

Subasta a la Baja Electrónica

Acta de Sesión Pública Virtual

SBE ID N° 422966

En la ciudad de Asunción, Capital de la República del Paraguay siendo las 9:26 del día 26/4/2023, en el domicilio de la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas, EE.UU. N° 961 casi Tte Fariña, en la dirección web individualizada como "www.dncp.gov.py" de conformidad a lo establecido en la legislación vigente, finaliza la SUBASTA A LA BAJA ELECTRONICA con ID N° 422966 - Adquisición Autoclave para Esterilización - Ad Referendum al Plan Financiero 2023 de la Institución:

Código Verificador: af56a9b7fa402d6852c1e779202aed82

Nivel de Entidad:	Poder Ejecutivo
Entidad:	Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social
Sub-UOC:	Hospital General Pediátrico Niños de Acosta Ñu - Uoc Nro 1 Nivel Central (D.O.C)
Código SICP:	1485

Los listados obtenidos en el presente procedimiento de contratación realizado son los siguientes:

Listado de Avisos

No existen avisos para esta subasta

Listado de Consultas

CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
¿Se puede aceptar como material de la cámara interna Acero S30408, la superficie interna de la puerta puede ser recubierta con acero Q235? Y la superficie externa de la puerta de acero S30408?		01-03-2023	15:04:15
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
Se solicita construido en acero inoxidable AISI316 L debido a la mayor resistencia de este material a la corrosión.		06-03-2023	14:50:53
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
¿A que se refiere con: dos entradas de validación independientes, con un diámetro de 1?		01-03-2023	15:04:54
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
Se refiere a que debe contar con 2 (dos) entradas de validación independiente para la presión analógica y digital.		06-03-2023	14:14:50
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
¿Debe contar indefectiblemente con todas las normativas mencionadas en el pliego: CE, ISO 13485, ASME o PED?		01-03-2023	15:05:55
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
Debe contar con CE, FDA, Mercosur, como mínimo alguna de ellas. Contar con ISO 13485 y con la Certificación ASME ó PED.		06-03-2023	14:18:20
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
¿A que se refiere con: Control de presión de la cámara externa y de la cámara interna por medio de transmisores de presión?		01-03-2023	15:06:29
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
Estos transmisores o transductores sirven para tener la lectura digital y analógica de las presiones, en caso de lectura errónea el equipo cancela el proceso		06-03-2023	14:20:19
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora

Listado de Consultas

¿A que se refiere con: gráficas de estado de los actuadores que comprometen las etapas de los ciclos de esterilización? Debe mostrarse en la pantalla la gráfica del ciclo de esterilización?	01-03-2023	15:06:59
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Debe contar con la opción de poder ver el gráfico de los procesos durante le ciclo de esterilización.	06-03-2023	14:22:02
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
¿Debe contar indefectiblemente con puerto USB?	01-03-2023	15:07:30
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Debe contar con un puerto USB para la grabación digital de los datos del ciclo.	06-03-2023	14:22:50
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
¿Debe indefectiblemente imprimir la gráfica de las etapas de esterilización?	01-03-2023	15:08:01
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	09:58:23
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se puede aceptar como material de la cámara interna Acero S30408, la superficie interna de la puerta puede ser recubierta con acero Q235? Y la superficie externa de la puerta de acero S30408?	01-03-2023	16:48:49
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Se solicita construido en acero inoxidable AISI316 L debido a la mayor resistencia de este material a la corrosión.	06-03-2023	14:51:25
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
A que se refiere con: dos entradas de validación independientes, con un diámetro de 1?	01-03-2023	16:50:44
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Se refiere a que debe contar con 2 (dos) entradas de validación independiente para la presión analógica y digital.	06-03-2023	14:24:46
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Debe contar indefectiblemente con todas las normativas mencionadas en el pliego: CE, ISO 13485, ASME o PED?	01-03-2023	16:52:36
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Debe contar con CE, FDA, Mercosur, como mínimo alguna de ellas. Contar con ISO 13485 y con la Certificación ASME ó PED.	06-03-2023	14:25:16
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
- A que se refiere con: Control de presión de la cámara externa y de la cámara interna por medio de transmisores de presión?	01-03-2023	16:53:48
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Estos transmisores o transductores sirven para tener la lectura digital y analógica de las presiones, en caso de lectura errónea el equipo cancela el proceso	06-03-2023	14:25:41
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
A que se refiere con: gráficas de estado de los actuadores que comprometen las etapas de los ciclos de esterilización? Debe mostrarse en la pantalla la gráfica del ciclo de esterilización?	01-03-2023	16:55:10
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Debe contar con la opción de poder ver el gráfico de los procesos durante le ciclo de esterilización.	06-03-2023	14:26:09
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Debe contar indefectiblemente con puerto USB?	01-03-2023	16:55:54
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Debe contar con un puerto USB para la grabación digital de los datos del ciclo.	06-03-2023	14:26:28
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Debe indefectiblemente imprimir la gráfica de las etapas de esterilización?	01-03-2023	16:56:58
RESPUESTAS		

Listado de Consultas

Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	09:58:36
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
¿Se puede aceptar válvula solenoide de Latón y las cañerías de Silicona?	03-03-2023	10:06:53
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	09:58:50
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se puede aceptar válvula solenoide de Latón y las cañerías de Silicona?	03-03-2023	10:07:27
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	09:59:02
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
¿Se puede aceptar como material del generador de vapor Acero Inoxidable 304?	03-03-2023	10:08:08
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Se solicita construido en acero inoxidable AISI316 L debido a la mayor resistencia de este material a la corrosión.	06-03-2023	14:31:26
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
¿Se pueden aceptar sensores de presión, en vez de: Manovacuómetro analógico para la cámara interna y Manómetro para la cámara externa?	03-03-2023	10:08:51
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
En las especificaciones técnicas se solicita que el equipo cuente con visualización de presión analógica y digital, por lo que se requiere que el mismo cuente con las especificaciones técnicas mencionadas en el punto 4.26.	06-03-2023	14:46:21
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Solicitamos a la convocante tener en cuenta que este tipo de equipamientos como minimo se requieren 60 a 70 dias para su fabricacion debido a que son equipos de altas especificaciones tecnicas, por ello teneiendo en cuenta los tiempos de fabricacion y el flete solicitamos amablemente puedan actualizarse a tiempos mas relativos, favor tener en cuenta como minimo 120 dias como plazo de entrega	03-03-2023	12:50:33
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	09:59:16
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Donde dice: Potencia mínima a 52 kW del generador de vapor, Solicitamos a la convocante una modificacion en cuanto a la potencia mínima, teniendo en cuenta que actualmente las tecnologias permiten obtener equipos con mejores prestaciones tecnicas con un ahorro de consumo electrico. favor adecuar a los equipos actuales. solicitamos se modifique este punto a Potencia mínima a 30 kW del generador de vapor, con esto permitiria que equipos amigables con el medio ambiente y de buen ahorro de energia puedan ser cotizados y no dejando fuera a los demas fabricantes.	03-03-2023	13:01:05
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	09:59:24
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Donde dice: Normas: CE, FDA, Mercosur o una de ellas. El documento deberá estar vigente e indicar marca y modelo del equipo ofertado. Solicitamos amablemente tener en cuenta que las normas solicitadas no se evaluan por modelos en todos los fabricantes, normalmente se evaluan por naturaleza del equipo fabricado. solicitamos amablemente citar lo siguiente teniendo en cuenta que no deja fuera a ningun potencial oferente, Normas: CE, FDA, Mercosur o una de ellas. El documento deberá estar vigente e indicar marca y modelo o naturaleza del bien que cotiza	03-03-2023	13:11:24
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	09:59:37
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Donde dice: Normas de Fabricación: ISO 13485. El documento deberá estar vigente e indicar marca y modelo del equipo ofertado. Solicitamos amablemente tener en cuenta que las normas solicitadas no se evaluan por modelos en todos los fabricantes, normalmente se evaluan por naturaleza del equipo fabricado. solicitamos amablemente citar lo siguiente teniendo en cuenta que no deja fuera a ningun potencial oferente, Normas de Fabricación: ISO 13485. El documento deberá estar vigente e indicar marca y modelo del equipo ofertado o naturaleza del bien que cotiza	03-03-2023	13:13:10

Listado de Consultas

RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	09:59:49
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el PBC (página 21) de esta licitación, se estableció el siguiente requisito: 7. Registro Sanitario vigente. Solicitamos permitir la presentación de la Constancia de estar en trámite. Si es aceptada nuestra petición, este punto quedaría redactado de la siguiente manera: Registro Sanitario vigente o Constancia de estar en trámite.	03-03-2023	13:51:21
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:00:05
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Solicitamos ampliar el plazo de entrega a por lo menos 90 (noventa) días, contados a partir de la firma del contrato respectivo.	03-03-2023	13:52:32
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:00:17
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el punto donde dice: 4.8 Dos entradas de validación independientes, con un diámetro de 1 Se solicita a la convocante aclarar si la medida del diámetro está en pulgadas.	03-03-2023	16:43:17
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:00:25
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el punto donde dice: 4.16 Bomba de vacío en seco, o de sellado por anillo de agua para las etapas de: Prevacío y Secado. Protegida con elemento electromecánico para salvaguardar su funcionamiento. Se consulta a la convocante si es posible presentar bomba de vacío que realice el vacío en las etapas de Prevacío y Secado por efecto Venturi. Este método de vacío permite disminuir los costos de mantenimiento del equipo y la eficiencia del vacío es la misma que con bomba de vacío en seco o sellado por anillo.	03-03-2023	16:44:23
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a las especificaciones técnicas solicitadas.	06-03-2023	14:47:48
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el punto donde dice: 5.3. Garantía escrita valida por 2 años contra toda falla de diseño y/o fabricación contado a partir de la fecha de entrega del equipo. Asistencia técnica según necesidad, sea mantenimiento preventivo o correctivo, stock de repuestos y accesorios sin costo para la Convocante. (Vigencia: de 1 año como mínimo otorgado por el fabricante y el año restante carta garantía del proveedor). Se solicita a la convocante especificar este punto. No se entiende si la asistencia técnica según necesidad en cuanto al mantenimiento correctivo debe ser sin costo. Desde el punto de vista de garantía solamente se puede realizar un mantenimiento correctivo si el defecto es de fábrica. En caso de que el mantenimiento correctivo deba realizarse por algún factor externo (mala condición de la línea de alimentación eléctrica, mala calidad de agua proveniente del hospital hasta la línea de planta de tratamiento por ósmosis inversa, error de usuario, accidente, etc.) el proveedor no puede hacerse responsable por tales desperfectos. Además, el proveedor puede garantizar un stock de repuestos por el tiempo que dure la garantía pero esto no compromete al mismo a instalarlos gratuitamente si el problema fue causado por lo anterior mencionado.	03-03-2023	16:45:39
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:00:36
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el punto donde dice: 5.3. Garantía escrita valida por 2 años contra toda falla de diseño y/o fabricación contado a partir de la fecha de entrega del equipo. Asistencia técnica según necesidad, sea mantenimiento preventivo o correctivo, stock de repuestos y accesorios sin costo para la Convocante. (Vigencia: de 1 año como mínimo otorgado por el fabricante y el año restante carta garantía del proveedor). Se solicita a la convocante especificar este punto. No se entiende si la asistencia técnica según necesidad en cuanto al mantenimiento correctivo debe ser sin costo. Desde el punto de vista de garantía solamente se puede realizar un mantenimiento correctivo si el defecto es de fábrica. En caso de que el mantenimiento correctivo deba realizarse por algún factor externo (mala condición de la línea de alimentación eléctrica, mala calidad de agua proveniente del hospital hasta la línea de planta de tratamiento por ósmosis inversa, error de usuario, accidente, etc.) el proveedor no puede hacerse responsable por tales desperfectos. Además, el proveedor puede garantizar un stock de repuestos por el tiempo que dure la garantía pero esto no compromete al mismo a instalarlos gratuitamente si el problema fue causado por lo anterior mencionado. Se recomienda a la convocante colocar este punto de la siguiente manera, de forma a esclarecer y evitar malas interpretaciones: 5.3. Garantía escrita valida por 2 años contra toda falla de diseño y/o fabricación contado a partir de la fecha de entrega del equipo. El proveedor deberá realizar el mantenimiento preventivo según cronograma del fabricante con todos los recambios de repuestos que el manual de servicio del equipo especifique durante los dos años de garantía, sin costo para la convocante. Se deberá entregar el cronograma según fabricante de la lista de repuestos a ser cambiados en cada mantenimiento preventivo del primer y segundo año. Se debe incluir los repuestos del autoclave y también los cambios de filtros del sistema de ósmosis inversa del equipo.	03-03-2023	16:47:34

Listado de Consultas

RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:00:45
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
1. En la página 29 del PBC, en la sección PLAN DE ENTREGA DE LOS BIENES, se pide muy amablemente a la convocante que considere la entrega de los mismos en al menos 120 días luego de la firma del contrato, ya que los equipos son fabricados en otras partes del continente y esto requiere considerar, además del tiempo de producción, el tiempo de transporte porque debido al tamaño de los equipos los mismos son traídos vía marítima.	03-03-2023	16:48:14
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:00:56
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el punto 4.1 del PBC el Convocante solicita: Cámara interna con sección cuadrada o rectangular. Volumen mínimo 525 litros o mejor Solicitamos respetuosamente al Convocante permitir la cotización de equipos con: Cámara interna con sección cuadrada o rectangular. Volumen mínimo 500 litros	03-03-2023	17:20:40
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a las especificaciones técnicas solicitadas.	06-03-2023	14:48:34
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el apartado donde solicitan Registro Sanitario, Solicitamos a la convocante que este punto sea excluido del PBC, debido que estos equipos no requieren de intervención de DINAVISA y no se precisa su registro	05-03-2023	21:36:45
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:01:09
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Donde dice, Para los Fabricantes, Declaración Jurada de poseer la capacidad de producción para proveer la cantidad ofertada en el tiempo solicitado, Solicitamos que este punto puedan incluir al oferente y pueda quedar de la siguiente manera este requerimiento " Para los Fabricantes, y/o oferentes, Declaración Jurada de poseer la capacidad de producción para proveer la cantidad ofertada en el tiempo solicitado.	05-03-2023	21:39:44
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a las documentaciones solicitadas.	06-03-2023	14:49:31
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Donde dice, Normas de Fabricación: ISO 13485. El documento deberá estar vigente e indicar marca y modelo del equipo ofertado, Solicitamos a la convocante que elimine " e indicar marca y modelo del equipo ofertado" por la sencilla razón que el ISO 13485 Certifica a la fabrica en si y no así el modelo	05-03-2023	21:43:56
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:01:49
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el 3.3 donde solicitan Certificación ASME o PED (Que habilite a la fábrica elaborar recipiente a presión, solicitamos a la convocante que se tome en consideración equivalencia a ASME O PED y/0 una Declaración Jurada del fabricante que los equipos están construidos con estas normas vigentes.	05-03-2023	21:46:13
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a las documentaciones solicitadas.	06-03-2023	14:50:03
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
La temperatura de esterilización de los ciclos debe ser programable de 105° o menor a 135°, o mejor rango, Favor aclarar si los rangos de programables de esterilización debe ser de 105° a 135° o mejor ?	05-03-2023	22:08:40
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:02:01
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Solicitamos a la convocante que el plazo de entrega sea de 90 días debido a los plazos de fabricación y logística	05-03-2023	22:19:18
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:02:09

Listado de Consultas

CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Solicitamos a la convocante que El valor del porcentaje de multas que será aplicado por el atraso en la entrega de los bienes, prestación de servicios será de: sea 0,01% siguiendo el mismo valor como de todos los pedidos de equipos del MSPYBS	05-03-2023	22:21:52
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.	06-03-2023	15:05:42
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
solicitamos que la tasa de interés por mora sea 0.001%	05-03-2023	22:22:49
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.	06-03-2023	15:06:00
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Ítem 1. Autoclave de esterilización. Especificaciones técnicas. Se solicita amablemente a la convocante modificar la especificación técnica Normas: CE, FDA, Mercosur o una de ellas. El documento deberá estar vigente e indicar marca y modelo del equipo ofertado. Sugerimos Normas: CE, FDA, Mercosur o una de ellas. El documento deberá estar vigente e indicar marca y modelo o naturaleza del bien que cotiza teniendo en cuenta las normas solicitadas no se evaluar por modelos en todos los fabricantes.	06-03-2023	07:43:37
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:02:19
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Ítem 1. Autoclave de esterilización. Plazo de entrega. Se solicita amablemente a la convocante modificar el plazo de entrega sea ampliada a 120 días teniendo en cuenta que estos equipos son fabricados a medida de acuerdo a las especificaciones solicitadas por cada cliente y teniendo en cuenta los tiempos de tránsito de los mismos.	06-03-2023	07:44:14
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:02:26
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Ítem 1. Autoclave de esterilización. Plazo de entrega. Se solicita amablemente a la convocante aclarar el punto 5.3. Garantía escrita válida por 2 años contra toda falla de diseño y/o fabricación contado a partir de la fecha de entrega del equipo. Asistencia técnica según necesidad, sea mantenimiento preventivo o correctivo, stock de repuestos y accesorios sin costo para la Convocante. (Vigencia: de 1 año como mínimo otorgado por el fabricante y el año restante carta garantía del proveedor). Teniendo en cuenta que el mantenimiento correctivo por garantía garantía solamente se puede realizar si el defecto es de fábrica. En los casos de que el mantenimiento correctivo deba realizarse por factores externos (mala condición de la línea de alimentación eléctrica, mala calidad de agua proveniente del hospital hasta la línea de planta de tratamiento por ósmosis inversa, errores de usuario, accidentes, etc.) el proveedor no puede hacerse responsable por tales desperfectos. Se sugiere a la convocante modificar este punto y solicitarlo de la siguiente manera con el objetivo de evitar mal entendidos: 5.3. Garantía escrita válida por 2 años contra toda falla de diseño y/o fabricación contado a partir de la fecha de entrega del equipo. El proveedor deberá realizar el mantenimiento preventivo según cronograma del fabricante con todos los recambios de repuestos que el manual de servicio del equipo especifique durante los dos años de garantía, sin costo para la convocante. Se deberá entregar el cronograma según fabricante de la lista de repuestos a ser cambiados en cada mantenimiento preventivo del primer y segundo año. Deben ser incluidos los repuestos del autoclave y también los cambios de filtros del sistema de ósmosis inversa del equipo	06-03-2023	07:45:29
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:02:34
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Ítem 1. Autoclave de esterilización. Especificaciones técnicas. Se solicita amablemente a la convocante aclarar la especificación 4.2 Cámara interna, cámara externa y puerta, construidas en acero inoxidable calidad AISI 316 L. Se sugiere 4.2 Cámara interna, cámara externa y puerta, construidas en acero inoxidable calidad AISI 316 o AISI 316TI, pulidas de 0,3 um o superior con grosor de 7 milímetros o superior con el objetivo de contar con un equipo diseñado y fabricado que brinde mayor seguridad y mayor reducción de las impurezas.	06-03-2023	07:46:05
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:02:46
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Ítem 1. Autoclave de esterilización. Especificaciones técnicas. Se solicita amablemente a la convocante aclarar la especificación 4.3 Generador de vapor construido en acero inoxidable AISI 316 L Funcionamiento automático e incorporado en el equipo (no externo). Calefacción por resistencias eléctricas de Acero Inoxidable blindadas, para evitar la contaminación del vapor producido a que se refiere al mencionar blindadas. Se sugiere modificar a 4.3 Generador de vapor construido en acero inoxidable AISI 316 L Funcionamiento automático e incorporado en el equipo (no externo). Calefacción por resistencias eléctricas de Acero Inoxidable, para evitar la contaminación del vapor producido con el fin de evitar confusiones y mantener la especificación solicitada.	06-03-2023	07:46:39

Listado de Consultas

RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:02:56
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Ítem 1. Autoclave de esterilización. Especificaciones técnicas. Se solicita amablemente a la convocante aclarar la especificación 4.8 Dos entradas de validación independientes, con un diámetro de 1 ya que el valor brindado de 1 no cuenta con una unidad de medida y deja a libre interpretación de los oferentes. Se sugiere 4.8 Dos entradas de validación para para la introducción de sensores de temperatura y de presión con el fin de aclarar este punto.	06-03-2023	07:47:12
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:04:15
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Ítem 1. Autoclave de esterilización. Especificaciones técnicas. Se solicita amablemente a la convocante modificar la especificación 4.12 Dos puertas construidas en acero inoxidable calidad 316L inserta en el cuerpo del autoclave (una puerta para lado limpio y otra puerta para lado sucio). Se sugiere 4.12 Dos puertas construidas en acero inoxidable calidad 316L o superior con grosor de 9 milímetros o superior, inserta en el cuerpo del autoclave (una puerta para lado limpio y otra puerta para lado sucio) con el objetivo de contar con equipos de altas prestaciones en cuanto seguridad.	06-03-2023	07:47:43
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:04:23
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Plazo de Entrega de Bienes. Solicitan plazo de entrega 60 días corridos contados a partir de la fecha de firma del contrato. Solicitamos tengan a bien modificar este requerimiento por mínimo 120 días hábiles desde la firma de contrato puesto que se trata de un equipo complejo con configuraciones específicas lo cual implica un mínimo tiempo de producción, embarque y posterior despacho.	06-03-2023	07:55:55
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:04:30
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
La temperatura de esterilización de los ciclos debe ser programable de 105° o menor a 135°, o mejor rango, Favor aclarar si los rangos de programables de esterilización debe ser de 105° a 135° o mejor	06-03-2023	07:58:06
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V2.	08-03-2023	10:04:37
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Donde dice: Normas: CE, FDA, Mercosur o una de ellas. El documento deberá estar vigente e indicar marca y modelo del equipo ofertado o naturaleza del bien que cotiza. Solicitamos a la convocante que este documento se encuentre apostillado o consularizado y legalizado esto se debe a que actualmente existen empresas que se encuentran realizando falsificaciones de este tipo de documentos con intenciones de confundir al comite evaluador.	08-03-2023	11:34:00
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a la documentación solicitada en el Pliego de Bases y Condiciones.	09-03-2023	13:01:35
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
donde dice: Normas de Fabricación: ISO 13485. El documento deberá estar vigente y emitida a nombre del fabricante. Solicitamos a la convocante este documento se encuentre apostillado o consularizado y legalizado, esta solicitud se debe a que actualmente existen empresas que falsifican estos documentos con intenciones de confundir a la convocante y al comite evaluador.	08-03-2023	11:36:05
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a la documentación solicitada en el Pliego de Bases y Condiciones.	09-03-2023	13:01:48
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Solicitamos a la convocante tener en cuenta para un control mas preciso soliciten tabla de presion y temperatura en la pantalla, con esto facilitaria el acompañamiento del procesos de esterilizacion para usuarios y tecnicos, con esto se asegura que el equipo de de una programacion actualizada a menos de 5 años.	08-03-2023	11:55:37
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Las especificaciones técnicas establecidas en el Pliego de Bases y Condiciones son mínimas, se podrá ofertar equipos que cuenten con mejores especificaciones técnicas. Es Opcional.	09-03-2023	13:06:54
CONSULTA		

Listado de Consultas

Consulta Realizada	Fecha	Hora
Solicitamos a la convocante teniendo en cuenta la naturaleza y la importancia y la seguridad para el usuario a la hora de manejar este tipo de equipos solicite como especificacion tecnica para un mejor control del equipo, en pantalla Imuestre la siguiente informacion , contador de veces de ejecucion de empaque de puerta para solicitar y mantener el optimo funcionamiento del sellado de la puerta con alarmas de reemplazo de burlete, esto permite a los usuarios trabajar con seguridad y teniendo en cuenta que asi evitamos accidentes porque se mantiene informacion detallada de las cantidades de actuacion de los componentes que son de desgaste y de suma importancia para la seguridad de los usuarios, con esto podemos evitar grandes accidentes.	08-03-2023	12:02:51
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Las especificaciones técnicas establecidas en el Pliego de Bases y Condiciones son mínimas, se podrá ofertar equipos que cuenten con mejores especificaciones técnicas. Es Opcional.	09-03-2023	13:07:12
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
solicitamos a la convocante por medidas de seguridad de usuario y para evitar futuros accidentes solicite como minimo un control mediante pantalla y sistema de alarmas que indiquen las veces veces que se ejecuto el sistema de puerta y que emita una alarma de recomendacion de verificacion de sistema, con esto aseguramos que el equipo presente un estado ioptimo de mantenimiento y que brindara una seguridad total para el usuario.	08-03-2023	12:13:35
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Las especificaciones técnicas establecidas en el Pliego de Bases y Condiciones son mínimas, se podrá ofertar equipos que cuenten con mejores especificaciones técnicas. Es Opcional.	09-03-2023	13:07:28
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
solicitamos a la convocante requerir ademas de test de vacio o o test de fuga, actualizar y solicitar comom requerimiento un ciclo programado de fabrica que se denomina CICLO PCD, este ciclo permite medir la capacidad de penetracion en materiales con lumenes pequeños, es decir que actualmente este requisito es considerado minmo para este tipo de equipamientos medicos asegurando de esta forma que nuestro proceso de esterilizacion sea el mejor y el mas actualizado	08-03-2023	12:17:26
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Las especificaciones técnicas establecidas en el Pliego de Bases y Condiciones son mínimas, se podrá ofertar equipos que cuenten con mejores especificaciones técnicas. Es Opcional.	09-03-2023	13:07:46
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Solicitamos a la convocante tener en cuenta las unidades de medida de los sensores de presion y agregar a la eett lo siguiente, debera poder seleccionarse segun la necesidad entre lecturas de presion atmosfericas y absoluta, esto facilitaria la lectura de los usuarios y por ellos el diagnostico de fallas mas acertados.	08-03-2023	12:22:00
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Las especificaciones técnicas establecidas en el Pliego de Bases y Condiciones son mínimas, se podrá ofertar equipos que cuenten con mejores especificaciones técnicas. Es Opcional.	09-03-2023	13:08:20
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Solicitamos a la convocante agregar como especificacion tecnica lo siguiente, Se debera poder reimprimir los ciclos de esterilizacion, con esto facilitariamos la trazabilidad de de la informacion contenida dentro del equipo.	08-03-2023	12:23:42
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V3.	09-03-2023	16:39:51
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Solicitamos a la convocante tener en cuenta y solicitar el REGISTRO UNICO DE EMPRESA(RUE), con esto se podra verificar si los oferentes se encuentran HABILITADOS para comercializar y Brindar servicio tecnico a este tipo de equipamientos, en la categoria CLASE II.	08-03-2023	12:29:55
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Para la evaluación de la Capacidad Técnica, se solicita el documento por el cual el MSPBS habilita a la empresa como Servicio Técnico de equipos médicos. Adecuarse a lo que establece el Pliego de Bases y Condiciones.	09-03-2023	13:15:05
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
FAVOR TENER EN CUENTA APARTIR DE 6 Contenedores o canastillas	08-03-2023	15:52:48
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a lo solicitado en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones.	09-03-2023	13:16:25
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Favor considerar desde 1 carro interno donde dice "Dos (02) carro de carga interno. El autoclave debe contar con rieles internos para el desplazamiento de los carros de carga interno"	08-03-2023	15:53:31
RESPUESTAS		

Listado de Consultas

Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a lo solicitado en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones.	09-03-2023	13:16:43
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
DONDE DICE Deben ser impresos: valores de presión y temperatura durante el ciclo, el tiempo de inicio del ciclo, la fecha, el número del esterilizador, el número de ciclos y toda alarma producida durante el ciclo, y grafica de las etapas de esterilización como mínimo. FAVOR CONSIDERAR SIN GRAFICAS	08-03-2023	15:55:23
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dicha especificación fue modificada en el Pliego de Bases y Condiciones V2.	09-03-2023	13:18:28
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
DONDE DICE Sistema de monitorización y visualización que permita la visualización del estado del sistema operacional, emisión de mensajes alfanuméricos para: partida de ciclo, programación, mantenimiento, etapas de ciclo y sus variables (en forma digital): Presión y Temperatura de la cámara interna. Tiempo y tipo de ciclo de Esterilización como también alarmas y graficas de estado de los actuadores que comprometen las etapas del ciclo de esterilización. FAVOR CONSIDERAR SIN GRAFICA	08-03-2023	15:56:34
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a lo solicitado en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones.	09-03-2023	13:18:56
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Favor considerar Dos entradas de validación independientes, con un diámetro de 1 y medio	08-03-2023	15:58:06
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dicha especificación fue modificada en el Pliego de Bases y Condiciones V2.	09-03-2023	13:19:21
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
favor considerar desde Potencia mínima a 36 kW del generador de vapor	08-03-2023	15:58:49
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V3.	09-03-2023	16:40:12
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
DONDE DICE Generador de vapor construido en acero inoxidable AiSI 316 L Funcionamiento automático e incorporado en el equipo (no externo). Calefacción por resistencias eléctricas de Acero Inoxidable blindadas, para evitar la contaminación del vapor producido Favor considerar de 304 L	08-03-2023	15:59:36
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dicha especificación fue modificada en el Pliego de Bases y Condiciones V2.	09-03-2023	13:27:26
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
DONDE DICE "Normas: CE, FDA, Mercosur o una de ellas. El documento deberá estar vigente e indicar marca y modelo del equipo ofertado." FAVOR CONSIDERAR la RDC 665 DE modo a permitir que mas oferentes puedan participar de este llamado	08-03-2023	16:02:16
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
En el Pliego de Bases y Condiciones se solicita Normas CE, FDA o MERCOSUR, una de ellas. Si la normativa fue emitida por un país que integra el MERCOSUR, la misma será aceptada.	09-03-2023	14:11:19
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Sugerimos a la convocante agregar en la capacidad financiera a cumplir por el oferente lo siguiente, Para contribuyentes de IRPC/IRE SIMPLE: Deberá cumplir el siguiente parámetro. Eficiencia: (Ingreso/Egreso). Deberá ser igual o mayor que 1, el promedio de los años 2019, 2020, 2021. - Para contribuyentes de IRP/IRP-RSP, Deberá cumplir el siguiente parámetro: Eficiencia: (Ingreso/Egreso). Deberá ser igual o mayor que 1, el promedio de los años 2019, 2020, 2021. - Para contribuyentes exclusivamente del IVA General. Deberá cumplir el siguiente parámetro: Eficiencia: (Ingreso/Egreso). Deberá ser igual o mayor que 1, el promedio de los últimos (6) seis meses. - Capital Operativo (activo corriente - pasivo corriente): El oferente, deberá poseer un capital operativo no inferior a G. 5.000.000.000 (guaraníes cinco Mil Millones), lo cual será corroborado por medio del Balance General del último año cerrado (2021). Para los consorcios: todos los integrantes debera n cumplir los i ndices financieros solicitados, a excepción del Capital Operativo que podrá ser cumplido por al menos uno de los miembros del consorcio. Observacio n: para hallar el promedio de los 3 an os se calculara el i ndice de cada an o y luego se sumara n estos i ndices y se dividira n entre la cantidad de an os. En todos los casos se utilizara n dos decimales	08-03-2023	22:44:53
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a lo que establece el Pliego de Bases y Condiciones.	09-03-2023	13:33:34
CONSULTA		

Listado de Consultas

Consulta Realizada	Fecha	Hora
Solicitamos a la convocante que El valor del porcentaje de multas que será aplicado por el atraso en la entrega de los bienes, prestación de servicios será de: sea 0,01% siguiendo el mismo valor como de todos los pedidos de equipos del MSPYBS	08-03-2023	22:50:31
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a lo que establece el Pliego de Bases y Condiciones.	09-03-2023	14:15:26
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el 3.3 donde solicitan Certificación ASME o PED (Que habilite a la fábrica elaborar recipiente a presión, solicitamos a la convocante que se tome en consideración equivalencia a ASME O PED y/0 una Declaración Jurada del fabricante que los equipos están construidos con estas normas vigentes.	08-03-2023	22:52:03
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a la documentación solicitada en el Pliego de Bases y Condiciones.	09-03-2023	13:37:56
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el punto 4.7 Potencia mínima a 30 kW del generador de vapor, como mínimo, solicitamos muy amablemente a la convocante no dejar afuera a las demas oferentes por lo que solicitamos que este punto de las especificaciones técnicas la potencia mínima del generador de vapor sea 44 KW	08-03-2023	23:03:00
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V3.	09-03-2023	16:40:28
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Ítem 1. Autoclave de esterilización. Especificaciones técnicas. Se solicita amablemente a la convocante modificar a la especificación 4.23 Sistema de monitorización y visualización que permita la visualización del estado del sistema operacional, emisión de mensajes alfanuméricos para: partida de ciclo, programación, mantenimiento, etapas de ciclo y sus variables (en forma digital): Presión y Temperatura de la cámara interna. Tiempo y tipo de ciclo de Esterilización como también alarmas y agregar y graficas de estado de los actuadores que comprometen las etapas del ciclo de esterilización. Se sugiere la especificación 4.23 Sistema de monitorización y visualización que permita la visualización del estado del sistema operacional, emisión de mensajes alfanuméricos para: partida de ciclo, programación, mantenimiento, etapas de ciclo y sus variables (en forma digital): Presión y Temperatura de la cámara interna. Tiempo y tipo de ciclo de Esterilización como también alarmas y agregar y graficas de estado de los actuadores que comprometen las etapas del ciclo de esterilización. Autodiagnóstico de funcionamiento. con el objetivo de reducir los tiempos de respuesta para que el equipo se encuentre nuevamente operativo.	09-03-2023	07:44:10
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Las especificaciones técnicas establecidas en el Pliego de Bases y Condiciones son mínimas, se podrá ofertar equipos que cuenten con mejores especificaciones técnicas. Es Opcional.	09-03-2023	13:39:27
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Ítem 1. Autoclave de esterilización. Especificaciones técnicas. Se solicita amablemente a la convocante aclarar en la especificación El acceso a configuración de parámetros de los ciclos, calibración, menús de mantenimiento y servicio técnico deben estar protegidos por contraseña la cantidad de usuarios con acceso. Se sugiere Acceso a configuración de parámetros de los ciclos, calibración, menús de mantenimiento y servicio técnico protegidos por contraseña de 18 a 20 usuarios teniendo en cuenta que el personal de esterilización cuenta con diferentes personas en los diferentes turnos del día y así, posibilitar el ajuste de los parámetros de los ciclos de esterilización.	09-03-2023	07:44:37
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Limitarse a lo que establece las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones.	09-03-2023	13:40:20
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Ítem 1. Autoclave de esterilización. Especificaciones técnicas. Se solicita amablemente a la convocante modificar la especificación Grabación vía USB automática digital de los datos de ciclo teniendo en cuenta que actualmente contamos con tecnología de mejores prestaciones y que aseguraran de manera mucho más fiable el almacenamiento correcto de la información del equipo y los ciclos realizados. Se sugiere Grabación automática digital de los datos de ciclo vía online o USB con el objetivo de contar con mayor cantidad de oferentes.	09-03-2023	07:45:05
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a lo solicitado en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones.	09-03-2023	13:41:18
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
CONSULTA 1 Para evitar confusiones, se solicita que donde dice: Configuración: Autoclave automático con control por PLC con dos puertas motorizadas, con generador de vapor y bomba de vacío en seco incorporados, para esterilización a vapor saturado, diga: Configuración: Autoclave automático con control por PLC con dos puertas deslizantes automáticas, con generador de vapor y bomba de vacío en seco incorporados, para esterilización a vapor saturado	12-03-2023	20:09:45
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora

Listado de Consultas

Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V4.		14-03-2023	08:06:11
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
CONSULTA 2 Para evitar confusiones, se solicita que donde dice: Puertas automáticas motorizadas a pistón neumático con deslizamiento vertical. Con trabamiento a través de una junta de silicona. No podrá ser abierta durante el ciclo. Su funcionamiento debe ser controlado en el panel de control. Solo podrá abrirse una puerta a la vez y la otra debe permanecer bloqueada automáticamente. Diga: Puertas automáticas accionadas a pistón neumático con deslizamiento vertical. Con trabamiento a través de una junta de silicona. No podrá ser abierta durante el ciclo. Su funcionamiento debe ser controlado en el panel de control. Solo podrá abrirse una puerta a la vez y la otra debe permanecer bloqueada automáticamente.		12-03-2023	20:10:03
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V4.		14-03-2023	08:06:27
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
CONSULTA 3 Actualmente, según las normas internacionales, para dimensionar un autoclave se deben usar la Unidades de Esterilización (UE) padrón ISO (600 x 400 x 200 mm) y no su capacidad en litros. Un autoclave de 525Litros corresponde a una cámara interna con capacidad de carga de aproximadamente 8 a 9 Unidades de Esterilización (UE) por ciclo. Se solicita que donde dice: Cámara interna con sección cuadrada o rectangular. Volumen mínimo 525 litros o mejor, diga: Cámara interna con sección cuadrada o rectangular. Volumen de 525 litros o mayor y capacidad de carga de 9 Unidades de Esterilización (UE), padrón ISO, como mínimo.		12-03-2023	20:10:19
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
Ajustarse a lo solicitado en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones.		13-03-2023	11:07:36
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
CONSULTA 4 Los temperaturas y tiempos de esterilización están claramente definidos por estudios científicos y no por los fabricantes de equipos. Por lo tanto, para evitar confusiones y temperaturas de esterilización que no son utilizadas se solicita que donde dice: La temperatura de esterilización de los ciclos debe ser programable de 105° o menor, a 135° como mínimo. Diga: La temperatura de esterilización de los ciclos debe ser programable de 105° o menor, a 134° o mayor. Referencia Bibliográfica Rutala WA, Weber DJ. CJD: Recommendations for disinfection and sterilization. Clin Inf Dis 2001;32:1348.		12-03-2023	20:10:47
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V4.		14-03-2023	08:06:53
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
CONSULTA 5 Se recomienda que las válvulas deban ser neumáticas debido a su mayor vida útil, ser silenciosas y menor mantenimiento cuando comparadas con las válvulas solenoides. Se solicita que donde dice: Todas las válvulas y cañerías deben acero inoxidable y a pistón y operadas neumáticamente, o con válvulas solenoides con mantenimiento mínimo y prolongada vida útil, diga: Todas las válvulas y cañerías deben acero inoxidable y a pistón y operadas neumáticamente con mantenimiento mínimo y prolongada vida útil		12-03-2023	20:11:01
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
Ajustarse a lo solicitado en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones.		13-03-2023	11:08:35
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
CONSULTA 6 Se consulta si el autoclave debe contar con test automático de fugas o hermeticidad.		12-03-2023	20:11:12
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
La misma es solicitada en el punto 4.30. de las especificaciones técnicas.		13-03-2023	11:10:00
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
CONSULTA 7 Se consulta si la bomba de vacío debe tener una alarma de bajo nivel de agua para evitar el daño de la bomba de vacío ante la falta de agua.		12-03-2023	20:11:24
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V4.		14-03-2023	08:07:26
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
CONSULTA 8 Se consulta si el equipo debe contar con un sistema de mensajes de alerta para intervalos de servicios o mantenimiento preventivo.		12-03-2023	20:11:34
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
La misma es solicitada en el punto 4.28. de las especificaciones técnicas.		13-03-2023	11:10:42
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora

Listado de Consultas

CONSULTA 9 Se consulta si el equipo debe poseer modo en espera. En este modo desconecta la cámara interna y apaga el generador de vapor de forma a ahorrar energía cuando no se tiene carga para esterilizar.	12-03-2023	20:11:48
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Las especificaciones técnicas establecidas en el Pliego de Bases y Condiciones son mínimas, se podrá ofertar equipos que cuenten con dicha funcionalidad. Es Opcional.	13-03-2023	11:12:28
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
CONSULTA 10 Se consulta si el autoclave debe poseer horario de encendido y apagado automático programable por el usuario. El encendido automático sirve para precalentar la cámara en la hora programada por el usuario. Ahorra tiempo y trabajo. El apagado automático se usa para no gastar energía y garantizar que el equipo se va a apagar en el último turno.	12-03-2023	20:11:56
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Las especificaciones técnicas establecidas en el Pliego de Bases y Condiciones son mínimas, se podrá ofertar equipos que cuenten con dicha funcionalidad. Es Opcional.	13-03-2023	11:13:02
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el 3.3 donde dice Certificación ASME o PED (Que habilite a la fábrica elaborar recipiente a presión) Solicitamos a la convocante que sea por Declaración jurada que se rija por esas normas a la producción de los equipos y se pueda emitir una declaración de conformidad que la producción es en base a los requerimientos de dichas certificaciones	13-03-2023	07:03:18
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a lo solicitado en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones.	13-03-2023	11:13:27
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
en el punto 4.7 donde se solicita Potencia mínima del generador de vapor de 30 kW, como mínimo. solicitamos a la convocante que la potencia mínima se a de 44kw por el volumen de solicitado y la eficiencia del equipo no se vera afectado	13-03-2023	07:14:25
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
El valor de la potencia mínima establecida es de 30kW "como mínimo", por lo que, se podrá ofertar de 44kW, ya que supera el mínimo establecido en las especificaciones técnicas.	13-03-2023	11:17:39
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el punto 6.5 donde se requieren Trampa de agua para el Sistema de Aire Comprimido, Solicitamos que este punto quede de la siguiente manera "en caso que el equipo lo requiera trampa de agua para el Sistema de Aire Comprimido" No todos los equipos requieren la trampa de agua.	13-03-2023	07:22:44
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V4.	14-03-2023	08:07:51
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Ítem 1. Autoclave de esterilización. Especificaciones técnicas. Se solicita amablemente a la convocante modificar a la especificación 4.23 Sistema de monitorización y visualización que permita la visualización del estado del sistema operacional, emisión de mensajes alfanuméricos para: partida de ciclo, programación, mantenimiento, etapas de ciclo y sus variables (en forma digital): Presión y Temperatura de la cámara interna. Tiempo y tipo de ciclo de Esterilización como también alarmas y agregar y graficas de estado de los actuadores que comprometen las etapas del ciclo de esterilización. Se sugiere la especificación 4.23 Sistema de monitorización y visualización que permita la visualización del estado del sistema operacional, emisión de mensajes alfanuméricos para: partida de ciclo, programación, mantenimiento, etapas de ciclo y sus variables (en forma digital): Presión y Temperatura de la cámara interna. Tiempo y tipo de ciclo de Esterilización como también alarmas y agregar y graficas de estado de los actuadores que comprometen las etapas del ciclo de esterilización. Autodiagnóstico de funcionamiento. facilitando la detección rápida del componente con avería sin la necesidad de abrir el equipo, realizar pruebas e invertir tiempo hasta dar con el problema, teniendo en cuenta que se trata de un equipo que debe estar operativo la mayor parte del tiempo.	13-03-2023	07:40:03
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Las especificaciones técnicas establecidas en el Pliego de Bases y Condiciones son mínimas, se podrá ofertar equipos que cuenten con dicha funcionalidad. Es Opcional.	13-03-2023	11:21:36
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Ítem 1. Autoclave de esterilización. Especificaciones técnicas. Se solicita amablemente a la convocante modificar la especificación Grabación vía USB automática digital de los datos de ciclo teniendo en cuenta que la misma puede presentar fallas, el equipo donde se almacena puede ser extraviado y puede quedar sin memoria, ocasionando la pérdida de datos importantes, se sugiere Grabación automática digital de los datos de ciclo USB, online o remota con el objetivo de asegurar y resguardar la información generada en cada ciclo y contar con mayor cantidad de oferentes.	13-03-2023	07:40:29
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora

Listado de Consultas

Ajustarse a lo solicitado en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones.	13-03-2023	11:21:58
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Ítem 1. Autoclave de esterilización. Especificaciones técnicas. Se solicita amablemente a la convocante aclarar la especificación 4.2 Cámara interna, cámara externa y puerta, construidas en acero inoxidable calidad AISI 316 L. Teniendo en cuenta que el grosor de los componentes mencionados influyen en la distribución homogénea del calor dentro de la cámara, así como también en la pérdida de calor que pueda existir, Se sugiere 4.2 Cámara interna, cámara externa y puerta, construidas en acero inoxidable calidad AISI 316 o AISI 316TI, pulidas de 0,3 um o superior con grosor de 7 milímetros o superior con el objetivo de asegurar la estabilidad de la temperatura de cada ciclo, reduciendo la pérdida de calor, minimizando variación de temperatura y asegurando la esterilización correcta	13-03-2023	07:40:57
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a lo solicitado en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones.	13-03-2023	11:22:16
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Ítem 1. Autoclave de esterilización. Especificaciones técnicas. Se solicita amablemente a la convocante aclarar el grosor de las puertas necesario en la especificación 4.12 Dos puertas construidas en acero inoxidable calidad 316L inserta en el cuerpo del autoclave (una puerta para lado limpio y otra puerta para lado sucio). Teniendo en cuenta que el grosor de las puertas influyen en la distribución homogénea del calor dentro de la cámara, así como también en la pérdida de calor que pueda existir, el confort y seguridad de los operarios de la central de esterilización, Se sugiere 4.12 Dos puertas construidas en acero inoxidable calidad 316L o superior con grosor de 9 milímetros o superior, inserta en el cuerpo del autoclave (una puerta para lado limpio y otra puerta para lado sucio) con el objetivo de contar con equipos de altas prestaciones en cuanto a seguridad para el personal que opera el equipo y fiabilidad en los ciclos de esterilización minimizando la variación de temperatura.	13-03-2023	07:41:33
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a lo solicitado en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones.	13-03-2023	11:22:26
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el punto donde dice: 4.16 Bomba de vacío en seco, o de sellado por anillo de agua para las etapas de: Prevacío y Secado. Protegida con elemento electromecánico para salvaguardar su funcionamiento. En caso de que la Bomba de Vacío requiera agua deberá contar con alarma de bajo nivel de agua para evitar el daño de la Bomba de Vacío ante la falta de agua. Se consulta a la convocante una vez más si es posible presentar bomba de vacío que realice el vacío en las etapas de Prevacío /y Secado por efecto Venturi. Este método de vacío permite disminuir los costos de mantenimiento del equipo y la eficiencia del vacío es la misma que con bomba de vacío en seco o sellado por anillo. Además, se ahorra energía eléctrica con este método ya que no es necesario utilizar una bomba de vacío trifásica la cual consume mayor cantidad de corriente.	14-03-2023	15:58:38
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V5.	16-03-2023	15:31:45
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el punto donde dice: Control de visualización a través de pantalla color touchscreen de 7 pulgadas o mayor, que permita una fácil interacción usuario/máquina para visualizar y controlar todas las funciones del equipo. La pantalla debe estar ubicada en el lado de carga del equipo Se solicita a la convocante permitir la presentación de equipos con pantalla de tamaño mínimo de 5,7. Esto no hace una diferencia considerable en la visualización de los parámetros, puesto a que en el diseño de distribución de íconos se considera el tamaño mínimo más cómodo para el usuario. De esta forma se recomienda que este punto quede de la siguiente manera: Control de visualización a través de pantalla color touchscreen de 5,7 pulgadas o mayor, que permita una fácil interacción usuario/máquina para visualizar y controlar todas las funciones del equipo. La pantalla debe estar ubicada en el lado de carga del equipo	14-03-2023	15:59:45
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Se solicita de 7" o mayor atendiendo a que se requiere que el equipo permita la visualización de gráficas.	16-03-2023	11:49:47
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En la página 29 del PBC, en la sección PLAN DE ENTREGA DE LOS BIENES, se solicita a la convocante analizar la posibilidad de extender el plazo de entrega de los bienes a 120 días luego de la firma del contrato, ya que los equipos son fabricados en otras partes del continente y esto requiere considerar, además del tiempo de producción, el tiempo de transporte porque debido al tamaño de los equipos los mismos son traídos vía marítima.	14-03-2023	16:00:22
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a lo establecido en las Bases de la Licitación.	16-03-2023	11:50:54
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se solicita a la convocante ceñirse a lo establecido en la Circular DNCP 13/2022, en la que se establece que, en los procedimientos de contratación para la adquisición de equipos y dispositivos médicos, la convocante deberá solicitar en su pliego de bases y condiciones la presentación de entre otros documentos el inciso d) Certificado de Registro Sanitario, de conformidad a la ley N° 4959/12. y así como lo establece la circular volver a lo requerido inicialmente en el Pliego de Bases y Condiciones versión 1 apartado Requisito documental para evaluar la capacidad técnica punto 7.	14-03-2023	16:01:14
RESPUESTAS		

Listado de Consultas

Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Limitarse a las documentaciones solicitadas en la Bases de la Licitación.	16-03-2023	11:54:45
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se solicita a la convocante establecer la antigüedad mínima de fabricación del equipo solicitado, ya que en el pliego de bases y condiciones no se visualiza dicho requisito, siendo este requerimiento una garantía para la convocante.	14-03-2023	16:01:52
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Limitarse a lo solicitado en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones.	16-03-2023	11:57:51
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En referencia a la adenda 4 (versión 4 del pliego) Llama mucho la atención que la convocante, en la citada adenda haya eliminado la obligatoriedad de presentar registro sanitario del equipo que se pretende adquirir siendo que, desde hace más de cuatro años DINAVISA (Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria) ha procedido a reglamentar la situación de registros sanitarios de equipos biomédicos que incluyen esterilizadores como el del presente llamado. Además existe una circular de la DNCP N° 13/2022 en donde se exige la presentación del certificado de registros sanitarios como requerimiento en los pliegos de llamado en conformidad a la ley 4959/12 que regula los mismos. En la versión inicial del pliego (punto: requisito documental para evaluar capacidad técnica, punto 7) se solicitaba registro sanitario VIGENTE. Por lo expuesto se solicita a la convocante adecuar el requerimiento de exigir registros sanitarios de equipos en este y todos los llamados. De otra manera se incurre en una desigualdad de condiciones en las competencias con las empresas que cumplen las exigencias como la mencionada y favorecerá a empresas que no lo hacen. Antigüedad del equipo: De la misma manera a lo expresado en el punto registro, notamos que en la última versión del pliego la convocante ha eliminado el requisito antigüedad de fabricación. En el pliego original se solicitó equipos NUEVOS y en las otras versiones (última) colocan como requisito que el equipo sea acompañado de una declaración jurada de que el equipo es nuevo, sin uso, pero al eliminar el año de antigüedad el requisito queda como ambiguo en donde perfectamente da a suponer que se puede entregar un equipo viejo (ej: más de 4 años o más inclusive) que se haya importado antes de la exigencia de registración por parte de la entidad reguladora; por ende hasta se puede suponer que se está dirigiendo a un equipo en específico. Se solicita a la convocante adecuarse a las normativas vigentes y volver a solicitar equipo con antigüedad especificada (Ej: hasta 2 años de fabricación). De esta manera se asegura no solo el cumplimiento de las normas de regulación sanitaria, sino de adquirir equipos nuevos y de últimas versiones o generación.-	15-03-2023	10:15:38
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
La Adenda 1 que modifica el Pliego de Bases y Condiciones original (versión 1) de este llamado, sin el requisito del Registro Sanitario, es publicado el 8/03/2023, tomando como instancia la consulta 31 de fecha 05/03/2023, que motivo el análisis sobre el requerimiento del Registro Sanitario como requisito. Así, se toma en cuenta la Ley 4659/12 Que implementa procedimientos de seguridad y mecanismos de prevención de riesgos para los profesionales de la salud y pacientes el cual faculta al MSP y BS a dictar disposiciones reglamentarias necesarias para la ejecución de esta ley (Art. 14) y al respecto, por Resolución S.G. N° 669 de fecha 19/10/2016, aplicando la EXCLUSIÓN que en el Art. 18 se reglamenta. En cuanto a la Circular DNCP N° 13/2022, la misma deriva en la solicitud del Registro Sanitario, conforme a la Ley en la materia, y la Ley en la materia es la que deriva en la EXCLUSIÓN que se explica en esta respuesta. En cuanto a la ANTIGÜEDAD DEL EQUIPO el pliego es claro, se requiere equipo NUEVO, SIN USO Y NO REMANUFACTURADO O REACONDICIONADO, la semántica no presta a discusión pues no hay parámetros de análisis, o es nuevo o no lo es, asumiendo el oferente la responsabilidad de ello con una DD JJ, hecho que se mantiene constante desde la versión original de este Pliego de Bases y Condiciones.	16-03-2023	12:02:15
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
CONSULTA 1 La norma ISO define el tamaño de los cestos de acero inoxidable que se deben usar para cargar la cámara interna del autoclave. En este estándar, los tamaños de los cestos son llamados de Unidades de Esterilización y corresponden a las siguientes dimensiones: 600x400x200mm. Por lo tanto, para evitar confusiones de la capacidad de carga de los autoclaves, se solicita que donde dice: Cámara interna con sección cuadrada o rectangular. Volumen mínimo 525 litros o mejor. Diga: Cámara interna con sección cuadrada o rectangular. Volumen mínimo 525 litros o mayor y capacidad de carga de 9 Unidades de esterilización como mínimo. Referencia bibliográfica: https://www.jfuid.com/product/iso-standard-wire-baskets-600-x-400-x-200-mm/	15-03-2023	17:20:46
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Limitarse a lo solicitado en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones.	16-03-2023	12:03:28
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
CONSULTA 2 Se recomienda que las válvulas deban ser accionadas a pistón neumático debido a su mayor vida útil, ser silenciosas y menor mantenimiento cuando comparadas con las válvulas solenoides. Se solicita que donde dice: Todas las válvulas y cañerías deben acero inoxidable y a pistón y operadas neumáticamente, o con válvulas solenoides con mantenimiento mínimo y prolongada vida útil. Diga: Todas las válvulas y cañerías deben acero inoxidable y a pistón y operadas neumáticamente con mantenimiento mínimo y prolongada vida útil	15-03-2023	17:21:01
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Se podrá cotizar equipos que cuenten con alguna de las 2 (dos) opciones establecidas en el punto N° 4.10. de las especificaciones técnicas	16-03-2023	12:08:44
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora

Listado de Consultas

CONSULTA 3 No todos los fabricantes usan actuadores. Por lo tanto, esta solicitud dirige las especificaciones. De forma a no dirigir las especificaciones se solicita que donde dice: Tiempo y tipo de ciclo de Esterilización como también alarmas y graficas de estado de los actuadores que comprometen las etapas del ciclo de esterilización. Diga: Tiempo y tipo de ciclo de Esterilización como también alarmas. Gráficas de estado de los actuadores que comprometen las etapas del ciclo de esterilización OPCIONAL.	15-03-2023	17:21:16
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Para un proceso automatizado se utiliza algún tipo de actuador ya sea hidráulico, neumático o eléctrico. Lo que se requiere en las especificaciones técnicas es que pueda visualizarse la gráfica durante el tiempo que dure el proceso de esterilización, cuando estos estén funcionando.	16-03-2023	12:11:43
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
CONSULTA 4 Se consulta si la bomba de vacío debe tener una alarma de bajo nivel de agua para evitar el daño de la bomba de vacío ante la falta de agua.	15-03-2023	17:21:33
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dicho especificación se establece en el Punto N° 4.16. de las especificaciones técnicas.	16-03-2023	12:13:50
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
CONSULTA 5 Se consulta si el equipo debe contar con un sistema de mensajes de alerta para intervalos de servicios o mantenimiento preventivo.	15-03-2023	17:21:44
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dicha especificación se establece en el Punto N° 4.28. de las especificaciones técnicas.	16-03-2023	12:17:03
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
CONSULTA 6 Se consulta si el equipo debe poseer modo en espera. En este modo desconecta la cámara interna y apaga el generador de vapor de forma a ahorrar energía cuando no se tiene carga para esterilizar.	15-03-2023	17:21:52
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Las especificaciones técnicas establecidas en el Pliego de Bases y Condiciones son mínimas, se podrá ofertar equipos que cuenten con mejores especificaciones técnicas. Es Opcional.	16-03-2023	12:18:08
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se solicita amablemente a la convocante modificar a la especificación Cámara interna con sección cuadrada o rectangular. Volumen mínimo 525 litros o mejor. Se sugiere la especificación Cámara interna con sección cuadrada o rectangular. Volumen mínimo 525 litros o mejor. Cámara sin rieles soldados dentro de la misma ya que estos elementos al estar soldados en su interior debilitan la cámara, se convierten en un punto de acumulación de impurezas, además de reducir el espacio utilizable.	15-03-2023	22:22:45
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Limitarse a lo solicitado en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones.	16-03-2023	12:18:48
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se solicita amablemente a la convocante aclarar la especificación 5.3. Garantía escrita valida por 2 años contra toda falla de diseño y/o fabricación contado a partir de la fecha de entrega del equipo. El proveedor deberá realizar el mantenimiento preventivo según cronograma del fabricante con todos los recambios de repuestos que el manual de servicio del equipo especifique durante los 2 (dos) años de garantía, sin costo para la Convocante. Se deberá entregar el cronograma según fabricante de la lista de repuestos a ser cambiados en cada mantenimiento preventivo del primer y segundo año. Se debe incluir los repuestos del autoclave y también los cambios de filtros del sistema de osmosis inversa del equipo si los cambios de filtros del sistema de osmosis inversa deben ser hasta el vencimiento de la garantía de dos años y la frecuencia de cambio de los mismos, ya que la misma depende directamente a la calidad de agua suministrada al sector de esterilización.	15-03-2023	22:24:40
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones V5.	16-03-2023	15:32:03
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el 3.3 donde solicitan Certificación ASME o PED (Que habilite a la fábrica elaborar recipiente a presión, solicitamos a la convocante que se tome en consideración equivalencia a ASME O PED y/0 una Declaración Jurada del fabricante que los equipos están contruidos con estas normas vigentes	15-03-2023	23:12:39
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a las documentaciones solicitadas en el Pliego de Bases y Condiciones.	16-03-2023	12:28:50
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el punto 4.7 Potencia mínima a 30 kW del generador de vapor, como mínimo, sugerimos a la convocante solicitar potencia de 44kw es solo a simple hecho de salvaguardar el bien que desean adquirir y teniendo en cuenta que tendran ciclos mas largos por el calentamiento tardio para el volumen requerido,hay mayor probabilidad de formación de condensados y de cajas mojadas al fin del ciclo.	15-03-2023	23:16:59

Listado de Consultas

RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Se podrá cotizar equipos que cuenten con potencia mínima de 30 kW o superior.	16-03-2023	12:31:49
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
en el punto 6.5 de Trampa de agua para la salida del Compresor de Aire Comprimido, sugerimos este ítem quede de la siguiente manera en caso que el equipo lo requiera deberá contar con Trampa de agua para la salida del Compresor de Aire Comprimido	15-03-2023	23:19:53
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Lo solicitado en este punto tiene como propósito evitar la entrada de agua producida por el compresor, a las válvulas del equipo. Ajustarse a lo solicitado en las especificaciones técnicas.	16-03-2023	12:33:44
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el punto donde detallan: Control de visualización a través de pantalla color touchscreen de 7 pulgadas o mayor, que permita una fácil interacción usuario/máquina para visualizar y controlar todas las funciones del equipo. La pantalla debe estar ubicada en el lado de carga del equipo. Se reitera amablemente a la convocante la posibilidad de presentar equipos con pantalla de tamaño como mínimo de 5,7 pulgadas. Esto debido a que la diferencia no es considerable con respecto a la visualización de los parámetros y curvas. A su vez, si la preocupación de la convocante es la visualización de gráficas, aclaramos que esto no depende del tamaño de pantalla sino de la resolución de esta. Como ejemplo, los teléfonos móviles actuales cuyas pantallas son aún más pequeñas que la solicitada en esta consulta, permiten visualizar gráficas y curvas de todo tipo sin ninguna dificultad. Se solicita amablemente a la convocante rever este punto y considerar que la diferencia en la medida solicitada en esta consulta con respecto a la solicitada en la última versión del PBC es apenas de 1,3 pulgadas, lo cual no supone una diferencia considerable en el tamaño de esta y a la vez es compensable con una alta resolución de pantalla. Las nuevas generaciones de PLC en combinación con pantallas industriales de alta resolución permiten la navegación del usuario a través de la interfaz en formatos de páginas donde el usuario, con toda comodidad, puede seleccionar lo que él desea visualizar y al mismo tiempo sin perder la visualización de los valores críticos que él quisiera observar (presiones de cámara, temperatura de cámara interna, etc.). Se solicita a la convocante abrir este punto para no limitar la participación de oferentes capaces de brindar un producto de alta calidad y en cumplimiento de todas las normativas internacionales más exigentes de equipos de esterilización.	17-03-2023	15:03:43
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse a lo solicitado en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones.	14-04-2023	16:10:28
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En referencia a la adenda 4 (versión 4 del pliego), no obstante la convocante haya eliminado la obligatoriedad de presentar Registro Sanitario del equipo cuya adquisición se pretende, se entiende que, al estar establecida la obligatoriedad del Registro Sanitario por imperio de la ley, dicho requisito no es excusable a pesar de no estar establecido en el pliego. Es así que la Resolución S.G. N° 669 de fecha 19/10/2016, que reglamenta la Ley N° 4659/12, si bien contempla un artículo al que intitula de Exclusión (art. 18) en el texto del citado artículo puede leerse ...cuyo registro sanitario será otorgado por autoridad competente., por tanto, de igual manera, los artículos allí discriminados deben ser registrados. Además, los productos allí excluidos son aquellos clasificados como instrumentos de laboratorio y de uso in vitro, categoría en donde claramente no entran los esterilizadores. Al tratarse de cuestiones de orden público, como son las que regulan requisitos sanitarios, no pueden ser alteradas ni por disposición de autoridad. Por tanto, se entiende que el requisito del Registro Sanitario del equipo en cuestión está implícito, sobreentendido, sea que esté o no considerado como condición dentro del pliego. Además, el equipo solicitado está numerado, listado, dentro de aquellos cuya obligatoriedad del registro se establece. Véase al respecto https://www.msps.gov.py/dnvs/7-DispositivosMedicos.html . De no ser obligatorio por imperio de nuestra normativa su registro, la entidad regente, en este caso el MSP Y BS, no establecería mecanismos y no procedería al registro correspondiente, como si lo hace en la práctica. En tal sentido, se solicita a la convocante aclarar si verificará y exigirá al oferente adjudicado que cuente con registro sanitario vigente con fecha anterior a la apertura de ofertas, ya que contar con dicho documento deviene obligatoria por imperio de ley, independientemente a que sea un requisito de participación dentro del Pliego.	17-03-2023	17:17:48
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones Versión 10 y a la Nota DINAVISA N° 516/2023.	17-04-2023	08:30:50
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el punto 6.5 de Trampa de agua para la salida del Compresor de Aire Comprimido, Sabemos que lo solicitado para evitar entrada de agua de algunos compresores que producen por eso sugerimos este ítem quede de la siguiente manera en caso que el equipo lo requiera deberá contar con Trampa de agua para la salida del Compresor de Aire Comprimido.	19-03-2023	19:47:39
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones Versión 10.	17-04-2023	08:31:05
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En el punto 4.7 Potencia mínima a 30 kW del generador de vapor, como mínimo, sugerimos a la convocante solicitar potencia de 44kw es solo a simple hecho de salvaguardar el bien que desean adquirir y teniendo en cuenta que tendrán ciclos mas largos por el calentamiento tardío para el volumen requerido, hay mayor probabilidad de formación de condensados y de cajas mojadas al fin del ciclo.	19-03-2023	19:48:21
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora

Listado de Consultas

Remitirse a la respuesta en la consulta N° 109.		14-04-2023	11:40:52
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
En el 3.3 donde solicitan Certificación ASME o PED (Que habilite a la fábrica elaborar recipiente a presión, solicitamos a la convocante que se tome en consideración equivalencia a ASME O PED y/0 una Declaración Jurada del fabricante que los equipos están construidos con estas normas vigentes		19-03-2023	19:49:02
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
Limitarse a las documentaciones solicitadas en el Pliego de Bases y Condiciones.		14-04-2023	11:42:11
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
Bomba de vacío en seco, o de sellado por anillo de agua para las etapas de: Prevacío y Secado. Protegida con elemento electromecánico para salvaguardar su funcionamiento. En caso de que la Bomba de Vacío requiera agua deberá contar con alarma de bajo nivel de agua para evitar el daño de la Bomba de Vacío ante la falta de agua. Se aceptará Bomba de Vacío que realice el vacío por efecto Venturi. Con este cambio e la convocante vemos que da cavida a equipos obsoletos con sistema venturi que ya están totalmente desfasados. SOLICITAMOS a la convocante preservar los bienes del estado paraguayo y que elimine el sistema venturi por ser totalmente obsoleto por lo que solicitamos mantener las eett iniciales con los sistema de mejor prestación como vacío en seco o sellado por anillado		19-03-2023	19:56:16
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
El Vacío por efecto Venturi es una de las 3 (tres) opciones que el oferente podrá cotizar.		14-04-2023	16:16:24
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
Sugerimos a la convocante agregar en la capacidad financiera a cumplir por el oferente lo siguiente,- Capital Operativo (activo corriente - pasivo corriente): El oferente, deberá poseer un capital operativo no inferior a G. 5.000.000.000 (guaraníes cinco Mil Millones), lo cual será corroborado por medio del Balance General del último año cerrado (2021).		19-03-2023	20:08:21
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
Limitarse a lo solicitado en el Pliego de Bases y Condiciones.		14-04-2023	11:46:20
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
Consulta No todos los fabricantes poseen una cámara interna de 525Litros. Además la norma ISO define el tamaño de los cestos de acero inoxidable que se deben usar para cargar la cámara interna del autoclave. En este estándar, los tamaños de los cestos son llamados de Unidades de Esterilización y corresponden a las siguientes dimensiones: 600x400x200mm. Por lo tanto, para evitar confusiones de la capacidad de carga de los autoclaves, se solicita que donde dice: Cámara interna con sección cuadrada o rectangular. Volumen mínimo 525 litros o mejor. Diga: Cámara interna con sección cuadrada o rectangular. Volumen mínimo 525 litros o mayor y capacidad de carga de 9 Unidades de esterilización como mínimo.		19-03-2023	22:22:09
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
Se solicita volumen mínimo de 525 litros; podrá ser cotizado equipo con capacidad superior a 525 litros.		14-04-2023	16:18:00
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
Consulta No todos los fabricantes usan actuadores. Por lo tanto, para evitar confusiones y de forma a no dirigir las especificaciones se solicita que donde dice: Tiempo y tipo de ciclo de Esterilización como también alarmas y graficas de estado de los actuadores que comprometen las etapas del ciclo de esterilización. Diga: Tiempo y tipo de ciclo de Esterilización como también alarmas. Gráficas de estado de los actuadores que comprometen las etapas del ciclo de esterilización Opcional.		19-03-2023	22:22:33
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
Remitirse a la respuesta en la consulta N° 97.		14-04-2023	12:08:32
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora
Consulta Se consulta si la bomba de vacío debe tener una alarma de bajo nivel de agua para evitar el daño de la bomba de vacío ante la falta de agua.		19-03-2023	22:22:41
RESPUESTAS			
Respuestas Obtenidas		Fecha	Hora
Remitirse al punto 4.16. de las especificaciones técnicas.		14-04-2023	12:11:18
CONSULTA			
Consulta Realizada		Fecha	Hora

Listado de Consultas

Ítem 1. Autoclave de esterilización. Requisitos de calificación y criterios de evaluación. Se solicita amablemente a la convocante eliminar el punto 8. Registro Sanitario, expedido por DINAVISA del apartado Requisito documental para evaluar la capacidad técnica ya que, la solicitud de la convocante de registro sanitario, los autoclaves no se adecuan a la definición de dispositivos médicos, por lo cual no requieren registro. La definición de Dispositivo Médico indicada en el Res. 669/2016, Art. 2°. Es la siguiente: 3. Dispositivo médico activo para diagnóstico: Cualquier dispositivo medico activo, utilizado aisladamente o en combinación con otro dispositivo médico, materia cortopunzante y equipo de protección individual, destinado a proporcionar informaciones para la detección, diagnostico, monitoreo o tratamiento de las condiciones fisiológicas o de salud, enfermedades o deformaciones congénitas. 4. Dispositivo medico activo para terapia: cualquier dispositivo medico activo, utilizado aisladamente o en combinación con otro dispositivo médico, material cortopunzante y equipo de protección individual, destinado a sustentar, modificar, sustituir o restaurar funciones o estructuras biológicas en el contexto del tratamiento o alivio de una enfermedad, lesión o deficiencia. 5- Dispositivo médico de uso único: Cualquier dispositivo médico destinado a ser usado en prevención, diagnóstico, terapia o rehabilitación o anticoncepción, utilizable solamente una vez, según lo especificado por el fabricante. 6- Dispositivo médico implantable: Cualquier dispositivo médico diseñado para ser implantado total o parcialmente en el cuerpo humano, o para sustituir una superficie epitelial o la superficie ocular mediante intervención quirúrgica y destinado a permanecer allí después de la intervención.	17-04-2023	12:08:06
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Dirigirse al Pliego de Bases y Condiciones Versión 10 y a la Nota DINAVISA N° 516/2023.	18-04-2023	09:08:12
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se solicita a la convocante poder cotizar autoclaves con capacidad de carga de 6 unidades de esterilización ISO o mayor capacidad.	17-04-2023	21:40:01
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
La capacidad del autoclave esta establecida en Litros.	18-04-2023	09:10:22
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se consulta si se puede cotizar equipo con capacidad de la cámara de 450Litros con capacidad de 6 unidades de esterilización o mayor. Considerando que actualmente los autoclaves instalados en el Servicio de Esterilización del hospital poseen una capacidad de 6 unidades de esterilización.	17-04-2023	21:47:17
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Podrán cotizar equipos que cumplan con la capacidad de 525 litros o mejor.	18-04-2023	09:11:05
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Solicitamos a la convocante eliminar el requerimiento de Registro Medico, ya eliminado en la Versiones anteriores y llamativa mente vuelve a una exigencia por la convocante, contradiciendo la La Ley 2051/ DE CONTRATACIONES PUBLICAS Capitulo Segundo de la Licitación Publica Artículo 20-BASES O PLIEGOS DE REQUISITOS DE LA LICITACIÓN PUBLICA Detalla lo siguiente: Las especificaciones técnicas, plazos, tolerancias, porcentajes u otras disposiciones de similar naturaleza que deban contener las bases o los pliegos de requisitos de licitación, se establecerán con la mayor amplitud de acuerdo con la naturaleza específica del contrato, con el objeto de que concurra el mayor número de oferentes; sin embargo, deberán ser lo suficientemente claras, objetivas e imparciales, para evitar favorecer indebidamente a algún participante. Asimismo, respecto de los tipos conocidos de materiales, artefactos o equipos, cuando únicamente puedan ser caracterizados total o parcialmente mediante nomenclatura, simbología, signos distintivos no universales o marcas, únicamente se hará a manera de referencia, procurando que la alusión se adecue a estándares internacionales comúnmente aceptados. Por lo que solicitamos MODIFIQUEN este requerimiento, que direcciona a un único proveedor. T ademas que el AUTOCLAVE no se adecua a la definición de dispositivos médicos, por lo cual no requieren REGISTRO SANITARIO y tampoco intervension del ente que lo expide.	17-04-2023	22:15:04
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ante las diversas consultas acerca de la Inclusión o no del Registro Sanitario, esta Convocante ha solicitado aclaración al órgano rector, en este caso la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, ente que se expidió en los términos que se leen en la Nota N° 516/2023, la que se encuentra publicada en el SICP como tipo de documento "Aclaraciones".	18-04-2023	10:02:20
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En la sección Normativas donde solicitan que Debe contar con CE, FDA, Mercosur, como mínimo alguna de ellas y con la Certificación ASME ó PED. Solicitamos estar todo en la misma celda y que se solicite al menos dos de ellas, teniendo en cuenta que la convocante considera que que ASME, PED Certifican una construcción del equipo así Como la FDA o CE o Mercosur.	17-04-2023	22:23:07
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Limitarse a lo solicitado en el Pliego de Bases y Condiciones Versión 10.	18-04-2023	09:15:54

Listado de Proveedores Participantes

Nro. Garantía	Tipo	ENTIDAD EMISORA	Fecha Emisión	Fecha Inicio de Vigencia	Fecha Fin de Vigencia
Oferente: CHACO INTERNACIONAL SA - RUC: 80026564-5			Categoría: Sin categorizar		Nro. Oferente: 1
1508012960	Póliza	ASEGURADORA DEL ESTE S.A.	21-04-2023	24-04-2023	31-10-2023
Oferente: ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - RUC: 80072821-1					
Oferente: ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - RUC: 80072821-1			Categoría: Sin categorizar		Nro. Oferente: 2
1508006439	Póliza	Royal Seguros S.A.	21-04-2023	24-04-2023	04-09-2023
Oferente: DYSA HEALTHCARE S.A. - RUC: 80013820-1					
Oferente: DYSA HEALTHCARE S.A. - RUC: 80013820-1			Categoría: Sin categorizar		Nro. Oferente: 3
1508008290	Póliza	Patria S.A. de Seguros y Reaseguros	21-04-2023	24-04-2023	21-09-2023
Oferente: SERVICIO ELECTROMEDICO PROFESIONAL S.A (SEMPRO) - RUC: 80006779-7					
Oferente: SERVICIO ELECTROMEDICO PROFESIONAL S.A (SEMPRO) - RUC: 80006779-7			Categoría: Sin categorizar		Nro. Oferente: 4
000.1508.055937/000	Póliza	La Consolidada S.A. de Seguros	21-04-2023	24-04-2023	01-09-2023
Oferente: SOLUMEDIC S.A. - RUC: 80023913-0					
Oferente: SOLUMEDIC S.A. - RUC: 80023913-0			Categoría: Sin categorizar		Nro. Oferente: 5
Nro. 1508055942 - END.: 000.	Póliza	La Consolidada de Seguros	21-04-2023	21-04-2023	17-11-2023

Listado de Propuestas por Proveedor

DATOS DEL ITEM							
Item Nro.	Código	Descripción del Item				Cantidad	
1	42281508-002	Autoclave de esterilizacion				1	
PROPUESTAS INICIALES							
Of. - RUC	Marca	Fabricante	Modelo	Procedencia	Descripción	Precio Unit.	Precio Total
CHACO INTERNACIONAL SA - 80026564-5	CISA	CISA BRASILE Ltda	Globo Slim 6412	BRASIL	Autoclave de esterilizacion	1.157.000.000	1.157.000.000
ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - 80072821-1	SHINVA	Shinva Medical Instrument Co., Ltd.	MAST-V	CHINA	AUTOCLAVE	810.000.000	810.000.000
DYSA HEALTHCARE S.A. - 80013820-1	Baumer	Baumer S.A	HI VAC II	Brasil	Autoclave de esterilizacion	910.000.000	910.000.000
SERVICIO ELECTROMEDICO PROFESIONAL S.A (SEMPRO) - 80006779-7	GETINGE	GETINGE	Solsus 66	Suecia/China	Autoclave de esterilizacion	715.000.000	715.000.000
SOLUMEDIC S.A. - 80023913-0	STERIS	STERIS CORPORATIO	AMSCO	Mexico	Autoclave de esterilizacion.	1.500.000.000	1.500.000.000

Beneficio MyPIMES

No existe beneficio MyPIMES para esta subasta

Listado General de todas las Ofertas

1 - Autoclave de esterilizacion				
Oferente	Precio	Fecha	Hora	Estado
DYSA HEALTHCARE S.A. - 80013820-1	390.000.000	26-04-2023	09:24:53.118	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	5e6c172421fac97a3db5b6acd75a5173	
ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - 80072821-1	409.000.000	26-04-2023	09:24:32.020	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	314674fbe3d4aa20b943c4bdb790821c	
DYSA HEALTHCARE S.A. - 80013820-1	410.000.000	26-04-2023	09:24:27.869	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	90cb0e9ad1a3906a0c13cfaea5db409a	
ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - 80072821-1	439.000.000	26-04-2023	09:24:13.829	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	fbca9b58f3963aebb201c18b4062c0fb	
DYSA HEALTHCARE S.A. - 80013820-1	440.000.000	26-04-2023	09:24:08.908	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	0506de7ab33e07bc00fa3da074399f10	
ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - 80072821-1	484.000.000	26-04-2023	09:23:52.643	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	feebc7e73d3d0cd67ae22ad28e6d3da7	
DYSA HEALTHCARE S.A. - 80013820-1	485.000.000	26-04-2023	09:23:46.774	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	386009f562fb6b638e25fab5aa6dd630	
ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - 80072821-1	502.000.000	26-04-2023	09:23:37.510	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	bf58eeb5f64ada0b02b44e818aab2b2a	
ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - 80072821-1	504.000.000	26-04-2023	09:23:34.077	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	5dee985b0859d427d559b182039100e3	
DYSA HEALTHCARE S.A. - 80013820-1	505.000.000	26-04-2023	09:23:28.366	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	9125d4d2f1508c7fb13e20b462f89c8a	
ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - 80072821-1	515.000.000	26-04-2023	09:23:18.287	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	7f665ede25297813cfaa9f5970bb39b9	
ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - 80072821-1	520.000.000	26-04-2023	09:23:10.585	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	d0722f46ca27d0be7ef344abfe82dff	
DYSA HEALTHCARE S.A. - 80013820-1	525.000.000	26-04-2023	09:23:06.434	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	0c607f86c5cd2de422c457f94efdfefa	
ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - 80072821-1	565.000.000	26-04-2023	09:22:54.119	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	51e8c575ec2e86930af6367cad75a158	
ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - 80072821-1	570.000.000	26-04-2023	09:22:43.901	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	59c5c24c88b1690d2bc727d5c4bd5ada	
DYSA HEALTHCARE S.A. - 80013820-1	575.000.000	26-04-2023	09:22:38.991	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	13d3fee658d312339062dedc4d1280e9	
ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - 80072821-1	605.000.000	26-04-2023	09:21:57.195	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	348f3355d9d0cb18a277b69c1410186f	
DYSA HEALTHCARE S.A. - 80013820-1	610.000.000	26-04-2023	09:21:52.021	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	7950d5f9249936c925780385e1fe4306	
ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - 80072821-1	630.000.000	26-04-2023	09:21:20.644	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	bd47d97dbbf6a7769fedea4c3a1ae76f	
DYSA HEALTHCARE S.A. - 80013820-1	635.000.000	26-04-2023	09:21:15.832	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	cbc73a3f4b892c73cfc5d9abfafb8cbb	
ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - 80072821-1	670.000.000	26-04-2023	09:20:54.821	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	8280bddf0a26bc9d240a951cb47785ad	
DYSA HEALTHCARE S.A. - 80013820-1	685.000.000	26-04-2023	09:20:39.617	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	cc020c77293da86c0f9071d0f3b70b06	

Listado General de todas las Ofertas

SERVICIO ELECTROMEDICO PROFESIONAL S.A (SEMPRO) - 80006779-7	710.000.000	26-04-2023	09:21:05.033	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	4e73bd474d44b1dff44cf7bdcaaa3ff1	
SERVICIO ELECTROMEDICO PROFESIONAL S.A (SEMPRO) - 80006779-7	715.000.000	26-04-2023	09:00:59.738	Propuesta
		Código Verificador:	80844fda482b65058cbc7f175f23a769	
ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - 80072821-1	810.000.000	26-04-2023	09:00:59.736	Propuesta
		Código Verificador:	0c34a40275ccdab7a90c8bd989dc2af7	
CHACO INTERNACIONAL SA - 80026564-5	889.580.000	26-04-2023	09:14:25.764	Etapa de Puja
		Código Verificador:	fde6664b7412cc41a6265b48cf1f0585	
DYSA HEALTHCARE S.A. - 80013820-1	910.000.000	26-04-2023	09:00:59.737	Propuesta
		Código Verificador:	b2c8a6e8d36d489742ffcc5418ed97ff	
CHACO INTERNACIONAL SA - 80026564-5	1.157.000.000	26-04-2023	09:00:59.736	Propuesta
		Código Verificador:	e7ee2b21483f9409a44118f5644c0fd0	
SOLUMEDIC S.A. - 80023913-0	1.500.000.000	26-04-2023	09:00:59.735	Propuesta
		Código Verificador:	5ac767cf205d9d2c50c8791b82a344ff	

Mejores Lances de cada Proveedor por Item

1 - Autoclave de esterilizacion

Oferente	Mejor Precio
DYSA HEALTHCARE S.A. - 80013820-1	390.000.000
ALTAS TECNOLOGIAS SOCIEDAD ANONIMA - 80072821-1	409.000.000
SERVICIO ELECTROMEDICO PROFESIONAL S.A (SEMPRO) - 80006779-7	710.000.000
CHACO INTERNACIONAL SA - 80026564-5	889.580.000
SOLUMEDIC S.A. - 80023913-0	1.500.000.000

Items Ganados por Proveedor

Proveedor: 80013820-1 - DYSA HEALTHCARE S.A.

Item	Precio Ganador
1 - Autoclave de esterilizacion	390.000.000

Listado de Mensajes

1 - Autoclave de esterilizacion

Mensaje	Fecha	Hora
EL GRUPO HA SIDO ABIERTO. FAVOR REALIZAR SUS RESPECTIVOS LANCES.	26-04-2023	09:10:12.323
Buenos días, comenzamos la Subasta.	26-04-2023	09:11:43.129
Señores esperamos mejores ofertas.	26-04-2023	09:11:46.161
Todos los precios en competencia se encuentran por encima del referencial.	26-04-2023	09:11:49.953
Si los precios no se ubican por debajo de referencial, la convocante podría declarar desierto el grupo.	26-04-2023	09:11:55.061
Atención pasamos a la etapa de puja.	26-04-2023	09:11:55.628
LA ETAPA DE PUJA HA COMENZADO.	26-04-2023	09:11:57.641
EL PERIODO ALEATORIO HA COMENZADO. EL GRUPO PUEDE CERRARSE EN CUALQUIER MOMENTO.	26-04-2023	09:20:26.017
EL PERIODO ALEATORIO HA CULMINADO.	26-04-2023	09:26:28.030
EL GRUPO HA SIDO CERRADO. YA NO SE RECIBEN LANCES.	26-04-2023	09:26:28.096

Con lo que se da por terminado el acto previa lectura de su contenido suscribiendo el/a Subastador/a encargado/a de llevar adelante el procedimiento, en dos ejemplares de un solo tenor y a un solo efecto, en el lugar y fecha de su otorgamiento.