

Consultas Realizadas

Licitación 399039 - Adquisición de Reactivos varios para el Laboratorio de Análisis Clínicos y Bacteriológicos

Consulta 1 - PLAN DE ENTREGA

Consulta	Fecha de Consulta	30-06-2021
Favor aclarar el plazo de entrega de los insumos y equipos en comodatos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-07-2021
Buenas, en cuanto a su consulta, se estaría realizando algunas modificaciones, en la cual se generaría una Adenda.-		

Consulta 2 - PLAN DE ENTREGA

Consulta	Fecha de Consulta	30-06-2021
Solicitamos extender el plazo de entrega de los equipos en comodatos para el lote 7 a 45 días, teniendo en cuenta la situación actual por la que estamos pasando, donde toda importación se vuelve más lenta.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-07-2021
Buenas, en cuanto a su consulta , favor adecuarse al Pliego de Bases y Condiciones , estipulado por la Convocante y publicado por la DNCP.-		

Consulta 3 - ESPECIFICACIONES TECNICAS - LOTE 7

Consulta	Fecha de Consulta	30-06-2021
En las especificaciones técnicas del LOTE 7: Favor aclarar donde dice: "Hemograma automatizado: Debe contar con interfaces y equipos informáticos necesarios para la visualización e impresión de resultados que requiera el equipo". La presencia del Hemograma automatizado en el LOTE 7 sería un error o es necesario para el mismo?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-07-2021
Buenas, en cuanto a su consulta, se estaría realizando algunas modificaciones, en la cual se generaría una Adenda.-		

Consulta 4 - AUTORIZACION DEL FABRICANTE

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2021
----------	-------------------	------------

En el Pliego de Bases y Condiciones en la Sección de Autorización del Fabricante, se menciona que “En el caso de distribuidores, se deberá presentar poder otorgado vía Escribanía por el Representante Local del Fabricante demostrando que este último cuenta con la Carta de Representación del Fabricante, la carta de representación deberá estar inscripta en el Registro Público de Comercio para la Firma de Contrato”. Solicitamos a la Convocante modificar dicha solicitud y que acepte la presentación de la Autorización del Fabricante con el formato establecido entre los formularios adjuntos al PBC acompañada de una certificación de firma ante Escribano Público, ya que de esta forma podría validarse también la autenticidad del documento y otorgaría un bajo costo para el oferente en contraposición a un “PODER” por Escribanía Pública.

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
-----------	--------------------	------------

Buen día, en cuanto a su consulta, generara una Adenda que será Publicada en el sistema de la DNCP

Consulta 5 - AUTORIZACION DEL FABRICANTE

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2021
----------	-------------------	------------

En el Pliego de Bases y Condiciones en la Sección de Autorización del Fabricante solicitan: “Autorización del Fabricante, Agente, Distribuidor o Representante en caso de que la empresa oferente no haya fabricado o elaborado el producto ofertado, sino sea importador. La documentación podrá ser presentada en copia simple, no obstante, para la firma del Contrato la misma deberá estar inscripta en el Registro Público de Comercio, Sección Representaciones.”.

Debido a que actualmente en el Registro Público de Comercio todas las cartas poderes de representación son inscriptas en la Sección de Contratos y que la Sección de Representaciones ya no se encuentra activa debido a una reestructuración organizacional, solicitamos a la Convocante excluir que el documento solicitado se encuentre inscripto únicamente en la sección solicitada a fin de evitar confusiones en el Comité de Evaluación al momento de evaluar los criterios exigidos en el PBC, por lo cual solicitamos que el requisito de la siguiente manera “Autorización del Fabricante, Agente, Distribuidor o Representante en caso de que la empresa oferente no haya fabricado o elaborado el producto ofertado, sino sea importador. La documentación podrá ser presentada en copia simple, no obstante, para la firma del Contrato la misma deberá estar inscripta en el Registro Público de Comercio”.

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
-----------	--------------------	------------

Buen día, en cuanto a su consulta, generara una Adenda que será Publicada en el sistema de la DNCP

Consulta 6 - TIEMPO DE FUNCIONAMIENTO DE LOS BIENES

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2021
----------	-------------------	------------

Solicitamos a la Convocante que aclare a qué tipo de repuestos se refiere cuando dice: “Los repuestos debe contar con una duración de 5 años?. Ya que si corresponde a los repuestos del Equipo Comodato el mismo debería de contar con una vida útil como máximo a la duración del contrato.

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
-----------	--------------------	------------

Buen día, en cuanto a su consulta, , los equipos deben ser hasta hasta 5 años de uso, Ajustarse al PBC

Consulta 7 - Experiencia Requerida

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2021
----------	-------------------	------------

En el Pliego de Bases y Condiciones en Experiencia requerida la Convocante solicita: Demostrar la experiencia en PROVISION de Reactivos e Insumos para Laboratorio con facturaciones de venta y/o recepciones finales por un monto equivalente 50% como mínimo de monto total ofertado en la presente licitación, de los últimos 3 años últimos años (2018, 2019, 2020).

Como la naturaleza del llamado corresponde a "Reactivos con Equipo en Comodato", el pedido que demuestre haber facturado la provisión SOLO DE REACTIVOS o Insumos, limita de manera innecesaria.

Es por ello que solicitamos la modificación del requisito de la siguiente manera: "Demostrar la experiencia en la provisión de "reactivos con o sin Equipo en Comodato y Dispositivos médicos" con facturaciones de venta y/o recepciones finales por un monto equivalente 50% como mínimo de monto total ofertado en la presente licitación, dentro de los últimos 3 años últimos años (2018, 2019, 2020).

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
-----------	--------------------	------------

Buen día, en cuanto a su consulta, ajustarse al PBC estipulado por la Convocante

Consulta 8 - REQUISITOS DOCUMENTALES PARA EVALUAR LA EXPERIENCIA REQUERIDA

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2021
----------	-------------------	------------

Solicitamos a la convocante la modificación del PBC en su sección REQUISITOS DOCUMENTALES PARA EVALUAR LA EXPERIENCIA REQUERIDA, Punto 1 donde solicitan, "Copia de contratos de provisión con sus correspondientes Facturaciones de ventas y recepciones finales, y/o facturaciones con sus recepciones finales; ejecutados de los 3 (tres) últimos años (2018, 2019 y 2020), de BIENES IGUALES a los ofertados (REACTIVOS E INSUMOS PARA LABORATORIO)...", por lo que solicitamos a la convocante que acepte la presentación de contratos y/o facturas de REACTIVOS E INSUMOS que sean de la misma NATURALEZA. Por lo que de mantenerse solamente en BIENES IGUALES limitaría de manera innecesaria la competencia.

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
-----------	--------------------	------------

Buen día, en cuanto a su consulta, ajustarse al PBC estipulado por la Convocante

Consulta 9 - REQUISITOS DOCUMENTALES PARA EVALUAR LA EXPERIENCIA REQUERIDA

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2021
----------	-------------------	------------

Solicitamos a la Convocante que aclare a qué tipo de Documento se refiere cuando hace mención de "Constancia de Buen Proveedor" ya que las Instituciones Publicas emiten Actas de Recepción Satisfactoria y con dicho documento se puede corroborar el cumplimiento de todas las obligaciones de Proveedor en tiempo y forma, lo que lo titularía como Buen Proveedor del Estado Paraguayo.

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
-----------	--------------------	------------

Buen día, en cuanto a su consulta, generó una Adenda que se estaría publicando en la pagina de la DNCP

Consulta 10 - REQUISITOS DOCUMENTALES PARA EVALUAR LA CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2021
<p>Solicitamos a la convocante modificar el requisito establecido en el PBC numeral 1 para REACTIVOS QUE REQUIERAN DE PROVISIÓN DE EQUIPOS EN LA MODALIDAD DE COMODADO, de la siguiente manera:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Habilitación vigente como empresa importadora, distribuidora y comercializadora de productos para diagnóstico de Uso In Vitro emitido por Laboratorio Central de Salud Pública del Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social <p>Dicho pedido se justifica en que no es competencia de la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria la emisión de habilitaciones para empresas comercializadoras de reactivos.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
<p>Buen día, en cuanto a su consulta, genero una Adenda, que se estaría publicando en la pagina de la DNCP</p>		

Consulta 11 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2021
<p>Solicitamos a la Convocante que unifique los Requisitos establecidos entre Reactivos con Equipo en Comodato y Reactivos ya que no vemos la necesidad de discriminar ambos ya que los documentos expedidos por la Entidad regulatoria (Laboratorio Central del MSPYBS) son los mismos por lo tanto recomendamos que el PBC se reformule de la siguiente manera:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Habilitación vigente como empresa importadora, distribuidora y comercializadora de productos para diagnóstico de Uso In Vitro emitido por Laboratorio Central de Salud Pública del Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social Listado de los Productos Habilitados para su Importación y Comercialización expedida por el Laboratorio Central de Salud Pública del MSPYBS, en el que deberá/n constar el/los producto/s ofertado/s (Reactivos) especificando marca y procedencia de los mismos. - Certificado vigente de libre venta del producto ofertado expedido por la autoridad sanitaria competente del país de origen o Certificación ISO 9001. - Los oferentes que presenten los Insertos en otro idioma, deberán presentar la traducción. Correspondiente al español (TRADUCTOR MATRICULADO) (fundamentos o principio, contenido y composición, procedimientos, valores de referencias, etc.) de todos los productos ofertados. - Declaración jurada donde el oferente declara que cuentan con equipos de refrigeración acorde para almacenar a temperatura constante reactivos que requieran de temperaturas de 2º a 8º (refrigerados) y con generadores propios para suministrar energía eléctrica en caso de cortes energéticos. 		

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
<p>Buen día, en cuanto a su consulta, genero una Adenda en la cual se estaría publicando en la DNCP</p>		

Consulta 12 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2021
<p>Solicitamos a la Convocante excluir todos los Requisitos Expuestos en la Capacidad Técnica que hace mención a "MEDICAMENTOS" E "INSUMOS", ya que entre las Especificaciones Técnicas no se solicitan INSUMOS MEDICOS ni "MEDICAMENTOS", por lo la Convocante solo debería de solicitar aquellos establecidos para Reactivos en Gral., por ende dichas solicitudes no Aplicaría para la Presente Convocatoria</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
<p>Buen día, en cuanto a su consulta, genero una Adenda en la cual se estaría publicando en la DNCP</p>		

Consulta 13 - DURACIÓN DEL CONTRATO Y DE LOS EQUIPOS EN COMODATO

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2021
Podría la Convocante aclarar a los Oferentes si la Duración del Contrato es hasta el cumplimiento total de sus obligaciones y si el uso de los Equipos en Comodato sería hasta la utilización total de las Determinaciones según el Lote Adjudicado?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
Buen día, en cuanto a su consulta, la Duración del Contrato es hasta el cumplimiento total de sus obligaciones		

Consulta 14 - REQUISITOS DOCUMENTALES PARA EVALUAR LA CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2021
Solicitamos a la Convocante que aclare a qué tipo de Documento se refiere cuando hace mención en el Punto 2 de "Constancia experiencia de uso, del reactivo ofertado con la línea de provisión de equipos a comodato". O bien solicitamos la modificación a Acta de Satisfacción en Reactivos con uso de Equipos en Comodato y que se establezcan la cantidad de documentos a presentar y el periodo a comprender.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
Buen Dia, en cuanto a su consulta , ha generado una Adenda , que se estaría publicando en la DNCP.-		

Consulta 15 - REQUISITOS DOCUMENTALES PARA EVALUAR LA CAPACIDAD TECNICA.

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2021
La convocante solicita PARA REACTIVOS QUE REQUIERAN DE PROVISIÓN DE EQUIPOS EN LA MODALIDAD DE COMODATO, declaración jurada en la que garantice el año de fabricación de la provisión del equipo en comodato. Al respecto es importante mencionar que; si el equipo ofertado es "NUEVO" y "SIN USO", recién al momento de su importación se podría acceder al año de fabricación, ya que esta información surge a partir del ensamblado del equipo, por lo que resulta casi imposible declarar en la declaración jurada el año de fabricación. Por lo que solicitamos a la Convocante la modificación de dicho requisito de la siguiente manera "Declaración Jurada del Oferente en donde declare el año de fabricación del equipo en el caso de que éstos ya obren en su poder o caso contrario declaración jurada del oferente donde se compromete a proveer equipos con un año de fabricación no mayor a 5 años"		

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
Adecuarse al Pliego de Bases y Condiciones, estipulado por la Convocante y publicado por la DNCP.		

Consulta 16 - REQUISITOS DOCUMENTALES PARA EVALUAR LA CAPACIDAD TECNICA.

Consulta	Fecha de Consulta	06-07-2021
<p>La convocante solicita PARA REACTIVOS QUE REQUIERAN DE PROVISIÓN DE EQUIPOS EN LA MODALIDAD DE COMODATO, que La empresa deberá adjuntar catálogos del equipo a comodato con toda la información técnica de procesamiento (Volumen de reactivo y suero que utilizan por determinación, frecuencia e calibración por metodología de analito) Así, mismo, el proveedor deberá informar por escrito el rendimiento de cada producto.</p> <p>En cuanto al enunciado que dice que el Proveedor deberá informar por escrito el rendimiento de cada producto, solicitamos a la Convocante que sea más explícito en su solicitud ya que no entendemos a que se refiere cuando dice al "Rendimiento", ya que desconocemos si necesita conocer la vida útil de los reactivos o del equipo u otro tipo de Rendimiento, por lo tanto a fin de evitar ambigüedades solicitamos a la convocante que adjunte entre los Formularios un Planilla de Datos Garantizados en donde pueda detallarse toda información que la Convocante precise conocer. Y así también cuando hacen mención al volumen del reactivo y suero a utilizar, la convocante debe tener en cuenta que los sueros son las muestras de los pacientes que serán analizados y no son insumos que compete al proveedor con relación a la licitación en cuestión.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
Adecuarse al Pliego de Bases y Condiciones , estipulado por la Convocante y publicado por la DNCP.-		

Consulta 17 - EETT equipos solicitados

Consulta	Fecha de Consulta	06-07-2021
<p>favor confirmar si cada lote debe contar con un equipo hemograma, ya que el "Hemograma automatizado" aparece en cada lote</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	08-07-2021
Buen día, en cuanto a su consulta, se estarían realizando las modificaciones y se estaría publicando una Adenda..-		

Consulta 18 - lote 2

Consulta	Fecha de Consulta	06-07-2021
<p>solicita velocidad de procesamiento 600 det./hora química y un minimo de 600electrolitos/hora. Solicitamos verificar los datos del electrolitos, ya que la capacidad para 600det/Hora de química, corresponde al menos 300electrolitos/hora. No es tecnicamente posible el requerimiento.</p> <p>Por ejemplo un Instrumento integrado de una reconocida marca tiene un Rendimiento 900 test/hora totales. 800 test/hora (400 Química Clínica) (400 ISE) 100 test /hora para inmunoensayos). Asi solicitamos considerar el requerimiento de la siguiente manera: velocidad de procesamiento minimo 600det/hora química y 600electrolitos/hora. De esta manera para Bioquímica clínica el instrumento estaría procesando minimo 1200det/hora (600 química clínica/600 ISE)</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
Adecuarse al Pliego de Bases y Condiciones , estipulado por la Convocante y publicado por la DNCP.-		

Consulta 19 - ítem 40 chagas

Consulta	Fecha de Consulta	06-07-2021
<p>Permitira la convocante presentar un equipo de apoyo si la totalidad de las determinaciones no pueadar ser realizadas en un solo equipo?</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
Adecuarse al Pliego de Bases y Condiciones , estipulado por la Convocante y publicado por la DNCP.-		

Consulta 20 - CONDICIONES DE LOS EQUIPOS

Consulta	Fecha de Consulta	07-07-2021
----------	-------------------	------------

Favor aclarar el tiempo de instalación para los equipos en comodato.

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
-----------	--------------------	------------

PLAZO DE ENTREGA EQUIPOS: Plazo de instalación y puesta en funcionamiento de los Equipos en comodato: 20 (veinte) días hábiles posteriores a la recepción de la orden de inicio, que será emitida dentro de los 10 días hábiles desde la firma del Contrato. Adecuarse al Pliego de Bases y Condiciones , estipulado por la Convocante y publicado por la DNCP.-

Consulta 21 - LOTE 1- REACTIVOS E INSUMOS PARA HEMOGRAMA

Consulta	Fecha de Consulta	07-07-2021
----------	-------------------	------------

SOPORTE: Favor aclarar si solicitan 2 o 3 contadores diferenciales digitales de células debido a la discrepancia entre numero y letras (cantidades solicitadas).

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
-----------	--------------------	------------

Buen día, en cuanto a su consulta, se ha generado una Adenda que será publicado en la pagina de la DNCP.-

Consulta 22 - FORMA DE FACTURACION

Consulta	Fecha de Consulta	07-07-2021
----------	-------------------	------------

Favor aclarar si la facturación seria por determinaciones efectivas/validadas o por determinaciones entregadas según orden de compra ya que para el Lote 1 menciona que solo se abonara por determinaciones validadas mientras que para los demás lotes no hace referencia a ese punto.

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
-----------	--------------------	------------

Para todos los lotes será por determinaciones validadas

Consulta 23 - LOTE 2 - REACTIVOS E INSUMOS PARA BIOQUIMICA CLINICA E INMUNOLOGIA

Consulta	Fecha de Consulta	07-07-2021
----------	-------------------	------------

Considerando la libre competencia, se podría cotizar para el LOTE 2 equipos automatizados de última generación por separado no integrados cumpliendo con las Especificaciones Técnicas requeridas en el PBC.

Respuesta	Fecha de Respuesta	14-07-2021
-----------	--------------------	------------

Adecuarse al Pliego de Bases y Condiciones , estipulado por la Convocante y publicado por la DNCP.-

Consulta 24 - Lote 2 Reactivos e Insumos para bioquímica clínica e inmunología

Consulta	Fecha de Consulta	14-07-2021
<p>Solicita Cantidad de equipo: Un (01) equipo totalmente integrado para bioquímica clínica e inmunología. Vista la diversidad de determinaciones Inmunologicas solicitadas en el lote 2, la convocante admitirá un equipo de apoyo en el caso de que un solo equipo no realice todas las determinaciones inmunológicas en el Lote 2. Caso contrario se restringirán la posibilidad de ofertar, condicionando al oferente a contar con todos los ítems en un solo Instrumento, afectando los principios de igualdad y libre competencia establecidas en la Ley 2051/03.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	20-07-2021
<p>Buen día, en cuanto a su consulta, se genero una adenda con las modificaciones correspondientes</p>		

Consulta 25 - REQUISITOS DOCUMENTALES PARA EVALUAR LA EXPERIENCIA REQUERIDA

Consulta	Fecha de Consulta	19-07-2021
<p>Solicitamos a la convocante la modificación del PBC en su sección REQUISITOS DOCUMENTALES PARA EVALUAR LA EXPERIENCIA REQUERIDA, Punto 1 donde solicitan, "Copia de contratos de provisión con sus correspondientes Facturaciones de ventas y recepciones finales, y/o facturaciones con sus recepciones finales; ejecutados de los 3 (tres) últimos años (2018, 2019 y 2020), de BIENES IGUALES a los ofertados (REACTIVOS E INSUMOS PARA LABORATORIO)...", por lo que solicitamos a la convocante que acepte la presentación de contratos y/o facturas de REACTIVOS E INSUMOS en general. Por lo que de mantenerse solamente en BIENES IGUALES limitaría de manera innecesaria la competencia</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	20-07-2021
<p>Adecuarse al Pliego de Bases y Condiciones, estipulada por la Convocante y publicado por la DNCP.-</p>		

Consulta 26 - UNIDAD DE MEDIDA

Consulta	Fecha de Consulta	19-07-2021
<p>LOTE1-ITEM 1: Kit determinación para hemograma automatizado: se solicita a la convocante aclarar la unidad de medida en la planilla de precios, ya que no concuerda con lo indicado en el PBC.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	20-07-2021
<p>Buenas tardes, su consulta ha generado una Adenda, en la cual se estaría publicando.-</p>		

Consulta 27 - PRESENTACION

Consulta	Fecha de Consulta	19-07-2021
<p>LOTE 8- ITEM 13: Test Rápido - Virus Respiratorio: Se podría ofertar caja de 20 test como mínimo?</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	20-07-2021
<p>Adecuarse al Pliego de Bases y Condiciones, estipulada por la Convocante y publicado por la DNCP.-</p>		

Consulta 28 - PRESENTACION

Consulta	Fecha de Consulta	19-07-2021
LOTE 8- ITEM 14:Test Rápido para Influenza : Se podría ofertar caja de 20 test como mínimo?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	20-07-2021
Adecuarse al Pliego de Bases y Condiciones, estipulada por la Convocante y publicado por la DNCP.-		

Consulta 29 - RESOLUCIÓN DE APERTURA

Consulta	Fecha de Consulta	21-07-2021
Solicitamos a la Convocante excluir todos los Requisitos Expuestos en la Capacidad Técnica que hace mención a "MEDICAMENTOS", ya que entre las Especificaciones Técnicas expuestas no se solicitan "MEDICAMENTOS" como tal, por lo que la solicitud de Resolución de Apertura expedida por la DNVS para medicamentos no aplicaría para la presente convocatoria		

Respuesta	Fecha de Respuesta	26-07-2021
Buenas, en cuanto a su consulta, ha generado una Adenda, que se estaría publicando en la pagina de la DNCP		

Consulta 30 - REQUISITOS DOCUMENTALES PARA EVALUAR LA CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	21-07-2021
Solicitamos a la convocante modificar el requisito establecido en el PBC numeral 1 para REACTIVOS QUE REQUIERAN DE PROVISIÓN DE EQUIPOS EN LA MODALIDAD DE COMODADO, donde dice "Constancia de Inscripción como importadora, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria" de la siguiente manera: - Habilitación vigente como empresa importadora, distribuidora y comercializadora de productos para diagnóstico de Uso In Vitro emitido por Laboratorio Central de Salud Pública del Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social Dicho pedido se justifica en que no es competencia de la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria la emisión de habilitaciones para empresas comercializadoras de reactivos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	26-07-2021
Buenas, en cuanto a su consulta, ha generado una Adenda, que se estaría publicando en la pagina de la DNCP		