

Consultas Realizadas

Licitación 439002 - LPN 26/24 - ADQUISICION DE REACTIVOS PARA DETECCION DE VIRUS VECTORIALES Y MICROORGANISMOS RESPIRATORIOS - MSPYBS

Consulta 1 - lote 14

Consulta	Fecha de Consulta	06-05-2024
EL LOTE 14 SOLO APARECE EN LA PLANILLA DE PRECIOS, NO ASI EN LOS ITEMS SOLICITADOS, POR LO TANTO NO TIENE PRECIO REFERENCIAL. SOLICITAMOS A LA CONVOCANTE CORRIGIR SI ES QUE SE TRATA DE UN ERROR INVOLUNTARIO.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 2 - ítem 2

Consulta	Fecha de Consulta	06-05-2024
Respecto al precio referencial para el ítem 2 de todos los lotes, solicitar a la convocante que se realice una revisión del precio referencial, teniendo en cuenta que la determinación solicitada de mínimo 20 patógenos y totalmente automatizada (panel sindrómico) posee un costo mucho más elevado a lo expuesto como Precio Unitario Estimado, además, teniendo en cuenta que se solicita la provisión de medios de transporte y tubos de EDTA para la toma de muestra y de una interface para el equipo, lo que aumenta más el costo por determinación		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 3 - ítem 2

Consulta	Fecha de Consulta	06-05-2024
Para el ítem 2 de todos los lotes, las especificaciones técnicas solicitan la detección totalmente automática, a lo que se entiende la utilización de un cartucho cerrado en donde se carga la muestra, en donde ocurren tanto los procesos de extracción como de amplificación (equipo cerrado); sin embargo, en el apartado de requerimientos técnicos se solicita en los puntos 7 y 8 la provisión de un termociclador de tiempo real y de un equipo de extracción, lo que implicaría un procesamiento manual y no la automatización completa del proceso. Se consulta a la convocante cuál de las dos opciones de equipamiento serán válidas, o si bien ambas opciones podrán ser consideradas.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 4 - Autorización del Fabricante

Consulta	Fecha de Consulta	06-05-2024
Se consulta ya que no menciona si el mismo puede ser presentado en documento simple sin necesidad de legalización por consulado paraguayo o apostilla		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 5 - PLAN DE ENTREGA DE BIENES

Consulta	Fecha de Consulta	07-05-2024
SOLICITAMOS A LA CONVOCANTE AMPLIAR EL PLAZO DE ENTREGA PARA EL SALDO DE LA CANTIDAD MINIMA Y EL TOTAL DE LA CANTIDAD MAXIMA: A 30 DIAS CORRIDOS DESDE LA RECEPCION DE LA ORDEN DE COMPRA POR EL PROVEEDOR.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 6 - REQUISITOS PARA LA ENTREGA DE LOS PRODUCTOS

Consulta	Fecha de Consulta	07-05-2024
SOLICITAMOS A LA CONVOCANTE OBIAR EL REQUISITO DE QUE LOS PRODUCTOS DEBEN TENER LA IMPRESION DE USO EXCLUSIVO DEL MSP Y BS. YA QUE SE TRATA DE REACTIVOS PARA USO IN VITRO.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 7 - LOTE 1 ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se podría admitir un extractor para 16 muestras en simultáneo como mínimo?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 8 - Lote 1 Item 1

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se podría admitir un extractor para 48 muestras en simultáneo como mínimo?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 9 - LOTE 1 ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
"Se solicita a la convocante aclarar si en la sección: ""1 (un) equipo de extracción manual de material genético en comodato que posean capacidad para extraer una a 32 muestras de manera simultánea, que sean compatibles con múltiples tipos de muestras clínicas y con los reactivos ofertados para cada laboratorio"" se estaría refiriendo a un kit de extracción manual o a un equipo como tal?"		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 10 - Equipos

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se podría admitir 1 (una) cabina de bioseguridad clase II tipo A2, certificada, con las siguientes medidas: largo 135 cm, profundidad 60 cm, altura 66 cm para cada laboratorio?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 11 - Equipos

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se podría admitir 1 (una) cabina de bioseguridad clase II tipo A2, certificada, con las siguientes medidas: largo 94 cm, profundidad 60 cm, altura 66 cm para cada laboratorio?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 12 - Cabina de Bioseguridad clase II Tipo A2

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se podría admitir 1 (una) cabina de bioseguridad clase II tipo A2, certificada, con las siguientes medidas: largo 94 cm, profundidad 60 cm, altura 66 cm para cada laboratorio?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 13 - Cabina de bioseguridad clase II tipo A2

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se podría admitir 1 (una) cabina de bioseguridad clase II tipo A2, certificada, con las siguientes medidas: largo 115 cm, profundidad 60 cm, altura 66 cm para cada laboratorio?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 14 - Volumenes de puntas y pipetas solicitadas

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se solicita a la convocante aclarar cuales serian los volumenes de puntas y pipetas solicitadas, o esto seria de acuerdo a los kits ofertados?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 15 - Capacidad de Tubos

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se solicita a la convocante aclarar de que capacidad se solicitan los tubos?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 16 - Aclarar que se requiere

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se solicita a la convocante detallar si se requerirà de guantes, de que tipo, tamaño y cantidad estimada?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 17 - LOTE 1 ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
"Se solicita a la convocante aclarar si en la sección: ""1 (un) equipo de extracción manual de material genético en comodato que posean capacidad para extraer una a 32 muestras de manera simultánea, que sean compatibles con múltiples tipos de muestras clínicas y con los reactivos ofertados para cada laboratorio"" se estaría refiriendo a un kit de extracción manual o a un equipo como tal? (Consulta para lote 1 al 14)"		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 18 - LOTE 1 AL LOTE 14

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se podría admitir un kit multiplex que admita la detección de: Influenza A (Flu A), Influenza B (Flu B) y/o Virus Respiratorio Sincitial humano (RSV); Parainfluenza 1 (PIV-1), Parainfluenza 2 (PIV-2), Parainfluenza 3 (PIV-3) y/o Parainfluenza 4 (PIV-4); Adenovirus humano (AdV), Metapneumovirus (MPV) y/o Bocavirus (BoV); Rhinovirus humano (RVH) y/o Enterovirus humano (EVH); Coronavirus (CoV) cepas 229E, NL63, OC43 y/o HKU1; Chlamydomphila pneumoniae, Mycoplasma pneumoniae y/o Legionella pneumophila; Haemophilus influenzae, Streptococcus pneumoniae y/o Moraxella catarrhalis en muestras respiratorias?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 19 - LOTE 1 LOTE 14

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se podría admitir la detección de los patógenos solicitados en más de un kit en caso de no contar con todos los patógenos en un sólo kit?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 20 - LOTE 1 AL LOTE 14

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se podría admitir un kit multiplex que admita la detección de: Influenza A (Flu A), Influenza B (Flu B) y/o Virus Respiratorio Sincitial humano (RSV); Parainfluenza 1 (PIV-1), Parainfluenza 2 (PIV-2), Parainfluenza 3 (PIV-3) y/o Parainfluenza 4 (PIV-4); Adenovirus humano (AdV), Metapneumovirus (MPV) y/o Bocavirus (BoV); Rhinovirus humano (RVH) y/o Enterovirus humano (EVH); Coronavirus (CoV) cepas 229E, NL63, OC43 y/o HKU1; Chlamydomphila pneumoniae, Mycoplasma pneumoniae y/o Legionella pneumophila; Haemophilus influenzae, Streptococcus pneumoniae y/o Moraxella catarrhalis en muestras respiratorias?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 21 - LOTE 1 AL LOTE 14

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se podría admitir la detección de los patógenos solicitados en más de un kit en caso de no contar con todos los patógenos en un sólo kit?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 22 - REQUERIMIENTOS TECNICOS

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
En el punto 8) Se solicita a la convocante aclarar y especificar a que se refiere con " 1 (un) equipo de extracción automatizada y 1 (un) equipo de extracción manual". En el mismo punto 8, se consulta a la convocante si ambos equipos deben ser capaces de procesar de 1 a 32 muestras o la capacidad de procesamiento referida es para los dos equipos en conjunto?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 23 - REQUERIMIENTOS TECNICOS

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
EN EL PUNTO 8 SOLICITAN: 1(un) equipo de extracción automatizada y 1 (un) equipo de extracción manual, favor aclarar a que se refiere con ese requisito.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 24 - REQUERIMIENTOS TECNICOS

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
En el punto 8, donde solicitan: 1(un) equipo de extracción automatizada y 1 (un) equipo de extracción manual Consultamos si se podría ofertar 2 equipos de extracción de ADN automatizados?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 25 - PRECIOS REFERENCIALES

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Solicitamos amablemente a la Convocante tener en cuenta los precios referenciales y los precios adjudicados en la LPN 129/21 con respecto a los ítems 1 y 2 de todos los lotes. Ya que nos hemos percatado que están muy por debajo del precio del mercado.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 26 - EXPERIENCIA REQUERIDA

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
CONSULTAMOS A LA CONVOCANTE SI LA EXPERIENCIA REQUERIDA EN ESTE PUNTO (PROVISION DE REACTIVOS) DICHA EXPERIENCIA DE DEMOSTRARSE CON RESPECTO A LOS REACTIVOS OFERTADOS?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 27 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
CONSULTAMOS A LA CONVOCANTE SI APARTE DE LAS CERTIFICACIONES CE-IVD O FDA, LA CONVOCANTE PODRIA SOLICITAR CERTIFICADOS DE EXPERIENCIA DE USO DE LOS PRODUCTOS OFERTADOS EN LABORATORIOS DE BIOLOGIA MOLECULAR DEL MSP Y BS?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 28 - Cuestiones Generales - Software de gestion

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Podría Aclarar mejor la Convocante que seria los tipos de registros EXPERTOS, IT-DGVS y WHONET???		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 29 - Cuestiones Generales - Software de Gestión

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Podrían Aclarar cual sería el funcionamiento de estos tipos de registros con el Sistema de Gestión de Laboratorio (Infolab). en relación a los tipos de registros EXPERTOS, IT-DGVS y WHONET. Favor ACLARAR MEJOR		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 30 - EQUIPOS- PARA LOTE 1 AL 14

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se podría admitir un extractor para 16 muestras en simultáneo como mínimo?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 31 - EQUIPOS - LOTE 1 AL 14

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se podría admitir un extractor para 48 muestras en simultáneo como mínimo?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 32 - Equipos - lote 1 al 14

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se solicita a la convocante aclarar si en la sección: "1 (un) equipo de extracción manual de material genético en comodato que posean capacidad para extraer una a 32 muestras de manera simultánea, que sean compatibles con múltiples tipos de muestras clínicas y con los reactivos ofertados para cada laboratorio" se estaría refiriendo a un kit de extracción manual o a un equipo como tal?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 33 - equipos - lote 1 al 14

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se podría admitir 1 (una) cabina de bioseguridad clase II tipo A2, certificada, con las siguientes medidas: largo 135 cm, profundidad 60 cm, altura 66 cm para cada laboratorio?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 34 - equipos - lote 1 al 14

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se podría admitir 1 (una) cabina de bioseguridad clase II tipo A2, certificada, con las siguientes medidas: largo 94 cm, profundidad 60 cm, altura 66 cm para cada laboratorio?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 35 - Equipos - Lote 1 al 14

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se podría admitir 1 (una) cabina de bioseguridad clase II tipo A2, certificada, con las siguientes medidas: largo 115 cm, profundidad 60 cm, altura 66 cm para cada laboratorio?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 36 - equipos -Lote 1 al 14

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se solicita a la convocante aclarar cuales serian los volúmenes de puntas y pipetas solicitadas, o esto seria de acuerdo a los kits ofertados?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 37 - equipos - Lote 1 al 14

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se solicita a la convocante aclarar de que capacidad se solicitan los tubos?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 38 - equipos - lote 1 al 14

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se solicita a la convocante detallar si se requerirá de guantes, de que tipo, tamaño y cantidad estimada?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 39 - Para el Lote 1 al 14

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se solicita a la convocante aclarar si en la sección: "1 (un) equipo de extracción manual de material genético en comodato que posean capacidad para extraer una a 32 muestras de manera simultánea, que sean compatibles con múltiples tipos de muestras clínicas y con los reactivos ofertados para cada laboratorio" se estaría refiriendo a un kit de extracción manual o a un equipo como tal?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 40 - para el Lote 1 al 14

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Se podría admitir un kit multiplex que admita la detección de: Influenza A (Flu A), Influenza B (Flu B) y/o Virus Respiratorio Sincitial humano (RSV); Parainfluenza 1 (PIV-1), Parainfluenza 2 (PIV-2), Parainfluenza 3 (PIV-3) y/o Parainfluenza 4 (PIV-4); Adenovirus humano (AdV), Metapneumovirus (MPV) y/o Bocavirus (BoV); Rhinovirus humano (RVH) y/o Enterovirus humano (EVH); Coronavirus (CoV) cepas 229E, NL63, OC43 y/o HKU1; Chlamydomphila pneumoniae, Mycoplasma pneumoniae y/o Legionella pneumophila; Haemophilus influenzae, Streptococcus pneumoniae y/o Moraxella catarrhalis en muestras respiratorias?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 41 - Sistema de Adjudicación

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
Solicitamos a la convocante modificar el sistema de adjudicación de Lotes a Ítems, teniendo en cuenta de que se tratara de equipos independientes por cada ítems y que se especifique en los mismos a que hospital correspondería. Como ser: Lote 1: Kit Deteccion Simultánea de Virus Vectoriales (Hospital de San Pablo), Lote 2: Kit Deteccion Simultánea de Microorganismos Respiratorios (Hospital de San Pablo) y así sucesivamente. Teniendo en cuenta que dicha modificación no afectaría al servicio y a lo requerido.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 42 - Puesta en marcha

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
En el pliego de bases y condiciones se menciona que el oferente contará con 20 (veinte) días calendario para la instalación y puesta en marcha de los equipos a ser entregados en comodato. Solicitamos a la convocante ampliar a 45 días calendario para los equipos nuevos y sin uso teniendo en cuenta los plazos de importación de los mismos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 43 - CRONOGRAMA DE ENTREGA

Consulta	Fecha de Consulta	08-05-2024
En el pliego de bases y condiciones se menciona que el oferente deberá proveer el 25% de la Cantidad Mínima: en un plazo de hasta 10 (diez) días corridos para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra, la cuál será emitida dentro de los 10 (diez) días hábiles de haber firmado el contrato. Solicitamos a la convocante modificar el mismo a 10 días calendarios una vez realizado la puesta en marcha de los equipos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 44 - Sistema de Adjudicación

Consulta	Fecha de Consulta	09-05-2024
Solicitamos a la convocante modificar el sistema de adjudicación de Lotes a Ítems, teniendo en cuenta de que se tratara de equipos independientes por cada ítems y que se especifique en los mismos a que hospital correspondería. Como ser: Lote 1: Kit Deteccion Simultánea de Virus Vectoriales (Hospital de San Pablo), Lote 2: Kit Deteccion Simultánea de Microorganismos Respiratorios (Hospital de San Pablo) y así sucesivamente. Teniendo en cuenta que dicha modificación no afectaría al servicio y a lo requerido.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 45 - Puesta en marcha

Consulta	Fecha de Consulta	09-05-2024
En el pliego de bases y condiciones se menciona que el oferente contará con 20 (veinte) días calendario para la instalación y puesta en marcha de los equipos a ser entregados en comodato. Solicitamos a la convocante ampliar a 45 días calendario para los equipos nuevos y sin uso teniendo en cuenta los plazos de importación de los mismos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 46 - CRONOGRAMA DE ENTREGA

Consulta	Fecha de Consulta	09-05-2024
En el pliego de bases y condiciones se menciona que el oferente deberá proveer el 25% de la Cantidad Mínima: en un plazo de hasta 10 (diez) días corridos para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra, la cuál será emitida dentro de los 10 (diez) días hábiles de haber firmado el contrato. Solicitamos a la convocante modificar el mismo a 10 días calendarios una vez realizado la puesta en marcha de los equipos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 47 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	09-05-2024
Se consulta al convocante si se podrá presentar un kit de PCR en tiempo real de microorganismos respiratorios que detecte los siguientes patógenos: Adenovirus, Bocavirus, Bordetella pertussis, Chlamydomphila pneumoniae, Coronavirus 229E, Coronavirus HKU1, Coronavirus OC43, Coronavirus NL63, Enterovirus, H. influenzae type B, Influenza A, Influenza B, Influenza C, Klebsiella pneumoniae, L. pneumoniae/longbeachae, Metapneumovirus A/B, M. catarrhalis, M. pneumoniae, Pandemic H1N1 Influenza A, Parainfluenza 1, Parainfluenza 2, Parainfluenza 3, Parainfluenza 4, Parechovirus, P. jirovecii, Rhinovirus, RSV A/B, S. enterica, Seasonal H1N1 Influenza A, S. aureus, S. pneumoniae.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 48 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	09-05-2024
Se consulta al convocante si se podrá presentar un kit de PCR en tiempo real de microorganismos respiratorios que detecte los siguientes patógenos: Adenovirus, Bocavirus, Coronavirus 229E, Coronavirus HKU1, Coronavirus OC43, Coronavirus NL63, Enterovirus, H. influenzae type B, Influenza A, Influenza B, Metapneumovirus A/B, M. pneumoniae, Pandemic H1N1 Influenza A, Parainfluenza 1, Parainfluenza 2, Parainfluenza 3, Parainfluenza 4, Parechovirus, Rhinovirus, RSV A/B		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 49 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	09-05-2024
Se consulta al convocante si se podrá presentar un kit de PCR en tiempo real de microorganismos respiratorios que detecte los siguientes patógenos: Adenovirus, Bocavirus, Chlamydomphila pneumoniae, Coronavirus 229E, Coronavirus HKU1, Coronavirus OC43, Coronavirus NL63, Enterovirus, H. influenzae type B, Influenza A, Influenza B, L. pneumoniae/longbeachae, Metapneumovirus A/B, M. pneumoniae, Pandemic H1N1 Influenza A, Parainfluenza 1, Parainfluenza 2, Parainfluenza 3, Parainfluenza 4, Parechovirus, Rhinovirus, RSV A/B, S. aureus, S. pneumoniae.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 50 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	09-05-2024
Se consulta a la convocante si se podrá presentar 1 equipo de extracción automatizada y 1 equipo de extracción manual de material genético en comodato que posean capacidad para extraer una a 24 muestras de manera simultánea, que sean compatibles con múltiples tipos de muestras clínicas y con los reactivos ofertados para cada laboratorio.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 51 - PARA TODOS LOS LOTES

Consulta	Fecha de Consulta	25-07-2024
----------	-------------------	------------

Se solicita amablemente a la convocante admitir un equipo de extracción de 16 muestras en simultáneo, con opción de procesar entre 1 a 16 muestras, en cada equipo, sin limitación de cantidad de muestras, completando la cantidad de provisión de 2 equipos en comodato según lo solicitado

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones. Las especificaciones técnicas fueron elaboradas de acuerdo a la demanda de cada servicio.

Consulta 52 - PARA TODOS LOS LOTES

Consulta	Fecha de Consulta	25-07-2024
----------	-------------------	------------

Se solicita amablemente a la convocante admitir un equipo de extracción de 48 muestras en simultáneo, con opción de procesar 24 muestras o 48 muestras en simultáneo

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

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

Consulta 53 - PARA TODOS LOS LOTES

Consulta	Fecha de Consulta	25-07-2024
----------	-------------------	------------

Se solicita a la convocante aclarar si se solicitará kit de extracción manual entre los insumos requeridos

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones. Las especificaciones técnicas fueron estudiadas para cubrir las necesidades del servicio, que es el kit de extracción automatizada, considerando el flujo de pacientes y la capacidad técnica del Laboratorio.

Consulta 54 - PARA TODOS LOS LOTES

Consulta	Fecha de Consulta	25-07-2024
----------	-------------------	------------

Se solicita a la convocante modificar la sección donde se menciona que para el kit de COVID deba detectar los genes RDRP o OQF1 y E o N, debido a que da indicios de estar direccionando a una marca específica, lo que limitaría la libre competencia entre proveedores

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones. Las especificaciones técnicas fueron estudiadas suficientemente y se tuvieron en cuenta dos protocolos internacionales de detección para el Covid 19, los protocolos pueden combinarse de manera que puedan detectar dos genes para el Covid 19 (Sars CoV2) lo que le da mayor sensibilidad y especificidad a la prueba.

Consulta 55 - PARA TODOS LOS LOTES

Consulta	Fecha de Consulta	25-07-2024
----------	-------------------	------------

Se solicita a la convocante aclarar si en la sección donde menciona detectar los genes RDRP o OQF1 y E o N, se estaría refiriendo con el OQF1 se estarían refiriendo al ORF1 o a que otro gen correspondería?

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

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

Consulta 56 - PARA TODOS LOS LOTES - ACLARAR

Consulta	Fecha de Consulta	25-07-2024
----------	-------------------	------------

Se solicita a la convocante aclarar si lo solicitado corresponde a al menos 2 genes distintos

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones. Las especificaciones técnicas fueron estudiadas suficientemente y se tuvieron en cuenta dos protocolos internacionales de detección para el Covid 19, los protocolos pueden combinarse de manera que puedan detectar dos genes para el Covid 19 (Sars CoV2) lo que le da mayor sensibilidad y especificidad a la prueba.

Consulta 57 - CORRESPONDIENTE A TODOS LOS LOTES

Consulta	Fecha de Consulta	25-07-2024
----------	-------------------	------------

Se podría admitir 1 (una) cabina de bioseguridad clase II tipo A2, certificada, con las siguientes medidas: largo 135 cm, profundidad 60 cm, altura 66 cm para cada laboratorio?

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.

Consulta 58 - Corresponde a todos los lotes

Consulta	Fecha de Consulta	25-07-2024
----------	-------------------	------------

Se podría admitir 1 (una) cabina de bioseguridad clase II tipo A2, certificada, con las siguientes medidas: largo 94 cm, profundidad 60 cm, altura 66 cm para cada laboratorio?

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.

Consulta 59 - Corresponde a todos los lotes:

Consulta	Fecha de Consulta	25-07-2024
----------	-------------------	------------

Se podría admitir 1 (una) cabina de bioseguridad clase II tipo A2, certificada, con las siguientes medidas: largo 115 cm, profundidad 60 cm, altura 66 cm para cada laboratorio?

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.

Consulta 60 - EETT ITEM 2 Y 3

Consulta	Fecha de Consulta	26-07-2024
----------	-------------------	------------

SOLICITAMOS A LA CONVOCANTE ACLARAR LAS EETT DE LOS ITEMS 2 Y 3 CON RESPECTO AL LOTE 12, DEBIENDO SER EL ITEM 2 EL DE PATOGENOS RESPIRATORIOS.

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

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

Consulta 61 - EETT LOTE 12

Consulta	Fecha de Consulta	26-07-2024
CON RESPECTO A LOS ITEMS 2, FAVOR ACLARAR LAS EETT DEBIDO A QUE DEBE DECIR : Kit de PCR en tiempo real para detección de MICROORGANISMOS RESPIRATORIOS, ASI COMO LOS DEMAS LOTES.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 62 - LOTE 1-ITEM 3

Consulta	Fecha de Consulta	12-08-2024
Se solicita a la convocante responder si aceptaría el reactivo con gen ORF1ab		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. La identificación de SARS-COV-2 se deberá llevar a cabo mediante la reacción en cadena de la polimerasa utilizando oligonucleótidos específicos y sondas marcadas con fluorescencia que hibriden con una región diana conservada de los genes RDRP o ORF1 y E o N, secuencias nombradas por la OMS como válidas para el diagnóstico de infección por COVID-19. Las EETT fueron estudiadas suficientemente y se tuvieron en cuenta dos protocolos internacionales de detección para el Covid 19, los protocolos pueden combinarse de manera que puedan detectar dos genes para el Covid 19 (Sars CoV2) lo que le da mayor sensibilidad y especificidad a la prueba.		

Consulta 63 - LOTE 4 - ITEM 3

Consulta	Fecha de Consulta	12-08-2024
Se solicita a la convocante responder si aceptaría el reactivo con gen ORF1ab		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. La identificación de SARS-COV-2 se deberá llevar a cabo mediante la reacción en cadena de la polimerasa utilizando oligonucleótidos específicos y sondas marcadas con fluorescencia que hibriden con una región diana conservada de los genes RDRP o ORF1 y E o N, secuencias nombradas por la OMS como válidas para el diagnóstico de infección por COVID-19. Las EETT fueron estudiadas suficientemente y se tuvieron en cuenta dos protocolos internacionales de detección para el Covid 19, los protocolos pueden combinarse de manera que puedan detectar dos genes para el Covid 19 (Sars CoV2) lo que le da mayor sensibilidad y especificidad a la prueba.		

Consulta 64 - LOTE 6 - ITEM 3

Consulta	Fecha de Consulta	12-08-2024
Se solicita a la convocante responder si aceptaría el reactivo con gen ORF1ab		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. La identificación de SARS-COV-2 se deberá llevar a cabo mediante la reacción en cadena de la polimerasa utilizando oligonucleótidos específicos y sondas marcadas con fluorescencia que hibriden con una región diana conservada de los genes RDRP o ORF1 y E o N, secuencias nombradas por la OMS como válidas para el diagnóstico de infección por COVID-19. Las EETT fueron estudiadas suficientemente y se tuvieron en cuenta dos protocolos internacionales de detección para el Covid 19, los protocolos pueden combinarse de manera que puedan detectar dos genes para el Covid 19 (Sars CoV2) lo que le da mayor sensibilidad y especificidad a la prueba.		

Consulta 65 - LOTE 7- ITEM 3

Consulta	Fecha de Consulta	12-08-2024
----------	-------------------	------------

Se solicita a la convocante responder si aceptaría el reactivo con gen ORF1ab

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. La identificación de SARS-COV-2 se deberá llevar a cabo mediante la reacción en cadena de la polimerasa utilizando oligonucleótidos específicos y sondas marcadas con fluorescencia que hibriden con una región diana conservada de los genes RDRP o ORF1 y E o N, secuencias nombradas por la OMS como válidas para el diagnóstico de infección por COVID-19. Las EETT fueron estudiadas suficientemente y se tuvieron en cuenta dos protocolos internacionales de detección para el Covid 19, los protocolos pueden combinarse de manera que puedan detectar dos genes para el Covid 19 (Sars CoV2) lo que le da mayor sensibilidad y especificidad a la prueba.

Consulta 66 - LOTE 8 - ITEM 3

Consulta	Fecha de Consulta	12-08-2024
----------	-------------------	------------

Se solicita a la convocante responder si aceptaría el reactivo con gen ORF1ab

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. La identificación de SARS-COV-2 se deberá llevar a cabo mediante la reacción en cadena de la polimerasa utilizando oligonucleótidos específicos y sondas marcadas con fluorescencia que hibriden con una región diana conservada de los genes RDRP o ORF1 y E o N, secuencias nombradas por la OMS como válidas para el diagnóstico de infección por COVID-19. Las EETT fueron estudiadas suficientemente y se tuvieron en cuenta dos protocolos internacionales de detección para el Covid 19, los protocolos pueden combinarse de manera que puedan detectar dos genes para el Covid 19 (Sars CoV2) lo que le da mayor sensibilidad y especificidad a la prueba.

Consulta 67 - LOTE 8 - ITEM 3

Consulta	Fecha de Consulta	12-08-2024
----------	-------------------	------------

Se solicita a la convocante responder si aceptaría el reactivo con gen ORF1ab

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. La identificación de SARS-COV-2 se deberá llevar a cabo mediante la reacción en cadena de la polimerasa utilizando oligonucleótidos específicos y sondas marcadas con fluorescencia que hibriden con una región diana conservada de los genes RDRP o ORF1 y E o N, secuencias nombradas por la OMS como válidas para el diagnóstico de infección por COVID-19. Las EETT fueron estudiadas suficientemente y se tuvieron en cuenta dos protocolos internacionales de detección para el Covid 19, los protocolos pueden combinarse de manera que puedan detectar dos genes para el Covid 19 (Sars CoV2) lo que le da mayor sensibilidad y especificidad a la prueba.

Consulta 68 - LOTE 11 - ITEM 3

Consulta	Fecha de Consulta	12-08-2024
----------	-------------------	------------

Se solicita a la convocante responder si aceptaría el reactivo con gen ORF1ab

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. . La identificación de SARS-COV-2 se deberá llevar a cabo mediante la reacción en cadena de la polimerasa utilizando oligonucleótidos específicos y sondas marcadas con fluorescencia que hibriden con una región diana conservada de los genes RDRP o ORF1 y E o N, secuencias nombradas por la OMS como válidas para el diagnóstico de infección por COVID-19. Las EETT fueron estudiadas suficientemente y se tuvieron en cuenta dos protocolos internacionales de detección para el Covid 19, los protocolos pueden combinarse de manera que puedan detectar dos genes para el Covid 19 (Sars CoV2) lo que le da mayor sensibilidad y especificidad a la prueba.

Consulta 69 - LOTE 12 - ITEM 3

Consulta	Fecha de Consulta	12-08-2024
----------	-------------------	------------

Se solicita a la convocante responder si aceptaría el reactivo con gen ORF1ab

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. La identificación de SARS-COV-2 se deberá llevar a cabo mediante la reacción en cadena de la polimerasa utilizando oligonucleótidos específicos y sondas marcadas con fluorescencia que hibriden con una región diana conservada de los genes RDRP o ORF1 y E o N, secuencias nombradas por la OMS como válidas para el diagnóstico de infección por COVID-19. Las EETT fueron estudiadas suficientemente y se tuvieron en cuenta dos protocolos internacionales de detección para el Covid 19, los protocolos pueden combinarse de manera que puedan detectar dos genes para el Covid 19 (Sars CoV2) lo que le da mayor sensibilidad y especificidad a la prueba.

Consulta 70 - LOTE 14 - ITEM 3

Consulta	Fecha de Consulta	12-08-2024
----------	-------------------	------------

Se solicita a la convocante responder si aceptaría el reactivo con gen ORF1ab

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. La identificación de SARS-COV-2 se deberá llevar a cabo mediante la reacción en cadena de la polimerasa utilizando oligonucleótidos específicos y sondas marcadas con fluorescencia que hibriden con una región diana conservada de los genes RDRP o ORF1 y E o N, secuencias nombradas por la OMS como válidas para el diagnóstico de infección por COVID-19. Las EETT fueron estudiadas suficientemente y se tuvieron en cuenta dos protocolos internacionales de detección para el Covid 19, los protocolos pueden combinarse de manera que puedan detectar dos genes para el Covid 19 (Sars CoV2) lo que le da mayor sensibilidad y especificidad a la prueba.

Consulta 71 - ESPECIFICACIONES TECNICAS - ITEM 6

Consulta	Fecha de Consulta	13-08-2024
----------	-------------------	------------

Consultamos a la Convocante si será aceptada una oferta de un kit que incluya control interno de reacción que consista en la detección de un gen exógeno?

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. Las EETT fueron estudiadas suficientemente y corresponden a la necesidad de los servicios.

Consulta 72 - LOTE 12: ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	13-08-2024
----------	-------------------	------------

Se solicita amablemente a la convocante aclarar las EETT del ITEM 2, ya que la descripción es la misma que el ITEM 3.

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.

Consulta 73 - Especificaciones técnicas adicionales:

Consulta	Fecha de Consulta	13-08-2024
<p>Se solicita amablemente a la convocante modifique el ITEM 9, que dicta que un sólo termociclador debe ser suficiente para la detección de los paneles de los 3 ítems, de tal forma a poder propiciar una libre competencia de los ofertantes, con la aceptación de dos termocicladores: uno de ellos, capaz de procesar el kit de Detección de Virus Respiratorios por un lado, y en el otro termociclador, capaz de procesar el Kit de Detección de DENGUE/ZIKA/CHIKUNGUNYA y el Kit de SARS-COV-2.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
<p>Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. La posibilidad de que en cada servicio se tenga que instalar más equipos con todos los componentes que involucra la instalación y puesta en marcha (soportes, software, etcétera) representa una dificultad de infraestructura, espacio, mano de obra, aumento de proceso analítico en cuanto a hora y procedimientos y retraso para entrega de los resultados. El pedido tiene como finalidad la optimización de los procesos; contar con 1 equipo para extracción y 1 termociclador para el procesamiento de los 2 o 3 ítems (Arbovirosis, Microorganismos respiratorios y Sars CoV -2) en cada lote correspondiente, esto garantizaría el funcionamiento del laboratorio, con facilidad de control sobre sus procesos, así como la capacidad para satisfacer los requisitos técnicos necesarios para asegurar una información vital para el diagnóstico clínico.</p>		

Consulta 74 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	13-08-2024
<p>La convocante solicita "Constancia de Inscripción del PDIV (Productos para Diagnostico de Uso In Vitro) expedida por la Dirección de Registros, Habilitación y Control del Laboratorio Central de Salud Pública y/o DINAVISA según corresponda. ". Solicitamos a la convocante tener en cuenta que dicha documentación ya no es expedida por Laboratorio Central y que nos encontramos en un proceso de transición de cambio entre Laboratorio Central y Dinavisa teniendo un retraso importante con Dinavisa en la emisión de dicho documento. Solicitamos a la convocante o excluir dicho requisito o bien que el proveedor pueda demostrar con algún documento como el pago de la liquidación o el número de trámite de que los mismos se encuentran pendiente de emisión.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
<p>AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSIÓN DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.</p>		

Consulta 75 - Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	13-08-2024
<p>Solicitamos a la convocante excluir dicho requisito "ara ítems 1, 2 y 3; los equipos en comodato deberán poseer 1 (un) termociclador en tiempo real que posea al menos 4 canales de detección (hex, fam, rox, cY5), para detección múltiple, suficientes para detección de los paneles de los 3 ítems, con capacidad de procesamiento de 96 reacciones de manera simultánea y software de interpretación de resultados, para cada laboratorio" Ya que actualmente son muy pocas las empresas que podrian cumplir con contar con todo el panel, lo cual limitaria la participación de dicho llamado. Tener en cuenta que años anteriores se estaban realizando llamados independientes para COVID y VIRUS VECTORIALES Y RESPIRATORIOS</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
<p>Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. La posibilidad de que en cada servicio se tenga que instalar más equipos con todos los componentes que involucra la instalación y puesta en marcha (soportes, software, etcétera) representa una dificultad de infraestructura, espacio, mano de obra, aumento de proceso analítico en cuanto a hora y procedimientos y retraso para entrega de los resultados. El pedido tiene como finalidad la optimización de los procesos; contar con 1 equipo para extracción y 1 termociclador para el procesamiento de los 2 o 3 ítems (Arbovirosis, Microorganismos respiratorios y Sars CoV -2) en cada lote correspondiente, esto garantizaría el funcionamiento del laboratorio, con facilidad de control sobre sus procesos, así como la capacidad para satisfacer los requisitos técnicos necesarios para asegurar una información vital para el diagnóstico clínico.</p>		

Consulta 76 - Experiencia requerida:

Consulta	Fecha de Consulta	13-08-2024
<p>En la sección de experiencia requerida se expresa: Demostrar la experiencia en PROVISION DE REACTIVOS, con facturaciones de venta y/o recepciones finales y/o Contratos por un monto equivalente al 25% como mínimo del monto máximo ofertado en la presente licitación. Para determinar el volumen de experiencia demostrada se considerarán únicamente los documentos presentados en cualquiera de los siguientes años: 2020-2021-2022 o la sumatoria de ellos. Se solicita amablemente a la convocante ampliar este requerimiento, permitiendo demostrar la experiencia en provisión de equipos y/o reactivos, esta modificación permitirá la participación de un mayor número de oferentes, así como también mayor variabilidad y calidad de las ofertas recibidas. Por lo expuesto se solicita que el requerimiento quede de la siguiente manera: Demostrar la experiencia en PROVISION DE EQUIPOS Y/O REACTIVOS, con facturaciones de venta y/o recepciones finales y/o Contratos por un monto equivalente al 25% como mínimo del monto máximo ofertado en la presente licitación. Para determinar el volumen de experiencia demostrada se considerarán únicamente los documentos presentados en cualquiera de los siguientes años: 2020-2021-2022 o la sumatoria de ellos.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
<p>Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.</p>		

Consulta 77 - Plan de entrega de los bienes

Consulta	Fecha de Consulta	13-08-2024
<p>En la sección de plan de entrega de los bienes, se expresa para el lote 16:25% de la Cantidad Mínima: El oferente tendrá un plazo de hasta 10 (diez) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra, la cuál será emitida dentro de los 20 (veinte) días de haber firmado el contrato. Saldo de la Cantidad Mínima: Conforme necesidad de cada dependencia. El oferente tendrá un plazo de hasta 20 (diez) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra. Cantidad Máxima: Conforme necesidad de cada dependencia. El oferente tendrá un plazo de hasta 10 (diez) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra. Se solicita amablemente a la convocante extender los plazos de entrega a 30 (treinta) días calendario para la entrega de los productos adjudicados. Esta extensión es necesaria para garantizar una entrega en tiempo y forma, considerando que se trata de un gran volumen de determinaciones. Dependemos del stock de fábrica, y en caso de no disponer de este, la fabricación de la cantidad requerida tomará aproximadamente 15-20 días. Adicionalmente, contamos con el proceso de envío y despacho que demandará otros 15 días aproximadamente. Por lo expuesto se solicita que dicho requerimiento sea modificado de la siguiente manera: 25% de la Cantidad Mínima: El oferente tendrá un plazo de hasta 30 (treinta) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra, la cuál será emitida dentro de los 20 (veinte) días de haber firmado el contrato. Saldo de la Cantidad Mínima: Conforme necesidad de cada dependencia. El oferente tendrá un plazo de hasta 30 (treinta) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra. Cantidad Máxima: Conforme necesidad de cada dependencia. El oferente tendrá un plazo de hasta 30 (treinta) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
<p>Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. Los reactivos se requieren en el menor tiempo posible ya que los servicios a la fecha, tiene bajo stock de los mismos.</p>		

Consulta 78 - Indicadores de Cumplimiento

Consulta	Fecha de Consulta	13-08-2024
<p>En la sección de indicadores de cumplimiento PARA EL LOTE 16 ITEMS 1, en la columna de FECHA DE PRESENTACIÓN PREVISTA se expresa: 25% de la Cantidad Mínima: El oferente tendrá un plazo de hasta 10 (diez) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra. Saldo de la Cantidad Mínima: Conforme necesidad de cada dependencia. El oferente tendrá un plazo de hasta 20 (veinte) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra. Cantidad Máxima: Conforme necesidad de cada dependencia. El oferente tendrá un plazo de hasta 10 (diez) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra. Se solicita amablemente a la convocante modificar el plazo de entrega a 30 (treinta) días calendario de los productos adjudicados. Esta modificación es necesaria para garantizar una entrega en tiempo y forma, considerando que se trata de un gran volumen de determinaciones. Dependemos del stock de fábrica, y en caso de no disponer de este, la fabricación de la cantidad requerida tomará aproximadamente 15-20 días. Adicionalmente, contamos con el proceso de envío y despacho que demandará otros 15 días aproximadamente. Por lo expuesto se solicita que dicho requerimiento sea modificado de la siguiente manera: 25% de la Cantidad Mínima: El oferente tendrá un plazo de hasta 30 (treinta) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra. Saldo de la Cantidad Mínima: Conforme necesidad de cada dependencia. El oferente tendrá un plazo de hasta 30 (treinta) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra. Cantidad Máxima: Conforme necesidad de cada dependencia. El oferente tendrá un plazo de hasta 30 (treinta) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
<p>Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. Los reactivos se requieren en el menor tiempo posible ya que los servicios a la fecha, tiene bajo stock de los mismos.</p>		