

## Consultas Realizadas

# Licitación 438934 - LCO N° 07/2024 - ADQUISICION DE ANALIZADORES DE SANGRE PARA CIRUGIAS CARDIACAS - HOSPITAL GRAL PEDIATRICO NIÑOS DE ACOSTA ÑU

### Consulta 1 - ITEM 2 dimensiones del equipo portátil

Consulta	Fecha de Consulta	08-02-2024
Se solicita a la convocante aclarar las dimensiones del equipo portátil para ser considerado "de mano".		

Respuesta	Fecha de Respuesta	07-03-2024
Ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones.		

### Consulta 2 - ITEN 2 equipo portátil-2

Consulta	Fecha de Consulta	08-02-2024
"Se podría ofertar un equipo portátil, sin contar con la característica ""de mano"", liviano, tecnología para el control de fluidos con microchips y membrana con micro-sensores multifuncionales, con pantalla táctil y herramientas tutoriales multimedia para facilidad de uso. Alta sensibilidad y exactitud. Auto-Calibración y control en cada prueba. Múltiples parámetros en cada tipo de cartucho, que incluyen Gases Arteriales, Electrolitos y Metabolitos. Cartuchos de un solo uso. Almacenamiento a temperatura ambiente. Portátiles y livianos para facilitar su almacenamiento y transporte. "		

Respuesta	Fecha de Respuesta	07-03-2024
Ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones.		

### Consulta 3 - PLAN DE ENTREGAS

Consulta	Fecha de Consulta	08-02-2024
1 ERA ENTREGA CANTIDAD MINIMA, primero solicitamos la aclaración de las cantidades estipuladas en la primera entrega. Y en 2do lugar solicitamos a la convocante ampliar el plazo de la 1era entrega a 15 días calendarios a partir de la recepción de la orden de compra.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	07-03-2024
Ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones.		

### Consulta 4 - ESPECIFICACIONES TECNICAS ITEM N° 2

Consulta	Fecha de Consulta	12-02-2024
Solicitamos a la convocante modificar las especificaciones técnicas del ITEM n° 2 de la siguiente manera: Con provisión de equipo lector portátil PARA USO EN LA CABECERA DEL PACIENTE. De esta manera la convocante no limitara la participación a un solo equipo del mercado, sino que contara con una variedad de ofertas con precios altamente competitivos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	07-03-2024
Ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones.		

## Consulta 5 - ítem 1, ítem 2

Consulta	Fecha de Consulta	14-02-2024
Solicita: Sistema de analisis de sangre portatil de mano en comodato. Consultamos que cuando menciona "portatil de mano" se refiere a un dispositivo de puede ser sostenido en la palma de la mano y con un peso no mayor a 500gr.? Porque portatil de mano tambien puede interpretarse a un instrumento con una manija que puede ser transportado de una mesada a otra y con un peso superior a 1kg., tamaño que no permite ser operado sosteniendo con una mano y manipulando con la otra, necesariamente debe descansar sobre un mueble		

Respuesta	Fecha de Respuesta	07-03-2024
Ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones.		

## Consulta 6 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	15-02-2024
Teniendo en cuenta que el Pliego de Bases y Condiciones solicita: Constancia de Inscripción del PDIV (productos para diagnósticos de uso in Vitro) expedida por la Dirección de Registros, Habilitación y Control de Laboratorio Central de Salud Pública y/o DINAVISA según corresponda. Solicitamos a la convocante tener en cuenta que Dinavisa se encuentra en proceso de adaptación e implementación de la Resolución N° 266/22, y por tal motivo laboratorio central ya no emite constancia de inscripción y que el nuevo ente regulador (DINAVISA) se encuentra saturado y retrasado en la emisión de Registros Sanitarios por lo expuesto peticionamos la posibilidad de ofertar con la Constancia emitida por la (DINAVISA) de que los mismos se encuentran en trámite de Registro Sanitario.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	07-03-2024
Ajustarse a la primera versión del Pliego de Bases y Condiciones.		

## Consulta 7 - ITEM 2 equipo portátil

Consulta	Fecha de Consulta	16-02-2024
Se solicita a la convocante aclarar las dimensiones del equipo portátil para ser considerado "de mano".		

Respuesta	Fecha de Respuesta	07-03-2024
Ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones.		

## Consulta 8 - ITEM 2 equipo portátil, sin contar con la característica ""de mano"", liviano

Consulta	Fecha de Consulta	16-02-2024
"Se podría ofertar un equipo portátil, sin contar con la característica ""de mano"", liviano, tecnología para el control de fluidos con microchips y membrana con micro-sensores multifuncionales, con pantalla táctil y herramientas tutoriales multimedia para facilidad de uso. Alta sensibilidad y exactitud. Auto-Calibración y control en cada prueba. Múltiples parámetros en cada tipo de cartucho, que incluyen Gases Arteriales, Electrolitos y Metabolitos. Cartuchos de un solo uso. Almacenamiento a temperatura ambiente. Portátiles y livianos para facilitar su almacenamiento y transporte. "		

Respuesta	Fecha de Respuesta	07-03-2024
Ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones.		

## Consulta 9 - ITEM 2 EQUIPOS - jeringas heparinizadas

Consulta	Fecha de Consulta	16-02-2024
----------	-------------------	------------

Con respecto a los insumos consumibles, se requiere que las jeringas heparinizadas para la toma de muestra sean proveídas?

Respuesta	Fecha de Respuesta	07-03-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones.

## Consulta 10 - ítem 1, ítem 2

Consulta	Fecha de Consulta	16-02-2024
----------	-------------------	------------

Solicita: Sistema de análisis de sangre portátil de mano. Consultamos que cuando menciona "portatil de mano" se refiere a un dispositivo de puede ser sostenido en la palma de la mano y con un peso no mayor a 500gr.? Pues portatil tambien puede interpretarse a un instrumento puede ser transportado de una mesada a otra con un peso superior a 1kg., que no permitiría ser operado sosteniendolo en una mano

Respuesta	Fecha de Respuesta	07-03-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones.

## Consulta 11 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	16-02-2024
----------	-------------------	------------

Teniendo en cuenta que el Pliego de Bases y Condiciones solicita: Constancia de Inscripción del PDIV (productos para diagnósticos de uso in Vitro) expedida por la Dirección de Registros, Habilitación y Control de Laboratorio Central de Salud Pública y/o DINAVISA según corresponda.

Solicitamos a la convocante tener en cuenta que Dinavisa se encuentra en proceso de adaptación e implementación de la Resolución N° 266/22, y por tal motivo laboratorio central ya no emite constancia de inscripción y que el nuevo ente regulador (DINAVISA) se encuentra saturado y retrasado en la emisión de Registros Sanitarios por lo expuesto petitionamos la posibilidad de ofertar con la Constancia emitida por la (DINAVISA) de que los mismos se encuentran en trámite de Registro Sanitario.

Respuesta	Fecha de Respuesta	07-03-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse a la primera versión del Pliego de Bases y Condiciones.

## Consulta 12 - ESPECIFICACIONES TECNICAS ITEM N° 2

Consulta	Fecha de Consulta	16-02-2024
----------	-------------------	------------

Solicitamos a la convocante modificar las especificaciones técnicas Con provisión de equipo lector portátil PARA USO EN LA CABECERA DEL PACIENTE. De esta manera la convocante no limitara la participación a un solo equipo del mercado, sino que contara con una variedad de ofertas con precios altamente competitivos.

Respuesta	Fecha de Respuesta	07-03-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones.