

Consultas Realizadas

Licitación 476750 - SBEN N° 15/2025 - ADQUISICION DE MEDICAMENTOS E INSUMOS PARA EL INSTITUTO NACIONAL DE NEFROLOGIA - MSPYBS

Consulta 1 - EETT- LOTE 11 ITEM 1 ERITROPOYETINA - CONSULTA

Consulta	Fecha de Consulta	21-10-2025
Solicitamos que la Eritropoyetina pueda ser entregada también en presentación de viales de modo a dar mayor participación de oferentes.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
Ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones. Se aclara que actualmente la presentación en viales ya se encuentra contemplada en contratos en ejecución de anteriores llamados, con saldos disponibles que garantizan una cobertura suficiente por varios meses, por lo que en el presente proceso se prioriza mantener la presentación requerida conforme a las necesidades planificadas por el servicio.		

Consulta 2 - ESPECIFICACIONES TECNICAS LOTE 1 - ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
El PBC solicita Catéter para hemodiálisis temporal Catéter de 12Fr. longitud 20cm como minimo .,De Poliuretano, doble lumen, con conectores arterial rojo y venoso azul, clamps, guía metálica con punta flexible, trocar introductor, dilatadores introductores, jeringa de 5 o 10cc, con aguja. Solicitamos a la Convocante aclarar si El catéter deberá ser precurvado o recto?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
Se aclara que la porción intravascular del catéter debe ser recta. Las ramas externas (salida proximal) pueden ser indistintamente rectas o precurvadas.		

Consulta 3 - ESPECIFICACIONES TECNICAS LOTE 2 - ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
El PBC solicita Catéter para hemodiálisis temporal 6,5 Fr x 10 cm de longitud como minimo.. Pediátrico. De poliuretano, doble lumen, con conectores arterial rojo y venoso azul con catéter, guía, dilatador, introductor y jeringa 5cc con aguja. Solicitamos a la Convocante aclarar si El catéter deberá ser precurvado o recto?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
Se aclara que la porción intravascular del catéter debe ser recta. Las ramas externas (salida proximal) pueden ser indistintamente rectas o precurvadas.		

Consulta 4 - LOTE 3 - ITEM 1 - Aguja hipodermicas descartable

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
----------	-------------------	------------

Se solicita amablemente al convocante confirmar las EETT del lote item en cuestion. ¿Qué se requiere aguja o jeringa?

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
-----------	--------------------	------------

ADECUARSE A LA ADENDA Y A LA ULTIMA VERSION DEL PBC

Consulta 5 - LOTE 4 - ITEM 1 - Aguja hipodermicas descartable

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
----------	-------------------	------------

Se solicita amablemente al convocante confirmar las EETT del lote item en cuestion. ¿Qué se requiere aguja o jeringa?

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
-----------	--------------------	------------

ADECUARSE A LA ADENDA Y A LA ULTIMA VERSION DEL PBC

Consulta 6 - LOTE 7 - ITEM 1 - Solucion desincrustante para hemodialisis

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
----------	-------------------	------------

Se solicita amablemente al convocante agregar los siguientes volúmenes: solución de ácido peracético (3,5g/100 ml ó 3,5<5% p/p), peróxido de hidrógeno(30±1,5% p/p ó 30g/100ml (±1,5)), ácido acético (1<10% p/p ó 1g/100ml)

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
-----------	--------------------	------------

Remitirse al Pliego de bases y condiciones.

Consulta 7 - Sistema de Adjudicación y Abastecimiento

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
----------	-------------------	------------

El sistema de adjudicación establecido en el PBC genera riesgo de desabastecimiento. Solicitamos gentilmente a la convocante modificar el sistema de adjudicación y permitir el abastecimiento simultáneo, lo cual garantizará el suministro continuo, además de mejores precios para la institución.

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
-----------	--------------------	------------

ADECUARSE A LA ADENDA Y A LA ULTIMA VERSION DEL PBC

Consulta 8 - LOTE 2 ITEM 1 CATETER P/ HEMODIALISIS TEMPORAL

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
----------	-------------------	------------

Se solicita a la convocante ampliar los rangos de medida a 6,5 Fr (+-0,5) y 10cm (+-2) a fin de dar oportunidad a un mayor número de oferentes

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
-----------	--------------------	------------

Remitirse al Pliego de bases y condiciones.

Consulta 9 - Sistema de adjudicacion

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
----------	-------------------	------------

Se solicita a la convocante la modificación del sistema de adjudicación al de abastecimiento simultáneo, considerando que son productos altamente sensibles y la adjudicación a varias empresas evita el desabastecimientos de dichos productos

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
-----------	--------------------	------------

ADECUARSE A LA ADENDA Y A LA ULTIMA VERSION DEL PBC

Consulta 10 - EE.TT Lote 11 Item 1

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
----------	-------------------	------------

Solicitamos a la convocante por favor completar la descripción de la presentación consignada en las especificaciones técnicas del ítem N° 1 de lote N° 11 Eritropoyetina, de modo a no contravenir lo dispuesto en la LEY N° 4659/12 OUE IMPLEMENTA PROCEDIMIENTOS DE SEGURIDAD Y MECANISMOS DE PREVENCION DE RIESGOS PARA LOS PROFESIONALES DE LA SALUD Y PACIENTES manteniendo las especificaciones solicitadas en los recientes llamados y que cumplen con lo dispuesto en dicha ley.

Donde dice: Jeringa precargada, debe decir: Jeringa recargada con dispositivo de bioseguridad incorporado

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
-----------	--------------------	------------

ADECUARSE A LA ADENDA Y A LA ULTIMA VERSION DEL PBC

Consulta 11 - Especificaciones Técnicas Lote 8 Ítem 1

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
----------	-------------------	------------

Solicitamos a la convocante adecuar las EETT de la siguiente manera: "Conector para catéter de HD con sistema cerrado mecánica y biológicamente. Libre de agujas. Debe soportar un flujo de 600ml/min como mínimo. Con cubierta de silicona, interior de policarbonato".

Es importante que un conector para catéter de hemodiálisis soporte un flujo igual o mayor a 600ml/min para garantizar un tratamiento eficaz, seguro y sin complicaciones mecánicas o infecciosas. Un flujo bajo puede llevar a tratamiento incompleto, mayor duración de la sesión o necesidad de aumentar la frecuencia de diálisis, puede haber acumulación de presión en el sistema que aumenta el riesgo de fuga, desconexión accidental, daño al catéter o al sistema de acceso vascular, hemolisis y otros.

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
-----------	--------------------	------------

Remitirse al Pliego de bases y condiciones.

Consulta 12 - Especificaciones Técnicas Lote 9 Item 1 - Tubuladura arteria venosa para hemodiálisis

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
----------	-------------------	------------

Solicitamos que las tubuladuras sean de libre de látex y DEHP, a fin de garantizar la máxima seguridad del paciente durante el procedimiento de hemodiálisis ya que la ausencia de látex evita reacciones alérgicas e hipersensibilidades, mientras que la eliminación del DEHP previene la liberación de plastificantes tóxicos a la sangre, reduciendo riesgos de toxicidad y alteraciones endocrinas.

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
-----------	--------------------	------------

Remitirse al Pliego de bases y condiciones.

Consulta 13 - PRECIO REFERENCIAL LOTE 2 ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
Solicitamos a la convocante reajustar el precio unitario a Gs 440.000 debido a que el precio referencial estipulado en el SICP no se ajusta al costo del producto en el mercado.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
ADECUARSE AL DICTAMEN DE RECTIFICACION DE PRECIOS Y A LA ULTIMA VERSION DEL PBC		

Consulta 14 - ESPECIFICACIONES TECNICAS - LOTE 3 ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
Solicitamos a la convocante corregir la descripción del producto, ya que las especificaciones técnicas corresponden a JERINGA DESECHABLE CON AGUJA.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
ADECUARSE A LA ADENDA Y A LA ULTIMA VERSION DEL PBC		

Consulta 15 - ESPECIFICACIONES TECNICAS - LOTE 4 ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
Solicitamos a la convocante corregir la descripción del producto, ya que las especificaciones técnicas corresponden a JERINGA DESECHABLE CON AGUJA.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
ADECUARSE A LA ADENDA Y A LA ULTIMA VERSION DEL PBC		

Consulta 16 - PRECIO REFERENCIAL LOTE 4 ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
Solicitamos a la convocante reajustar el precio unitario a Gs 1.200 debido a que el precio referencial estipulado en el SICP no se ajusta al costo del producto en el mercado.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
ADECUARSE AL DICTAMEN DE RECTIFICACION DE PRECIOS Y A LA ULTIMA VERSION DEL PBC		

Consulta 17 - Abastecimiento simultáneo

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
<p>Se solicita a la convocante modificar el Sistema de adjudicación a ABASTECIMIENTO SIMULTANEO y que la misma quede de la siguiente manera:</p> <p>a. En caso de presentarse un solo oferente en un ítem, se le adjudicara el 100% del monto del ítem correspondiente.</p> <p>b. De existir dos oferentes en el ítem, serán consideradas para la oferta solvente más baja: el 60% del monto del contrato; y al oferente que presente la segunda oferta solvente evaluada como la más baja: el 40% del monto del contrato para dicho ítem.</p> <p>c. De existir tres oferentes en el ítem, serán consideradas para la oferta solvente más baja: el 50% del monto del contrato; al oferente que presente la segunda oferta solvente evaluada como la más baja: el 30% del contrato; al oferente que presente la tercera oferta solvente evaluada como la más baja: el 20% del contrato para dicho ítem.</p> <p>Dicha modificación solicitada se debe a que la convocante contará con más proveedores adjudicados lo que garantizará el stock permanente para satisfacer eficientemente la necesidad del producto.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
ADECUARSE A LA ADENDA Y A LA ULTIMA VERSION DEL PBC		

Consulta 18 - Muestras

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
<p>En el apartado de Muestras solicitamos a la convocante aclarar cuanto sigue.</p> <p>Que en caso de ofertarse en varios ítems el mismo tipo de material y/o insumo, pero de diferentes medidas, será suficiente la presentación de uno de ellos, debiendo ajustarse exactamente al ítem para el cual se entrega la muestra, acompañadas de una declaración jurada en la que el oferente se compromete, en caso de ser adjudicado, a entregar el producto conforme a las especificaciones técnicas requeridas para cada ítem correspondiente; de igual marca, calidad, origen y procedencia que la muestra presentada.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
Remitirse al Pliego de bases y condiciones.		

Consulta 19 - ESPECIFICACIONES TECNICAS LOTE 9 - ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
<p>Tubuladura arterio venosa para hemodialisis Adulto 8 mm. Con conectores arterial y venoso al dializador o filtro capilar, de PVC. Con conectores de medición de presión venosa y presión arterial, con filtritoprotector transductor de presión. Bureta o cámara atrapa burbujas, bureta flexible en línea arterial, con clamps en todas sus extensiones. Con conexiones para anti coagulación, conexiones a rosca, con macrogotero sistema cerrado. Con capacidad desde 130-150 cc. Solicitamos a la convocante que el macrogotero con sistema cerrado sea considerado de carácter OPCIONAL, ya que no tiene conexión directa con el acceso vascular del paciente, y no afecta al desempeño correcto y vital del dispositivo arteriovenoso solicitado.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
Remitirse al Pliego de bases y condiciones.		

Consulta 20 - ESPECIFICACIONES TECNICAS LOTE 9 - ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	24-10-2025
<p>Tubuladura arterio venosa para hemodiálisis Adulto 8 mm. Con conectores arterial y venoso al dializador o filtro capilar, de PVC. Con conectores de medición de presión venosa y presión arterial, con filtritoprotector transductor de presión. Bureta o cámara atrapa burbujas, bureta flexible en línea arterial, con clamps en todas sus extensiones. Con conexiones para anti coagulación, conexiones a rosca, con macrogotero sistema cerrado. Con capacidad desde 130-150 cc. Solicitamos a la convocante que el método de esterilización sea el denominado E BEAM, por ser el sistema mas seguro disponible, y beneficiara a la seguridad de los procedimientos correspondientes. La esterilización por E BEAM consiste en el tratamiento de microorganismos mediante radiación de haces de electrones de alta energía generados por un acelerador de electrones. El haz de electrones actúa directamente sobre el ADN de los microorganismos, dañando su estructura molecular y provocando la pérdida de su capacidad reproductiva, logrando así el efecto de esterilización. Este proceso se caracteriza por ser altamente eficiente y totalmente seguro en la esterilización de dispositivos médicos, a diferencia de otros métodos.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
<p>Remitirse al Pliego de bases y condiciones.</p>		

Consulta 21 - Lote 1 - ítem 1 Catéter para hemodiálisis temporal

Consulta	Fecha de Consulta	27-10-2025
<p>Se consulta a la convocante aceptación de ramas curvas / soft indistintamente.</p> <p>Con lo solicitado a la convocante, podrá garantizar la funcionalidad adecuada del bien para los procedimientos correspondientes.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
<p>Se aclara que la porción intravascular del catéter debe ser recta. Las ramas externas (salida proximal) pueden ser indistintamente rectas o precurvadas.</p>		

Consulta 22 - Muestras.

Consulta	Fecha de Consulta	27-10-2025
<p>Se solicita a la convocante confirmar aceptar folletos con información sobre la especificación técnica y/o un producto que posea las mismas características a lo solicitado siendo así de una medida diferente teniendo en cuenta el alto costo que poseen los mismos, pudiendo entregar un mismo folleto/muestra valido para varios ítems que se repiten. En caso de ser adjudicados cumplirán las medidas solicitadas según PBC para la entrega correspondiente.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
<p>Remitirse al Pliego de bases y condiciones. Se aclara que las muestras son necesarias para evaluar las especificaciones técnicas solicitadas y ofertadas, las mismas también, en caso de resultar adjudicadas servirán de contra muestra en el momento de la entrega de los productos en los parques Sanitario de la DGGIES.</p>		

Consulta 23 - LOTE: 11 - ITEM: 1 - ERITROPOYETINA 4000UI

Consulta	Fecha de Consulta	27-10-2025
<p>Solicitamos amablemente a la Convocante que para Productos biosimilares se deberá presentar estudios de farmacocinetica y farmacodinamia comparables al biológico innovador</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
<p>Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.</p>		

Consulta 24 - Interés por mora

Consulta	Fecha de Consulta	27-10-2025
----------	-------------------	------------

Solicitamos a la Convocante unificar el porcentaje de multa establecido para la presente licitación (0,01%) con el porcentaje de tasa de interés por Mora por falta de pago de la contratante (0,001%). Solicitamos sean unificados a 0,001% a fin de lograr una igualdad de condiciones entre las partes.

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
-----------	--------------------	------------

AJUSTARSE AL PBC

Consulta 25 - Plan de entrega

Consulta	Fecha de Consulta	27-10-2025
----------	-------------------	------------

Solicitamos a la convocante aumentar 5 días hábiles mas, el plazo de entrega propuesto en el PBC teniendo en cuenta la cantidad solicitada y el tiempo de elaboración/importación de los productos.

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
-----------	--------------------	------------

Remitirse al Pliego de bases y condiciones.

Consulta 26 - COMPOSICION DE PRECIOS

Consulta	Fecha de Consulta	27-10-2025
----------	-------------------	------------

Solicitamos a la Convocante aclarar que impuestos deberán ser considerados en la estructura mínima de la composición de precios. Favor detallar los impuestos y porcentajes aplicables.

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-03-2026
-----------	--------------------	------------

En relación con la consulta sobre la Composición de Precios, la Convocante aclara lo siguiente:
De conformidad con lo establecido en el PBC, el oferente deberá indicar como mínimo los componentes del precio expresados en moneda local.

En el componente Impuestos, deberán considerarse aquellos tributos que resulten aplicables según el régimen fiscal al que se encuentre sujeto el oferente, En caso de que el oferente esté alcanzado por algún otro tributo no mencionado, impuestos específicos u otros, deberá incluirlo en el desglose, indicando claramente el concepto y el importe correspondiente.

Es responsabilidad exclusiva del oferente considerar en su estructura de costos todos los impuestos y cargas fiscales vigentes al momento de la presentación de la oferta, conforme a la legislación tributaria aplicable, a efectos de que el precio ofertado sea final y suficiente para el cumplimiento del contrato.

Consulta 27 - Especificaciones Técnicas ITEM 9

Consulta	Fecha de Consulta	23-03-2026
----------	-------------------	------------

Solicitamos amablemente a la convocante aclarar si la medida de 8mm corresponde a al diámetro interno o Externo de la Líneas arterio venosa para hemodiálisis Adulto.

Consulta 28 - ÍTEM 11 - ERITROPOYETA 4000UI/0,4ML JERINGA PRE CARGADA CON DISPOSITIVO DE BIOSEGURIDAD

Consulta	Fecha de Consulta	23-03-2026
----------	-------------------	------------

Solicitamos amablemente a la Convocante que para el Producto ERITROPOYETINA, ITEM11 - se incluya EN LOS REQUISITOS DOCUMENTALES PARA LA EVALUACIÓN DE LA EXPERIENCIA: EN EL MERCADO NACIONAL, CON AL MENOS 2 AÑOS DE EXPERIENCIA DE USO, por medio de Facturaciones/Actas de Recepción Final/ Contratos.
Esto tomando en cuenta que se trata de un Medicamento Biológico

Consulta 29 - EXPERIENCIA REQUERIDA

Consulta	Fecha de Consulta	23-03-2026
<p>El PBC solicita lo siguiente: PARA INSUMOS SEGUN CORRESPONDA Demostrar la experiencia en PROVISION DE INSUMOS con facturaciones de venta y/o 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 2023-2024-2025. Las sumatorias de las documentaciones deben alcanzar el porcentaje indicado, no será necesaria la presentación del porcentaje del monto establecido por cada año. Solicitamos a la Convocante aclarar que se solicita experiencia en INSUMOS MEDICOS Y/O DE NEFROLOGIA, ya que en la forma en la que se encuentra originalmente se presta a otros tipos de interpretaciones que podrían mal interponerse en el proceso de evaluación de ofertas.</p>		

Consulta 30 - Experiencia Requerida

Consulta	Fecha de Consulta	23-03-2026
<p>Por favor aclarar si, con el objetivo de calificar la Experiencia Requerida, se debera demotrar la facturación y provision de Medicamentos de cualquier naturaleza o debe ser de Medicamentos objeto del llamado? esto considerando que los medicamentos que se pretenden adquirir son de origen BIOLÓGICO y altamente críticos para la seguridad de los pacientes dializados</p>		

Consulta 31 - EETT ITEM 11- ERITROPOYETINA

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2026
<p>Se solicita respetuosamente a la Convocante la revisión y modificación de las EETT correspondientes al Ítem N° 11, específicamente en lo relativo a la forma de presentación del producto, a fin de que se restablezca la condición de: "Jeringa prellenada (precargada)", conforme a lo previsto en la versión inicial del Pliego (Versión 1). Al respecto, se observa que en la Versión 2 del Pliego se ha introducido una modificación en la forma de presentación originalmente requerida, situación que resulta llamativa desde el punto de vista técnico, en la medida en que implica una restricción respecto a la redacción inicial, la cual contemplaba una alternativa ampliamente disponible en el mercado. En ese sentido, cabe señalar que la presentación en jeringa prellenada (precargada) se encuentra debidamente autorizada y comercializada, contando con registro sanitario vigente emitido por la DNVS. Asimismo, la modificación introducida en la Versión 2 podría derivar en una limitación innecesaria de la concurrencia, al excluir presentaciones técnicamente equivalentes y válidamente registradas, lo cual podría interpretarse como una afectación a los principios de libre competencia, igualdad de participación y razonabilidad establecidos en la DNCP, en el marco de la Ley N° 7021/22 de Contrataciones Públicas y sus disposiciones reglamentarias. Por lo expuesto, y a fin de resguardar la transparencia del proceso y garantizar una mayor concurrencia de oferentes en condiciones equitativas, se solicita considerar la modificación de las Especificaciones Técnicas del Ítem N° 11, restableciendo la presentación originalmente prevista en la Versión 1 del Pliego.</p>		

Consulta 32 - ESPECIFICACIONES TECNICAS – ERITROPOYETINA

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2026
<p>Se solicita respetuosamente a la Convocante la revisión de las Especificaciones Técnicas (EETT) del Ítem N° 11, en cuanto a la forma de presentación del producto, a fin de restituir la condición de "jeringa prellenada (precargada)", conforme a lo establecido en la Versión 1 del Pliego. Se observa que en la Versión 2 se ha modificado dicha condición, introduciendo una restricción respecto de la redacción original, la cual contemplaba una alternativa ampliamente disponible y técnicamente válida en el mercado. Cabe señalar que la presentación en jeringa prellenada cuenta con registro sanitario vigente y cumple con los estándares regulatorios exigidos. En ese sentido, la modificación podría limitar innecesariamente la concurrencia de oferentes, afectando los principios de libre competencia e igualdad de participación. Por lo expuesto, se solicita considerar la adecuación de las EETT del Ítem N° 11, restableciendo la presentación prevista en la Versión 1 del Pliego.</p>		

Consulta 33 - Muestras

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2026
Se solicita a la convocante confirmar aceptación de muestras de un modelo y medida referencial según especificaciones técnicas del PBC acompañada de nota pudiendo así entregar productos con las ramas externas (salida proximal) indistintamente rectas o precurvadas durante el contrato en el caso del Item 1.		

Consulta 34 - Composición de Precios

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2026
Se solicita a la convocante confirmar si el desglose de composición de precios deberá ser presentado en porcentaje o costos en moneda local.		

Consulta 35 - EXPERIENCIA REQUERIDA - INSUMOS

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2026
<p>El PBC establece como requisito demostrar experiencia en "PROVISIÓN DE INSUMOS", sin precisar el alcance específico de los mismos.</p> <p>En este sentido, solicitamos respetuosamente a la Convocante aclarar y unificar el criterio de experiencia, estableciendo que la misma pueda ser acreditada mediante PROVISION DE INSUMOS DE NEFROLOGIA EN GENERAL.</p> <p>Esta solicitud se fundamenta en que los insumos utilizados en el área de nefrología comparten características técnicas, logísticas y de manejo similares, por lo que la experiencia en este rubro resulta plenamente válida y pertinente para el objeto de la contratación.</p> <p>Asimismo, una unificación del criterio evitará interpretaciones restrictivas o dispares durante la evaluación, promoviendo una mayor participación de oferentes idóneos y garantizando condiciones de igualdad y competencia en el proceso.</p>		

Consulta 36 - Capacidad Tecnica

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2026
<p>Donde dice: Para productos importados de Síntesis Química Copia legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación (BPF) vigente, o Registro Sanitario vigente, emitido por una agencia de alta o adecuada vigilancia sanitaria, que al momento de la expedición del registro sanitario haya sido considerada como tal por DINAVISA, o que actualmente figure en el listado anual oficial emitido por DINAVISA y/o agencias Regulatorias del MERCOSUR. Al respecto, se solicita aclarar cómo la Convocante podrá corroborar cuál fue el Certificado de buenas prácticas que ha sido presentado en DINAVISA para la obtención del registro sanitario respectivo. Recordamos que conforme a las nuevas normativas (Ley 7256/24 y Res DNVS 148/24, entre otros) la DNVS es quien emite el listado de países, hoy en día denominados "Autoridades Sanitarias Estrictas" que son válidos para el registro y comercialización en el país. Solicitamos adecuarse a dicha normativa, a fin de evitar la adquisición de productos que no cumplan con la normativa vigente a la fecha.</p>		

Consulta 37 - Capacidad Tecnica

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2026
<p>Donde requieren: "Además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Registro Sanitario o CLV o CPP vigente de los bienes ofertados, emitido por la Agencia Reguladora de Medicamentos correspondiente al país de origen.". Al respecto, se solicita a la Convocante considerar para este criterio lo dispuesto en las normativas vigentes referente a los países considerados como Autoridades Sanitarias Estrictas. Por lo que se recomienda replantear este requisito estableciendo que el documento debe ser emitido por uno de estos países. Ya que la propia autoridad reguladora no considera valido el documento emitido por el país de origen si este no se encuentra clasificado como una autoridad sanitaria estricta para la emisión del correspondiente registro sanitario.</p>		

Consulta 38 - Constancia de Implementación de Buenas Practicas de Farmacovigilancia (BPFV)

Consulta	Fecha de Consulta	24-03-2026
<p>Con el objetivo de velar por la calidad, seguridad y eficacia de los productos a ser adquiridos, y en cumplimiento con el marco regulatorio vigente, solicitamos la inclusión de la exigencia a todos los oferentes de la presentación de la "Constancia de Implementación de Buenas Practicas de Farmacovigilancia (BPFV)", emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA). Esta solicitud se fundamenta en la Resolución DINAVISA N° 88/2025, la cual entró en vigencia el 17 de marzo de 2025. Cabe destacar que, según el Artículo 8° de la citada norma, se otorgó un plazo de sesenta (60) días hábiles para que los Titulares de Registros Sanitarios de Medicamentos dieran cumplimiento a dicha disposición. Por lo tanto, el plazo para contar con esta constancia de forma obligatoria se encuentra vencido desde el 16 de junio de 2025. La inclusión de este requisito es crucial, ya que asegura que los proveedores de medicamentos operan conforme a las normativas sanitarias dispuestas por la autoridad competente, fortaleciendo el Sistema Nacional de Farmacovigilancia y protegiendo la salud de la población, en concordancia con lo dispuesto en la Ley N° 1119/1997 "De productos para la salud y otros".</p>		