

Consultas Realizadas

Licitación 465903 - LPN 78/2025 - ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA BIOLOGÍA MOLECULAR PARA EL HOSPITAL GENERAL PEDIÁTRICO NIÑOS DE ACOSTA ÑU

Consulta 1 - EXPERIENCIA REQUERIDA

Consulta	Fecha de Consulta	01-09-2025
<p>Donde dice: Demostrar la experiencia en la provisión de suministros laboratoriales con equipos en comodato con Contratos y/o Facturas a instituciones públicas o privadas por un monto equivalente al 50 % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, dentro de los últimos: 5 (cinco) (2020 2021 2022 2023 - 2024) años. En caso de lograr el porcentaje requerido, en uno o en más años, que correspondan a los años establecidos en el presente punto, el mismo será considerado como valedero para la participación.</p> <p>CONSIDERAMOS QUE UN PROVEEDOR QUE DEMUESTRE SU EXPERIENCIA SOLO EN EL 2024 NO REPRESENTA UNA GARANTIA DE EXPERIENCIA PARA LA CONVOCANTE, YA QUE SER PROVEEDOR DE LABORATORIO SE DEBERIA DEMOSTRAR POR LO MENOS EN LOS ULTIMOS 3 AÑOS.</p> <p>Solicitamos a la Convocante modificar ese punto.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	02-09-2025
<p>Favor ajustarse al PBC, que dice:</p> <p>Demostrar la experiencia en provisión de REACTIVOS con facturaciones de venta, contratos y/o recepciones finales, por un monto equivalente al 25 % como mínimo del monto máximo ofertado en el presente procedimiento de contratación, de los tres últimos años 2022-2023-2024. Las sumatorias de las facturaciones deben alcanzar el porcentaje indicado, no será necesaria la presentación del porcentaje del monto establecido por cada año.</p> <p>Observación:</p> <p>Para los consorcios, todos los integrantes deberán cumplir los requisitos legales en su totalidad como ser obligaciones tributarias, laborales y de seguridad social, además deberá indicarse en la oferta cuál es la empresa líder del consorcio, quien deberá cumplir con al menos 60% de los criterios de calificación de experiencia y capacidad técnica, y el 40% restante lo cumplirán el o los demás integrantes del consorcio</p>		

Consulta 2 - lote 1

Consulta	Fecha de Consulta	03-09-2025
<p>Lote 1:</p> <p>Se solicita a la convocante aclarar la inclusión del Ítem 1, correspondiente a un kit de panel para detección molecular de translocaciones cromosómicas para leucemia (marcador oncológico), dentro de un lote que en todos los demás ítems está orientada exclusivamente a paneles de enfermedades infecciosas. La presencia de un panel oncológico, que pertenece a un área diagnóstica distinta, podría restringir la participación de proveedores especializados en microbiología molecular, limitando la libre competencia y generando una barrera técnica que favorezca a pocos oferentes. ¿Podría evaluarse la posibilidad de separar este ítem en un lote independiente más adecuado a su naturaleza, garantizando así condiciones equitativas de participación para todos los oferentes?</p>		

Consulta 3 - lote 5

Consulta	Fecha de Consulta	03-09-2025
<p>Lote 5: Solicitamos a la convocante permitir tecnologías tales como PCR RealTime, de amplia aplicación en diagnóstico molecular, pues las especificaciones técnicas del Lote 5, ya que la descripción de los kits, particularmente el de neumonías se encuentra orientada a la tecnología "FilmArray" marca registrada de una única marca en el mercado BIOMERIEUX Film Array, que utiliza PCR anidada y cuenta con un panel específico para neumonías. Esta condición limita la participación de otros proveedores que disponen de tecnologías equivalentes o superiores para la detección de patógenos gastrointestinales y de meningitis, los cuales además permiten la evaluación de valores de CT, dato clínico relevante que el sistema Film Array no proporciona. A fin de garantizar la libre competencia y la participación de oferentes solicitamos la modificación de las especificaciones técnicas pudiendo permitirse tecnologías de biología molecular alternativas tales como PCR en Tiempo Real el cual podría permitirse la evaluación de valores de CT en beneficio de la interpretación clínica de los resultados y en consecuencia incidir positivamente en el manejo terapéutico de los pacientes con coinfecciones</p>		

Consulta 4 - lote 5

Consulta	Fecha de Consulta	03-09-2025
<p>Solicitamos al convocante aclarar el requerimiento técnico del Lote 5 en el que se especifica "PCR en tiempo real anidada", dado que se trata de dos tecnologías distintas: la PCR anidada consiste en dos rondas sucesivas de amplificación para aumentar la sensibilidad y especificidad, mientras que la PCR en tiempo real (qPCR) se basa en la detección fluorescente del producto amplificado en cada ciclo, reportando valores de Ct y curvas de amplificación</p>		

Consulta 5 - lote 5

Consulta	Fecha de Consulta	03-09-2025
<p>Lote 5 Se solicita a la convocante permita procesos mayores a 1 hora, existen tecnologías de PCR en tiempo real multiplex totalmente automatizadas cuyo menú incluyen los ítems solicitados cuyo proceso podría llevar hasta 3 horas. Aclaramos que es un periodo de tiempo que cubre suficientemente una guardia en un laboratorio, mas aun si hablamos de equipos totalmente automatizados.</p>		

Consulta 6 - lote 5

Consulta	Fecha de Consulta	03-09-2025
<p>Lote 5 Se solicita a la convocante permita procesos mayores a 1 hora, existen tecnologías de PCR en tiempo real multiplex totalmente automatizadas cuyo menú incluyen los ítems solicitados cuyo proceso podría llevar hasta 3 horas. Aclaramos que es un periodo de tiempo que cubre suficientemente una guardia en un laboratorio, mas aun si hablamos de equipos totalmente automatizados</p>		

Consulta 7 - LOTE 3 - PRECIOS REFERENCIALES

Consulta	Fecha de Consulta	04-09-2025
<p>Se solicita a la convocante evaluar los precios de referencia de los ítems 1 y 2, teniendo en cuenta que según el estudio de precios referenciales, se tomaron como referencias las licitaciones con ID 431897 el cual no tiene pruebas similares o comparables, y la licitación con ID 455886 el cual tiene una determinación diferente y es una prueba de menor valor comercial. Por ende solicitamos que se vuelvan a replantear los precios establecidos en los ítems 1 y 2 del lote 3.</p>		

Consulta 8 - PLAZO DE ENTREGA

Consulta	Fecha de Consulta	04-09-2025
<p>Se solicita a la convocante la ampliación del plazo de entrega de 10 días calendario a 30 días calendario como mínimo, teniendo en cuenta los procesos de importación de los reactivos adjudicados.</p>		

Consulta 9 - Plan de Entrega

Consulta	Fecha de Consulta	04-09-2025
Plan de entrega		
Se solicita amablemente a la convocante ampliar el plazo de entrega tanto del 25% de la cantidad mínima y al saldo de las cantidades mínimas y máximas a 45 días calendario, considerando que son productos importados y para garantizar la correcta provisión de reactivos.		

Consulta 10 - LOTE 1 - ITEM 1 al 8

Consulta	Fecha de Consulta	08-09-2025
Se solicita a la convocante modificar el plazo de instalacion y puesta en marcha de los equipos a 30 dias habiles como minimo, teniendo en cuenta el tiempo de llegada de los equipos y reactivos.		

Consulta 11 - LOTE 1 - ITEM 2

Consulta	Fecha de Consulta	08-09-2025
Se solicita a la convocante separar este item del lote 1 a modo de dar mayor oportunidad a los oferentes		

Consulta 12 - LOTE 1 - ITEM 3

Consulta	Fecha de Consulta	08-09-2025
Se solicita a la convocante separar este item del lote 1 a modo de dar mayor oportunidad a los oferentes		

Consulta 13 - LOTE 1 - ITEM 4

Consulta	Fecha de Consulta	08-09-2025
Se solicita a la convocante separar este item del lote 1 a modo de dar mayor oportunidad a los oferentes.		

Consulta 14 - Lote 1 - Item 5

Consulta	Fecha de Consulta	08-09-2025
Se solicita a la convocante separar este item del lote 1 a modo de dar mayor oportunidad a los oferentes.		

Consulta 15 - Lote 1 - Item 6

Consulta	Fecha de Consulta	08-09-2025
Se solicita a la convocante separar este item del lote 1 a modo de dar mayor oportunidad a los oferentes		

Consulta 16 - Lote 1 - Item 12

Consulta	Fecha de Consulta	08-09-2025
Se solicita a la convocante separar este item del lote 1 a modo de dar mayor oportunidad a los oferentes		

Consulta 17 - Lote 4 - Item 1

Consulta	Fecha de Consulta	08-09-2025
Se solicita retirar este item del lote 4, ya que en el lote 2 se encuentra la misma determinacion solicitada.		

Consulta 18 - Lote 6 ítem 2

Consulta	Fecha de Consulta	08-09-2025
¿Se podría considerar también un microscopio binocular en lugar del trinocular? De manera a que el software solicitado esté acoplado solo al microscopio de fluorescencia		

Consulta 19 - Lote 1 - ítem 1

Consulta	Fecha de Consulta	08-09-2025
<p>En el lote 1 ítem 1 del pliego se solicitan como requerimiento mínimo 9 translocaciones específicas (t(1;19), t(4;11), t(8;21), t(9;22), t(12;21), t(15;17), inv(16), t(17;19), t(11;19)).</p> <p>Solicitamos a la convocante confirmar si es posible ofertar un kit que, además de cumplir exactamente con esas translocaciones, incluye de forma adicional otras alteraciones relevantes como:</p> <p>ETV6-ABL1, ETV6-PDGFRB, ZBTB16-RARA, NPM1-RARA (con impacto terapéutico), Variantes adicionales de KMT2A/MLL (t(9;11), t(10;11), t(11;19), t(11;17), entre otras), Alteraciones de mal pronóstico (RUNX1-MECOM, DEK-NUP214, FUS-ERG), Lesiones en LLA T (STIL-TAL1, SET-NUP214).</p> <p>La inclusión de estas translocaciones extra no modifica el procedimiento (RT-qPCR en tiempo real, muestra de médula ósea o sangre periférica, controles internos incluidos), sino que amplía el valor diagnóstico y terapéutico del panel.</p> <p>Solicitamos aclarar si esta cobertura ampliada será aceptada como técnicamente conforme, siempre que se cumpla con todas las mínimas obligatorias del pliego.</p>		

Consulta 20 - Lote 1 ítem 2

Consulta	Fecha de Consulta	09-09-2025
<p>En el pliego se solicitan como mínimo los siguientes patógenos: Influenza A/B, RSV A/B, Metapneumovirus, Rinovirus, Adenovirus, Parainfluenza 1-4, Bocavirus y Coronavirus NL63.</p> <p>Consultamos a la convocante, si es válido ofertar un panel más amplio, que además de cubrir todos los requeridos, incluye otros patógenos respiratorios de relevancia clínica como:</p> <p>Subtipos de Influenza (H1, H1pdm09, H3), Coronavirus adicionales (229E, OC43), Enterovirus.</p> <p>Bacterias como Bordetella pertussis/parapertussis, Mycoplasma pneumoniae, Chlamydia pneumoniae, Haemophilus influenzae, Legionella pneumophila, Streptococcus pneumoniae.</p> <p>La metodología y el tipo de muestra siguen siendo los mismos (PCR en tiempo real en secreciones respiratorias), pero la cobertura se amplía.</p> <p>Pedimos confirmar si un kit con mayor número de patógenos puede considerarse técnicamente conforme dentro del lote, siempre que cumpla con todas las mínimas obligatorias establecidas en el pliego.</p>		

Consulta 21 - Lote 1 ítem 3

Consulta	Fecha de Consulta	09-09-2025
<p>En relación al Lote 1 ítem 3, el pliego solicita como mínimo la detección de HSV1, HSV2, VZV, EBV, CMV, HHV6, HHV7, HHV8, Enterovirus, Parechovirus, Mumps, Measles, Listeria monocytogenes, Staphylococcus aureus, Streptococcus pneumoniae, Streptococcus agalactiae, Neisseria meningitidis, Escherichia coli K1 y Cryptococcus neoformans. El kit que disponemos cumple con la mayoría de estos requerimientos, pero no incluye S. aureus, Cryptococcus neoformans, Measles virus ni HHV8; sin embargo, amplía la cobertura incorporando patógenos adicionales de relevancia clínica como Haemophilus influenzae, Adenovirus y Parvovirus B19, manteniendo la misma metodología (PCR en tiempo real), controles internos y uso en LCR. Se solicita a la convocante confirmar si este tipo de kit, que supera en cobertura aunque falten algunos de los patógenos listados, puede ser considerado técnicamente conforme para su oferta dentro del lote.</p>		

Consulta 22 - Lote item 8

Consulta	Fecha de Consulta	09-09-2025
<p>En relación al Lote 1 item 8, el pliego solicita detección de patógenos como STEC (stx1/2), EPEC (eaeA), ETEC (lt/st), EAEC (aggR), E. coli O157, C. difficile hipervirulento y toxina B, Shigella/EIEC, Salmonella, Campylobacter, Vibrio, Yersinia, Aeromonas, además de virus entéricos (Norovirus GI/GII, Rotavirus A, Adenovirus F40/41, Astrovirus, Sapovirus G1,2,4,5). El kit disponible cubre todos estos patógenos, pero además incorpora otros de relevancia clínica en diarreas y brotes como Blastocystis hominis, Cryptosporidium spp., Cyclospora cayetanensis, Dientamoeba fragilis, Entamoeba histolytica y Giardia lamblia, y amplía la detección viral a Adenovirus sin restricción de serotipo y Sapovirus en todos sus genogrupos. Se solicita a la convocante confirmar si este tipo de kit, que cumple los mínimos exigidos y amplía la cobertura a parásitos y virus adicionales, puede considerarse válido y técnicamente conforme en la evaluación del lote.</p>		

Consulta 23 - lote 2

Consulta	Fecha de Consulta	09-09-2025
<p>- Respecto al Lote 2, solicitamos se aclare y modifique el requerimiento de que todos los reactivos deban ser liofilizados y almacenados a temperatura ambiente, permitiendo también la oferta de kits listos para uso que, aunque no sean liofilizados, se conserven bajo refrigeración (2-8 °C), garantizando su estabilidad durante la vida útil; para ello el oferente se compromete a proveer, sin costo adicional, las heladeras necesarias con sistema de monitoreo y respaldo eléctrico, de modo a ampliar la participación de oferentes sin afectar la calidad, seguridad ni confiabilidad de los resultados.</p>		

Consulta 24 - lote 4

Consulta	Fecha de Consulta	09-09-2025
<p>- Respecto al Lote 4, solicitamos se reconsidere la especificación que exige que el equipo automatizado en comodato sea capaz de realizar distintos perfiles de PCR por posición, ya que dicha condición corresponde únicamente al sistema ELITE InGenius, siendo el único equipo en el mercado con esta funcionalidad, lo que limita la libre competencia e impide la participación de otras tecnologías igualmente totalmente automatizadas que integran en una sola plataforma los procesos de extracción y PCR con resultados directos, cumpliendo con los mismos objetivos clínicos y de calidad requeridos; en ese sentido, proponemos que se modifique el pliego permitiendo la oferta de equipos sample-to-result que, aunque no cuenten con perfiles de PCR independientes por posición, sí aseguren la automatización completa, la trazabilidad, la confiabilidad de los resultados y el soporte técnico necesario para garantizar el servicio.</p>		

Consulta 25 - lote 8

Consulta	Fecha de Consulta	09-09-2025
<p>- Solicitamos que en el Lote 8 se permita la oferta de un equipo de quimioluminiscencia (CLIA) monotest para detección de antígeno galactomanano, dado que esta tecnología ofrece mayor sensibilidad y especificidad que las pruebas rápidas de inmunocromatografía, reduciendo falsos resultados y mejorando la toma de decisiones clínicas en pacientes críticos. Además, el equipo CLIA entrega resultados en aproximadamente 70 minutos, un tiempo clínicamente adecuado, por lo que su inclusión ampliaría la competencia y aseguraría métodos diagnósticos de mayor confiabilidad.</p>		