

## Consultas Realizadas

# Licitación 405695 - Adquisición de Reactivos e Insumos para el Laboratorio Control de Alimentos - Plurianual.-

### Consulta 1 - CONSULTA N° 1: ItemN° 1

Consulta	Fecha de Consulta	10-03-2022
CONSULTA N° 1: ItemN° 1 Se solicita aclarar si puede ofertarse kit para detección por PCR en tiempo real CON EQUIPO EN COMODATO, para detección de STECS (E.coli productora de Shiga Toxina) para búsqueda de los genes stx 1 y 2 (shigatoxinas) y eae (gen intimin) de acuerdo con el método USDA FSIS MLG5B.02, en carnes de res crudas, productos lácteos crudos, productos agrícolas y muestras ambientales. Método posee todas las validaciones. En cuanto a la presentación, se consulta si se puede ofertar kit x 192 determinaciones.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	17-03-2022
En respuesta a la consulta sobre el ítem N° 1, No se puede ofertar kit para detección por PCR en tiempo real CON EQUIPO EN COMODATO, debido a que ya contamos con equipamiento específico de PCR, el cual está descrito en las Especificaciones Técnicas del Pliego de Bases y Condiciones y en los procedimientos del Laboratorio y forma parte de documentaciones remitidas a varios mercados internacionales. En cuanto a la presentación de kit x 192 determinaciones sugeridas, serán aceptadas las presentaciones superiores a 96 determinaciones descritas en el Pliego de Bases y Condiciones. VER ADENDA 1		

### Consulta 2 - CONSULTA N°2: ItemN°2

Consulta	Fecha de Consulta	10-03-2022
CONSULTA N°2: ItemN°2 Se solicita aclarar si puede ofertarse kit para detección por PCR en tiempo real CON EQUIPO EN COMODATO, para detección individual de 6 serogrupos de E.coli 026, 045, 0103, 0111, 0121 y 0145, además de E.coli 0157:H7. Incluye todos los reactivos necesarios y preparados listos para usar. Método posee todas las validaciones. En cuanto a la presentación, se consulta si se puede ofertar kit x 24 determinaciones.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	17-03-2022
En respuesta a la consulta sobre el ítem N°2, No se puede ofertar kit para detección por PCR en tiempo real CON EQUIPO EN COMODATO, debido a que ya contamos con equipamiento específico de PCR, el cual está descrito en las Especificaciones Técnicas del Pliego de Bases y Condiciones y en los procedimientos del Laboratorio y forma parte de documentaciones remitidas a varios mercados internacionales. En cuanto a la presentación de kit x 24 determinaciones sugeridas, serán aceptadas las presentaciones superiores a 96 determinaciones descritas en el Pliego de Bases y Condiciones, toda vez que sea compatible con el sistema iQ-Check existente en el laboratorio de control de alimentos para humanos del SENACSA. VER ADENDA 1		

### Consulta 3 - Plan de entrega de los bienes

Consulta	Fecha de Consulta	11-03-2022
Donde dice "Los plazos mínimos para cada orden de provisión serán de 45 días calendarios." este plazo de entrega se aplica tanto para las cantidades minimas como maximas?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	17-03-2022
En respuesta a la consulta, las cantidades mínimas y máximas dependerán de la cantidad de análisis que se deben realizar en el año, lo cual depende del volumen de producción de los establecimientos el año anterior, por ello, las cantidades son variables entre los años, los plazos de provisión que se establecerán en cada orden de provisión serán de 45 días calendario.		

### Consulta 4 - Plan de entrega de los bienes

Consulta	Fecha de Consulta	11-03-2022
De que porcentaje de la cantidad mínima o máxima sera la primera orden de compra? De manera a poder prever el stock y la entrega.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	17-03-2022
Sobre la consulta referente a la primera orden de compra, afirmamos que en base a las especificaciones técnicas estipuladas en el pliego de bases y condiciones, la primera orden de compra u orden de provisión corresponderá en promedio a un porcentaje del 35 % de la cantidad máxima, para el primer año.		

### Consulta 5 - Especificaciones - items 4 al 10

Consulta	Fecha de Consulta	21-03-2022
Estimados, buenas tardes. En la formulación de los ítems 4 a 10 (Latex para Aglutinación), se menciona la presentación del producto con cantidades de controles positivos, tarjetas y etc. Esta formulación/presentación es específica de una marca de reactivo. Consultamos la posibilidad de ofertar diferentes "formulaciones", pasando a considerar otras marcas.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	23-03-2022
No se refiere a una marca específica, cada Kit debe contener todos los componentes expresados en las Bases y Condiciones. Los mismos son necesarios para realizar la aglutinación.		

### Consulta 6 - Especificaciones - items 4 al 10

Consulta	Fecha de Consulta	21-03-2022
La presentación requerida es de un kit para 50 determinaciones?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	23-03-2022
Si el Kit es para 50 determinaciones.		

## Consulta 7 - Requerimientos esenciales de la oferta

Consulta	Fecha de Consulta	21-03-2022
En el pliego se solicita: - Plazo mínimo de 12 meses de validez de los productos; - Capacitación y entrenamiento - 2 interlaboratorios. Esto se refiere a todos los productos solicitados?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	23-03-2022
Para los ítems 1 y 2 se requiere CONTEMPLAR 2 (DOS) EJERCICIOS DE ENSAYOS INTERLABORATORIALES POR AÑO: Uno interlaboratorio para la Detección de Salmonella spp, y otro para la Detección de las E. coli Productoras de Toxina Shiga (STEC). Para todos los ítems, capacitación y entrenamiento en el caso de que sea necesario.		

## Consulta 8 - Detalle de las especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	21-03-2022
Aclarar si todos los productos deben estar registrados, como solicitado en el punto 6 del Detalle de las Especificaciones técnicas obligatorias (para entrega).		

Respuesta	Fecha de Respuesta	23-03-2022
En el punto 6 "Número de registros del producto" de la página 18 del Pliego de Bases y Condiciones, se refiere a lo que debe estar descrito en las etiquetas de los envases de los productos. Las mismas deberán estar impresas de forma clara e indeleble. Con respecto a vuestra consulta, favor verificar las páginas 14 y 15 del Pliego de Bases y Condiciones "Requisito documental para evaluar la capacidad técnica", específicamente en el punto 7 "Registro sanitario vigente de dispositivos médicos, en caso que el bien ofertado lo requiera"		

## Consulta 9 - Plazo de reposición

Consulta	Fecha de Consulta	21-03-2022
Verificar la posibilidad de ampliación de plazo de reposición (5 días) para 30 días por tratarse de productos importados.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	29-03-2022
En el Pliego de Bases y Condiciones, página 9 se establece lo siguiente: El plazo de reposición de bienes para reparar o reemplazar será de: 5 (cinco) días hábiles, a partir de la notificación de falla o rechazo. En caso, de que los bienes con falla o rechazados fueran importados el proveedor adjudicado deberá informar por escrito a la contratante el tiempo que llevará la reposición del mismo, a fin de otorgar o no el plazo solicitado. El proveedor garantiza que todos los bienes suministrados están libres de defectos derivados de actos y omisiones que este hubiera incurrido, o derivados del diseño, materiales o manufactura, durante el uso normal de los bienes en las condiciones que imperen en la República del Paraguay. 1. La Contratante comunicará al proveedor la naturaleza de los defectos y proporcionará toda evidencia disponible, inmediatamente después de haberlos descubierto. La contratante otorgará al proveedor facilidades razonables para inspeccionar tales defectos. Tan pronto reciba ésta comunicación, y dentro del plazo establecido en este apartado, deberá reparar o reemplazar los bienes defectuosos, o sus partes sin ningún costo para la contratante. 2. Si el proveedor después de haber sido notificado, no cumple dentro del plazo establecido, la contratante, procederá a tomar medidas necesarias para remediar la situación, por cuenta y riesgo del proveedor y sin perjuicio de otros derechos que la contratante pueda ejercer contra el proveedor en virtud del contrato. El plazo de reposición de bienes no puede ser modificado considerando que se establece detalladamente en el Pliego de Bases y Condiciones, las instrucciones a seguir en el caso de que ocurra la necesidad de reemplazar y/o reponer los bienes que son objeto del presente llamado a licitación.		

## Consulta 10 - Autorizacion del Fabricante

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2022
Autorizacion del fabricante: Permitirá la convocante presentar la Carta de Distribucion del fabricante, representante o distribuidor vigente y apostillada o consularizada por Consulado Paraguayo, en reemplazo de la Autorizacion del Fabricante emitida con fecha anterior a la apertura de ofertas.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-04-2022
VER ADENDA 2		

## Consulta 11 - Autorizacion del Fabricante

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2022
Items 3, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 20, 26 Considerando que están licitando productos que no tienen una distribución oficial en Paraguay, para estos ítems se podría obviar la presentación de los documentos que demuestren la cadena de autorizaciones desde el fabricante hasta el oferente?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-04-2022
VER ADENDA 2		

## Consulta 12 - Item 20 Albumina Bovina

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2022
Item 20 Albumina Bovina, favor verificar la presentación, considerando el uso como lo indica la convocante que sería preparar el Buffer E, según procedimiento este debera ser pesado, y la presentación en las EETT es de 100ml. Usualmente este producto viene en presentación mínima de 10gr.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-04-2022
VER ADENDA 2		

## Consulta 13 - Item 20 Albumina Bovina

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2022
Item 20 Albumina Bovina, la convocante menciona que es para preparar Buffer E, sin embargo no se observa en la lista de precios los demás componentes del Buffer E La convocante dispone de ellos? O se debe incluir en el ítem. Si es así el precio referencial necesitaría ser modificado adicionando el valor de los demás componentes.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-04-2022
Los otros componentes del Buffer E no se requieren.		

## Consulta 14 - Ítems 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2022
Ítems 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 Favor aclarar que son las siglas TLO, o TL y CL		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-04-2022
La Aclaración de las siglas son las Siguietes: Son los componentes del Kit de Látex de Aglutinación: TLO o TL es el control negativo del serogrupo específico del látex. CL es el Control del látex. Y por último el otro componente es el CTRL + o Control positivo, junto con las tarjetas y palillos, que forman parte del KIT		

## Consulta 15 - Ítem 40

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2022
Ítem 40 Caldo mueller Kauffmann + asociado, se podrá ofertar un producto con la siguiente fórmula?: Extracto de Carne: 4,3 gramos por litro Triptona: 8.6 gramos por litro Cloruro de Sodio: 2,6 gramos por litro Carbonato de Calcio: 38.7 gramos por litro tiosulfato de sodio anhidro: 30,5 gramos por litro Bilis de Buey: 4,78 gramos por litro Verde Brillante: 0,096 gramos por litro		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-04-2022
VER ADENDA 2		

## Consulta 16 - Ítems 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2022
Ítems 4,5,6,7,8,9,10 para todos estos ítems la convocante requiere un mismo patógeno? 0145? Favor aclarar en la formulación se visualiza para todos los ítems mencionados el 0145 y el control positivo son diferentes patógenos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-04-2022
VER ADENDA 2		

## Consulta 17 - Ítems 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2022
Permitira la convocante ofertar antisueros con los mismos componentes pero en presentaciones/volumenes diferentes? Por la cantidad de palillos se asume que necesitarian Kit para 50 test. Se sugiere en tanto modificar la presentacion en kit x 50 test. Pues la presentacion de cada frasco va en relacion directa con la cantidad de liquido que la tecnica de cada fabricante requiera para el desarrollo del ensayo		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-04-2022
VER ADENDA 2		

## Consulta 18 - DETALLE DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS OBLIGATORIAS

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2022
DETALLE DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS OBLIGATORIAS: en este apartado requieren en el punto 6 "Numero de registro del producto", Nótese que los todos los ítems solicitados son productos de uso laboratorial y por regulación sanitaria no requieren Se solicita a la convocante aclarar con el siguiente enunciado " si corresponde" a fin de evitar inconvenientes al momento de la entrega del producto en caso de ser adjudicado. En el Punto 2- Peso Neto: para ítem 3 19, 20, 38, 39, 40, 41 pueden declarar el Peso neto ya que son productos Liofilizados o en polvo. los demás son productos preparados, para estos aplicaría Volumen Neto. Por tanto se sugiere reformular este enunciado en "Peso Neto o Volumen" según corresponda		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-04-2022
En estos se aplica Peso: En el Ítem 3 figura la presentación de sobre por 30 g ,Ítem 20 aclarando que la presentación que se pide no es en ml. sino en 50 g.( frasco x 50 g),los demás Ítem19,38,39,40,41 las presentaciones que solicitamos son frasco x 500g cada uno		

## Consulta 19 - DETALLE DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS OBLIGATORIAS

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2022
DETALLE DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS OBLIGATORIAS: en este apartado requieren en el punto 6 "Numero de registro del producto", Nótese que los todos los ítems solicitados son productos de uso laboratoria y por regulación sanitaria no requieren Se solicita a la convocante aclarar con el siguiente enunciado " si corresponde" a fin de evitar inconvenientes al momento de la entrega del producto en caso de ser adjudicado		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-04-2022
Es necesario presentar el detalle de las especificaciones técnicas del producto para evitar inconvenientes en el momento de la adjudicación del producto incluso se solicita la foto del mismo.		

## Consulta 20 - Plan de Entrega

Consulta	Fecha de Consulta	29-03-2022
Se solicita considerar aumentar el plazo de entrega de los bienes a mínimo 90 días contados a partir de la recepción de la orden de compra por parte del proveedor, ya que la amplia mayoría de los ítems solicitados son importados, y las importaciones actualmente tienen esos lead times.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-04-2022
Deberán ajustarse a lo requerido en el Pliego de Bases y Condiciones		

## Consulta 21 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	29-03-2022
El PBC solicita en el apartado de Capacidad Técnica lo siguiente: Registro sanitario vigente de dispositivos médicos, en caso que el bien ofertado lo requiera. Solicitamos respetuosamente a la Convocante indicar que ítems corresponde presentar el registro sanitario, teniendo en cuenta que existen varios productos que no requieren dicho registro, y modo de evitar inconveniente seria mejor que la Convocante indique y aclare a qué ítems corresponde la presentación del registro sanitario.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-04-2022
Cada potencial oferente debe estar en conocimiento de las documentaciones legales vigentes. El comité de evaluación se encargará de evaluarlas según las exigencias del Pliego de Bases y Condiciones y sus correspondientes bases legales.		

## Consulta 22 - PLAN DE ENTREGA

Consulta	Fecha de Consulta	29-03-2022
El PBC menciona en el apartado de Plan de Entrega lo siguiente: A partir de la fecha de suscripción del Contrato formalizado al Proveedor, y a través de Órdenes de Provisión emitidas por el Departamento Administrativo de la DIGELAB de acuerdo a las necesidades. Los plazos mínimos para cada orden de provisión serán de 45 días calendarios. Solicitamos respetuosamente a la Convocante ampliar el plazo de entrega a por lo menos 120 días calendarios, teniendo en cuenta que actualmente China y varios Países de Europa se encuentran en confinamiento debido a los rebrotes de contagios del COVID-19, por lo que los tiempos calculados en principio serian inejecutables, debido a este fuerza mayor que escapa totalmente de nuestra voluntad y de las empresas fabricantes.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-04-2022
: Deberán ajustarse a lo requerido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

## Consulta 23 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	29-03-2022
El PBC solicita Planilla, Catálogo y/o Manuales de Especificaciones Técnicas, en la cual se detallarán las descripciones, especificaciones técnicas, y demás datos requeridos de los bienes ofertados. Solicitamos a la Convocante aceptar Catalogos y/o Manuales en el Idioma de origen de la marca ofertada, o necesariamente se debe presentar junto con la traducción del documento?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-04-2022
Debe ser en idioma "Castellano" o con la traducción correspondiente. Verificar lo descrito en la página 5 del Pliego de Bases y Condiciones.		

## Consulta 24 - PORCENTAJE DE MULTA

Consulta	Fecha de Consulta	29-03-2022
El PBC establece la aplicación de la multa por cada día de atraso de 0,50 %. Solicitamos a la Convocante que dicho porcentaje sea disminuido teniendo en cuenta y realizando una comparación con el porcentaje de interés moratorio aplicado por demora en el pago de la factura.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-04-2022
Deberán ajustarse a lo requerido en el Pliego de Bases y Condiciones		

## Consulta 25 - Ítem 21 - Film para sellado de microplacas

Consulta	Fecha de Consulta	29-03-2022
Se solicita amablemente a la convocante solicitar muestra del ítem 21 - Film para sellado de microplacas, para determinar la compatibilidad con el equipo que hay en el laboratorio.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-04-2022
No solicitaremos muestras. El comité de evaluación verificará los catálogos y folletos presentados por los potenciales oferentes, contrastado con las especificaciones técnicas ofertadas y las solicitadas por la convocante.		