Real Time PCR Systems. Si se podrá proporcionar muestras.		

Consulta 6 - lote 79

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
Lote 79: Podría reformular su requerimiento: kits de mínimo 96 determinaciones? Por kits mínimo 32 determinaciones, considerado que la presentación del kits solicitado es superior la cantidad requerida para cada ítem 1 al 8, en los cuales solicitan 72 test.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	21-06-2021
Se reformula la especificación técnica, por error de tipeo en la presentación del kit solicitado en las especificaciones técnicas, el mismo es un kit x 24 determinaciones como mínimo.		

Consulta 7 - lote 83 - Lote 84

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
Lote 83 y Lote 84: se solicita a la convocante fusionar ambos lotes considerando que la condiciones del lote 83 es la siguiente: "este reactivo debe ser procesado en el mismo equipo que procesa los reactivos de Hepatitis B y Hepatitis C."		

Respuesta	Fecha de Respuesta	21-06-2021
Se solicita ajustarse al Pliego de bases y condiciones.		

Consulta 8 - Lotes 85 al 94:

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
Pueden estos lotes fusionarse en un único lote?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	21-06-2021
Se solicita ajustarse a lo establecido en el PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 9 - Lote 91 / Lote 92

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
Se podrá ofertar Anticardiolipina IgG / IgM para ambos items? En conjugados separados para IgG y otro para IgM, la oferta contemplaría la cantidad requerida de determinaciones para un solo conjugado para cada lote según corresponda el pedido de las especificaciones técnicas. Esta solicitud obedece al hecho que todos los fabricantes ofrecen en un solo Kit ambos conjugados.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	21-06-2021
Se solicita ajustarse a lo solicitado en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 10 - Conformacion de la Nota de Remision

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
Lugar de entrega: se solicita a la convocante reformule el enunciado pues indica que la nota de remisión debe llevar el Vencimiento del producto, pero no contempla un procedimiento si el producto por su naturaleza no lleve vencimiento. Ej Pipeta automática		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-06-2021
Se solicita ajustarse a la Adenda N° 2.		

Consulta 11 - Vencimiento

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
Vencimiento: para drogas puras y/o productos inertes: solicita Constancia de origen, debidamente legalizada y traducida al español. Este trámite de legalización toma un tiempo de al menos 8 semanas y más aun con las restricciones de la Pandemia y esta CVE está fijada para el día 21. Puede la convocante sugerir una metodología alternativa?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-06-2021
Este ítem se refiere a las entregas de los productos. Al momento de la presentación de la oferta debe presentar copia autenticada del documento y nota aclaratoria, quedando pendiente la presentación de los documentos legalizados en caso de resultar adjudicado.		

Consulta 12 - Vencimiento

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
Oligonucleotidos y sondas. Estos no se encuadran en las condiciones de "Drogas puras y/o productos inertes". Como se procederá en este caso ?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	21-06-2021
Los Oligonucleótidos y sondas son productos liofilizados por lo tanto se solicita certificado de origen.		

Consulta 13 - lotes 34 al 38

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
----------	-------------------	------------

lotes 34 al 38 lo siguiente: se puede ofertar un kit que contenga Taq DNA polimerasa HOT START, dNTPs, MgCl₂, estabilizadores, colorante de referencia ROX en un solo tubo, y en un tubo separado la enzima transcriptasa reversa MMLV con inhibidores de RNAsa

Respuesta	Fecha de Respuesta	21-06-2021
-----------	--------------------	------------

Si, se podrá ofertar un Kit que contenga Taq DNA polimerasa HOT START, dNTPs, MgCl₂, estabilizadores, colorante de referencia ROX en un solo tubo, y en un tubo separado la enzima transcriptasa reversa MMLV con inhibidores de RNAsa, siempre que sean parte de un mismo KIT y que permitan realizar una PCR en un solo paso.

Consulta 14 - Plan de entregas

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
----------	-------------------	------------

Plan de entregas: Los insumos y reactivos deberán ser entregados en su totalidad salvo excepciones. La totalidad de la adjudicación o de la Orden de Compra?

Respuesta	Fecha de Respuesta	21-06-2021
-----------	--------------------	------------

Deberán ser entregados de acuerdo a lo solicitado en la orden de compra.

Consulta 15 - Lote 70, lote 14 y Lote 15

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
----------	-------------------	------------

Lote 70, lote 14 y Lote 15: se puede consolidar en un solo lote?

Respuesta	Fecha de Respuesta	21-06-2021
-----------	--------------------	------------

Se solicita ajustarse a lo solicitado en el PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.

Consulta 16 - PLAN DE ENTREGA

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
----------	-------------------	------------

El Pliego de Bases y Condiciones en su punto 1 Especificaciones Tecnicas, Punto b, Plan de Entregas menciona: "...(...) Los insumos y reactivos deberan ser entregados 30 (treinta) dias corridos posteriores a la recepcion de la Orden de Compra emitida por el Laboratorio Central de Salud Publica. Las ordenes de compras seran comunicadas al Proveedor adjudicado via correo electronico, en formato pdf (sic)". En relacion a este punto solicitamos a la Covocante se sirva en modificar el plazo de entrega a 45 días calendarios, ya que por motivos de la pandemia de la COVID19, los tiempos de importación de los reactivos se han visto alterados por la escasez de transporte aéreo y cronogramas de fabricación de los mismos insumos. Haciendo imposible cumplir el tiempo de 30 días, situacion que ademas limitaría la cantidad de oferentes.

Respuesta	Fecha de Respuesta	21-06-2021
-----------	--------------------	------------

Se modifica el plazo de entrega a 45 (cuarenta y cinco) días calendario.

Consulta 17 - Certificado de habilitacion de Servicio Tecnico

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
Solicitan equipamiento en comodato, la convocante no requerirá Habilitacion del Servicio Tecnico emitido por el Ministerio de Salud Publica y Bienestar Social.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	21-06-2021
Se solicita ajustarse a la Adenda N° 2. Se solicitará Certificado de habilitación de servicio técnico para los lotes en los que se entregarán equipos en comodato.		

Consulta 18 - Condiciones para Entrega de Equipos en Comodato a cargo de los proveedores.

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
Donde dice: "Todos los equipos solicitados en la modalidad de comodato deberán tener "como máximo 3 (tres) años de fabricación", solicitamos que sea eliminada o que no se consideren los años de fabricación de los equipos, ya que son pocas las cantidades de los reactivos solicitados y no cubriría la inversión de colocar equipos nuevos, de esta manera no limitaría la participación de potenciales oferentes.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	21-06-2021
Si, se acepta lo solicitado.		

Consulta 19 - Lote 93 / Lote 94:

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
Lote 93 / Lote 94: Puede reformular el nombre del kit requerido, Pues Anca C y Anca P, se evalua por inmunofluorescencia, el analito evaluado mediante Elisa recibe el nombre de anti-PR3 y anti-MPO respectivamente. Pues esto ocasionara dificultades al momento de la evaluación de la oferta. Siguiendo el ejemplo los lotes 87 y 88 donde la convocante enuncia el producto con los nombres alternativos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	21-06-2021
Se reformula las especificaciones técnicas de los lotes 93 y 94, según lo descripto en la Adenda N° 2.		

Consulta 20 - Lugar de entrega:

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
Lugar de entrega: se solicita a la convocante reformule el enunciado pues indica que la nota de remisión debe llevar el Vencimiento del producto, pero no contempla un procedimiento si el producto por su naturaleza no lleve vencimiento. Ej Pipeta automática.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-06-2021
Se solicita ajustarse a la Adenda N° 2.		