

Consultas Realizadas

Licitación 455249 - LPN N° 155/2024 "ADQUISICIÓN DE REACTIVOS E INSUMOS PARA SÉPTIMA REGIÓN SANITARIA ITAPÚA"

Consulta 1 - ESPECIFICACIONES TECNICAS..

Consulta	Fecha de Consulta	
LOTE 3 - Grupo 1: Test Rápido SARS COV 2 (en especificaciones tecnicas) DICE ASI: PRUEBA RAPIDA INMUNOCROMATOGRAFICA PARA DETECCION CUALITATIVA DE ANTIGENO ESPECIFICO DEL SARS COV2 PARA HISOPADO NASOFARINGEO con una sensibilidad (NO SALE LA INFORMACION - LA DESCRIPCION COMPLETA.)	09-10-2024	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
Ajustarse a la última versión del PBC.-	29-01-2025	

Consulta 2 - Abastecimiento simultáneo

Consulta	Fecha de Consulta	
Solicitamos a la convocante modificar el sistema de abastecimiento, a abastecimiento simultaneo para todos los lotes, debido a la envergadura del llamado, de manera a asegurar la correcta provisión de los insumos solicitados.	10-10-2024	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
Ajustarse al PBC.-	29-01-2025	

Consulta 3 - Lote 1

Consulta	Fecha de Consulta	
En las EETT menciona "Se permitirá un segundo equipo auxiliar con tecnología similar para un máximo de 5 o 6 tests", solicitamos amablemente a la convocante aceptar un máximo de 8-10 tests. Igualmente solicitamos a la convocante aclarar cuáles serían las EETT del gasómetro ya que en las EETT solo menciona especificaciones para gasometría del hospitales distritales.	11-10-2024	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
Ajustarse al PBC. Las EETT solicitadas fueron estudiadas y elaboradas teniendo en cuenta la necesidad de la adquisición de bienes y están ajustados dentro de los requerimientos propios de los estudios laboratoriales realizados y en base a experiencias previas. El gasómetro será solo para un Hospital Distrital.	29-01-2025	

Consulta 4 - Lote 4

Consulta	Fecha de Consulta	
Para las EETT del gasómetro menciona lo siguiente: "Mínimas características: electrodos libres de mantenimiento para determinaciones de electrolitos: Na, K, Cl y Ca. Para Gasometría pH, pCO ₂ , pO ₂ , Sat de O ₂ , Hemoglobina total, Hematocrito. H+, CHCO ₃ , CTCO ₂ , BE, BEACT, BESS, BB, pHST, CHCO ₃ ST, pAO ₂ , NCa, QS/QT, p50, sO ₂ (C), AaDO ₂ , a/AO ₂ , eAVDO ₂ , AGOER, Hct (C), PAO ₂ t, RltPhtPCO ₂ t, H+t, AaDO ₂ t", solicitamos a la convocante aceptar un gasómetro con las siguientes características "Mínimas características: electrodos libres de mantenimiento para determinaciones de electrolitos: Na, K, Cl y Ca. Para Gasometría pH, pCO ₂ , pO ₂ , Hct, pH, Cl, GLU, LAC, Hb, HCO ₃ , BE, BE-B, BE-ECF, TCO ₂ , AG, AG(K), O ₂ Sat, O ₂ Ct, SBC, nCa, TCa, pO ₂ %, A, AaDO ₂ , a/A%", ya que la mayoría de los gasómetros cuentan con estas características. En los ítems solicita el ítem 48 Chagas IgM, solicitamos a la convocante aceptar sin esta determinación ya que es una determinación que realizan muy pocos analizadores.	11-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse a la última versión del PBC.	29-01-2025	

Consulta 5 - Confirmación de Distribución

Consulta	Fecha de Consulta	
Solicitamos amablemente a la convocante que aclare cada lote a que Hospital será destinado	11-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse a la última versión del PBC.	29-01-2025	

Consulta 6 - P.B.C.

Consulta	Fecha de Consulta	
Solicitamos a la convocante proveernos de informaciones completas en especial de las páginas de especificaciones técnicas debido a que no sale por completo en el pliego.	14-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse a la última versión del PBC.	29-01-2025	

Consulta 7 - VENCIMIENTO

Consulta	Fecha de Consulta	
En la página 8 bajo el punto B PARA LOS PRODUCTOS QUE NO TENGAN FECHA DE VENCIMIENTO (Drogas Puras, Productos Inertes): se solicita Constancia de origen. Consulta: ¿ Se puede presentar para esta exigencia el Certificado de Representación de la marca ofertada debidamente registrada y legalizada ? Nota: Para el caso en cuestión de los productos considerados inertes, como ser: gradillas de plástico, propipetas de plástico y de goma, cámara de Neubauer de vidrio, frascos para esputo u orina, pipetas automáticas, puntas para pipetas, cronómetros, láminas cubre-objetos, morteros de porcelana, placas para tipificación, placa para VDRL, sellador de tubos, etc., etc., (es decir: productos de metal, de vidrio, de plástico, de porcelana y algodón) existe el DICTAMEN A.J. DGGIES Nº 506/2015 que hace referencia a lo antedicho.	14-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse a la última versión del PBC.	29-01-2025	

Consulta 8 - Muestras

Consulta	Fecha de Consulta	14-10-2024
Solicitamos a la convocante considerar aceptar Catálogos en lugar de muestras físicas debido a que no todos los proveedores contamos en stock de los insumos de laboratorio requeridos.		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
Ajustarse a lo requerido en el PBC. Se aclara que el Comité Evaluador solicitará las muestras "si lo considera necesario". En el Pliego de Bases, página 8		

Consulta 9 - Muestras

Consulta	Fecha de Consulta	14-10-2024
Solicitamos a la convocante considerar aceptar Catálogos en lugar de muestras físicas debido a que no todos los proveedores contamos en stock de los insumos de laboratorio requeridos.		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
Ajustarse a lo requerido en el PBC. Se aclara que el Comité Evaluador solicitará las muestras "si lo considera necesario". En el Pliego de Bases, página 8		

Consulta 10 - Periodo de validez de la Garantía de los bienes Pag. 8 del PBC

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
VENCIMIENTO Bajo el punto C dice: Reactivos e Insumos en General (que no requieren equipos en comodato): El vencimiento mínimo de los reactivos e INSUMOS es de 12 (doce) meses al momento de la entrega en los lugares indicados para la entrega. En caso de no cumplir con el requerimiento, mencionan que debemos presentar Autorización de entrega, acompañados de otros documentos. Solicitamos a la convocante EXCLUIR el pedido de estos documentos (Nota de Autorización de Entrega, Carta de Compromiso de Canje y Póliza de Seguro) para los INSUMOS INERTES de laboratorio como ser gradillas de plástico, propipetas de plástico y de goma, cámara de Neubauer de vidrio, frascos para esputo u orina, pipetas automáticas, puntas para pipetas, cronómetros, láminas cubre-objetos, morteros de porcelana, placas para tipificación, placa para VDRL, sellador de tubos, etc., etc., (es decir: productos de metal, de vidrio, de plástico, de porcelana y algodón) que por su naturaleza no cuentan con vencimiento alguno, por ende NO DEBE SER APLICADO el pedido de estos documentos para los INSUMOS INERTES mencionados más arriba.		
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 11 - Lote 138 Cronometro

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Favor aclarar si están precisando TIMER para LABORATORIO ó Cronometro, debido a que en las especificaciones técnicas se refieren más a Timer a que Cronometro.		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 12 - Lote Nº 154 Vaso Precipitado

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
¿Podemos ofertar vaso precipitado de 600 ml. de capacidad?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	29-01-2025
Ajustarse al PBC. La consulta cumple con lo mínimo requerido.		

Consulta 13 - Lote 115 – ítem 2 Pipeta Autom. variable

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
¿Podemos ofertas Pipeta automática con volumen variable de 5 – 50 ul?		
El mismo cumple con el rango solicitado.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	29-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.-		

Consulta 14 - Lote 115 – ítem 2 Pipeta Autom. variable

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
¿Podemos ofertas Pipeta automática con volumen variable de 5 – 50 ul?		
El mismo cumple con el rango solicitado.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	29-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC-		

Consulta 15 - Lote 115 – ítem 3 Pipeta Autom. variable

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
¿Podemos ofertas Pipeta automática con volumen variable de 20 – 200 ul?		
El mismo cumple con el rango solicitado.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	29-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 16 - Lote 115 – ítem 4 Pipeta Autom. variable

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
¿Podemos ofertas Pipeta automática con volumen variable de 100 – 1.000 ul?		
El mismo cumple con el rango solicitado.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	29-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 17 - Lote 1 - Item 1

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Con relación a los años de fabricación se solicita que los equipos para el Item indicado puedan tener más de 5 años de fabricación (hasta 8 años) con mantenimiento preventivo y correctivo al día y con informe del jefe de servicio sobre el desempeño del mismo.		

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 18 - LOTE 1 - Item 73 y 75

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Hacer notar que solicitan la misma prueba en ambos ítems, con diferentes cantidades: Item Producto Cant. Min Cant. Max. 73 PROTEINA C REACTIVO (P.C.R.) 15.000 30.000 75 PCR TURBIDIMETRIA 35.000 70.000		

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 19 - LOTE 1 - Item 28 y 29

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
C3 y C4 - Hacer notar la diferencia en las cantidades solicitadas, ya que normalmente suelen ser las mismas cantidades, derivado de los pedidos médicos. Producto Cant.Min Cant. Max. C3 4.000 8.000 C4 40.000 80.000		

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 20 - Lote Nº 115 Ítem 11 Puntas

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
¿Podemos ofertar Puntas con volumen de 2-200 ul para pipeta automática variable y fija de hasta 200 ul? Aclaramos que el mismo cumple con el rango solicitado en el PBC		

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 21 - Lote Nº 115 Ítem 12 Puntas

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
¿Podemos ofertar Puntas AMARILLAS con volumen de 2-200 ul para pipeta automática variable y fija de hasta 200 ul? Aclaramos que el mismo cumple con el rango solicitado en el PBC		

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 22 - Lote Nº 115 Ítem 14 Puntas

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
¿Podemos ofertar en una presentación de bolsa x 200 unidades como mínimo?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	29-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 23 - Lote Nº 115 Ítem 13 Puntas

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
¿Podemos ofertar Puntas con volumen de 50-1.000 ul para pipeta automática variable y fijo con volúmenes de hasta 1.000 ul? Aclaramos que el mismo cumple con el rango solicitado en el PBC		

Respuesta	Fecha de Respuesta	29-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 24 - Lote Nº 115 Ítem 14 Puntas

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
¿Podemos ofertar Puntas con volumen de 500-5.000 ul para pipeta automática variable y fijo con volúmenes de hasta 5.000 ul? Aclaramos que el mismo cumple con el rango solicitado en el PBC		

Respuesta	Fecha de Respuesta	29-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 25 - Lote Nº 115 Ítem 15 Puntas

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
¿Podemos ofertar Puntas con volumen de 0,5-20 ul para pipeta automática variable y fijo con volúmenes de hasta 20 ul? Aclaramos que el mismo cumple con el rango solicitado en el PBC		

Respuesta	Fecha de Respuesta	29-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 26 - Lote Nº 115 Ítem 16 Puntas

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
¿Podemos ofertar Puntas AMARILLAS con volumen de 2-200 ul para pipeta automática variable y fija con volúmenes de hasta 200 ul? Aclaramos que el mismo cumple con el rango solicitado en el PBC		

Respuesta	Fecha de Respuesta	29-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 27 - Especificaciones técnicas adicionales de todos los lotes

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Se solicita a la convocante, aclarar a qué hospital, centro de salud, o unidad sanitaria corresponde cada lote. Se realiza esta solicitud de aclaración, verificándose que solamente para el HOSPITAL REGIONAL DE ENCARNACIÓN se establece de forma unívoca el lote correspondiente.		

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 28 - Lote 1 - Ítem 77

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Se solicita a la convocante, establecer las especificaciones técnicas mínimas requeridas para el Kit para equipo de Electrolitos y Gasómetro.		

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 29 - Lote 2 - ítem 1

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Se solicita a la convocante, establecer las especificaciones técnicas mínimas requeridas para el Kit para equipo de ELISA.		

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 30 - Lote 4 - Ítem 29 al 49

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Se solicita a la convocante, establecer las especificaciones técnicas mínimas requeridas para el equipo de Inmunología automatizado, ya que se establece que el módulo de Inmunología se encuentra separado.		

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 31 - Lote 4 - Ítem 29 al 49

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Se solicita a la convocante, establecer las especificaciones técnicas mínimas requeridas para el equipo de Inmunología automatizado, ya que se establece que el módulo de Inmunología se encuentra separado.		

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 32 - Lote 4 - Ítem 29 al 49

Consulta	Fecha de Consulta	
Se observa que la convocante, en las Especificaciones técnicas de los equipos para Reactivos e insumos para la sección de Drogas Terapeúticas para Marcadores de Infección y Metabólicos del Servicio de Bioquímica Clínica, solicita proporcionar gráficos de Westgard. Teniendo en cuenta que las reglas de Westgard son un conjunto de criterios aplicados a los gráficos de Levey-Jennings para identificar y evaluar posibles errores y desviaciones en los datos, y es el gráfico de Levey-Jennings el que es utilizado para representar los resultados de controles de calidad en laboratorios clínicos, mostrando los valores de las mediciones en comparación con el valor promedio esperado y sus desviaciones estándar, se solicita a la convocante modificar esta información, ya que el gráfico solicitado para ese fin es el de Levey-Jennings, ya que no existe tal gráfico de Westgard	16-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse a la última versión del PBC.	29-01-2025	

Consulta 33 - : Requisitos documentales para evaluar el criterio de capacidad

Consulta	Fecha de Consulta	
La convocante solicita "Constancia de inscripción del PDIV (productos para diagnóstico de uso In Vitro) expedida por la Dirección de Registros, Habilitación y Control del Laboratorio Central de Salud Pública. Y/o DINAVISA según corresponda". Teniendo en cuenta que nos encontramos en un proceso de transición de cambio entre Laboratorio Central y Dinavisa y un retraso importante en Dinavisa en la emisión de algún tipo de documento. Solicitamos a la convocante o excluir dicho requisito o sustituir por Certificado de venta libre del país de origen de cada determinación ofertada, tal como lo está estableciendo el Instituto de Previsión Social referenciado con el LPN N° 160/24 - ID N° 454803, LPN SBE 39-23 - ID N° 432638 de la misma convocante.	16-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse al PBC. Se solicitan las documentaciones necesarias tanto certificado como constancias según corresponda. Actualmente es DINAVISA la institución, independiente del MSPBS, es una secretaría de Estado, encargada de emitir las documentaciones necesarias para la importación y comercialización de los PDIV en la República del Paraguay. El Certificado de libre venta es emitido por la autoridad sanitaria del país de origen de fabricación del producto, no es lo mismo que una aprobación de una autoridad sanitaria local como lo es DINAVISA, para poder utilizar el producto en nuestro país.	29-01-2025	

Consulta 34 - item 78

Consulta	Fecha de Consulta	
DONDE DICE: 10 a 13 litros. Descafrtable. Cartón prensadso con bolsa colectora en su interior, de polietileno resistente, con simbolo universal de riesgo biológico en ambas caras. Consulta: Solicitamos respetuosamente a la convocante la aclaración de la solicitud es de cartones armados con bolsas en su interior o por partes para el armado posterior.	16-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse a la última versión del PBC.-	29-01-2025	

Consulta 35 - Lugar de entrega

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Solicitamos amablemente a la convocante que aclare cada lote a que Hospital será destinado los insumos, solo sera para el HOSPITAL REGIONAL DE ENCARNACION		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.-		

Consulta 36 - ESPECIFICACIONES TECNICAS Lote 1, Ítem 77-Kit

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Podría la convocante especificar en el Tipo de Muestra: Controles QC (Material Acuoso) si se refiere a controles de calidad internos o externos.		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
Misma respuesta que la consulta 3 y 4.-		

Consulta 37 - ESPECIFICACIONES TECNICAS Lote 1, Ítem 77-Kit

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Podría la convocante especificar en el Tipo de Muestra: Controles QC (Material Acuoso) si se refiere a controles de calidad internos o externos.		
Si se refiere a controles internos, podría aceptar controles de material acuoso pero integrados dentro del sistema de medición del pack.		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
Misma respuesta que la consulta 3 y 4.-		

Consulta 38 - autorizacion del fabricante

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
Requiere: La autorización deberá ser presentada en idioma castellano o en su defecto acompañada de su traducción oficial, realizada por un traductor público matriculado en la República del Paraguay. Así también cada autorización debe indicar a que ítem corresponde. Aceptara la convocante copia de la autorización del fabricante, sin legalización por consulado paraguayo o apostillado, inscripto en el registro publico de comercio?		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
El oferente deberá ajustarse a las formalidades requeridas en la Sección Requisitos de Participación y Criterios de Evaluación.-		

Consulta 39 - lote 4

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
LOTE 4, ÍTEM 1 hemograma, CENTROS DE SALUD Y USF Se consulta si aceptarían: volumen de muestra entre 30 - 100 ul		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
Ajustarse al PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas para responder a la necesidad del servicio y se tuvo en cuenta la calidad de los procesos para la manipulación de las muestras.		

Consulta 40 - lote 4

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
LOTE 4, ÍTEM 27, item 28. Consultar si se puede colocar equipo auxiliar al equipo de química para realizar ambos test		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
Ajustarse al PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas teniendo en cuenta la necesidad del servicio, en cuanto a la demanda de las pruebas, capacidad de RRHH e infraestructura.		

Consulta 41 - lote 4

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
LOTE 4, ÍTEM 48 al 49: consultar si se puede colocar un equipo auxiliar al equipo de inmunología para procesar Chagas IgG e IgM, o de preferencia proveer test rápido		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
Ajustarse al PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas teniendo en cuenta la necesidad del servicio, en cuanto a la demanda de las pruebas, capacidad de RRHH e infraestructura.		

Consulta 42 - lote 4

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
LOTE 4, ÍTEM 51 al 53: requiere equipo Semiautomatizado de 4 canales de medición independiente como mínimo. Se consulta a la convocante si aceptarían: Semiautomatizado de 2 canales de medición independiente como mínimo.		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
Ajustarse al PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas teniendo en cuenta la necesidad del servicio, en cuanto a la demanda de las pruebas, capacidad de RRHH e infraestructura.		

Consulta 43 - lote 4

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
crisis sanguínea Centro de Salud y USF requiere: equipo en comodato semiautomatizado; de 4- 6 canales. Se Consulta si aceptarían: Crasis Sanguínea Reactivos para estudio de Crasis Sanguínea, con provisión de 5 (cinco) equipo en comodato semiautomatizado; de 2- 6 canales		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
: Ajustarse al PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas teniendo en cuenta la necesidad del servicio, en cuanto a la demanda de las pruebas, capacidad de RRHH e infraestructura.		

Consulta 44 - lote 5

Consulta	Fecha de Consulta	16-10-2024
LOTE 5, ÍTEM 1 al 18: química clínica Centro de Salud y USF requiere equipos automatizados para química clínica, con gradillas en rack. Se consulta si aceptarían: equipos semiautomatizados para química clínica		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC		

Consulta 45 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 11, ítem 1: (Chagas Test Rápido), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico IgG/IgM para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Se solicita amablemente a la convocante la admisión del Test rápido inmunocromatográfico que detecta la presencia de anticuerpos IgG, ya que este tipo de prueba es la más adecuada y utilizada para procesos de tamizaje. Dado que el objetivo principal del tamizaje es identificar la exposición al parásito Trypanosoma cruzi, este test cumple con los requisitos necesarios para dicho fin de manera eficiente y efectiva. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Test rápido inmunocromatográfico IgG/IgM o IgG para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación."</p>	17-10-2024	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
Ajustarse a la última versión del PBC.	29-01-2025	

Consulta 46 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 12, ítem 1: (Test Rápido para Hepatitis A), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 10 y máximo 20 determinaciones por presentación." Se solicita amablemente a la convocante admitir la dilución de las muestras en un buffer de extracción antes de depositarlas en las tiras o cassetes. Este procedimiento mejora la precisión de los resultados, ya que el uso de un buffer estandariza la concentración de anticuerpos en la muestra. Al diluirla, se reducen las interferencias potenciales y se garantiza que la cantidad de anticuerpos sea adecuada para su detección, lo que ayuda a prevenir resultados falsos positivos o negativos.</p>	17-10-2024	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
Ajustarse al PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas teniendo en cuenta la necesidad del servicio, en cuanto a la demanda de las pruebas, capacidad de RRHH e infraestructura.	29-01-2025	

Consulta 47 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 22, ítem 1: (TEST MULTIDROGAS PARA ORINA - 5 DROGAS), donde dice: "TEST RÁPIDO PARA 5 DROGAS (CO, THC, BZO, MOP, AMP). Panel de test rápido inmunoquímico para detección cualitativa de 5 drogas de abuso. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 97%, con certificado de Calidad del país de origen. Capacidad de realizar entre un mínimo de 20 y un máximo de 30 determinaciones por presentación." Se solicita amablemente a la convocante la admisión de una presentación que incluya la determinación de cocaína, opiáceos, benzodiacepinas, marihuana y anfetamina. La inclusión de estas sustancias responde a la necesidad de abordar una gama más amplia de sustancias que son relevantes en el contexto actual de la salud pública y la seguridad. La prevalencia del consumo de cocaína, opiáceos, benzodiacepinas y anfetaminas ha aumentado considerablemente en los últimos años, afectando a diversas poblaciones y planteando retos significativos para los profesionales de la salud. Por lo tanto, esta modificación permitiría un análisis más completo y pertinente, facilitando la implementación de políticas adecuadas y programas de intervención. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "TEST RÁPIDO PARA 5 DROGAS (CO, THC, BZO, MOP, AMP o CO, THC, BZO, AMP, OPI). Panel de test rápido inmunoquímico para detección cualitativa de 5 drogas de abuso. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 97%, con certificado de Calidad del país de origen. Capacidad de realizar entre un mínimo de 20 y un máximo de 30 determinaciones por presentación."</p>	17-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse a la última versión del PBC.-	29-01-2025	

Consulta 48 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 22, ítem 1: (TEST MULTIDROGAS PARA ORINA - 5 DROGAS), donde dice: "TEST RÁPIDO PARA 5 DROGAS (CO, THC, BZO, MOP, AMP). Panel de test rápido inmunoquímico para detección cualitativa de 5 drogas de abuso. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 97%, con certificado de Calidad del país de origen. Capacidad de realizar entre un mínimo de 20 y un máximo de 30 determinaciones por presentación." Solicitamos amablemente que se admita una presentación 15 determinaciones por presentación como mínimo, ya que esto no afecta la finalidad de uso del test ni compromete su efectividad. Además, se respeta el número total de pruebas solicitadas, garantizando el cumplimiento de los requerimientos sin alterar el objetivo del proceso. Esta modificación también favorecería la participación de un mayor número de oferentes, promoviendo un proceso más justo y transparente para todos. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "TEST RÁPIDO PARA 5 DROGAS (CO, THC, BZO, MOP, AMP). Panel de test rápido inmunoquímico para detección cualitativa de 5 drogas de abuso. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 97%, con certificado de Calidad del país de origen. Capacidad de realizar entre un mínimo de 15 y un máximo de 30 determinaciones por presentación."</p>	17-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse a la última versión del PBC.-	29-01-2025	

Consulta 49 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 26, ítem 1: (Test para sangre oculta), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico en un solo paso. Método inmunológico para la detección de hemoglobina en las heces frescas. Capacidad de realizar entre 25 y 50 determinaciones por presentación." Se solicita amablemente a la convocante admitir una presentación de 20 determinaciones por caja como mínimo, ya que esto no afecta la finalidad de uso del test ni compromete su efectividad. Además, se respetaría el número total de pruebas solicitadas, garantizando el cumplimiento de los requerimientos sin alterar el objetivo del proceso. Esta modificación también favorecería la participación de un mayor número de oferentes, promoviendo un proceso más justo y transparente para todos. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Test rápido inmunocromatográfico en un solo paso. Método inmunológico para la detección de hemoglobina en las heces frescas. Capacidad de realizar entre 20 y 50 determinaciones por presentación."</p>	17-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse a la última versión del PBC.-	29-01-2025	

Consulta 50 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de ESPECIFICACIONES TÉCNICAS, en el lote 25, ítem 1: (Test Rápido para Rotavirus), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico en un solo paso. Para la detección cualitativa in vitro de antígenos de rotavirus en materia fecal humana. Con 99,9% de sensibilidad y 99,6 % de especificidad. Con certificado de calidad del país de origen. Capacidad de realizar un mínimo de 20 determinaciones por presentación." Se solicita a la convocante admitir una sensibilidad del 96% como mínimo ya que esta sensibilidad sigue siendo altamente efectiva para pruebas de tamizaje, y es la sensibilidad más común para estos tipos de test. Al establecer este estándar, se facilitará la participación de un mayor número de oferentes, lo que promoverá la competencia y, potencialmente, mejores condiciones en la adquisición de los productos. Por lo tanto, proponemos que dicho requerimiento se redacte de la siguiente manera: "Test rápido inmunocromatográfico en un solo paso. Para la detección cualitativa in vitro de antígenos de rotavirus en materia fecal humana. Con 96% como mínimo de sensibilidad y 99,6 % de especificidad. Con certificado de calidad del país de origen. Capacidad de realizar un mínimo de 20 determinaciones por presentación"</p>	17-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse a la última versión del PBC.-	29-01-2025	

Consulta 51 - Plan de entrega de los bienes

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de PLAN DE ENTREGA DE LOS BIENES, en el punto REACTIVOS E INSUMOS EN GENERAL (no requieren equipos en comodato), donde menciona: "1ra ENTREGA 20% DE LA CANTIDAD MÍNIMA: El oferente tendrá un plazo de hasta 20 (veinte) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra, la cuál será emitida dentro de los 20 (VEINTE) días de haber firmado el contrato." Se solicita amablemente a la convocante extender el plazo de entrega a 45 días calendario. Esta ampliación es necesaria debido a los tiempos requeridos para la fabricación, la logística de envío y los trámites aduaneros, los cuales podrían superar fácilmente un mes. Ampliar el plazo permitiría que más oferentes, que tienen la capacidad de suministrar los productos solicitados, puedan participar en el proceso, fomentando así una competencia más equitativa. De este modo, se evitaría favorecer únicamente a aquellos que disponen del producto en stock, asegurando una oportunidad justa para todos los participantes.</p>	17-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse al PBC. Se solicita respetar los tiempos de entrega de los productos teniendo en cuenta el stock critico de reactivos en los servicios de salud.	29-01-2025	

Consulta 52 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 59, ítem 1: (Rubeola Test Rápido), donde dice: "Rubeola IgG. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Se solicita amablemente a la convocante admitir una presentación que permita la identificación de ambos anticuerpos, tanto IgG como IgM en el mismo test, ya que esto no afectaría la finalidad de uso del test ni compromete su efectividad. Además, se respetaría el número total de pruebas solicitadas, garantizando el cumplimiento de los requerimientos sin alterar el objetivo del proceso. Esta modificación también favorecería la participación de un mayor número de oferentes, promoviendo un proceso más justo y transparente para todos. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Rubeola IgG o IgG/IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación."</p>	17-10-2024	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
Ajustarse a la última versión del PBC.-	29-01-2025	

Consulta 53 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 60, ítem 1: (Rubeola Test Rápido), donde dice: "Rubeola IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Se solicita amablemente a la convocante admitir una presentación que permita la identificación de ambos anticuerpos, tanto IgG como IgM en el mismo test, ya que esto no afectaría la finalidad de uso del test ni compromete su efectividad. Además, se respetaría el número total de pruebas solicitadas, garantizando el cumplimiento de los requerimientos sin alterar el objetivo del proceso. Esta modificación también favorecería la participación de un mayor número de oferentes, promoviendo un proceso más justo y transparente para todos. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Rubeola IgM o IgG/IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación."</p>	17-10-2024	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
Ajustarse a la última versión del PBC	29-01-2025	

Consulta 54 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 60, ítem 1: (Rubeola Test Rápido), donde dice: "Rubeola IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Se solicita a la convocante admitir una sensibilidad del 95% como mínimo ya que esta sensibilidad sigue siendo altamente efectiva para pruebas de tamizaje, y es la sensibilidad más común para estos tipos de test. Al establecer este estándar, se facilitará la participación de un mayor número de oferentes, lo que promoverá la competencia y, potencialmente, mejores condiciones en la adquisición de los productos. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Rubeola IgM Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 95%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación."</p>	17-10-2024	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
Ajustarse al PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas en base a la necesidad para los parámetros de sensibilidad y especificidad de los reactivos solicitados	29-01-2025	

Consulta 55 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 11, ítem 1: (Chagas Test Rápido), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico IgG/IgM para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Se solicita a la convocante admitir una sensibilidad de 94% como mínimo ya que esta sensibilidad sigue siendo altamente efectiva para pruebas de tamizaje, y es la sensibilidad más común para estos tipos de prueba. Y de esta manera también permitir una mayor participación de oferentes. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Test rápido inmunocromatográfico IgG/IgM para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad mínima del 94%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación."</p>	17-10-2024	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
Ajustarse al PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas en base a la necesidad para los parámetros de sensibilidad y especificidad de los reactivos solicitados	29-01-2025	

Consulta 56 - Pág. 4 - Abastecimiento simultáneo

Consulta	Fecha de Consulta	
Solicitamos a la convocante ajustar el sistema de suministro a un abastecimiento simultáneo para todos los lotes, con el fin de garantizar la adecuada provisión de los insumos requeridos.	17-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>No es viable la modalidad de abastecimiento simultáneo, para los Laboratorios de la DRNL, por la infraestructura, espacio físico, cantidad de RRHH, productividad, y otros, ya que se deben manejar más de un equipo, probablemente más de un software, más de una marca de reactivo, depósitos refrigerados, etc., además, no es posible, instalar equipos de gran porte y desinstalar de manera rápida al terminar uno de ellos y utilizar el otro, lleva días instalar y desinstalar dichos equipos de gran porte, y no se puede paralizar las prestaciones del servicio.</p> <p>El artículo 43 de la Ley 7021/22 reglamenta este tipo de modalidad para aquellos casos en que ningún proveedor pueda proveer o ejecutar la totalidad de los bienes o servicios. Por experiencias previas con la modalidad de las LPN, para los lotes con equipos en COMODATO, no es viable la modalidad de abastecimiento simultáneo, para los Laboratorios de la DRNL.</p> <p>Citamos inconvenientes por los cuales, no es viable esta modalidad, cuando lo que se solicita es trabajar en la modalidad de reactivos con equipos en comodato.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Si el llamado es Abastecimiento Simultáneo, serán adjudicados hasta 3 oferentes; implica que se tendrán mínimamente 3 equipos, de 3 diferentes proveedores. - No se cuenta con espacio físico suficiente para esa cantidad de equipos, ni RRHH que trabaje en simultáneo, con más cantidad de equipos. - No es viable ya que los reactivos de la marca de un proveedor no pueden ser utilizados en otro equipo de otra marca del otro proveedor, a fin de garantizar las Buenas prácticas de Laboratorio, la Garantía de calidad y buena procedencia de los reactivos, equipos deben ser de la misma marca. - Los controles, calibradores, consumibles, insumos, etc., deberían entregar 3 proveedores, acarrea la dificultad por no contar con espacio físico, ni personal necesario para el control y monitoreo. 	06-02-2025	

Consulta 57 - Pág. 7 – Muestras

Consulta	Fecha de Consulta	
Solicitamos amablemente a la convocante que excluya la solicitud de muestras de los lotes ofertados, como se hizo en llamados anteriores.	17-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Favor remitirse a la Consulta N° 8.	29-01-2025	

Consulta 58 - Pág. 30 - Lugar de entrega

Consulta	Fecha de Consulta	
Solicitamos respetuosamente a la convocante que aclare a qué hospital se destinará cada lote, con el fin de tener claridad en la distribución.	17-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Favor remitirse a la Consulta N° 5.	29-01-2025	

Consulta 59 - Pág. 30 – Plan de entrega de los bienes

Consulta	Fecha de Consulta	
En el apartado de PLAN DE ENTREGA DE LOS BIENES, en el punto REACTIVOS E INSUMOS EN GENERAL (no requieren equipos en comodato), donde menciona: "1ra ENTREGA 20% DE LA CANTIDAD MÍNIMA: El oferente tendrá un plazo de hasta 20 (veinte) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra, la cuál será emitida dentro de los 20 (VEINTE) días de haber firmado el contrato." Se solicita amablemente a la convocante extender el plazo de entrega a 45 días calendario. Esta ampliación es necesaria debido a los tiempos requeridos para la fabricación, la logística de envío y los trámites aduaneros, los cuales podrían superar fácilmente un mes. Ampliar el plazo permitiría que más oferentes, que tienen la capacidad de suministrar los productos solicitados, puedan participar en el proceso, fomentando así una competencia más equitativa. De este modo, se evitaría favorecer únicamente a aquellos que disponen del producto en stock, asegurando una oportunidad justa para todos los participantes.	17-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse al PBC. Se solicita respetar los tiempos de entrega de los productos teniendo en cuenta el stock critico de reactivos en los servicios de salud.	29-01-2025	

Consulta 60 - LOTE 1 ITEM 2 AL 76

Consulta	Fecha de Consulta	
SE PODRIA OFERTAR TAMBIEN EQUIPOS POR SEPARADO?		

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse al PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas y planificadas en el contexto de la necesidad y espacio físico del servicio. Desglosar el ítem con equipos independientes para un solo test, retrasaría la capacidad técnica del servicio.		

Consulta 61 - LOTE 1 ITEM 2

Consulta	Fecha de Consulta	
Se podría admitir: ofertar reactivos compatibles con el equipo en comodato pero que sean de una marca diferente al equipo.		

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse al PBC. Al utilizar reactivos de otra marca, se corren riesgos donde los resultados pueden variar, comprometiendo la exactitud (proximidad al valor verdadero) y la precisión (repetibilidad de los resultados) de los análisis, lo que puede llevar a errores clínicos en el diagnóstico.		

Consulta 62 - LOTE 1 ITEM 73

Consulta	Fecha de Consulta	
SE PODRIA ESPECIFICAR SI SE TRATA DE LA DETERMINACION ULTRASENSIBLE		

Consulta	Fecha de Consulta	
misma respuesta que Consulta 18		

Consulta 63 - LOTE 3 ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	17-10-2024
SE PODRIA ADMITIR UN KIT QUE APARTE DE SARS COV 2 TAMBIEN MIDA INFLUENZA		

Respuesta	Fecha de Respuesta	29-01-2025
Ajustarse al PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas y planificadas en el contexto de la necesidad del servicio.		

Consulta 64 - LOTE 4 ITEM 2

Consulta	Fecha de Consulta	17-10-2024
Se podría admitir: ofertar reactivos compatibles con el equipo en comodato pero que sean de una marca diferente al equipo.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	29-01-2025
Ajustarse al PBC. Al utilizar reactivos de otra marca, se corren riesgos donde los resultados pueden variar, comprometiendo la exactitud (proximidad al valor verdadero) y la precisión (repetibilidad de los resultados) de los análisis, lo que puede llevar a errores clínicos en el diagnóstico.		

Consulta 65 - LOTE 4 ITEM 27

Consulta	Fecha de Consulta	17-10-2024
Se podria admitir un equipo de soporte que realice las determinaciones de electrolitos		

Respuesta	Fecha de Respuesta	29-01-2025
Ajustarse al PBC. Los equipamientos y sus características fueron ajustados dentro de las especificaciones técnicas elaboradas, conforme a los requerimientos técnicos y a las necesidades específicas del servicio. Utilizar equipos independientes para un solo test, retrasaría la capacidad técnica del servicio.		

Consulta 66 - LOTE 53 ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	17-10-2024
SE PODRIA ADMITIR UN TUBO DE 2,7mL		

Respuesta	Fecha de Respuesta	29-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.-		

Consulta 67 - Especificaciones Técnicas - Lote 4 ITEM 50

Consulta	Fecha de Consulta	
Mínimas características: electrodos libres de mantenimiento para determinaciones de electrolitos: Na, K, Cl y Ca. Para Gasometría pH, pCO ₂ , pO ₂ , Sat de O ₂ , Hemoglobina total, Hematocrito, H+, CHCO ₃ , CTCO ₂ , BE, BEACT, BESS, BB, pHST, CHCO ₃ ST, pAO ₂ , nCa, QS/QT, p50, sO ₂ (C), AaDO ₂ , a/AO ₂ , eAVDO ₂ , AGOER, Hct (C), PAO ₂ t, RltPhtPCO ₂ t, H+t, AaDO ₂ t", solicitamos a la convocante aceptar un gasómetro con las siguientes características "Mínimas características: electrodos libres de mantenimiento para determinaciones de electrolitos: Na, K, Cl y Ca. Para Gasometría pH, pCO ₂ , pO ₂ , Hct, pH, Cl, GLU, LAC, Hb, HCO ₃ , BE, BE-B, BE-ECF, TCO ₂ , AG, AG(K), O ₂ Sat, O ₂ Ct, SBC, nCa, TCa, pO ₂ %, A, AaDO ₂ , a/A", ya que según investigaciones realizadas, los gasómetros que se encuentran en el mercado no cumplen con las especificaciones requeridas y consideramos que las especificaciones técnicas de los gasómetros comerciales son suficientes para satisfacer la necesidad del servicio.	17-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
misma respuesta que consulta 4	29-01-2025	

Consulta 68 - LOTE 4 ITEM 1: KIT SOLUCION CONTADOR HEMATOLÓGICO

Consulta	Fecha de Consulta	
SE PODRIA OFERTAR TAMBIEN CONTADORES HEMATOLOGICOS DE 3 PARTES	22-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse a la última versión del PBC.-	29-01-2025	

Consulta 69 - LOTE 5 ITEM 1 AL 18

Consulta	Fecha de Consulta	
ESPECIFICAR SI SE TRATA DE ESPECTROFOTOMETROS O EQUIPOS AUTOMATIZADOS	22-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
misma respuesta que Consulta 44	29-01-2025	

Consulta 70 - LOTE 1 ITEM 76 - Electrolitos (Na, K, Cl)

Consulta	Fecha de Consulta	
Se podria admitir un equipo de soporte que realice las determinaciones de electrolitos	22-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse al PBC. El Pliego menciona lo siguiente: Se permitirá un segundo equipo auxiliar con tecnología similar para un máximo de 5 o 6 test	29-01-2025	

Consulta 71 - LOTE 23 ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	
SE PODRIA ADMITIR PRESENTACIONES DE 1X5mL Y COMPLETAR LA CANTIDAD REQUERIDA	22-10-2024	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse al PBC. Los equipamientos y sus características fueron ajustados dentro de las especificaciones técnicas elaboradas, conforme a los requerimientos técnicos y a las necesidades específicas del servicio. Utilizar equipos independientes para un solo test, retrasaría la capacidad técnica del servicio.	29-01-2025	

Consulta 72 - LOTE 23 ITEM 1 ANTIGENO FEBRILES

Consulta	Fecha de Consulta	22-10-2024
SE PODRIA ADMITIR PRESENTACIONES DE 1X5mL Y COMPLETAR LA CANTIDAD REQUERIDA		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
Ajustarse al PBC. Los equipamientos y sus características fueron ajustados dentro de las especificaciones técnicas elaboradas, conforme a los requerimientos técnicos y a las necesidades específicas del servicio.		

Consulta 73 - LOTE 143 - ITEM 1 - TUBOS DE CENTRÍFUGA CONICOS DE PLÁSTICO

Consulta	Fecha de Consulta	22-10-2024
CONSULTAR EL VOLUMEN DE CAPACIDAD DE LOS TUBOS A OFERTAR		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
Ajustarse al PBC. El PBC menciona lo siguiente: "de 12 mililitros de capacidad como mínimo".		

Consulta 74 - LOTE 144 ITEM 1 - TUBOS DE CENTRÍFUGA CONICOS DE PLÁSTICO

Consulta	Fecha de Consulta	22-10-2024
CONSULTAR EL VOLUMEN DE CAPACIDAD DE LOS TUBOS A OFERTAR		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
Ajustarse al PBC .El PBC menciona lo siguiente: "de 12 mililitros de capacidad como mínimo".		

Consulta 75 - LOTE 145 ITEM - TUBOS DE CENTRÍFUGA CONICOS DE PLÁSTICO

Consulta	Fecha de Consulta	22-10-2024
CONSULTAR EL VOLUMEN DE CAPACIDAD DE LOS TUBOS A OFERTAR		

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2025
Ajustarse al PBC El PBC menciona lo siguiente: "de 15 mililitros de capacidad".		

Consulta 76 - lote 1 item 76

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Lote 1 item 76 Tipo de Muestra: Sangre Total, Plasma,Suero. Permitirá la convocante "muestras: Sangre completa (arterial, venosa, mixta venosa y capilar); líquido pleural; dializado". Considerando que Plasma o suero no es tipo de muestra obtenida para gasometría		

Consulta	Fecha de Consulta	17-02-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 77 - lote 20, item 1, item 2

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Lote 20, permitirá la convocante método Elisa o Clia, test monotest, Presentacion de entrega kit con 24 determinaciones como mínimo. Que incluya controles y calibradores en el kit.		

Consulta	Fecha de Consulta	06-02-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.-		

Consulta 78 - lote 6 item 1

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Lote 6 item 1 Hemoglobina glicosilada (A1c), favor aclarar si la metodología requerida es HPLC		

Consulta	Fecha de Consulta	06-02-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.-		

Consulta 79 - lote 4

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Lote 4 item 46 y item 47. Considerando que la pruebas comercialmente disponibles para Chagas, es total (IgG+IgG) se sugiere a la convocante reformular su requerimiento		

Consulta	Fecha de Consulta	06-02-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.-		

Consulta 80 - lote 2

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Lote 2 item 1 favor aclarar que tipo de equipo automatizado precisa, lector y lavador? Hacemos esta consulta con el propósito de evitar inconvenientes al momento de la evaluación o suministro		

Consulta	Fecha de Consulta	06-02-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.-		

Consulta 81 - Lote 1 - Item 1

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Se podría separar el lote de contador hematología del lote de equipo integrado de química-inmuno.		

Consulta	Fecha de Consulta	06-02-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 82 - LOTE 1 - ITEM 76 - KIT PARA EQUIPO DE ELECTROLITOS Y GASÓMETRO

Consulta	Fecha de Consulta	
Con relacion a este punto Certificado FDA o CE (al menos uno de ellos). Con relación a este punto se podría ampliar este pedido de Certificación con ISOS 9001 Y/O 13485 o Libre Venta de manera a poder ampliar mas la participacion de potenciales oferentes.	28-01-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse a la última versión del PBC.	06-02-2025	

Consulta 83 - Lote 1 / Item 1

Consulta	Fecha de Consulta	
Se podría separar el lote de contador hematología del lote de equipo integrado de química-inmuno.	28-01-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse a la última versión del PBC.	06-02-2025	

Consulta 84 - Lote 1 - Item 2

Consulta	Fecha de Consulta	
: Se podría admitir equipos de soporte para realizar las determinaciones que el equipo integrado no pudiese realizar	28-01-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse a la última versión del PBC.	06-02-2025	

Consulta 85 - Lote 1 - Item 2

Consulta	Fecha de Consulta	
Se podría admitir un equipo integrado sin gestor de módulo de muestras.	28-01-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse a la última versión del PBC.	06-02-2025	

Consulta 86 - Lote 1 - Item 2

Consulta	Fecha de Consulta	
: Se podría ofertar equipo de química e inmunología por separado, de esta forma permitir una mayor participación de oferentes	28-01-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Ajustarse a la última versión del PBC.	06-02-2025	

Consulta 87 - Lote 1 - Item 76

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
: Se podría admitir un analizador de gases en sangre que no realice los cálculos de los siguientes parámetros: QS/QT, p50, AaDO2, a/AO2, eAVDO2, AGOER, RItPhtPCO2t, AaDO2t.		

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 88 - Lote 1 - Item 77

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Se podría separar en un lote distinto el equipo de crisis sanguínea del de equipos integrados de química-inmunología		

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 89 - Lote 2 Item 1

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
La determinación de Antígeno Dengue - NS1 podría permitirse realizar por biología molecular o por inmunocromatografía.		

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
: Ajustarse a la última versión del PBC. Dicha determinación se realizará por el Método ELISA u otro de tecnología similar.		

Consulta 90 - Lote 2 / Item 1:

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
La determinación de Antígeno Dengue - NS1 podría permitirse realizar por biología molecular o por inmunocromatografía		

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC. Dicha determinación se realizará por el Método ELISA u otro de tecnología similar.		

Consulta 91 - Lote 4 / Item 1

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Se podría separar el lote de contador hematológico del lote del equipo de química e inmunología -		

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 92 - Lote 4 / Item 1:

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Se podría admitir contadores de 3 partes sin gradillas de rack de muestras.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-02-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 93 - Lote 4 / Item 2:

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Se podría admitir equipos de soporte para realizar las determinaciones que el equipo integrado no pudiese realizar		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-02-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 94 - Lote 4 / Item 48

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Se podría admitir un analizador de gases en sangre que no realice los cálculos de los siguientes parámetros: QS/QT, p50, AaDO2, a/AO2, eAVDO2, AGOER, RItPHtPCO2t, AaDO2t.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-02-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 95 - Lote 4 / Item 2

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Se podría admitir reactivos de una marca distinta al equipo ofertado, pero que sea compatible con dicho equipo		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-02-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 96 - Lote 4 / Item 1:

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
: Se podría admitir contadores de 3 partes sin gradillas de rack de muestras.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-02-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 97 - Lote 4 / Item 48:

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Se podría separar en un lote distinto el analizador de gases en sangre.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-02-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 98 - Lote 4 / Item 49:

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Se podría separar en un lote distinto el equipo de crasis sanguínea, distinto del equipo de química/inmunología y hematología		

Consulta	Fecha de Consulta	06-02-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 99 - Lote 5 / Item 1:

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Se podría admitir reactivos de una marca distinta al equipo ofertado, pero que sea compatible con dicho equipo.		

Consulta	Fecha de Consulta	06-02-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 100 - Lote 4 - ítem 1

Consulta	Fecha de Consulta	28-01-2025
Con respecto a los contadores hematológicos para los hospitales distritales, se podría ofertar 5 contadores hematológicos de 5 partes sin gradilla de rack de muestras y 25 equipos de 3 partes para los centros de salud y USF		

Consulta	Fecha de Consulta	06-02-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 101 - abastecimiento simultaneo

Consulta	Fecha de Consulta	
Solicitamos amablemente a la convocante cambiar el sistema de adjudicación a abastecimiento simultáneo para todos los lotes, a el fin de garantizar la adecuada provisión de los insumos requeridos.	29-01-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>No es viable la modalidad de abastecimiento simultáneo, para los Laboratorios de la DRNL, por la infraestructura, espacio físico, cantidad de RRHH, productividad, y otros, ya que se deben manejar más de un equipo, probablemente más de un software, más de una marca de reactivo, depósitos refrigerados, etc., además, no es posible, instalar equipos de gran porte y desinstalar de manera rápida al terminar uno de ellos y utilizar el otro, lleva días instalar y desinstalar dichos equipos de gran porte, y no se puede paralizar las prestaciones del servicio.</p> <p>El artículo 43 de la Ley 7021/22 reglamenta este tipo de modalidad para aquellos casos en que ningún proveedor pueda proveer o ejecutar la totalidad de los bienes o servicios. Por experiencias previas con la modalidad de las LPN, para los lotes con equipos en COMODATO, no es viable la modalidad de abastecimiento simultáneo, para los Laboratorios de la DRNL.</p> <p>Citamos inconvenientes por los cuales, no es viable esta modalidad, cuando lo que se solicita es trabajar en la modalidad de reactivos con equipos en comodato.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Si el llamado es Abastecimiento Simultáneo, serán adjudicados hasta 3 oferentes; implica que se tendrán mínimamente 3 equipos, de 3 diferentes proveedores. - No se cuenta con espacio físico suficiente para esa cantidad de equipos, ni RRHH que trabaje en simultáneo, con más cantidad de equipos. - No es viable ya que los reactivos de la marca de un proveedor no pueden ser utilizados en otro equipo de otra marca del otro proveedor, a fin de garantizar las Buenas prácticas de Laboratorio, la Garantía de calidad y buena procedencia de los reactivos, equipos deben ser de la misma marca. - Los controles, calibradores, consumibles, insumos, etc., deberían entregar 3 proveedores, acarrea la dificultad por no contar con espacio físico, ni personal necesario para el control y monitoreo. 	06-02-2025	

Consulta 102 - LOTE 4

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita separar el lote 4 donde se encuentra contador hematológico, equipo de química clínica, equipo de inmunología, equipo para gasometría y crasis para fomentar la mayor participación de oferentes.	03-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 103 - LOTE 4

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita a la convocante admitir 30 posiciones como mínimo de reactivos refrigerados a bordo para el equipo de química clínica del LOTE 4, para dar mayor participación a oferentes.	03-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 104 - Lote 115. Item 16. Puntas desechables para pipetas automaticas

Consulta	Fecha de Consulta	
Sería tan amable la convocante de aclarar el tipo de puntas que está precisando, ya que el "Material de polietileno de baja densidad" hace referencia a pipetas de transferencia tipo "PASTEUR", no a puntas desechables para micropipetas automáticas que están hechas con material de polipropileno (PP)	03-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 105 - Lote 115. Item 1: PIPETA AUTOMATICA CON VOLUMEN VARIABLE

Consulta	Fecha de Consulta	
Solicitamos amablemente a la convocante aclarar el tipo de pipeta que precisa, de volumen fijo o de volumen variable, ya que hay discrepancia de lo solicitado en la planilla de precios con la descripción de las EE.TT del PBC.	03-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 106 - Lote 4 – Item 48

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita amablemente a la convocante eliminar estos parámetros eAVDO2, AGOER, Hct (C), PAO2t, RItPHtPCO2t, H+ t, AaDO2t, ya que se considera que con otros parámetros como el índice PaO ₂ /FiO ₂ , el índice de oxigenación (IO), la saturación venosa mixta de oxígeno (SvO ₂), Gradiente Alveolo-Arterial de Oxígeno (A-aA-aA-a DO ₂), Qsp/Qt (Shunt fisiológico), Índice respiratorio (RI) y el contenido arterial de oxígeno (CaO ₂) se puede evaluar integralmente el estado de salud del paciente. Además, así también se estaría promoviendo una mayor participación de oferentes, ya que son parámetros que no todos los gasómetros son capaces de calcular.	04-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 107 - Lote 4 – Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
Se observa que la convocante solicita "6 equipos de química clínica y 6 equipos para inmunología". Sin embargo, en especificaciones técnicas adicionales, observamos que se solicitan 5 equipos de química clínica y 5 equipos para inmunología. Solicitamos amablemente a la convocante aclarar la cantidad solicitada, de tal forma a no prestarse a malinterpretación por parte de los oferentes.	04-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 108 - Lote 5 – Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita a la convocante, para los ítems 2, 4, 6, 7, 11,16,17,18 modificar las especificaciones técnicas y redactarlas de la misma manera que el ítem 1 donde se establece “Método enzimático, colorimétrico o de punto final.” , ya que las tres son metodologías válidas, de tal forma a evitar confusiones por parte de los oferentes.	04-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 109 - Lote 4 – Item 48 – Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita a la convocante, aclarar lo solicitado en las especificaciones técnicas adicionales de “Kit de Electrolitos y Gasómetro” donde se establece “Mínimas características: electrodos libres de mantenimiento para determinaciones de electrolitos: Na, K, Cl y Ca. Para Gasometría pH, pCO2, pO2, Sat de O2, Hemoglobina total, Hematócrito. H+, CHCO3, CTCO2, BE, BEACT, BESS, BB, pHST, CHCO3ST, pAO2, NCa, QS/QT, p50, sO2 (C), AaDO2, a/AO2, eAVDO2, AGOER, Hct (C), PAO2t, RlPHtPCO2t, H+t, AaDO2t.”, ya que, no se encuentra suficientemente claro lo solicitado en el parámetro RlPHtPCO2t. Si lo que se solicita es cálculo de Índice respiratorio (RI), solicitamos amablemente solicitar este parámetro, ya que el que se encuentra en el PBC es un parámetro que no logramos identificar.	04-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 110 - Lote 4 – Item 48 - Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
En el apartado donde se solicita RlPHtPCO2t, se solicita aclarar lo que la convocante desea como requisito para esta determinación, de tal forma a que el oferente pueda preparar la oferta de sus productos de manera adecuada.	04-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 111 - Lote 6 – Item 1 – Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita amablemente a la convocante, establecer como requisito mínimo que la capacidad mínima de carga de muestra por racks sea de 10 muestras, teniendo en cuenta la envergadura del llamado y la necesidad del servicio.	04-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 112 - Lote 6 - Item 1 - Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
Solicitamos a la convocante, establecer como requisito mínimo que los tubos primarios sean directamente perforados por el equipo analizador HPLC, ya que esto evitaría manipulación innecesaria de la muestra por parte del personal del laboratorio, ahorraría tiempo de trabajo, además de mejorar la seguridad biológica y minimizaría la contaminación externa, ya que la muestra se encontraría con su respectiva tapa durante todo el procesamiento.	04-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 113 - Capacidad Técnica

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita amablemente a la convocante admitir la mesa entrada del expediente de Solicitud de Registro Sanitario a DINAVISA, de forma excepcional, ya que nos encontramos en una transición de LCSP a DINAVISA en cuanto a solicitud de registros. Esta medida extraordinaria ya fue admitida en otros llamados como la LPN Nº 134/2024 con ID 454374, donde se establece "En caso de que los documentos se encuentren vencidos deberá acompañar la Constancia o Certificado de Trámite emitido por DINAVISA."	04-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 114 - Lote 1, Item 30 equipo de soporte para poder realizar 5 a 6 determinaciones

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita a la convocante tener en cuenta la opción de tener un equipo de soporte para poder realizar 5 a 6 determinaciones que el módulo de inmunología no pueda realizar, esto permitiría una mejor oportunidad de competencia.	05-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 115 - Lote 1, Item 77 solicitud de separar el lote de analizador gasómetro.

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita a la convocante poder separar el lote de analizador gasómetro, en un lote distinto, debido a las especificaciones del equipo que se solicita, es una limitante en la competencia.	05-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 116 - Lote 4, Ítem 1 contadores hematológicos no cuenten con racks de muestras

Consulta	Fecha de Consulta	05-02-2025
Se solicita a la convocante a tener en cuenta que, para los 30 contadores hematológicos requeridos para los hospitales distritales y centros de salud, considerar que los mismos no cuenten con racks de muestras, de esta manera permitiría una libre competencia entre oferentes, ya que la mayoría de equipos de 3 partes no cuentan con autosampler de muestras.		

Consulta	Fecha de Consulta	05-02-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 117 - Lote 4, Ítem 48 determinación de Chagas IgM

Consulta	Fecha de Consulta	05-02-2025
Se solicita a la convocante no tener en cuenta la determinación de Chagas IgM, esto debido a su nula utilidad clínica, debido a que no forma parte de los algoritmos de diagnóstico, esto porque la medición de Chagas IgM no se encuentra sugerida para el diagnóstico de enfermedad aguda. También debido a que no hay evidencia de que exista una marca de reactivo que cuente con la determinación de Chagas IgM.		

Consulta	Fecha de Consulta	05-02-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 118 - Lote 4, Ítem 49 equipo de soporte para poder realizar 5 a 6 determinaciones.

Consulta	Fecha de Consulta	05-02-2025
Se solicita a la convocante tener en cuenta la opción de tener un equipo de soporte para poder realizar 5 a 6 determinaciones que el módulo de inmunología no pueda realizar, esto permitiría una mejor oportunidad de competencia.		

Consulta	Fecha de Consulta	05-02-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 119 - Lote 4, Ítem 50 analizador gasómetro.

Consulta	Fecha de Consulta	05-02-2025
Se solicita a la convocante poder separar el lote de analizador gasómetro, en un lote distinto, debido a las especificaciones del equipo que se solicita, es una limitante en la competencia.		

Consulta	Fecha de Consulta	05-02-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 120 - Lote 23, Ítem 1 presentación de caja de 5 viales por 1mL.

Consulta	Fecha de Consulta	05-02-2025
Lote 23, Ítem 1: Se podría admitir una presentación de caja de 5 viales por 1mL.		

Consulta	Fecha de Consulta	05-02-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 121 - Lote 4 - Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	06-02-2025
Solicitamos a la convocante, admitir un equipo de soporte para 2 o 3 determinaciones de Inmunología en caso de no cumplir con el panel completo. Esta medida ya se ha adoptado en otros llamados de la convocante para equipamientos de laboratorio clínico, como la LPN 39/2024 ID 432638.		

Consulta	Fecha de Consulta	17-02-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 122 - Análisis de precios ofertados

Consulta	Fecha de Consulta	06-02-2025
Solicitud de Aclaración: Según Resolución DNCP Nº 454/2024 Art. 4to. se determina que: (...) En contrataciones en general: cuando la diferencia entre el precio ofertado y el precio referencial sea superior al 25% para ofertas por debajo del precio referencial y del 15% para ofertas que se encuentren por encima del referencial establecido por la convocante y difundido con el llamado a contratación. Según la evaluación de la licitación Nº 127/2024 ID Nº 453750 cuya apertura se realizó en fecha 26/11/2024 puede observarse que algunos lotes fueron adjudicados con márgenes tanto inferior como superior, del 35 %, respecto a los precios referenciales. Consultamos al respecto si en cuanto a los porcentajes mencionados en los párrafos anteriores la Resolución mencionada arriba sigue siendo válida o si debemos considerar que serán válidos también precios que estén un 35 % tanto por debajo como por encima del precio referencial.		

Consulta	Fecha de Consulta	17-02-2025
Se aclara que la Resolución DNCP N° 454/2024 establece rangos de variación de precios que el Comité de Evaluación debe considerar para requerir la explicación detallada de la composición de precios, es decir, si el precio ofertado se encuentra fuera de los rangos permitidos por la DNCP, el comité de evaluación necesariamente debe solicitar la composición de los precios y analizarlos para sustentar su razonabilidad conforme lo menciona el Art. 4º "El análisis de los precios, con esta metodología, será aplicado a cada ítem, rubro o partida que componga la oferta y en cada caso deberá ser debidamente fundada la decisión adoptada por la Convocante en el ejercicio de su facultad discrecional."		

Consulta 123 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 11, ítem 1: (Chagas Test Rápido), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico IgG/IgM o IgG para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Se solicita a la entidad convocante considerar la aceptación de una sensibilidad mínima del 94% en las pruebas de tamizaje, dado que este nivel garantiza un desempeño óptimo para la detección de casos positivos y cumple con los estándares internacionales aplicables a este tipo de diagnóstico. La adopción de este criterio permitiría ampliar la participación de oferentes con productos de calidad comprobada, fomentando la competitividad en el proceso de adquisición y asegurando el acceso a soluciones diagnósticas eficientes y confiables para la población objetivo. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Test rápido inmunocromatográfico IgG/IgM o IgG para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad mínima del 94%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación."</p>	07-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 124 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 12, ítem 1: (Test Rápido para Hepatitis A), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 10 y máximo 20 determinaciones por presentación." Se solicita a la entidad convocante aceptar que la muestra sea dispensada inicialmente en un buffer de extracción antes de su aplicación directa en la tira reactiva o cassette. Este procedimiento permite optimizar la liberación y estabilidad del analito, favoreciendo su adecuada interacción con los componentes reactivos de la prueba. Como resultado, se incrementa la sensibilidad y precisión del diagnóstico, reduciendo la posibilidad de falsos negativos y asegurando una mayor confiabilidad en la detección. Esta metodología se encuentra respaldada por principios técnicos de diagnóstico inmunocromatográfico y es una práctica recomendada en el desarrollo de pruebas rápidas de alta calidad. Por consiguiente, solicitamos que dicho requerimiento sea redactado de la siguiente forma: "Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes o buffer de extracción y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 10 y máximo 20 determinaciones por presentación."</p>	07-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 125 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 59, ítem 1: (Test Rápido para Hepatitis A), donde dice: para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%. "Rubéola IgG. Test rápido inmunocromatográfico Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Solicitamos amablemente a la convocante la admisión del test inmunocromatográfico rápido que permite la detección simultánea de los anticuerpos IgG e IgM en una misma prueba. Este tipo de prueba es ampliamente utilizado y reconocido como el más adecuado para procesos de tamizaje, dada su eficiencia y confiabilidad. El propósito fundamental del tamizaje es identificar la exposición al virus de la rubéola, asegurando así el cumplimiento de los requisitos necesarios para dicho fin de manera precisa y efectiva. Por consiguiente, sugerimos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente forma: "Rubéola IgG o IgG/IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación."</p>	07-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 126 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 60, ítem 1: (Test Rápido para Hepatitis A), donde dice: para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%. "Rubéola IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Solicitamos amablemente a la convocante la admisión del test inmunocromatográfico rápido que permite la detección simultánea de los anticuerpos IgG e IgM en una misma prueba. Este tipo de prueba es ampliamente utilizado y reconocido como el más adecuado para procesos de tamizaje, dada su eficiencia y confiabilidad. El propósito fundamental del tamizaje es identificar la exposición al virus de la rubéola, asegurando así el cumplimiento de los requisitos necesarios para dicho fin de manera precisa y efectiva. Por consiguiente, sugerimos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente forma: "Rubéola IgM o IgG/IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación."</p>	07-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 127 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 60, ítem 1: (Test Rápido para Hepatitis A), donde dice: para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%. "Rubéola IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Se solicita a la convocante considerar la admisión de pruebas con una sensibilidad mínima del 95 %, dado que este nivel de sensibilidad sigue siendo altamente efectivo para los procesos de tamizaje. Además, este valor es ampliamente aceptado y común en este tipo de pruebas dentro de los estándares. La implementación de este criterio no solo garantiza la eficiencia en la detección de casos, sino que también permite una mayor participación de oferentes, asegurando competitividad en la adquisición de reactivos. Por consiguiente, sugerimos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente forma: "Rubéola IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 95%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación."</p>	07-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 128 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 98, ítem 1 (Gradilla para tubos - 60 tubos), donde dice: "PARA TUBO DE ENSAYO GRANDE, AUTOCLAVABLE. De plástico, para 60 tubos, desmontable, con agujero redondo y aletas que sujetan al tubo." Se solicita amablemente a la convocante la admisión de gradillas con agujero cuadrado, ya que cada marca maneja diseños distintos. Esto ayudaría a evitar que se favorezca a un solo oferente con una marca que coincida exactamente con el diseño mencionado. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "PARA TUBO DE ENSAYO GRANDE, AUTOCLAVABLE. De plástico, para 60 tubos, desmontable, con agujero redondo o cuadrado y aletas que sujetan al tubo."</p>	07-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 129 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 109, ítem 1 (LÁMINAS ESMERILADAS), donde dice: "Esmerilada, 76 x 26 mm, banda mate. Traslúcidas, libre de ralladuras, con separador de papel sulfito entre láminas. La oferta es por unidad de lámina." Se solicita amablemente a la convocante la admisión de un rango en las dimensiones de la lámina, ya que cada marca maneja dimensiones específicas con variaciones mínimas entre ellas. Esto ayudaría a evitar que se favorezca a un solo oferente con una marca que coincida exactamente con las dimensiones descritas. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Esmerilada, mínimas dimensiones de 76 x 26 mm ± 1 mm, banda mate. Traslúcidas, libre de ralladuras, con separador de papel sulfito entre láminas. La oferta es por unidad de lámina."</p>	07-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 130 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 109, ítem 1 (LÁMINAS ESMERILADAS), donde dice: "Esmerilada, 76 x 26 mm, banda mate. Traslúcidas, libre de ralladuras, con separador de papel sulfito entre láminas. La oferta es por unidad de lámina." Se solicita respetuosamente a la entidad convocante la aceptación de láminas esmeriladas sin separador de papel sulfito entre láminas, dado que la ausencia de este componente no afecta la funcionalidad ni el propósito de uso del producto en el laboratorio. Esta consideración permitiría ampliar la participación de oferentes con productos de calidad equivalente, fomentando una mayor competitividad en el proceso de adquisición. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Esmerilada, 76 x 26 mm, banda mate. Traslúcidas, libre de ralladuras, con o sin separador de papel sulfito entre láminas. La oferta es por unidad de lámina."</p>	07-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 131 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 108, ítem 1 (LÁMINAS PORTAOBJETO), donde dice: "De vidrio, 76 x 26 mm. Traslúcidas, libre de ralladuras y que no se peguen entre sí. La oferta es por unidad de lámina." Se solicita amablemente a la convocante considerar la admisión de láminas lisas, ya que ofrecen una observación clara y sin distorsiones, permitiendo visualizar detalles finos y con alta resolución al no alterar la trayectoria de la luz que atraviesa la muestra. Además, son compatibles con una amplia variedad de técnicas de microscopía, incluidas la microscopía de campo claro y de contraste de fases. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "De vidrio, 76 x 26 mm. Traslúcidas o lisas, libre de ralladuras y que no se peguen entre sí. La oferta es por unidad de lámina."</p>	07-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 132 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 108, ítem 1 (LÁMINAS PORTAOBJETO), donde dice: "De vidrio, 76 x 26 mm. Traslúcidas, libre de ralladuras y que no se peguen entre sí. La oferta es por unidad de lámina." Se solicita amablemente a la convocante la admisión de un rango en las dimensiones de la lámina, ya que cada marca maneja dimensiones específicas con variaciones mínimas entre ellas. Esto ayudaría a evitar que se favorezca a un solo oferente con una marca que coincida exactamente con las dimensiones descritas. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "De vidrio, 76 x 26 mm ± 1 mm. Traslúcidas, libre de ralladuras y que no se peguen entre sí. La oferta es por unidad de lámina."</p>	07-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	17-02-2025	

Consulta 133 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 162, ítem 1 (PIPETA PASTEUR), donde dice: "DE PLASTICO, DE 3 ML DE VOLUMEN." Se solicita amablemente a la convocante considerar la aceptación de un volumen de 7 mililitros, con una escala de graduación que varía de 0,5 a 3 ml. Esta flexibilidad en la capacidad permite cubrir un rango de volumen mayor sin comprometer los requisitos específicos de las mediciones. Además, esta capacidad es ampliamente utilizada en numerosos laboratorios y se ajusta a los protocolos estandarizados en diversas prácticas de laboratorio. Por lo expuesto, solicitamos que dicho enunciado quede redactado de la siguiente forma: "DE PLASTICO, DE 3 ML COMO MÍNIMO DE VOLUMEN."	07-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 134 - Plan de entrega de los bienes

Consulta	Fecha de Consulta	
En el apartado de PLAN DE ENTREGA DE LOS BIENES, en el punto REACTIVOS E INSUMOS EN GENERAL (no requieren equipos en comodato), donde menciona: "1ra ENTREGA 20% DE LA CANTIDAD MÍNIMA: El oferente tendrá un plazo de hasta 20 (veinte) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra, la cual será emitida dentro de los 20 (VEINTE) días de haber firmado el contrato." Se solicita amablemente a la convocante la ampliación del plazo de entrega a 45 días calendario. Esta extensión resulta fundamental debido a los tiempos requeridos para la fabricación de los insumos, los procesos logísticos de envío y los trámites aduaneros, los cuales, en muchos casos, pueden superar el mes. Ampliar el plazo de entrega permitirá la participación de un mayor número de oferentes con capacidad de suministro, fomentando una competencia más equitativa. De esta manera, se evitaría restringir la adjudicación únicamente a proveedores con stock disponible inmediata, asegurando condiciones justas y promoviendo la adquisición de productos con los más altos estándares de calidad. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "1ra ENTREGA 20% DE LA CANTIDAD MÍNIMA: El oferente tendrá un plazo de hasta 45 (CUARENTA Y CINCO) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra, la cual será emitida dentro de los 20 (VEINTE) días de haber firmado el contrato."		

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE AL DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES. LOS TIEMPOS FUERON ESTIPULADOS DE ACUERDO A LAS INMINENTES NCESIDADES DE LOS SERVICIOS		

Consulta 135 - Lote 4 – Items 2 al 26

Consulta	Fecha de Consulta	
La convocante solicita "capacidad de carga de 40 posiciones de muestra como mínimo". Considerando que la mayoría de los equipos con capacidad 200test/h, poseen 30 posiciones de muestra. Se solicita amablemente a la convocante, aceptar como mínimo una capacidad de carga de 30 muestras, ya que la capacidad del equipo sigue siendo de 200test/h, para fomentar una mayor participación de los oferentes.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 136 - Lote 4 - Item 2 al 26 - Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>La convocante solicita "capacidad de carga de 40 posiciones de muestra como mínimo". Considerando que la mayoría de los equipos con capacidad 200test/h, poseen 30 posiciones de muestra. Se solicita amablemente a la convocante, aceptar como mínimo una capacidad de carga de 30 muestras, ya que la capacidad del equipo sigue siendo de 200test/h. De lo contrario, se considera que se está direccionando la oferta para oferentes que cuentan estas características. Hacemos esta solicitud amparados en los lineamientos de la Ley 7021/22 y Decreto 2264/24 en su Art.58. establece "Especificaciones técnicas. Las especificaciones técnicas que deban contener las bases de la contratación 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. Cuando los tipos conocidos de materiales, artefactos o equipos únicamente puedan ser caracterizados total o parcialmente mediante signos distintivos no universales, únicamente se hará a manera de referencia, procurando que la alusión se adecue a estándares internacionales comúnmente aceptados"</p>	17-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	20-02-2025	

Consulta 137 - Lote 4 - Item 1 - Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>Se solicita amablemente a la convocante modificar el requisito de "25 (veinticinco) equipos automatizados de 3 partes para hemograma con gradillas en rack", ya que los equipos con recuento diferencial de 3 partes no admiten el uso de gradillas en rack, sino que cuentan con una sonda que aspira cada muestra de manera individual. Por ello, se sugiere reformular el requisito como "25 (veinticinco) equipos automatizados de 3 partes para hemograma". De lo contrario, se considera que se estaría beneficiando a los proveedores que poseen tales características, limitando así la libre competencia.</p>	17-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	20-02-2025	

Consulta 138 - Lote 4 - Item 1 - Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>Se solicita amablemente a la convocante modificar el requisito de "25 (veinticinco) equipos automatizados de 3 partes para hemograma con gradillas en rack", ya que los equipos con recuento diferencial de 3 partes no admiten el uso de gradillas en rack, sino que cuentan con una sonda que aspira cada muestra de manera individual. Por ello, se sugiere reformular el requisito como "25 (veinticinco) equipos automatizados de 3 partes para hemograma". De lo contrario, se considera que se estaría beneficiando a los proveedores que poseen tales características, limitando así la libre competencia.</p>	17-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	20-02-2025	

Consulta 139 - Lote 4 - Item 2 al 26 - Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>La convocante solicita "capacidad de carga de 40 posiciones de muestra como mínimo". Considerando que la mayoría de los equipos con capacidad 200test/h, poseen 30 posiciones de muestra. Se solicita amablemente a la convocante, aceptar como mínimo una capacidad de carga de 30 muestras, ya que la capacidad del equipo sigue siendo de 200test/h. De lo contrario, se considera que se está direccionando la oferta para oferentes que cuentan estas características. Hacemos esta solicitud amparados en los lineamientos de la Ley 7021/22 y Decreto 2264/24 en su Art.58. establece "Especificaciones técnicas. Las especificaciones técnicas que deban contener las bases de la contratación 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. Cuando los tipos conocidos de materiales, artefactos o equipos únicamente puedan ser caracterizados total o parcialmente mediante signos distintivos no universales, únicamente se hará a manera de referencia, procurando que la alusión se adecue a estándares internacionales comúnmente aceptados"</p>	17-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	20-02-2025	

Consulta 140 - Lote 4 – Item 1

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>Se solicita amablemente a la convocante modificar el requisito de "25 (veinticinco) equipos automatizados de 3 partes para hemograma con gradillas en rack", ya que los equipos con recuento diferencial de 3 partes no admiten el uso de gradillas en rack, sino que cuentan con una sonda que aspira cada muestra de manera individual. Por ello, se sugiere reformular el requisito como "25 (veinticinco) equipos automatizados de 3 partes para hemograma". De lo contrario, se solicita amablemente modificar las especificaciones técnicas de tal modo a solicitar un Analizador de Hematología con Capacidad de realizar recuento diferencial de 5 partes, con la consecuente modificación del precio referencial.</p>	17-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	20-02-2025	

Consulta 141 - Capacidad técnica – Para Reactivos

Consulta	Fecha de Consulta	
Teniendo en cuenta de que la transición de LCSP a DINAVISA es reciente, y que muchos productos se registran por primera vez, no existe Constancia de Renovación de Trámite y tampoco Certificado de trámite, se solicita extraordinariamente aceptar la Mesa de Entrada de la Solicitud de Registro Sanitario, ya que es el único documento disponible a la fecha. Esta medida ya ha sido adoptada en otros llamados como el de LPN N° 07/2025 ID 458529.	17-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	20-02-2025	

Consulta 142 - Lote 4 - Item 1

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>Se solicita amablemente a la convocante modificar el requisito de "25 (veinticinco) equipos automatizados de 3 partes para hemograma con gradillas en rack", ya que los equipos con recuento diferencial de 3 partes no se admiten el uso de gradillas en rack, sino que cuentan con una sonda que aspira cada muestra de manera individual. Por ello, se sugiere reformular el requisito como "25 (veinticinco) equipos automatizados de 3 partes para hemograma". De lo contrario, se considera que se está direccionando la oferta para oferentes que cuentan estas características. Hacemos esta solicitud amparados en los lineamientos de la Ley 7021/22 y Decreto 2264/24 en su Art.58. establece " Especificaciones técnicas. Las especificaciones técnicas que deban contener las bases de la contratación 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. Cuando los tipos conocidos de materiales, artefactos o equipos únicamente puedan ser caracterizados total o parcialmente mediante signos distintivos no universales, únicamente se hará a manera de referencia, procurando que la alusión se aadue a estándares internacionales comúnmente aceptados"</p>	17-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	20-02-2025	

Consulta 143 - Capacidad técnica - Para Reactivos

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>La Convocante establece como requisito documental "En caso de que los documentos se encuentren vencidos deberá acompañar la Constancia o Certificado de Trámite emitido por DINAVISA.". Se consulta respetuosamente si con "Constancia o Certificado de Trámite" se refiere al trámite digital en sí, que corresponde a la mesa entrada del expediente de Solicitud de Registro Sanitario a DINAVISA, el cual puede ser descargado en formato PDF del portal digital de DINAVISA, ya que a la fecha, no se emite ninguna Constancia de Trámite ni Certificado de Trámite. Esta medida ya ha sido adoptada en otros llamados como el de LPN N° 07/2025 ID 458529.</p>	17-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	20-02-2025	

Consulta 144 - Lote 36, Item 1

Consulta	Fecha de Consulta	
Se podría admitir una presentación de colorante Wright de presentación líquida de 1000mL.	17-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	20-02-2025	

Consulta 145 - Lote 1, Item 1

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita a la convocante de poder realizar la oferta del lote de contador hematológico aparte del lote de química, de esta manera se podría lograr una mejor competencia entre los oferentes.	17-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	20-02-2025	

Consulta 146 - Lote 4, Item 1

Consulta	Fecha de Consulta	17-02-2025
Se solicita a la convocante poder ofertar el lote de contadores hematológicos en un lote separado del equipo de química, de esta manera se podría tener una mejor competencia entre oferentes		

Consulta	Fecha de Consulta	20-02-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 147 - Lote 4, Item 1

Consulta	Fecha de Consulta	17-02-2025
Se solicita encarecidamente a la convocante que los contadores hematológicos de 3 partes no cuenten con racks de muestras, esto debido a que los contadores de 3 partes no cuentan con racks para muestras, de esta forma se lograría una mejor competencia entre los oferentes.		

Consulta	Fecha de Consulta	20-02-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 148 - Lote 1, Item 2

Consulta	Fecha de Consulta	17-02-2025
Se solicita a la convocante poder aceptar un equipo con gestor de muestras flexibles, en donde admite 240 posiciones de muestra para ensayo de química e inmunoensayo 40 posiciones para muestras de urgencia. Aspiración de 1 minuto. Carga continua de muestras mediante gradillas. Destape automático de los tubos a una velocidad de 300 tubos/hora, desinfección UV de tubos.		

Consulta	Fecha de Consulta	20-02-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 149 - Lote 1, Item 2

Consulta	Fecha de Consulta	17-02-2025
Se solicita a la convocante poder aceptar un equipo con gestor de muestras flexibles, en donde admite 240 posiciones de muestra para ensayo de química e inmunoensayo 40 posiciones para muestras de urgencia. Aspiración de 1 minuto. Carga continua de muestras mediante gradillas. Destape automático de los tubos a una velocidad de 300 tubos/hora, desinfección UV de tubos.		

Consulta	Fecha de Consulta	20-02-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 150 - LOTE 4

Consulta	Fecha de Consulta	
Lote 4: Se solicita amablemente a la convocante la modificación de las especificaciones técnicas del pliego para el gasómetro, reemplazando el punto "Mínimas características: electrodos libres de mantenimiento para determinaciones de electrolitos: Na, K, Cl y Ca. Para Gasometría pH, pCO2, pO2, Sat de O2, Hemoglobina total, Hematocrito. H+, CHCO3, CTCO2, BE, BEACT, BESS, BB, pHST, CHCO3ST, pAO2, NCa, QS/QT, p50, sO2 (C), AaDO2, a/AO2, eAVDO2, AGOER, Hct (C), PAO2t, H+ t, AaDO2t. Temperatura de medición 37 + - 0,2°C" por "Mínimas características: electrodos libres de mantenimiento para determinaciones de electrolitos: Na, K, Cl y Ca. Para gasometría: pH, cloruro, pCO2, pO2, Hct y parámetros calculados como Hb, HCO3, BE, BE-B, BE-ECF, TCO2, AG, AG (K), O2 Sat, O2 Ct, SBC, nCa, TCa, pO2%, A, AaDO2 y a / A", ya que estas estas especificaciones se ajustan a los estándares tecnológicos necesarios para el análisis de gases en sangre, además de permitir la mayor participación de oferentes sin limitar la libre competencia.		

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 151 - LOTE 4 - Ítem 46

Consulta	Fecha de Consulta	
Lote 4: Se solicita amablemente a la convocante la exclusión del ítem 46 Chagas IgM del lote 4, ya que la detección de anticuerpos IgM para Chagas tiene una utilidad clínica limitada en el diagnóstico de esta enfermedad, siendo que la mayoría de los casos corresponden a infecciones crónicas, donde la detección de IgM no es relevante. Además, los métodos serológicos actuales se enfocan en la detección de IgG (ítem 47), que son más sensibles y específicos para el diagnóstico de la enfermedad de Chagas en sus etapas crónicas. Por lo tanto, consideramos que la inclusión de este ítem no aporta valor diagnóstico significativo y podría generar costos innecesarios, además de ser una determinación analizada en limitados analizadores del mercado, evitando una mayor oportunidad de competencia entre proveedores.		

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 152 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 11, ítem 1: (Chagas Test Rápido), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico IgG/IgM o IgG para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Se solicita a la entidad convocante considerar la aceptación de una sensibilidad mínima del 94% en las pruebas de tamizaje, dado que este nivel garantiza un desempeño óptimo para la detección de casos positivos y cumple con los estándares internacionales aplicables a este tipo de diagnóstico. La adopción de este criterio permitiría ampliar la participación de oferentes con productos de calidad comprobada, fomentando la competitividad en el proceso de adquisición y asegurando el acceso a soluciones diagnósticas eficientes y confiables para la población objetivo. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Test rápido inmunocromatográfico IgG/IgM o IgG para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad mínima del 94%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación."		

Consulta	Fecha de Consulta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 152 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 12, ítem 1: (Test Rápido para Hepatitis A), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 10 y máximo 20 determinaciones por presentación." Se solicita a la entidad convocante aceptar que la muestra sea dispensada inicialmente en un buffer de extracción antes de su aplicación directa en la tira reactiva o cassette. Este procedimiento permite optimizar la liberación y estabilidad del analito, favoreciendo su adecuada interacción con los componentes reactivos de la prueba. Como resultado, se incrementa la sensibilidad y precisión del diagnóstico, reduciendo la posibilidad de falsos negativos y asegurando una mayor confiabilidad en la detección. Esta metodología se encuentra respaldada por principios técnicos de diagnóstico inmunocromatográfico y es una práctica recomendada en el desarrollo de pruebas rápidas de alta calidad. Por consiguiente, solicitamos que dicho requerimiento sea redactado de la siguiente forma: "Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes o buffer de extracción y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 10 y máximo 20 determinaciones por presentación"</p>	17-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	20-02-2025	

Consulta 153 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 59, ítem 1: (Rubéola Test Rápido), donde dice: "Rubéola IgG o IgG/IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Se solicita a la convocante considerar la admisión de pruebas con una sensibilidad mínima del 95 %, dado que este nivel de sensibilidad sigue siendo altamente efectivo para los procesos de tamizaje. Además, este valor es ampliamente aceptado y común en este tipo de pruebas dentro de los estándares. La implementación de este criterio no solo garantiza la eficiencia en la detección de casos, sino que también permite una mayor participación de oferentes, asegurando competitividad en la adquisición de reactivos. Por consiguiente, sugerimos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente forma: "Rubéola IgG o IgG/IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 95%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación."</p>	17-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	20-02-2025	

Consulta 154 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 60, ítem 1: (Rubéola Test Rápido), donde dice: "Rubéola IgM o IgG/IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Se solicita a la convocante considerar la admisión de pruebas con una sensibilidad mínima del 95 %, dado que este nivel de sensibilidad sigue siendo altamente efectivo para los procesos de tamizaje. Además, este valor es ampliamente aceptado y común en este tipo de pruebas dentro de los estándares. La implementación de este criterio no solo garantiza la eficiencia en la detección de casos, sino que también permite una mayor participación de oferentes, asegurando competitividad en la adquisición de reactivos. Por consiguiente, sugerimos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente forma: "Rubéola IgM o IgG/IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 95%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación."</p>	17-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	20-02-2025	

Consulta 155 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 118, ítem 1 (PIPETTA PASTEUR), donde dice: "DE PLASTICO, DE 5 ML DE VOLUMEN." Se solicita amablemente a la convocante considerar la aceptación de un volumen de 12 mililitros, con una escala de graduación que varía de 1 a 5 ml, dado que este rango incluye el volumen requerido y proporciona una mayor flexibilidad. Esto facilita el trabajo en laboratorio y permite una adaptabilidad superior en los procedimientos. Por lo expuesto, solicitamos que dicho enunciado quede redactado de la siguiente forma: "DE PLASTICO, DE 5 ML COMO MÍNIMO DE VOLUMEN." Por lo expuesto, solicitamos que dicho enunciado quede redactado de la siguiente forma: "DE PLASTICO, DE 5 ML COMO MÍNIMO DE VOLUMEN."</p>	17-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	20-02-2025	

Consulta 156 - Plan de entrega de los bienes

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de PLAN DE ENTREGA DE LOS BIENES, en el punto REACTIVOS E INSUMOS EN GENERAL (no requieren equipos en comodato), donde menciona: "1ra ENTREGA 20% DE LA CANTIDAD MÍNIMA: El oferente tendrá un plazo de hasta 20 (veinte) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra, la cual será emitida dentro de los 20 (VEINTE) días de haber firmado el contrato." Se solicita amablemente a la convocante la ampliación del plazo de entrega a 45 días calendario. Esta extensión resulta fundamental debido a los tiempos requeridos para la fabricación de los insumos, los procesos logísticos de envío y los trámites aduaneros, los cuales, en muchos casos, pueden superar el mes. Ampliar el plazo de entrega permitirá la participación de un mayor número de oferentes con capacidad de suministro, fomentando una competencia más equitativa. De esta manera, se evitaría restringir la adjudicación únicamente a proveedores con stock disponible inmediata, asegurando condiciones justas y promoviendo la adquisición de productos con los más altos estándares de calidad. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "1ra ENTREGA 20% DE LA CANTIDAD MÍNIMA: El oferente tendrá un plazo de hasta 45 (CUARENTA Y CINCO) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra, la cual será emitida dentro de los 20 (VEINTE) días de haber firmado el contrato."</p>	17-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	20-02-2025	

Consulta 157 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	20-02-2025
Se solicita amablemente a la convocante si puede aclarar cómo es el "Certificado de Calidad del País de Origen"?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	25-02-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.		

Consulta 158 - LOTE 43 ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	20-02-2025
Se consulta a la convocante si el Anticoagulante Fluoruro que solicita listo para usar, es en presentación de gotero?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	25-02-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.		

Consulta 159 - Norma de Calidad

Consulta	Fecha de Consulta	24-02-2025
Consultar a la convocante tener en cuenta la presentación e implementación de la norma de calidad ISO 9001:2015. Consideramos que este documento es fundamental, ya que representa el compromiso con la calidad de los productos ofrecidos y certifica que la empresa oferente cumple con estándares internacionales, garantizando productos de vanguardia para su implementación y uso en el área de la salud.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	25-02-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.		

Consulta 160 - Lote 4 item 48

Consulta	Fecha de Consulta	24-02-2025
Se solicita a la convocante no tener en cuenta la determinación de Chagas IgM, esto debido a su nula utilidad clínica, debido a que no forma parte de los algoritmos de diagnóstico, esto porque la medición de Chagas IgM no se encuentra sugerida para el diagnóstico de enfermedad aguda. Se solicita una aclaración al respecto, favor contestar sin colocar ajustarse al pliego como respuesta.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	25-02-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.		

Consulta 161 - Lote 1 item 30 ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	24-02-2025
Se solicita a la convocante tener en cuenta la opción de tener un equipo de soporte para poder realizar 5 a 6 determinaciones que el módulo de inmunología no pueda realizar, con la misma tecnología del equipo ofertado; esto permitiría una mejor oportunidad de competencia entre los oferentes. Se solicita una aclaración al respecto, favor contestar sin colocar ajustarse al pliego como respuesta.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	25-02-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.		

Consulta 162 - LOTE 4ITEM 49 ESPEIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita a la convocante tener en cuenta la opción de tener un equipo de soporte para poder realizar 5 a 6 determinaciones que el módulo de inmunología no pueda realizar, con la misma tecnología del equipo ofertado; esto permitiría una mejor oportunidad de competencia. Se solicita una aclaración al respecto, favor contestar sin colocar ajustarse al pliego como respuesta.	24-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.	25-02-2025	

Consulta 163 - LOTE 1 ITEM 76 ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	
Se podría separar en un lote distinto el analizador de gases en sangre, debido a las especificaciones del equipo limitan la libre competencia por el lote completo. Se solicita una aclaración al respecto, favor contestar sin colocar ajustarse al pliego como respuesta.	24-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.	25-02-2025	

Consulta 164 - LOTE 1 ITEM 2 ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita a la convocante poder aclarar las características del Gestor de modulo de muestras que se requiera. Se solicita una aclaración al respecto, favor contestar sin colocar ajustarse al pliego como respuesta.	24-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.	25-02-2025	

Consulta 165 - LOTE 4 ITEM 48 ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	
Se podría separar en un lote distinto el analizador de gases en sangre, debido a las especificaciones del equipo limitan la libre competencia por el lote completo. Se solicita una aclaración al respecto, favor contestar sin colocar ajustarse al pliego como respuesta.	24-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.	25-02-2025	

Consulta 166 - Capacidad técnica – Para Reactivos

Consulta	Fecha de Consulta	
Consultamos amablemente a la convocante aclarar si con "Constancia de Trámite" se refiere a la mesa de entrada del trámite de la Solicitud de Registro Sanitario. Favor aclarar esta duda para que los oferentes puedan prepararse correctamente, ya que es un requisito excluyente para la oferta, y si los mismos no cumplen con los requisitos desistirán de la oferta.	24-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.	25-02-2025	

Consulta 167 - Capacidad técnica – Para Reactivos

Consulta	Fecha de Consulta	24-02-2025
Se consulta nuevamente a la convocante si con Certificado de Trámite se refiere a la mesa de entrada de solicitud de registro, ya que deseamos prepararnos correctamente para la oferta.		

Consulta	Fecha de Consulta	25-02-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.		

Consulta 168 - Capacidad técnica – Para Reactivos

Consulta	Fecha de Consulta	24-02-2025
Se reitera amablemente a la convocante, si con “Constancia o Certificado de Trámite emitido por DINAVISA” se refiere al expediente de Mesa de Entrada de la Solicitud de Registro Sanitario. Se recuerda que a la fecha no se expide por parte de DINAVISA ninguna constancia de trámite ni certificado de trámite.		

Consulta	Fecha de Consulta	25-02-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.		

Consulta 169 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	24-02-2025
En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 11, ítem 1: (Chagas Test Rápido), donde dice: “Test rápido inmunocromatográfico IgG/IgM o IgG para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación.” Se solicita a la convocante aceptar una sensibilidad mínima del 94% en las pruebas de tamizaje, dado que este nivel garantiza un desempeño óptimo para la detección de casos positivos y cumple con los estándares internacionales aplicables a este tipo de diagnóstico. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: “Test rápido inmunocromatográfico IgG/IgM o IgG para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 94%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación.”		

Consulta	Fecha de Consulta	25-02-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.		

Consulta 170 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 12, ítem 1: (Test Rápido para Hepatitis A), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 10 y máximo 20 determinaciones por presentación." Se solicita a la convocante aceptar que la muestra sea dispensada inicialmente en un buffer de extracción antes de su aplicación directa en la tira reactiva o cassette. Este procedimiento permite optimizar la liberación y estabilidad del analito, favoreciendo su adecuada interacción con los componentes reactivos de la prueba, y asegurando una mayor confiabilidad en la detección. Por consiguiente, solicitamos que dicho requerimiento sea redactado de la siguiente forma: "Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%, con certificado de Calidad del país de origen. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes o en un buffer de extracción y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 10 y máximo 20 determinaciones por presentación."</p>	24-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.	25-02-2025	

Consulta 171 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 59, ítem 1: (Rubéola Test Rápido), donde dice: "Rubéola IgG o IgG/IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Se solicita a la convocante la admisión de pruebas con una sensibilidad mínima del 95 %, dado que este nivel de sensibilidad sigue siendo altamente efectivo para los procesos de tamizaje. Además, este valor es ampliamente aceptado y común en este tipo de pruebas dentro de los estándares. Por consiguiente, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente forma: "Rubéola IgG o IgG/IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 95%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación."</p>	24-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.	25-02-2025	

Consulta 172 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 60, ítem 1: (Rubéola Test Rápido), donde dice: "Rubéola IgM o IgG/IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Se solicita a la convocante considerar la admisión de pruebas con una sensibilidad mínima del 95 %, dado que este nivel de sensibilidad sigue siendo altamente efectivo para los procesos de tamizaje. Además, este valor es ampliamente aceptado y común en este tipo de pruebas dentro de los estándares. Por consiguiente, sugerimos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente forma: "Rubéola IgM o IgG/IgM. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 95%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o cassettes y de lectura visual. Presentación de entrega: Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación."</p>	24-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.	25-02-2025	

Consulta 173 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 118, ítem 1 (PIPETA PASTEUR), donde dice: "DE PLASTICO, DE 5 ML DE VOLUMEN." Se solicita a la convocante la aceptación de un volumen de 12 mililitros, con una escala de graduación que varía de 1 a 5 ml, dado que este rango incluye el volumen requerido y proporciona una mayor flexibilidad. Esto facilita el trabajo en laboratorio y permite una adaptabilidad superior en los procedimientos. Por lo expuesto, solicitamos que dicho enunciado quede redactado de la siguiente forma: "DE PLASTICO, DE 5 ML DE VOLUMEN COMO MINIMO."	24-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.	25-02-2025	

Consulta 174 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	
En el apartado de PLAN DE ENTREGA DE LOS BIENES, en el punto REACTIVOS E INSUMOS EN GENERAL (no requieren equipos en comodato), donde menciona: "1ra ENTREGA 20% DE LA CANTIDAD MÍNIMA: El oferente tendrá un plazo de hasta 20 (veinte) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra, la cuál será emitida dentro de los 20 (VEINTE) días de haber firmado el contrato." Se solicita a la convocante la ampliación del plazo de entrega a 45 días calendario. Esta extensión resulta fundamental debido a los tiempos requeridos para la fabricación de los insumos, los procesos logísticos de envío y los trámites aduaneros, los cuales, en muchos casos, pueden superar el mes. Ampliar el plazo de entrega permitirá la participación de un mayor número de oferentes con capacidad de suministro, fomentando una competencia más equitativa. De esta manera, se evitaría restringir la adjudicación únicamente a proveedores con stock disponible inmediata, asegurando condiciones justas y promoviendo la adquisición de productos con los más altos estándares de calidad. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "1ra ENTREGA 20% DE LA CANTIDAD MÍNIMA: El oferente tendrá un plazo de hasta 45 (CUARENTA Y CINCO) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra, la cuál será emitida dentro de los 20 (VEINTE) días de haber firmado el contrato."	24-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.	25-02-2025	

Consulta 175 - Lote 115 / Item 14

Consulta	Fecha de Consulta	
: Se podría admitir presentaciones de puntas de bolsas por 300 unidades.	25-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
AJUSTARSE AL PBC. LO REQUERIDO SE ENCUENTRA DENTRO DE LA CONDICION SOLICITADA.	27-02-2025	

Consulta 176 - Lote 115 / Item 15

Consulta	Fecha de Consulta	
Se podría admitir puntas con capacidad de 20uL pero que cuenten con filtro.	25-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.	27-02-2025	

Consulta 177 - Lote 23 / Item 1:

Consulta	Fecha de Consulta	25-02-2025
: Se podría admitir presentaciones de 5mL		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-02-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.		

Consulta 178 - Lote 4 / Item 48

Consulta	Fecha de Consulta	25-02-2025
Se podría ofertar el lote de gasometría por separado, de esta manera de podría tener una mejor oportunidad de competencia entre los oferentes. Favor de no responder ajustarse a la versión nueva del pliego. Se solicita una aclaración		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-02-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC. LAS CONSULTAS CON RESPECTO A OFERTAR EQUIPOS POR SEPARADO YA FUERON RESPONDIDAS CON LA FUNDAMENTACION EN CONSULTAS ANTERIORES. FAVOR ADAPTARSE A LAS NORMATIVAS DESCRIPTAS EN L ARESOLUCION DNCP N° 230/25 ART. 50. CUANDO SE PRORROGUE EL PLAZO TOPE DE CONSULTAS POR MOTIVO DE UNA ADENDA MODIFICATORIA DE LAS BASES Y CONDICIONES, LA CONVOCANTE ESTARA OBLIGADA A ANALIZAR UNICAMENTE LAS CONSULTAS RESPECTO AL CONTENIDO DE LA ADENDA Y NO SOBRE LO ESTABLECIDO EN LAS BASES ORIGINALMENTE.		

Consulta 179 - Lote 1 / Item 76

Consulta	Fecha de Consulta	25-02-2025
: Se podría ofertar el lote de gasometría por separado, de esta manera de podría tener una mejor oportunidad de competencia entre los oferentes. Favor de no responder ajustarse a la versión nueva del pliego. Se solicita una aclaración		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-02-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC. LAS CONSULTAS CON RESPECTO A OFERTAR EQUIPOS POR SEPARADO YA FUERON RESPONDIDAS CON LA FUNDAMENTACION EN CONSULTAS ANTERIORES. FAVOR ADAPTARSE A LAS NORMATIVAS DESCRIPTAS EN L ARESOLUCION DNCP N° 230/25 ART. 50. CUANDO SE PRORROGUE EL PLAZO TOPE DE CONSULTAS POR MOTIVO DE UNA ADENDA MODIFICATORIA DE LAS BASES Y CONDICIONES, LA CONVOCANTE ESTARA OBLIGADA A ANALIZAR UNICAMENTE LAS CONSULTAS RESPECTO AL CONTENIDO DE LA ADENDA Y NO SOBRE LO ESTABLECIDO EN LAS BASES ORIGINALMENTE.		

Consulta 180 - Lote 1 / Item 30:

Consulta	Fecha de Consulta	25-02-2025
Se podría aceptar un equipo de soporte para las determinaciones que el equipo de inmunología no pueda realizar, que cuente con la misma tecnología por CLIA; de esta manera de podría tener una mejor oportunidad de competencia entre los oferentes. Favor de no responder ajustarse a la versión nueva del pliego. Se solicita una aclaración.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-02-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC. LAS CONSULTAS CON RESPECTO A OFERTAR EQUIPOS POR SEPARADO YA FUERON RESPONDIDAS CON LA FUNDAMENTACION EN CONSULTAS ANTERIORES. FAVOR ADAPTARSE A LAS NORMATIVAS DESCRIPTAS EN L ARESOLUCION DNCP N° 230/25 ART. 50. CUANDO SE PRORROGUE EL PLAZO TOPE DE CONSULTAS POR MOTIVO DE UNA ADENDA MODIFICATORIA DE LAS BASES Y CONDICIONES, LA CONVOCANTE ESTARA OBLIGADA A ANALIZAR UNICAMENTE LAS CONSULTAS RESPECTO AL CONTENIDO DE LA ADENDA Y NO SOBRE LO ESTABLECIDO EN LAS BASES ORIGINALMENTE.		

Consulta 181 - Lote 4 / Item 47:

Consulta	Fecha de Consulta	
Se podría aceptar un equipo de soporte para las determinaciones que el equipo de inmunología no pueda realizar, que cuente con la misma tecnología por CLIA; de esta manera de podría tener una mejor oportunidad de competencia entre los oferentes. Favor de no responder ajustarse a la versión nueva del pliego. Se solicita una aclaración.	25-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC. LAS CONSULTAS CON RESPECTO A OFERTAR EQUIPOS POR SEPARADO YA FUERON RESPONDIDAS CON LA FUNDAMENTACION EN CONSULTAS ANTERIORES. FAVOR ADAPTARSE A LAS NORMATIVAS DESCRITAS EN L ARESOLUCION DNCP N° 230/25 ART. 50. CUANDO SE PRORROGUE EL PLAZO TOPE DE CONSULTAS POR MOTIVO DE UNA ADENDA MODIFICATORIA DE LAS BASES Y CONDICIONES, LA CONVOCANTE ESTARA OBLIGADA A ANALIZAR UNICAMENTE LAS CONSULTAS RESPECTO AL CONTENIDO DE LA ADENDA Y NO SOBRE LO ESTABLECIDO EN LAS BASES ORIGINALMENTE.	27-02-2025	

Consulta 182 - LOTE 1 íTEM 30 ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita a la convocante tener en cuenta la opción de tener un equipo de soporte para poder realizar 1 o 2 determinaciones que el módulo de inmunología no pueda realizar, con la misma tecnología del equipo ofertado; esto permitiría una mejor oportunidad de competencia entre los oferentes.	10-03-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Favor ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones	17-03-2025	

Consulta 183 - Lote 1, ítem 76 ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	
Se podría admitir separar en un lote distinto el analizador de gasometría, esto permitiría una mejor oportunidad de competir entre los oferentes	10-03-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Favor ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones	17-03-2025	

Consulta 184 - Lote 4, ítem 25 ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	
Se podría admitir un equipo de soporte que realice exclusivamente la medición de electrolitos, independiente del equipo de química.	10-03-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Favor ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones	17-03-2025	

Consulta 185 - Lote 4, Ítem 46 ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	10-03-2025
Se solicita a la convocante poder aceptar un equipo de soporte que pueda realizar 1 o 2 determinaciones que el equipo de inmunología no pueda realizar, con la misma tecnología del equipo de inmunología solicitado, esto permitiría una mejor oportunidad de competencia entre los distintos oferentes.		

Consulta	Fecha de Consulta	10-03-2025
Favor ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 186 - Lote 4, Ítem 47 ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	10-03-2025
Se podría admitir separar en un lote distinto el analizador de gasometría, esto permitiría una mejor oportunidad de competir entre los oferentes.		

Consulta	Fecha de Consulta	10-03-2025
Favor ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 187 - Lote 5, Ítem 1 ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	10-03-2025
Se podría admitir un reactivo de Glicemia con un rendimiento aproximado para 1000 determinaciones.		

Consulta	Fecha de Consulta	10-03-2025
Favor ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 188 - Lote 5, Ítem 5 ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	10-03-2025
Se podría admitir un reactivo de HDL Colesterol que sea directo y no por precipitación, esto facilitaría en mucha medida el trabajo de los bioquímicos en el laboratorio.		

Consulta	Fecha de Consulta	10-03-2025
Favor ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 189 - Lote 5, Ítem 11 ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	10-03-2025
Se podría ofertar reactivos de Bilirrubina Total y Directa por separado, esto facilitaría se sobremanera a los bioquímicos de los centros de salud para el procesamiento de las determinaciones mencionadas.		

Consulta	Fecha de Consulta	10-03-2025
Favor ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 190 - Lote 115, Ítem 15 ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	10-03-2025
Se podría admitir puntas con filtro de 20uL que vienen en presentaciones de paquetes por 1000 estériles, debido que las especificaciones no mencionan si puede ser o no con filtro.		

Consulta	Fecha de Consulta	17-03-2025
Favor ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 191 - Requisitos documentales

Consulta	Fecha de Consulta	11-03-2025
Se solicita a la convocante poder presentar "Constancia o Certificado de Trámite emitido por DINAVISA" o "constancia en de trámite de autorización" para los documentos ingresados en DINAVISA, ya sean vencidos o nuevos.		

Consulta	Fecha de Consulta	17-03-2025
Favor ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 192 - Lote Nº 5

Consulta	Fecha de Consulta	11-03-2025
<p>Se solicita con los reactivos 25 equipos Espectrofotómetros en comodato.</p> <p>Nota: Recordamos a la convocante que los requerimientos técnicos solicitados como por ejemplo PARA TODOS LOS REACTIVOS CON EQUIPOS EN COMODATO y CONDICIONES PARA ENTREGA DE EQUIPOS EN COMODATO A CARGO DE LOS PROVEEDORES: No Aplican para los Espectrofotómetros, a excepción de lo indicado en el párrafo como ser calibradores, controles, UPS, papel térmico, mantenimiento preventivo y correctivo mencionado en el pliego, es decir: los Espectrofotómetros en cuestión no necesitan de: conexión al sistema de gestión de laboratorio, sistema de eliminación de residuos (cañerías de desagüe), incluyendo las obras civiles necesarias, para su adecuación de acuerdo al equipo, buffer, agua destilada y des-ionizadas, en caso que el equipo automatizado así lo precise, gradillas, cubetas o copitas desechables, tubos de polipropileno, etc. . . ya que se trata de un equipo periférico de apoyo no automatizado.</p> <p>Solicitamos por lo tanto excluir estos pedidos del lote Nº 5</p> <p>Lo mencionado debe tenerse en cuenta en el caso de una adjudicación !</p>		

Consulta	Fecha de Consulta	17-03-2025
Favor ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 193 - LOTE Nº 5 REACTIVOS COMPLEMENTARIOS

Consulta	Fecha de Consulta	11-03-2025
<p>Informamos además que los Espectrofotómetros a ser proveídos en comodato no afecta ni influye en el rendimiento de los parámetros solicitados en el Lote 5, por tratarse de equipos no automatizados.</p> <p>Por esta razón no deberán exigirse ``Reactivos Complementarios`` mencionados en el pliego.</p> <p>Solicitamos por lo tanto excluir el posible pedido de Reactivos Complementarios del Lote 5.</p>		

Consulta	Fecha de Consulta	17-03-2025
Favor ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 194 - PRECIO REFERENCIAL

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>Se solicita amablemente a la entidad convocante que verifique el precio referencial del lote 36, ítem 1, correspondiente al "COLORANTE DE WRIGHT; Droga pura. Colorante". Los reactivos deben tener una pureza mínima del 99,9% y presentarse en frascos de al menos 25 gramos. Actualmente, el precio referencial establecido es de ₡ 212.666. Asimismo, en el lote 37, ítem 1, correspondiente al "COLORANTE DE WRIGHT, LISTO PARA USO", se indica un precio referencial de ₡ 2.457.209. Estos precios parecen no coincidir con los valores reales del mercado. Agradeceríamos confirmar si los precios mencionados son correctos o si han sido invertidos.</p>	11-03-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>Ajustarse al PBC. Dicho análisis se encuentra acorde a lo establecido en la Resolución DNCP N° 454/24, así como también, a lo relacionado en el Art. 4 de la Ley 7021/03.</p>	17-03-2025	

Consulta 195 - PORCENTAJE DE MULTA

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>Solicitamos a la Convocante analizar el porcentaje de multa, y unificar el mismo con el porcentaje de tasa de interés por mora por parte de la Contratante, a fin de obtener una igualdad entre oferentes y convocante.</p>	11-03-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Favor ajustarse al PBC	17-03-2025	

Consulta 196 - EXPERIENCIA REQUERIDA

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>Solicitamos a la Convocante que sean aceptados documentos del año 2024 que demuestren la experiencia solicitada en el pliego de bases y condiciones, a fin de brindar mayor oportunidad de participación a los oferentes.</p>	11-03-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Favor ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones	17-03-2025	

Consulta 197 - LOTE 4

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>Respecto al lote 4, se solicita a la convocante indicar la capacidad máxima de reactivos que el equipo de inmunología puede almacenar a bordo, considerando que el lote solicitado incluye al menos 20 ítems de inmunología. Esta información es relevante para garantizar la operatividad y eficiencia del equipo en el contexto del volumen de pruebas requeridas.</p>	12-03-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Favor ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones	17-03-2025	

Consulta 198 - Lote 4 ítem 27 Dímero D

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita a la convocante aclarar la metodología empleada para la determinación del lote 4 ítem 27 Dímero D, ya que no se especifica en las Especificaciones Técnicas (EETT). Al estar agrupado en el listado de ítems de inmunología, se asume que corresponde a esta área, pero es necesario confirmar si su metodología es efectivamente de inmunología o si corresponde al área de coagulación. Esta aclaración es fundamental para la correcta interpretación de los requerimientos técnicos y la adecuada preparación de la oferta.	12-03-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Favor ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones	17-03-2025	

Consulta 199 - LOTE 4

Consulta	Fecha de Consulta	
Teniendo en cuenta que el lote 4 está destinado a hospitales distritales, los cuales manejan una gran concurrencia de pacientes y requieren una capacidad operativa acorde a sus demandas, se solicita a la convocante evaluar la posibilidad de modificar las especificaciones técnicas actuales. Actualmente, se solicita un equipo con una capacidad de procesamiento de 100 determinaciones/hora y una capacidad de carga de 15 muestras. Sin embargo, considerando el volumen de pacientes que caracteriza a los hospitales distritales, estas especificaciones podrían resultar insuficientes para garantizar la eficiencia y continuidad del servicio, por lo que se sugiere incrementar los requisitos mínimos a: con una capacidad de procesamiento de 200 determinaciones/hora y una capacidad de carga de 60 muestras. Estos ajustes son fundamentales para alcanzar una automatización adecuada, optimizando los tiempos de respuesta y garantizando la calidad del servicio en un entorno de gran concurrencia como el de los hospitales distritales.	12-03-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Favor ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones	17-03-2025	