

Consultas Realizadas

Licitación 458091 - LPN N° 23/2025 - ADQUISICION DE EQUIPOS PARA GASES MEDICOS PARA LAS DISTINTAS DEPENDENCIAS DEL MSPYBS

Consulta 1 - "CERTIFICADO DE REGISTRO Y HABILITACIÓN VIGENTE OTORGADO POR LA DIRECCIÓN DE ESTABLECIMIENTOS DE SALUD, AFINES Y TECNOLOGÍA SANITARIA.

Consulta	Fecha de Consulta
	13-02-2025
COMO DOCUMENTO ADICIONAL SE SOLICITA EL "CERTIFICADO DE REGISTRO Y HABILITACIÓN VIGENTE OTORGADO POR LA DIRECCIÓN DE ESTABLECIMIENTOS DE SALUD, AFINES Y TECNOLOGÍA SANITARIA, CORRESPONDIENTE A IMPORTADORA, DISTRIBUIDORA DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y SERVICIO TÉCNICO".	
Tenemos entendido que dicho registro ya no es otorgado por la DIRECCIÓN DE ESTABLECIMIENTOS DE SALUD, AFINES Y TECNOLOGÍA SANITARIA, y que en todo caso el documento que habilita o califica para cumplir con dicho requisito es el CERTIFICADO DE APERTURA O DE RENOVACIÓN DE APERTURA "CORRESPONDIENTE A IMPORTADORA, DISTRIBUIDORA DE DISPOSITIVOS MÉDICOS", otorgado este último (certificado) por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).	
Favor aclarar este punto.	

Respuesta	Fecha de Respuesta
	27-02-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	

Consulta 2 - Ítem 1 : TUBO DE OXIGENO

Consulta	Fecha de Consulta
	13-02-2025
<ul style="list-style-type: none"> • Color de cilindro de acero Blanco o Verde? • Volumen hidráulico cilindro de 40 litros (6m³@150bar), por favor confirmar • Es posible presupuestar cilindro de norma de fabricación ISO o DOT? 	

Respuesta	Fecha de Respuesta
	27-02-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	

Consulta 3 - ítem 2: TUBO DE OXIGENO

Consulta	Fecha de Consulta
	13-02-2025
<ul style="list-style-type: none"> • Color del cuello del cilindro Blanco o Verde? • Volumen hidráulico del cilindro de 7 litros (1m³@142bar), por favor confirmar • Rosca de válvula para cilindro de aluminio normalmente es ¾"-14NPSM, confirmar si esta correcto ¾"NGT? • Es posible presupuestar cilindro de norma de fabricación DOT? 	

Respuesta	Fecha de Respuesta
	27-02-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES	

Consulta 4 - ítem 3: SISTEMA DE REGULADOR DE OXIGENO PARA BALON

Consulta	Fecha de Consulta	13-02-2025
----------	-------------------	------------

- Es posible presupuestar Regulación de oxígeno con norma de fabricación ABNT- NBR?

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-02-2025
-----------	--------------------	------------

AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES

Consulta 5 - ítem 4: REGULADOR DE VACIO-GAS MEDICO

Consulta	Fecha de Consulta	13-02-2025
----------	-------------------	------------

- Es posible presupuestar reguladores de vacío con norma de fabricación EN- ISO?

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-02-2025
-----------	--------------------	------------

AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES

Consulta 6 - ítem 5: FRASCO DE ASPIRACION

Consulta	Fecha de Consulta	13-02-2025
----------	-------------------	------------

- Es posible presupuestar frascos de aspiración con norma de fabricación EN- ISO?

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-02-2025
-----------	--------------------	------------

AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES

Consulta 7 - ítem 6 : FLUXOMETRO

Consulta	Fecha de Consulta	13-02-2025
----------	-------------------	------------

- Es posible presupuestar frascos de aspiración con norma de fabricación ABNT-NBR?

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-02-2025
-----------	--------------------	------------

AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES

Consulta 8 - CONSULTA sobre Garantía

Consulta	Fecha de Consulta	13-02-2025
----------	-------------------	------------

- Garantía de un año a partir de la entrega o el uso?
- Es posible extender el tiempo de entrega a 90 días?

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-02-2025
-----------	--------------------	------------

AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES. dado que la necesidad del servicio es imperiosa.

Consulta 9 - ITEM 03 SISTEMA REGULADOR DE OXIGENO PARA BALON

Consulta	Fecha de Consulta	06-03-2025
----------	-------------------	------------

Donde dice garantía de un año a partir de la fecha del inicio de uso del equipo, solicitamos a la convocante que pueda decir garantía de un año a partir de la fecha de entrega, esto obedece a que lo solicitados por la convocante son accesorios y no equipos

Respuesta	Fecha de Respuesta	02-04-2025
-----------	--------------------	------------

AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES

Consulta 10 - ITEM 06 FLUXOMETRO

Consulta	Fecha de Consulta	06-03-2025
----------	-------------------	------------

Donde dice garantía de un año a partir de la fecha del inicio de uso del equipo, solicitamos a la convocante que pueda decir garantía de un año a partir de la fecha de entrega, esto obedece a que lo solicitados por la convocante son accesorios y no equipos

Respuesta	Fecha de Respuesta	02-04-2025
-----------	--------------------	------------

AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES

Consulta 11 - REQUISITOS DE PARTICIPACIÓN Y CRITERIOS DE EVALUACIÓN

Consulta	Fecha de Consulta	07-03-2025
----------	-------------------	------------

Los productos a ser adquiridos en esta licitación son definidos como dispositivos médicos según DINAVISA - MSPyBS. Por tratarse de dispositivos médicos, solicitamos al Convocante agregue como exigencia en el apartado "REQUISITOS DE PARTICIPACIÓN Y CRITERIOS DE EVALUACIÓN", la presentación de los documentos dispuesto en la Circular DNCP N° 13/2022 y demás leyes vinculantes.

Respuesta	Fecha de Respuesta	02-04-2025
-----------	--------------------	------------

EL OFERENTE DEBERA PRESENTAR CERTIFICADO DE REGISTRO Y HABILITACION VIGENTE OTORGADO POR LA DIRECCION DE ESTABLECIMIENTOS DE SALUD, AFINES Y TECNOLOGIA SANITARIA, CORRESPONDIENTE A IMPORTADORA, DISTRIBUIDORA DE DISPOSITIVOS MEDICOS Y SERVICIO TECNICO. AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC

Consulta 12 - Autorización del Fabricante

Consulta	Fecha de Consulta	07-03-2025
----------	-------------------	------------

En la Página 13 del PBC dice Autorización del Fabricante
 Los ítems a los cuales se le requerirá Autorización del Fabricante son los indicados a continuación: SI APLICA
 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.
 -Solicitamos a la Convocante que para la firma del contrato requiera que la autorización del fabricante este debidamente inscrita en el Registro Público de Comercio. -

Respuesta	Fecha de Respuesta	02-04-2025
-----------	--------------------	------------

AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES

Consulta 13 - Certificado de Registro Sanitario

Consulta	Fecha de Consulta	07-03-2025
----------	-------------------	------------

Los productos a ser adquiridos en esta licitación son definidos como dispositivos médicos según DINAVISA - MSPyBS. Por tratarse de dispositivos médicos, solicitamos al Convocante agregue como exigencia la presentación del Certificado de Registro Sanitario conforme a lo dispuesto al Circular DNCP N° 13/2022 y a la Ley 836/80 y demás leyes vinculantes.

Respuesta	Fecha de Respuesta	02-04-2025
-----------	--------------------	------------

EL OFERENTE DEBERA PRESENTAR CERTIFICADO DE REGISTRO Y HABILITACION VIGENTE OTORGADO POR LA DIRECCION DE ESTABLECIMIENTOS DE SALUD, AFINES Y TECNOLOGIA SANITARIA, CORRESPONDIENTE A IMPORTADORA, DISTRIBUIDORA DE DISPOSITIVOS MEDICOS Y SERVICIO TECNICO. AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC

Consulta 14 - ITEM 3 - SISTEMA REGULADOR DE OXIGENO PARA BALON

Consulta	Fecha de Consulta	07-03-2025
----------	-------------------	------------

ITEM 3 - SISTEMA REGULADOR DE OXIGENO PARA BALON
En una parte de las especificaciones técnicas dice: con dole escala: 0 300 kg/cm² (4000 psi), Solicitamos al convocante incorpore un rango de variación permitida, es decir de 0 (cero) a 280 o mayor (4000psi). Esto permitirá dar mayor participación a potenciales oferentes.

Respuesta	Fecha de Respuesta	02-04-2025
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al PBC. Ya que el rango de presión indicado es necesario para garantizar el correcto funcionamiento del equipo y el cumplimiento de los requerimientos operativos de la dependencia.

Consulta 15 - ITEM 3 - SISTEMA REGULADOR DE OXIGENO PARA BALON

Consulta	Fecha de Consulta	07-03-2025
----------	-------------------	------------

En una parte de las especificaciones técnicas dice: presión de salida pre ajustada 3,5 kg/cm², Solicitamos al convocante incorpore un rango de variación permitida de +/- 0,5kg/cm². De forma tal que quede redactado como sigue: presión de salida pre ajustada 3,5 kg/cm² (+/- 0,5kg/cm²). Esto permitirá dar mayor participación a potenciales oferentes.

Respuesta	Fecha de Respuesta	02-04-2025
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al PBC. Ya que el rango de presión indicado es necesario para garantizar el correcto funcionamiento del equipo y el cumplimiento de los requerimientos operativos de la dependencia.

Consulta 16 - ITEM 3 - SISTEMA REGULADOR DE OXIGENO PARA BALON

Consulta	Fecha de Consulta	07-03-2025
----------	-------------------	------------

En una parte de las especificaciones técnicas dice: válvula de alivio sesteada a 6,0 kg/cm², Solicitamos al convocante incorpore un rango de variación permitida de +/- 1kg/cm². De forma tal que quede redactado como sigue: válvula de alivio sesteada a 6,0 kg/cm² (+/- 1kg/cm²). Esto permitirá dar mayor participación a potenciales oferentes.

Respuesta	Fecha de Respuesta	02-04-2025
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al PBC. Ya que el rango de presión indicado es necesario para garantizar el correcto funcionamiento del equipo y el cumplimiento de los requerimientos operativos de la dependencia.

Consulta 17 - ITEM 3 - SISTEMA REGULADOR DE OXIGENO PARA BALON

Consulta	Fecha de Consulta	07-03-2025
<p>En una parte de las especificaciones técnicas dice: Fabricación acorde a normas internacionales FDA, ABNT - NBR ABNT - NBR o equivalente.</p> <p>Solicitamos al convocante incorpore otras normas internacionales generalmente aceptadas, tales como certificado CE, y certificado ISO 13485.</p> <p>De forma tal que quede redactado como sigue: Fabricación acorde a normas internacionales FDA, ABNT - NBR ABNT - NBR, CE, ISO 13485 (al menos una de ellas).</p> <p>Esto permitirá dar mayor participación a potenciales oferentes.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	02-04-2025
AJUSTARSE A L AULTIMA VERSION DEL PBC		

Consulta 18 - ITEM 4: REGULADOR DE VACIO GAS MEDICO

Consulta	Fecha de Consulta	07-03-2025
<p>En una parte de las especificaciones técnicas dice: Regulador de vacío con rango de regulación de 0 a 600 mbar.</p> <p>Solicitamos al convocante incorpore un rango de variación mayor.</p> <p>De forma tal que quede redactado como sigue: Regulador de vacío con rango de regulación de 0 a 600 mbar o mayor rango.</p> <p>Esto permitirá dar mayor participación a potenciales oferentes.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	02-04-2025
AJUSTARSE A L AULTIMA VERSION DEL PBC		

Consulta 19 - ITEM 4: REGULADOR DE VACIO GAS MEDICO

Consulta	Fecha de Consulta	07-03-2025
<p>En una parte de las especificaciones técnicas dice: Fabricación acorde a normas internacionales FDA, ABNT - NBR ABNT - NBR o equivalente.</p> <p>Solicitamos al convocante incorpore otras normas internacionales generalmente aceptadas, tales como certificado CE, y certificado ISO 13485.</p> <p>De forma tal que quede redactado como sigue: Fabricación acorde a normas internacionales FDA, ABNT - NBR ABNT - NBR, CE, ISO 13485 (al menos una de ellas).</p> <p>Esto permitirá dar mayor participación a potenciales oferentes.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	02-04-2025
AJUSTARSE A L AULTIMA VERSION DEL PBC.		

Consulta 20 - ITEM 5: FRASCO DE ASPIRACION

Consulta	Fecha de Consulta	07-03-2025
<p>En una parte de las especificaciones técnicas dice: Fabricación acorde a normas internacionales FDA, EN-ISO (al menos una de ellas).</p> <p>Solicitamos al convocante incorpore otras normas internacionales generalmente aceptadas, tales como certificado CE, y certificado ISO 13485.</p> <p>De forma tal que quede redactado como sigue: Fabricación acorde a normas internacionales FDA, EN-ISO, CE, ISO 13485 (al menos una de ellas).</p> <p>Esto permitirá dar mayor participación a potenciales oferentes.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	02-04-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.		

Consulta 21 - ITEM 6: FLUXOMETRO

Consulta	Fecha de Consulta	07-03-2025
<p>En una parte de las especificaciones técnicas dice: Fabricación acorde a normas internacionales FDA, ABNT - NBR ABNT - NBR o equivalente.</p> <p>Solicitamos al convocante incorpore otras normas internacionales generalmente aceptadas, tales como certificado CE, y certificado ISO 13485.</p> <p>De forma tal que quede redactado como sigue: Fabricación acorde a normas internacionales FDA, ABNT - NBR, CE, ISO 13485 (al menos una de ellas).</p> <p>Esto permitirá dar mayor participación a potenciales oferentes.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	02-04-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.		

Consulta 22 - Muestras

Consulta	Fecha de Consulta	07-03-2025
<p>Muestras (Pagina 13/48 del PBC) En este apartado dice "no aplica". Solicitamos respetuosamente que se exija la presentación de muestras para los ítems 3 (tres) - 4 (cuatro) - 5 (cinco) y 6 (seis). De esta forma la Convocante podrá constatar que las muestras presentadas cumplan con las especificaciones técnicas que solicita el PBC, en especial las relevantes. Sugerimos que se utilice misma exigencia de presentación de muestras que se realizan en otras licitaciones, de forma tal que quede redactada de la siguiente manera: Se deberá presentar 1 (una) muestra de cada ítem ofertado, la falta de presentación de la misma será causal de descalificación. Las muestras deberán presentarse en el MSPyBS sito en Avda. Silvio Pettirossi y Brasil, desde las 08:00 del día marcado para la apertura de sobres ofertas hasta las 16:00 Horas del día hábil siguiente. La no presentación de las muestras en los periodos señalados será causal de descalificación en el ítem. Las muestras de los ítems no adjudicados, serán devueltas al oferente una vez culminado el proceso licitatorio, para lo cual cumplidos los 15 (quince) días hábiles posteriores a la suscripción del contrato, el Comité Evaluador solicitará al oferente por cédula de notificación, vía fax o personal, el retiro de la/s muestra/s dentro del plazo perentorio de 5 (cinco) días hábiles, caso contrario, expirado este plazo las muestras serán remitidas a la Dirección Administradora del Contrato. En el caso que se presentarán procesos de impugnación (protestas y/o denuncia) ante la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas, la muestra del ítem objeto de protesta deberán permanecer en las instalaciones de la Entidad Convocante hasta tanto se resuelvan los referidos procesos. En tanto que las muestras de los productos adjudicados quedarán como contramuestra en el DASM, pudiendo la misma formar parte de la última entrega a realizar, por parte del adjudicatario, de común acuerdo entre el adjudicatario y el DASM. En el caso de que la misma no formase parte de la última entrega y el contrato este 100% ejecutado el DASM, solicitará al oferente por cédula de notificación, vía fax o personal, el retiro de la/s muestra/s dentro del plazo perentorio de 5 (cinco) días hábiles, caso contrario, expirado este plazo las muestras serán remitidas a la Dirección Administradora del Contrato para que disponga de las mismas, llegado a esta situación el MSPyBS no será responsable por el extravío o deterioro de la/s muestra/s.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	02-04-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PBC.		

Consulta 23 - ITEM 3 - SISTEMA REGULADOR DE OXIGENO PARA BALON

Consulta	Fecha de Consulta	07-03-2025
<p>En una parte de las especificaciones técnicas dice: presión máxima de entrada 200 kg/cm², Solicitamos al convocante incorpore un rango de variación permitida de +/- 50kg/cm². De forma tal que quede redactado como sigue: presión máxima de entrada 200 kg/cm² (+/- 50 kg/cm²).</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	02-04-2025
Respuesta: Ajustarse al PBC. Ya que el rango de presión indicado es necesario para garantizar el correcto funcionamiento del equipo y el cumplimiento de los requerimientos operativos de la dependencia.		

Consulta 24 - Autorización del Fabricante

Consulta	Fecha de Consulta	02-04-2025
<p>Autorización del Fabricante Solicitamos al Convocante que para la firma del contrato requiera que la autorización del fabricante este debidamente inscripta en el Registro Público de Comercio. -</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-06-2025
FAVOR AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 25 - Certificado de Registro Sanitario

Consulta	Fecha de Consulta	02-04-2025
Certificado de Registro Sanitario Solicitamos al Convocante requiera que la presentación de los Certificados de Registros Sanitarios para todos los Ítems.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-06-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 26 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	06-06-2025
En el punto de solicitud de documentaciones para evaluar la Capacidad Técnica, nos permitimos elevar la presente consulta en el marco del proceso de contratación específicamente respecto a la exigencia del registro sanitario para los equipos de suministro y control de gases médicos. De acuerdo con la naturaleza de estos equipos los cuales no tienen contacto directo con el paciente y están diseñados para funciones técnicas de conducción, regulación o monitoreo de gases medicinales consideramos que no aplicaría la obligación de registro sanitario, ya que estos no son considerados productos sanitarios de riesgo directo. Adicionalmente, conforme a lo indicado en la convocatoria, los equipos cuentan con la solicitud de las certificaciones FDA, CE, ISO 13485 y ABNT NBR, reconocidas internacionalmente como garantía de cumplimiento con requisitos técnicos, normativos y de fabricación de alta exigencia. En función de lo anterior, solicitamos atentamente evaluar si es viable eximir la presentación del registro sanitario, considerando la suficiencia de las certificaciones solicitadas, y en línea con el principio de reconocimiento internacional de estándares técnicos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-08-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.		

Consulta 27 - ITEM 03 SISTEMA REGULADOR DE OXIGENO PARA BALON

Consulta	Fecha de Consulta	06-06-2025
En las especificaciones técnicas dice: válvula de alivio sesteada a 6,0 kg/cm ² , caudal max. Solicitamos al convocante que el caudal máximo sea de 7,0 kg/cm ² , de esta manera no estaría muy dirigido a productos chinos y también permitirá dar mayor participación a potenciales oferentes.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-08-2025
FAVOR AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES. Ya que el rango de presión indicado es necesario para garantizar el correcto funcionamiento del equipo y el cumplimiento de los requerimientos operativos de la dependencia.		

Consulta 28 - Requisitos documentales para evaluar el criterio de capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	01-07-2025
De acuerdo con la normativa vigente de la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), estos productos no son considerados dispositivos médicos que requieran Registro Sanitario, ya que en su mayoría corresponden a accesorios o equipos de uso general y no entran dentro del alcance de los productos médicos invasivos o terapéuticos sujetos a registro obligatorio. Asimismo, la exigencia del Registro Sanitario para estos productos podría limitar injustificadamente la participación de oferentes, afectando el principio de libre concurrencia y eficiencia del proceso licitatorio.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-08-2025
Favor ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 29 - Registro sanitario

Consulta	Fecha de Consulta	04-07-2025
<p>Se solicita amablemente a la convocante modificadar los requisitos de capacidad técnica sobre el punto de registro sanitario, De acuerdo con la normativa vigente de la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), RESOLUCIÓN DINAVISA 226/2024 POR LA CUAL SE ESTABLECEN LOS estos productos no son considerados dispositivos médicos que requieran Registro Sanitario, ya que en su mayoría corresponden a accesorios o equipos de uso general y no entran dentro del alcance de los productos médicos invasivos o terapéuticos sujetos a registro obligatorio. Asimismo, la exigencia del Registro Sanitario para estos productos podría limitar injustificadamente la participación de oferentes, afectando el principio de libre concurrencia y eficiencia del proceso licitatorio.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-08-2025
<p>Favor ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones.</p>		

Consulta 30 - Autorización del Fabricante

Consulta	Fecha de Consulta	22-07-2025
<p>Autorización del Fabricante: Los ítems a los cuales se le requerirá Autorización del Fabricante son los indicados a continuación: SI APLICA.</p> <p>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.</p> <p>"Solicitamos a la Convocante que para la firma del contrato requiera que la autorización del fabricante este debidamente inscripta en el Registro Público de Comercio, esto garantizara a la Convocante que los oferentes que coticen dichos bienes cuentan con la suficiente garantía y respaldo del fabricante de la marca de los productos ofertados".</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-08-2025
<p>Favor ajustarse a la última versión del Pliego de Bases y Condiciones.</p>		

Consulta 31 - ITEM 3 - SISTEMA REGULADOR DE OXIGENO PARA BALON

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
<p>En una parte de las especificaciones técnicas dice: con dole escala: 0 300 kg/cm2 (4000 psi), Solicitamos al convocante incorpore un rango de variación permitida, es decir de 0 (cero) a 280 o mayor (4000psi). Esto permitirá dar mayor participación a potenciales oferentes.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-08-2025
<p>Ajustarse al PBC. Ya que el rango de presión indicado es necesario para garantizar el correcto funcionamiento del equipo y el cumplimiento de los requerimientos operativos de la dependencia.</p>		

Consulta 32 - ITEM 3 - SISTEMA REGULADOR DE OXIGENO PARA BALON

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
<p>En una parte de las especificaciones técnicas dice: presión máxima de entrada 200 kg/cm2, Solicitamos al convocante incorpore un rango de variación permitida de +/- 50kg/cm2. De forma tal que quede redactado como sigue: presión máxima de entrada 200 kg/cm2 (+/- 50 kg/cm2).</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-08-2025
<p>Ajustarse al PBC. Ya que el rango de presión indicado es necesario para garantizar el correcto funcionamiento del equipo y el cumplimiento de los requerimientos operativos de la dependencia.</p>		

Consulta 33 - ITEM 3 - SISTEMA REGULADOR DE OXIGENO PARA BALON

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
En una parte de las especificaciones técnicas dice: presión de salida pre ajustada 3,5 kg/cm ² , Solicitamos al convocante incorpore un rango de variación permitida de +/- 0,5kg/cm ² . De forma tal que quede redactado como sigue: presión de salida pre ajustada 3,5 kg/cm ² (+/- 0,5kg/cm ²). Esto permitirá dar mayor participación a potenciales oferentes.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-08-2025
Ajustarse al PBC. Ya que el rango de presión indicado es necesario para garantizar el correcto funcionamiento del equipo y el cumplimiento de los requerimientos operativos de la dependencia.		

Consulta 34 - ITEM 3 - SISTEMA REGULADOR DE OXIGENO PARA BALON

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
En una parte de las especificaciones técnicas dice: válvula de alivio sesteada a 6,0 kg/cm ² , Solicitamos al convocante incorpore un rango de variación permitida de +/- 1kg/cm ² . De forma tal que quede redactado como sigue: válvula de alivio sesteada a 6,0 kg/cm ² (+/- 1kg/cm ²). Esto permitirá dar mayor participación a potenciales oferentes.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-08-2025
Ajustarse al PBC. Ya que el rango de presión indicado es necesario para garantizar el correcto funcionamiento del equipo y el cumplimiento de los requerimientos operativos de la dependencia.		