

Consultas Realizadas

Licitación 403697 - ADQUISICION DE REACTIVOS PARA UMT Y HEMOCENTRO DEL HOSPITAL DE CLINICAS AD REFERENDUM 2022

Consulta 1 - Para el Lote 2. item 1-7

Consulta	Fecha de Consulta	07-12-2021
Con el proposito de dar mayor participacion a oferentes: Permitira la convocante presentar experiencia de uso de otros Países?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 2 - muestras

Consulta	Fecha de Consulta	07-12-2021
En atención a que en el llamado de referencia la convocante requiere Reactivos para Laboratorio y además se incluye Insumos medicos, solicitamos a la convocante que para los lotes en cuales requiera reactivos el comité solicite solamente el inserto correspondiente al reactivo ofertado siendo este un documento con el cual el comité evaluador podría claramente avalar el cumplimiento de las especificaciones técnicas solicitadas en el PBC. Teniendo en cuenta la naturaleza delicada de este tipo de producto.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .		

Consulta 3 - Experiencia requerida

Consulta	Fecha de Consulta	07-12-2021
Donde dice: Demostrar experiencia en [la provisión de reactivos con facturaciones de venta y/o recepciones finales por un monto equivalente al [30] % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, de los últimos 3 años] años (2018, 2019,2020) en promedio. Teniendo en cuenta los lotes 3,4,5,7,8,9,10,11,12 y 17 no son reactivos, estan registrados como dispositivos medicos, solicitamos a la convocante que cambien a : Demostrar experiencia en [la provisión de reactivos y/o insumos medicos con facturaciones de venta y/o recepciones finales por un monto equivalente al [30] % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, de los últimos 3 años] años (2018, 2019,2020) en promedio.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .		

Consulta 4 - Capacidad tecnica

Consulta	Fecha de Consulta	07-12-2021
<p>en el punto 4 y 5 solicita: Listado de producto habilitados para importar y comercializar expedido por DNVS y MSP y BS vigente (para todos los lotes). Se aclara que DNVS expide Registro de Dispositivos medicos. Con excepcion de Reactivos de Uso Invitro (art. 18 Resolucion 699/16)</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
<p>REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .</p>		

Consulta 5 - Lote 4

Consulta	Fecha de Consulta	07-12-2021
<p>Donde dice Volumen sanguíneo extracorpóreo menor a 200 ml Para dar mayor participacion a oferentes , se puede ofertar un equipo que cumple con las especificaciones tecnicas solicitadas y tambien que cumplen estandares internacionales de Banco de Sangre con relacion al Volumen Extracorporea y ofertar un equipo con Volumen Extracorporea de hasta el 15 % del total de Volemia del Donante que queda en el equipo. En algunos equipos el Volumen Extracorporea son calculados con relacion al Hematocrito del donante. El volumen extracorporea de 200 ml es muy especifico para una marca de instrumento</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
<p>AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES</p>		

Consulta 6 - capacidad tecnica

Consulta	Fecha de Consulta	07-12-2021
<p>a los efectos de evitar inconvenientes posteriores en la evaluacion solicitamos reformular los siguientes puntos 3, 4, 5 y 6. Pues para en cada uno de ellos indica que debe ser: "para todos los items" y recordamos a la convocante que el llamado contiene en los diferentes items reactivos e insumos medicos, y para cada uno de ellos existen diferentes requerimientos regulatorios</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
<p>REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .</p>		

Consulta 7 - Capacidad tecnica

Consulta	Fecha de Consulta	10-12-2021
<p>la convocante solicita: Certiicado que Acredite que el Oferente se encuentre habilitado como empresa importadora de reactivos de diagnostico InVitro (para todos los items). Se solicita reformular esta solicitud pues no todos los items de la presente licitacion corresponden a este ente regulatorio. Solicitamos por tanto la convocante indique taxativamente que dicho requerimiento afecta unica y exclusivamente si se oferta reactivos de UsoInvitro. Pues el presente llamado tambien incluye reactivo analiticos, los cuales no estan bajo el ambito de. Dpto de Habilitacion y Control de Laboratorios.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
<p>REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .</p>		

Consulta 8 - Capacidad tecnica

Consulta	Fecha de Consulta	10-12-2021
<p>Se solicita a la convocante reformular el punto 4 y 5 donde solicita dichos requisitos para todos los items, y en la presente licitación se incluyen reactivos de Usolnvitro, y reactivos analíticos, los cuales no están afectados por los requerimientos citados. Dichas el Registro Sanitario esta vigente solo para dispositivos medicos y Equipos medicos. Aclaremos además que si el Dispositivo Medico tiene registro sanitario demas esta el Listado de productos habilitados para importar y comercializar, siempre y cuando el proceso de Registro este concluido.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
<p>REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .</p>		

Consulta 9 - LOTE 2: Experiencia de Uso minimo de un año

Consulta	Fecha de Consulta	10-12-2021
<p>• Lote 2 - En el Punto 3.1.4 donde solicita que se debe contar con experiencia de uso mínimo de un año en otros bancos de sangre del país, se podría presentar el Certificado de Evaluación de Reactivos que certifica 202 muestras de donantes que fueron analizados por el departamento de Serología del CENSSA para los 7 test del perfil de banco de sangre?</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
<p>AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES</p>		

Consulta 10 - Lote 2 - Experiencia de uso mínimo un año - validación de 1000 muestras

Consulta	Fecha de Consulta	10-12-2021
<p>• Lote 2 - En el Punto 3.1.4 donde solicita que se debe contar con experiencia de uso mínimo de un año en otros bancos de sangre del país, se podría presentar Certificado de Validación de los reactivos por 1.000 muestras de donantes avalado por un banco de sangre del país, que califique como centro productor según normativas del Programa Nacional de Sangre.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
<p>AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES</p>		

Consulta 11 - Lote 2- Equipo con una velocidad de procesamiento

Consulta	Fecha de Consulta	10-12-2021
<p>• Lote 2 - Se podría considerar ofertar un equipo con una velocidad de procesamiento de 180 test/hora teniendo en cuenta que la velocidad de procesamiento solicitada será alcanzada con el equipo de backup.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
<p>AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES</p>		

Consulta 12 - Lote 4

Consulta	Fecha de Consulta	13-12-2021
<p>En donde dice</p> <p>2.3.1 Los kits para aféresis deben contar con los accesorios necesarios para su uso, tales como provisión de soluciones anticoagulantes ACD 750 ml., necesariamente agujas y/o catéteres tipo diálisis en el caso de las aféresis terapéuticas.</p> <p>Se puede ofertar los Kits con Solucion ADC de 500 ml , esto es que cada procedimiento en promedio usa menos de 500 ml , se puede entregar por cada Kits 2 ACD de 500 ml?</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
<p>REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .</p>		

Consulta 13 - ESPECIFICACIONES TECNICAS LOTE 13 ITEM 2 TARJETAS PARA IDENTIFICACION

Consulta	Fecha de Consulta	13-12-2021
<p>Solicitan: Tarjetas con columnas de gel para tipificación de grupo sanguíneo ABO y factor Rh (D) sin identificación del Antígeno DVI (DVIneg) y prueba sérica o inversa A1;B para uso en PACIENTES adultos en equipos automatizados con software e impresión, accesorios y consumibles incluidos . Debe incluir equipo en comodato automatizado y dos semiautomatizado.</p> <p>Con el fin de dar participación a potenciales oferentes consultamos: Se podrá cotizar una Tarjeta con columna de gel para tipificación de grupo sanguíneo ABO y factor Rh (D) con identificación del antígeno DVI (DVIneg) y prueba sérica o inversa A1;B para uso en PACIENTES adultos en equipos automatizados con software e impresión, accesorios y consumibles incluidos, que incluya equipo en comodato automatizado y dos semiautomatizados? Ya que la identificación del antígeno DVI (DVIneg), se encuentra en un pocillo totalmente independiente, por lo que no genera alteración para el resultado final, y se podrá obviar dicho pocillo.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
<p>AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.</p> <p>LAS TARJETAS PARA TIPIFICACION DE PACIENTES DEBEN INCLUIR EL GRUPO SANGUINEO ABO Y FACTOR Rh (D) SIN IDENTIFICACION DEL ANTIGENO DVI (DVI NEGATIVO) Y PRUEBA SERICA O INVERSA A1,B .LA TARJETA DEBE TENER OBLIGATORIAMENTE UN POCILLO QUE NO DETECTE EL ANTÍGENO DVI (DVI negativo) ,EXCLUYENTE , PUDIENDO TENER UN POCILLO QUE DETECTE EL ANTIGENO DVI (DVI positivo) , ESTOS POCILLOS DEBEN SER INDEPENDIENTES Y NO AFECTAR EL COSTO DE LA TARJETA , PORQUE EL RESULTADO DEL MISMO ES INNECESARIO PARA LA TIPIFICACION DE PACIENTES.</p>		

Consulta 14 - ESPECIFICACIONES TECNICAS LOTE 13 TARJETAS NEWBORN

Consulta	Fecha de Consulta	13-12-2021
<p>Donde Dice: Tarjetas con columnas de gel para tipificación de grupo sanguíneo ABO y factor Rh(D), con test de coombs directo incluido post determinación sin prueba inversa para uso en recién nacidos en equipos automatizados con software e impresión, accesorios y consumibles incluidos. Debe incluir equipo en comodato.</p> <p>Con el fin de dar participación a Potenciales Oferentes Consultamos: Se podrá cotizar una Tarjeta con columnas de gel para tipificación de grupo sanguíneo ABO y factor Rh(D), con test de coombs directo incluido post determinación con prueba inversa para uso en recién nacidos en equipos automatizados con software e impresión, accesorios y consumibles incluidos. Con equipo en comodato incluido.</p> <p>Ya que la identificación de la prueba inversa se encuentra en pocillos totalmente independiente no estará alterando el resultado final del mismo.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
<p>AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.</p> <p>LA PRUEBA INVERSA NO SE REALIZA A LOS RECIÉN NACIDOS Y LAS TARJETAS DE NEWBORN NO DEBEN INCLUIR ESTA PRUEBA POR QUE GENERA CONFUSIONES EN LAS INTERPRETACIONES AUTOMATIZADAS Y ADEMAS UN COSTO MAYOR INNECESARIOS.</p>		

Consulta 15 - ESPECIFICACIONES TECNICAS LOTE 13 ITEM 7 PANEL DE GLOBULOS ROJOS SELECTOR

Consulta	Fecha de Consulta	13-12-2021
<p>Donde Dice: Panel de glóbulos rojos que tengan tres fenotipos diferentes (tres frascos con glóbulos rojos con fenotipo diferente) como mínimo, que incluya el antígeno Diego para la pesquisa de anticuerpos irregulares en pacientes y embarazadas. cajas x 3 frascos goteros como mínimo x 10ml c/u, Debe incluir equipo a comodato.</p> <p>Con el fin de dar participación a Potenciales Oferentes Consultamos: Se podrá cotizar los paneles de glóbulos rojos que tengan tres fenotipos diferentes (tres frascos con glóbulos rojos con fenotipo diferente) como mínimo, que incluya el antígeno Diego para la pesquisa de anticuerpos irregulares en pacientes y embarazadas. cajas x 3 frascos con tapa a rosca como mínimo x 10ml c/u, Con equipo en comodato incluido?</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .		

Consulta 16 - LOTE 13 ITEM 9-PANEL DE GLOBULOS ROJOS IDENTIFICADOR

Consulta	Fecha de Consulta	13-12-2021
<p>Donde Dice: Panel de 11 glóbulos rojos o más para identificación de Ac. Irregulares en donantes. Debe incluir antígeno Diego A y panel accesorio de 11 glóbulos rojos tratados con enzimas. caja x 11 frascos goteros como mínimo x 4ml c/frasco. Deben incluir equipo a comodato.</p> <p>Con el fin de dar participación a Potenciales Oferentes consultamos: Se podrá cotizar los paneles de 11 glóbulos rojos o más para identificación de Ac. Irregulares en donantes. Debe incluir antígeno Diego A y panel accesorio de 11 glóbulos rojos tratados con enzimas. Caja x 11 frascos con tapa a rosca como mínimo x 4ml c/frasco. Deben incluir equipo a comodato.?</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .		

Consulta 17 - ESPECIFICACIONES TECNICAS LOTE 13 ITEM 11 TARJETAS CON AHG, C3d Poliesfecifica.

Consulta	Fecha de Consulta	13-12-2021
<p>Solicitamos la exclusión en otro lote de los ítem 11, 13, 15, 16, ya que, según las especificaciones técnicas solicitadas van dirigidas específicamente a una marca en particular BIORAD, cerrando así las posibilidades de la libre competencia en el resto de los ítems a los demás competidores.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
<p>AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.</p> <p>LOS ITEMS 11,13,15 Y 16 DEL LOTE 13 NO PUEDEN SER EXCLUIDOS EN OTRO LOTE POR SER TODOS REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA , UTILIZAR EL MISMO EQUIPO AUTOMATIZADO Y REALIZAR LA INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS DE FORMA CONJUNTA CON LAS DEMÁS DETERMINACIONES , TODAS LAS TARJETAS PARA DETERMINACIONES DE INMUNOHEMATOLOGIA EN GEL DEBEN ESTAR INCLUIDAS EN EL MISMO LOTE PAR LA PRACTICIDAD EN LAS OPERACIONES DE LOS USUARIOS , DE LO CONTRARIO PODRÍA CON LLEVAR A ERRORES EN LAS DETERMINACIONES , ADEMAS DEL GRAN ESPACIO QUE OCUPARÍA.</p>		

Consulta 18 - ESPECIFICACIONES TECNICAS LOTE 13 ITEM 11

Consulta	Fecha de Consulta	13-12-2021
<p>Donde dice: 2 equipamiento en comodato para los reactivos de tamizaje serológico de las ITT (Lote 2 Ítems 1,2,3,4,5,6,7) que presente sistema homogéneo certificado por la fábrica de los reactivos que se oferta, con menos de cinco años de fabricado, que permita el procesamiento en simultáneo de las siete determinaciones solicitadas en un sistema automatizado de inmunoanálisis quimioluminiscente, de acceso continuo para muestras y reactivos, sin necesidad de detener el equipo. 3.2.2 El equipo en comodato debe tener la capacidad de procesamiento de muestras de urgencias y rutina, velocidad de trabajo de 200 determinaciones por hora o más.</p> <p>Con el Fin de dar participación a Potenciales Oferentes solicitamos: poder cotizar un equipo con procesamiento de muestras de urgencias y rutina, velocidad de trabajo de 200 determinaciones por hora o más y el equipo solicitado que serviría de back up con las mismas características de en cuanto a la capacidad de procesamiento de urgencias y rutina, con una velocidad de trabajo de 100 determinaciones por hora o más.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 19 - LOTE 1 Y 13: REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA

Consulta	Fecha de Consulta	13-12-2021
<p>Donde dice: Punto 4.4 Los reactivos anti D para pacientes y gestantes deben ESTAR LIBRES del Antígeno DVI (DVI negativo) (Lote 13 Ítems 2 y 12).</p> <p>Con el fin de dar participación a Potenciales Oferentes solicitamos poder cotizar reactivos anti D para pacientes y gestantes que presenten el antígeno DVI, ya que dicho reactivo viene en un pocillo totalmente independiente y no afectara el resultado final del mismo.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
<p>AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.</p> <p>Los reactivos anti D para pacientes y gestantes deben ESTAR LIBRES del Antígeno DVI (DVI negativo). (Lote 13 Items 2 y 12).La tarjeta debe tener obligatoriamente un pocillo que no detecte el antígeno DVI (DVI negativo), excluyente, pudiendo tener un pocillo que detecte el antígeno DVI (DVI positivo), estos pocillos deben ser independientes y no afectar el costo de la tarjeta, porque el resultado del mismo es innecesario para la tipificación de pacientes y gestantes.</p>		

Consulta 20 - REACTIVOS PARA TAMIZAJE DE INFECCIONES TRANSMISIBLES POR TRANSFUSION (ITT)

Consulta	Fecha de Consulta	13-12-2021
<p>Donde dice: Punto 3.1.11 Todos los reactivos serán ofertados con los insumos correspondientes (soluciones, buffer, agua destilada, controles de corrida diaria, calibradores, insumos de limpieza del equipo y tubos de plástico con EDTA de 4 a 7.5 cc de sangre necesarios para igual número de determinaciones adjudicadas con una macro-centrifuga que se adecue a los tubos para separación de las muestras a procesar); también proveer de 14.000 mil microtubos ependorff para 1 cc o tubo plástico con tapa de 1cc para muestra para almacenar seroteca.</p> <p>Solicitamos la siguiente aclaración: En cuanto a la cantidad de tubos con EDTA de 4 a 7,5ml, menciona que será igual al número de determinaciones adjudicadas, ¿esto será en un total de 10.500 tubos?</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .		

Consulta 21 - REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA (LOTE 1 Y 13)

Consulta	Fecha de Consulta	13-12-2021
----------	-------------------	------------

Donde dice: 4.7 Los paneles de glóbulos rojos identificador para la determinación de grupo sanguíneo ABO en plasma o suero (prueba inversa o sérica), deben ser en frascos goteros de por lo menos 10 ml y deben estar prestos para su uso en tarjetas.

Con el fin de dar participación a potenciales oferentes solicitamos: poder cotizar paneles de glóbulos rojos identificador para la determinación de grupo sanguíneo ABO en plasma o suero (prueba inversa o sérica), con frascos con tapa a rosca de por lo menos 10ml.?

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
-----------	--------------------	------------

REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .

Consulta 22 - REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA (LOTE 1 Y 13)

Consulta	Fecha de Consulta	13-12-2021
----------	-------------------	------------

Donde dice:

4.9 Las tarjetas con columnas de gel para tipificación ABO-D deben tener la prueba inversa incluida en el cassette o tarjeta y no debe incluir el antígeno DVI (DVI negativo) para pacientes y debe incluir antígeno DVI (DVI positivo) para donantes y neonatos. Debe incluir tubos con EDTA de 2,5 ml como mínimo y máximo 5 ml en igual cantidad que las tarjetas.

4.10 Las tarjetas con columnas de gel para confirmación de grupo sanguíneo debe ser para dos pacientes como mínimo y no debe incluir el antígeno DVI (DVI negativo). Debe incluir tubos con EDTA de 2,5 ml como mínimo y máximo 5 ml en igual cantidad que las tarjetas.

4.11 Las tarjetas con columnas de gel para determinación de fenotipo Rh y Kell debe incluir los antígenos D, C, c, E, e y Kell. Debe incluir tubos con EDTA de 2,5 ml como mínimo y máximo 5 ml en igual cantidad que tarjetas solicitadas.

4.12 Las tarjetas con columnas de gel con antiglobulina humana (AGH) poli específica (Coombs) para realizar la pesquisa de anticuerpos irregulares deben tener el adicional de LISS o algún otro potenciador no enzimático. El sustrato sólido debe ser de gel y la temperatura de conservación debe tener un rango de 4°C a 22°C. Debe incluir tubos con EDTA de 2,5 ml como mínimo y máximo 5 ml en igual cantidad que las tarjetas

Consultamos: ¿Se podrá especificar la totalidad de tubos solicitados?

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
-----------	--------------------	------------

REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .

Consulta 23 - LOTE 12-PUNTO 2.2 BOLSAS TRIPLES PARA EXTRACCION DE SANGRE TOTAL

Consulta	Fecha de Consulta	13-12-2021
----------	-------------------	------------

Donde dice: 2.2.1 Las bolsas de transferencia secas (sin aditivo de anticoagulante u otro líquido) para sangre deben ser de plástico PVC, transparente, con bordes redondeados, plastificado con DEHP (di-etil-hexilato-ftalato) en una proporción que no supere el 40%. Deben resistir al congelamiento a -80°C.

Con el fin de dar participación a potenciales oferentes solicitamos poder cotizar cotizar bolsas triples con bolsas de transferencia con una de ellas seca y y otra con SAG Manitol ? Con el propósito de poder llevar a una sobre vida mayor de los glóbulos rojos de 42 días.

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
-----------	--------------------	------------

REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .

Consulta 24 - LOTE 1 Y 13 EQUIPAMIENTO EN COMODATO-PUNTO 4.14

Consulta	Fecha de Consulta	13-12-2021
<p>Donde dice: El EQUIPO AUTOMATIZADO EN COMODATO debe ser para determinaciones de pruebas en tarjeta de aglutinación en gel, con capacidad para procesar 50 o más determinaciones por vez. Con Carga Continua. La identificación de muestras, reactivos y otros insumos debe ser a través de código de barras. Debe incluir un equipo semi automatizado de back up, ambos equipos deben incluir la interface de conexión con el sistema informático (SISSAN®) de gestión de banco de sangre. Debe incluir incubador de tarjetas, centrífuga de tarjeta.</p> <p>Consulta: Se podrá cotizar 2 (dos) equipos en comodato para determinación de pruebas en tarjetas de aglutinación en gel con capacidad para procesar 48 o mas determinaciones por vez, con carga continua a excepción del proceso de centrifugación. Con identificación de muestras, reactivos y otros insumos por medio del código de barras. Incluyendo un equipo semiautomatizado de back up. ?</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
<p>AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES . NO SE PUEDE COTIZAR EQUIPOS EN COMODATO QUE NO INCLUYAN EL PROCESO DE CENTRIFUGACION</p> <p>. ESTOS EQUIPOS DEBEN INCLUIR OBLIGATORIAMENTE EL PROCESO DE CENTRIFUGACION PARA SER COMPLETAMENTE AUTOMATIZADOS.</p>		

Consulta 25 - Capacidad Tecnica

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
<p>Se solicita amablemente a la convocante reformular puntos 4 y 5: Registro sanitario para dispositivos médicos solamente y eliminar el requisito de listado de productos habilitados para importar (ya que actualmente sin registro sanitario no se puede importar, entonces este último requisito está demás)</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
<p>REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .</p>		

Consulta 26 - PLAN DE ENTREGA

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
<p>Se solicita amablemente a la convocante extender el plazo de entrega para el Lote 3 a 90 días, teniendo en cuenta que son importados con un plazo largo de fabricación.-</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
<p>AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES</p>		

Consulta 27 - PLAN DE ENTREGA

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
<p>Se solicita amablemente a la convocante extender el plazo de entrega para los Lotes 4, 5 y 13 a 60 días, teniendo en cuenta que son importados con un plazo largo de fabricación.-</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
<p>AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES</p>		

Consulta 28 - MUESTRAS

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
-----------------	--------------------------	------------

Se solicita amablemente a la convocante tener en cuenta la recepción de catálogos e insertos en vez de muestras, teniendo en cuenta la dificultad al momento de presentar las mismas para algunos insumos y reactivos.

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
------------------	---------------------------	------------

REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .

Consulta 29 - PORCENTAJE DE MULTA

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
-----------------	--------------------------	------------

Donde dice: El valor del porcentaje de multas que será aplicado por el atraso en la entrega de los bienes será: 0,05 %. Solicitamos amablemente a la convocante reducir la multa por atraso en entregas en un 0,01% por cada día de atraso en el bien en demora, previendo algún atraso y/o inconveniente de fuerza mayor que se pudiera llegar a generar a raíz de la situación actual en la que nos encontramos de la pandemia-covid19.

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
------------------	---------------------------	------------

AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES

Consulta 30 - Muestras

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
-----------------	--------------------------	------------

Solicitamos a la Convocante aclarar que lotes solicitaran muestras, ya que para los lotes que incluyen reactivos serán basto la presentación de catálogos o insertos para la verificación de las especificaciones técnicas. Por dicho motivos solicitamos agrupar reactivos con catálogos e insertos, e insumos con la presentación de muestras.

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
------------------	---------------------------	------------

REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .

Consulta 31 - REGISTRO SANITARIO

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
-----------------	--------------------------	------------

En el Pliego de Bases y Condiciones, en la capacidad técnica: punto 5 solicitan registro sanitario vigente expedidos por la DNVS (para todos los lotes) por dicho motivo solicitamos a la convocante discriminar dicha solicitud solo a los dispositivos médicos, debido a que en el P.B.C, también se solicitan reactivos y los mismos no cuentan con registro sanitario.

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
------------------	---------------------------	------------

REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .

Consulta 32 - EQUIPOS EN COMODATO

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
<p>El pliego de bases y condiciones en la sección de capacidad técnica se establece lo siguiente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Así también se deberá contar con el equipo que se necesita para que el proveedor cumpla con las obligaciones en materia de mantenimiento, reparaciones, existencia de repuestos - Se requiere además de un equipo técnico especializado. Así también se deberá contar con el equipo que se necesita para que el proveedor cumpla con las obligaciones en materia de Mantenimiento, reparaciones, existencia de repuestos que se prescriban en la carta de invitación/pliego de bases y condiciones <p>Solicitamos a la convocante que aclare qué tipo de documentación será solicitado en dicho punto para verificar lo solicitado.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .		

Consulta 33 - MULTAS

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
<p>En el Pliego de Bases y Condiciones en la Sección de Porcentaje de Multas, la Convocante declara que el valor de la multa será: 0,05% por cada día de atraso en la entrega de los bienes.</p> <p>Solicitamos a la convocante reducir las penalidades por atraso en entregas en un 0,01% por cada día de atraso en el bien en demora. Ya que la tasa actual 0,05% supera ampliamente la tasa usuraria indicada por el BCP (33,36% anual).-</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 34 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
<p>Se solicita a la convocante suprimir el punto N°4: listado de productos habilitados para importar y comercializar expedido por la DNVS Y MSPBS vigente (para todos los lotes), ya que dicha entidad no emite el documento solicitado "listado de producto", ya que el documento para verificar la importación y comercialización es el REGISTRO SANITARIO según resolución N°669/16 de dispositivos médicos.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .		

Consulta 35 - MUESTRAS

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
<p>Muestras – Consultamos a la Convocante si las muestras aplican también para los lotes que son reactivos?? O solo para Insumos y/o Dispositivos Médicos. Favor aclarar.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .		

Consulta 36 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
----------	-------------------	------------

Ítem 4 - Listado de productos habilitados para importar y comercializar expedido por DNVS, y MSP y BS vigente. (Para todos los lotes). Solicitamos a la Convocante excluir los lotes que correspondan a reactivos, ya que el mismo se encuentra excluido de la DNVS. Favor solicitamos modificar dicho requerimiento.

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
-----------	--------------------	------------

REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .

Consulta 37 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
----------	-------------------	------------

Ítem 5 - Registro Sanitario Vigente expedido por la DNVS. (Para todos los lotes). Solicitamos a la Convocante excluir los lotes que correspondan a reactivos, ya que el mismo se encuentra excluido de la DNVS. Favor solicitamos modificar dicho requerimiento.

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
-----------	--------------------	------------

REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .

Consulta 38 - EQUIPOS EN COMODATO

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
----------	-------------------	------------

Solicitan Servicio Técnico Especializado, solicitamos a la Convocante indicar a cuáles equipos en comodato aplica dicho requerimiento, y con qué tipo de documento se estaría acreditando el requisito, se podría acreditar con una Declaración Jurada del Oferente?

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
-----------	--------------------	------------

REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .

Consulta 39 - EQUIPOS EN COMODATO

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
----------	-------------------	------------

Así también se deberá contar con el equipo que se necesita para que el proveedor cumpla con las obligaciones en materia de mantenimiento, reparaciones, existencia de repuestos que se prescriban en la carta de invitación/pliego de bases y condiciones. Esto se podría acreditar con una Declaración Jurada del Oferente? Favor aclarar el mismo.

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
-----------	--------------------	------------

REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .

Consulta 40 - EQUIPOS EN COMODATO

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
----------	-------------------	------------

Se requiere además de un equipo técnico especializado. Así también se deberá contar con el equipo que se necesita para que el proveedor cumpla con las obligaciones en materia de mantenimiento, reparaciones, existencia de repuestos que se prescriban en la carta de invitación/pliego de bases y condiciones. Esto se podría acreditar con una Declaración Jurada del Oferente? Favor aclarar el mismo.

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
-----------	--------------------	------------

REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .

Consulta 41 - DATOS GARANTIZADOS

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
-----------------	--------------------------	------------

Es necesario presentar planilla de datos garantizados de los equipos en comodato ofertado?, en caso de ser afirmativa la respuesta, solicitamos respetuosamente que se incluya en la sección formularios, una planilla de datos garantizados para equipos en comodato.

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
------------------	---------------------------	------------

AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES

Consulta 42 - PRECIO REFERENCIAL LOTE 8 Y 9

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
-----------------	--------------------------	------------

Solicitamos a la convocante la actualización del precio referencial de los lotes 8 y 9, a Gs. 350.000), atendiendo que en ambos lotes se solicitan equipos en comodato que generan un alto costo (agitador de plaqueta).

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-01-2022
------------------	---------------------------	------------

REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP .

Consulta 43 - PRECIO REFERENCIAL LOTE 10

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
-----------------	--------------------------	------------

Se solicita a la convocante el ajuste del precio referencial del Lote 10- Ítem 1 (Equipo para transfusión de sangre) a Gs. 17.600, atendiendo las Especificaciones Técnicas solicitadas y teniendo en cuenta que los costos de importación y el costo de fabricación en origen actualmente fueron incrementados a raíz de la pandemia del covid-19.

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
------------------	---------------------------	------------

AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES

Consulta 44 - PRECIO REFERENCIAL LOTE 12

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
-----------------	--------------------------	------------

Se solicita a la convocante el ajuste del precio referencial del Lote 12- Ítem 1 (Bolsa para extracción de sangre triple) a Gs. 120.000, atendiendo las Especificaciones Técnicas solicitadas y teniendo en cuenta que los costos de importación actualmente fueron incrementados a raíz de la pandemia del covid-19.

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
------------------	---------------------------	------------

AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES

Consulta 45 - Lote 1

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2021
<p>Lote 1</p> <p>Tipificación del Antígeno Rh D : Las recomendaciones, según guías internacionales, nos dice en la actualidad, que "no se debe hacer en placas o láminas" y usar siempre en paralelo con un reactivo Anti D, el reactivo Control Rh.</p> <p>Consulta: Ya que la sugerencia es realizar la prueba en tubo, no sería mejor incluir tubos de vidrio para dichas pruebas ? Qué tipo de palillos mezcladores deberían ofertarse? Se podría disminuir la cantidad solicitada, ya que ésto encarecería aún más los precios?.-</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2021
<p>AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES. LOS PLATILLOS MEZCLADORES DEBEN SER DESCARTABLES , DE PLÁSTICOS O CUALQUIER OTRO MATERIAL RESISTENTE PARA MEZCLAR LOS ANTISUEROS CON LA MUESTRA DEL PACIENTE EN LAMINA , PARA CONFIRMACIÓN DEL GRUPO SANGUINEO DE BOLSAS.</p>		