

Consultas Realizadas

Licitación 478208 - LPN N° 08/2026 - ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES RESPIRATORIAS Y DEL AMBIENTE - MSPBS

Consulta 1 - Lote 1 ítem 58

Consulta	Fecha de Consulta	26-01-2026
Se solicita aceptar NT-proBNP (proBNP) en reemplazo de BNP, considerando que ambos son biomarcadores utilizados para la evaluación de insuficiencia cardíaca. El NT-proBNP presenta mayor estabilidad preanalítica, vida media más prolongada y menor susceptibilidad a interferencias, lo que facilita el manejo de muestras y mejora la confiabilidad de los resultados en la rutina de laboratorio. Su uso se encuentra ampliamente validado en la práctica clínica.		

Consulta 2 - lote 1 ítems 65, 66, 67

Consulta	Fecha de Consulta	26-01-2026
Se solicita a la convocante aceptar la presentación de un equipo que utilice tecnología o método mecánico/electromecánico, destinado a la determinación de parámetros de coagulación, considerando que este principio garantiza alta confiabilidad y robustez frente a interferencias en la muestra, cumpliendo con los objetivos del análisis requerido.		

Consulta 3 - Lote 1

Consulta	Fecha de Consulta	26-01-2026
Se solicita a la convocante autorizar la inclusión de un equipo auxiliar, destinado a efectuar hasta 1 (una) determinación, empleando tecnología quimioluminiscente.		

Consulta 4 - lote 4 ítem 5

Consulta	Fecha de Consulta	26-01-2026
Lote 4: Ítem 5: Se consulta a la convocante si se aceptaría la oferta de dos kits de PCR en tiempo real que cubran la detección de los patógenos solicitados utilizando el mismo protocolo de termociclado, lo que permite que se puedan procesar en simultáneo		

Consulta 5 - lote 4 ítem 8

Consulta	Fecha de Consulta	26-01-2026
Ítem 8: Se consulta a la convocante si se aceptaría la oferta de dos kits de PCR en tiempo real capaces de detectar especies de <i>Cándida</i> y especies de <i>Aspergillus</i> por separado, sin la posibilidad de detección de <i>Histoplasma</i> . Solo la marca Seegene cumple con la totalidad de este panel, La solicitud lo realizamos amparados en lo establecido en los incisos c) y d) del Artículo 4 "Principios rectores" y Artículo 45 "Pliegos de Bases y Condiciones" de la Ley 7021/22 "De Suministro y Contrataciones Públicas".		

Consulta 6 - lote 4 ítem 8

Consulta	Fecha de Consulta	26-01-2026
Ítem 8: Se solicita a la convocante la posibilidad de excluir el ítem 8 del lote 4, teniendo en cuenta de que el único kit en el mercado que cumple con las especificaciones técnicas solicitadas en cuanto a patógenos detectados es el kit de la marca Seegene, lo que restringe la posibilidad de oferta de todo el lote a una sola empresa representante exclusiva de la marca mencionada.		

Consulta 7 - lote 1 ítem 70

Consulta	Fecha de Consulta	26-01-2026
Lote 1 ítem 70 Se solicita a la convocante reformular los parámetros requeridos considerando que turbidez y aspecto constituyen una redundancia, corresponden a un mismo parámetro, se sugiere reformular en los siguientes términos "aspecto o turbidez", desde el punto de vista técnico ambos corresponden a un mismo concepto, por tanto cada fabricante traduce del idioma original según su criterio o el criterio del traductor.		

Consulta 8 - Lote 1: Equipo de química e inmunología integrado

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2026
En la página 41 del PBC donde dice: "Métodos fotométricos multicanal: Determinaciones inmunológicas, electrolitos (suero y orina), dosaje de drogas terapéuticas y drogas de abuso de última generación". Al respecto, solicitamos a la convocante si podría aceptar un equipo que realice determinación de electrolitos únicamente en suero/plasma, considerando que: La medición de electrolitos en suero/plasma cubre el requerimiento clínico principal en laboratorios de química clínica y que la determinación de electrolitos en orina no es una prestación rutinaria en la mayoría de los laboratorios clínicos y suele realizarse en analizadores específicos. Por lo expuesto, solicitamos considerar la modificación del pliego, permitiendo que el equipo ofertado mida electrolitos en suero/plasma, sin requerir obligatoriamente la medición de electrolitos en orina.		

Consulta 9 - Lote 1: Equipo para Electrolitos y Gasometría Equipo para Electrolitos y Gasometría

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2026
En la página 40 del PBC se solicita "Determinaciones de electrolitos: Na, K, Cl y Ca iónico. 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, RitPHtPCO₂t, H⁺t, AaDO₂t." Al respecto, observamos que la totalidad de los parámetros requeridos limita la participación de oferentes, direccionando el llamado hacia un número reducido de proveedores, dado que varios de estos parámetros son cálculos derivados no indispensables en la práctica clínica rutinaria. Por ello, solicitamos amablemente a la convocante considerar como parámetros mínimos aceptables los siguientes, los cuales son suficientes para la obtención, interpretación y análisis clínico crítico de una gasometría: Na, K, Cl y Ca iónico. Para Gasometría pH, pCO₂, pO₂, Sat de O₂, Hemoglobina total, Hematocrito. CHCO₃, CTCO₂, BE, BESS, BB, pHST, CHCO₃ST, pAO₂, NCa, p50, sO₂ (C), AaDO₂, a/AO₂, eAVDO₂, AGOER, Hct (C), PAO₂t, RitPHtPCO₂t, AaDO₂t.		

Consulta 10 - Lote 2: ELISA

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2026
En la página 35 del PBC, en el apartado correspondiente a los reactivos para determinaciones de autoinmunidad, se solicita: "Método ELISA automatizado" Al respecto, solicitamos a la convocante aclarar si podría aceptarse metodología de quimioluminiscencia (CLIA) totalmente automatizada, en reemplazo del método ELISA, considerando que la metodología CLIA es una técnica ampliamente utilizada en laboratorios clínicos para determinaciones inmunológicas, con igual o mayor sensibilidad y especificidad que ELISA. Los sistemas CLIA son totalmente automatizados, reduciendo la intervención manual, los tiempos de procesamiento y el riesgo de error humano. Por lo expuesto, solicitamos considerar la modificación del pliego, permitiendo que dichas determinaciones puedan ser ofertadas tanto por metodología ELISA automatizada como por metodología CLIA totalmente automatizada.		

Consulta 11 - Lote 3

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2026
Solicitamos a la convocante, se aclare si es posible ofertar dos equipos complementarios, en lugar de un único sistema totalmente integrado, siempre que ambos equipos sean de la misma marca que los reactivos ofertados, permitan la automatización completa del proceso (preparación, diluciones, procesamiento y lectura), y garanticen la concordancia, trazabilidad y calidad de los resultados, cumpliendo funcionalmente con todos los requisitos técnicos establecidos en las Especificaciones Técnicas.		

Consulta 12 - Lote 3

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2026
Solicitamos a la convocante especificar si, conforme a las Especificaciones Técnicas, los reactivos y los equipos ofertados deben ser de la misma marca, a fin de garantizar la estandarización del método, la calidad analítica, la trazabilidad del proceso y la concordancia de los resultados, considerando que la validación del desempeño de los ensayos está diseñada y certificada para su uso en plataformas del mismo fabricante.		

Consulta 13 - Lote 4

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2026
Solicitamos a la convocante se aclare la discrepancia existente en el Lote 4, considerando que en la descripción de los ítems se mencionan 10 ítems, mientras que en el apartado de Especificaciones Técnicas figuran 13 ítems, no coincidiendo ambos apartados entre sí. En tal sentido, solicitamos confirmar cuál es la cantidad correcta de ítems que deberá ser considerada para la presentación de la oferta y la evaluación técnica y económica correspondiente.		

Consulta 14 - Lote 4

Consulta	Fecha de Consulta	29-01-2026
Solicitamos a la convocante se evalúe la posibilidad de dividir el lote actual en tres (3) lotes independientes, agrupando los ítems por tipo de patógeno y finalidad diagnóstica, considerando que las Especificaciones Técnicas incluyen aplicaciones sustancialmente diferentes, tales como paneles sindrómicos de patógenos infecciosos, diagnóstico molecular especializado de microorganismos y detección de resistencia bacteriana y genética humana. La segmentación en tres lotes permitiría una mayor participación de oferentes especializados, manteniendo los requisitos técnicos y de calidad establecidos, y favoreciendo una evaluación más objetiva, transparente y competitiva de las ofertas.		

Consulta 15 - LOTE 4 ITEM 2

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
Se solicita a la convocante considerar la posibilidad de permitir la combinación de distintos paneles para cumplir con el listado de patógenos solicitado, así como evaluar la exclusión del patógeno Blastocystis hominis, dado que muy pocas marcas comerciales lo incluyen, lo cual podría limitar la libre competencia en la licitación.		

Consulta 16 - LOTE 4 ITEM 8

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
Se solicita a la convocante evaluar la posibilidad de excluir el ítem 8 del Lote 4, considerando que el único kit disponible en el mercado que cumple con las especificaciones técnicas requeridas en cuanto a los patógenos detectados limita la participación de oferentes, restringiendo la posibilidad de presentar ofertas a una sola empresa representante exclusiva de la marca mencionada.		

Consulta 17 - LOTE 1. ITEM 1 AL 66

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
1. Se solicita respetuosamente a la convocante considerar la admisión de la oferta de equipos complementarios de soporte, destinados a la realización de aquellas determinaciones que no puedan efectuarse en el equipo principal dentro del grupo de química-inmunología. La incorporación de estos equipos auxiliares representaría una ventaja significativa, al optimizar la velocidad de procesamiento, garantizar la continuidad del flujo analítico y mejorar la capacidad de respuesta del laboratorio frente a la demanda asistencial.		

Consulta 18 - LOTE 1. ITEM 1 AL 66

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
Se solicita respetuosamente a la convocante admitir la oferta de un equipo de soporte que permita procesar, de manera independiente, el dosaje de drogas terapéuticas y drogas de abuso de última generación, separado del lote principal. Esta separación facilitaría la optimización del flujo de trabajo en el laboratorio, garantizando mayor eficiencia en la gestión de las determinaciones y evitando la saturación del equipo principal destinado a química-inmunología.		

Consulta 19 - LOTE 1. ITEM 1 AL 66

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
Se solicita respetuosamente a la convocante considerar la posibilidad de reducir el requisito mínimo de reactivos a bordo en el módulo de inmunología de 30 a 20. Esta adecuación permitiría mantener la cobertura de las principales determinaciones solicitadas, garantizando la eficiencia operativa del laboratorio, y al mismo tiempo ajustarse a la realidad de disponibilidad de pruebas y demanda asistencial en el contexto paraguayo.		

Consulta 20 - LOTE 1. ITEM 67 AL 69

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
1. Se solicita respetuosamente a la convocante considerar la posibilidad de ajustar el requisito de capacidad mínima de procesamiento del equipo de hemostasia de 60 a 50 muestras por hora. Este ajuste permitiría mantener la eficiencia operativa y la cobertura de la demanda asistencial, al mismo tiempo que se adecúa a la realidad de disponibilidad de equipos y necesidades de los laboratorios en el contexto nacional.		

Consulta 21 - LOTE 2. ITEM 1 AL 16

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
2. Se solicita respetuosamente a la convocante admitir, de manera optativa, la posibilidad de procesar la determinación de anticuerpos anti-CCP mediante tecnología de quimioluminiscencia, además del método tradicional por ELISA. La inclusión de esta alternativa permitiría aprovechar las ventajas técnicas de la quimioluminiscencia —mayor sensibilidad, mejor reproducibilidad y tiempos de procesamiento más cortos—, sin dejar de contemplar el método convencional. De este modo, se amplían las opciones diagnósticas disponibles, garantizando flexibilidad en la elección del procedimiento y optimizando la capacidad de respuesta del laboratorio frente a la demanda asistencial.		

Consulta 22 - LOTE 3. ITEM 1 al 3

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
1. Se solicita respetuosamente a la convocante considerar la separación de la prueba FTA-ABS del grupo de determinaciones que incluye kits para anticuerpos antinucleares (ANA), anticuerpos anti-DNA (<i>Crithidia lucillae</i>) y reactivos para antiendomisio (EMA IgA/IgG). La prueba FTA-ABS responde a una metodología y finalidad diagnóstica distinta, orientada específicamente a la confirmación de sífilis, mientras que las demás determinaciones		

Consulta 23 - LOTE 1 – ÍTEM 1 e ÍTEM 2

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
Se consulta a la convocante si sería factible separar en otro lote el ítem 1 e ítem 2 del lote 1. Este planteamiento se realiza buscando fomentar una mayor participación de oferentes que pueda propiciar obtener mejores propuestas en cuanto a la oferta presentada, apuntando a contribuir con la posible disminución de precios durante la etapa de comparación de ofertas permitiendo administrar de manera óptima los recursos del estado. Además, se aseguraría una conectividad al LIS general que solicite el servicio y optimización del espacio físico disponible asignado para el equipo en el laboratorio. Otro factor a tener en cuenta es la independencia de la naturaleza las muestras, se debería analizar costo beneficio en la integración total en un mismo lote; puede darse el caso que solicitando todo en un lote, por ejemplo, en las determinaciones de química e inmunología los precios de las determinaciones sean muy elevados y en el equipo para orina los precios de las determinaciones sean exageradamente bajos, no acordes al mercado. Dicha agrupación en un único lote genera una inconsistencia en la estructura del Pliego de Bases y Condiciones, dado que integra equipos con características, capacidades operativas y requerimientos técnicos claramente distintos. Esta situación podría limitar la competitividad del proceso, restringiendo la participación de oferentes que cuentan con soluciones específicas para cada tipo de establecimiento. En virtud de lo expuesto, solicitamos la separación del lote, de modo a conformar: Un lote exclusivo para los equipos de electrolitos y gasómetro y otro lote independiente para los contadores hematológicos. Consideramos que esta medida permitirá garantizar una mayor equidad, transparencia e inclusión de oferentes, favoreciendo asimismo la adecuada comparación de propuestas técnicas y económicas. Realizamos esta solicitud amparados en los lineamientos establecidos en la Ley 7021/22 y el Decreto 2264/24, Artículo 58, que contemplan mecanismos para promover la participación competitiva y asegurar la correcta estructuración de los llamados.		

Consulta 24 - LOTE 1 ITEM 1- GASOMETRÍA

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
Se solicita amablemente a la convocante la aceptación de la presentación de volumen de muestra de mínimo de 60 µL para los equipos de gasometría, la cual permite incluir la medición de iMg, Glucosa, Lactato, BUN, Creatinina y una cooximetría completa, que incorpora los parámetros HbF, MetHb, COHb, tBil y HHb, además de garantizar tiempos de respuesta no superiores a 1 min. Esta propuesta mejora la solicitud del servicio debido que la utilización de un menor volumen de muestra que favorece a la preservación de contramuestras, según sea el caso correspondiente. La admisión de esta tecnología contribuirá a disponer de equipos con capacidades diagnósticas más amplias y alineadas a las necesidades clínicas actuales, sin representar una exigencia adicional al pliego, sino una alternativa técnica válida que favorece la comparabilidad entre las ofertas. Consideramos que esta medida permitirá asegurar mayor equidad, transparencia e inclusión de oferentes, promoviendo la participación de proveedores que disponen de tecnologías equivalentes o superiores, y posibilitando una evaluación más justa, técnica y económicamente consistente. Formulamos esta solicitud al amparo de los lineamientos establecidos en la Ley 7021/22 y el Decreto 2264/24, Artículo 58, que contemplan mecanismos destinados a fomentar la participación competitiva y garantizar la correcta estructuración de los llamados, evitando restricciones que puedan limitar la concurrencia y la libre competencia.		

Consulta 25 - LOTE 2. ITEM 1 AL 16

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
1. Se solicita respetuosamente a la convocante admitir la posibilidad de procesar la determinación de anticuerpos anti-CCP mediante tecnología de quimioluminiscencia, en lugar del método tradicional por ELISA. La quimioluminiscencia ofrece ventajas técnicas relevantes, tales como mayor sensibilidad analítica, mejor reproducibilidad interensayo y reducción significativa en los tiempos de procesamiento. Además, permite una integración más eficiente en plataformas automatizadas de química-inmunología, optimizando el flujo de trabajo y garantizando resultados más oportunos para la toma de decisiones clínicas		

Consulta 26 - LOTE 3. ITEM 1 al 3

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
1. Se solicita respetuosamente a la convocante considerar la separación de la prueba FTA-ABS del grupo de determinaciones que incluye kits para anticuerpos antinucleares (ANA), anticuerpos anti-DNA (Crithidia lucillae) y reactivos para antiendomisio (EMA IgA/IgG). La prueba FTA-ABS responde a una metodología y finalidad diagnóstica distinta, orientada específicamente a la confirmación de sífilis, mientras que las demás determinaciones corresponden al ámbito de las enfermedades autoinmunes. Separar el FTA-ABS permitiría una mejor categorización técnica, optimizar la evaluación de ofertas y garantizar la coherencia metodológica en la licitación.		

Consulta 27 - LOTE 4. ITEM 1 al 10

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
1. Se solicita respetuosamente a la convocante considerar la separación, dentro del lote de diagnóstico molecular, de aquellos kits que corresponden a pruebas de disponibilidad amplia en el mercado local, tales como: • Kits para diagnóstico de neumonías por PCR en tiempo real. • Kits multiplex para detección de genes de resistencia bacteriana, incluyendo carbapenemasas. • Kits para detección de Staphylococcus aureus meticilino resistente (MRSA). • Paneles respiratorios multiplex para microorganismos respiratorios. • Paneles para detección de hongos en muestras respiratorias. La separación de estos productos permitiría una mejor categorización técnica y facilitaría la evaluación de ofertas, diferenciando las pruebas de disponibilidad general en Paraguay de aquellas que requieren proveedores especializados o importación específica (p. ej., infecciones del sistema nervioso central, tipificación genética HLA-B27, micobacterias atípicas). Esta medida contribuiría a garantizar la coherencia metodológica de la licitación y la viabilidad práctica de su implementación en el contexto nacional.		

Consulta 28 - LOTE 2. ITEM 1 AL 16

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
1. Se solicita respetuosamente a la convocante admitir la posibilidad de procesar la determinación de anticuerpos anti-CCP mediante tecnología de quimioluminiscencia, en lugar del método tradicional por ELISA. La quimioluminiscencia ofrece ventajas técnicas relevantes, tales como mayor sensibilidad analítica, mejor reproducibilidad interensayo y reducción significativa en los tiempos de procesamiento. Además, permite una integración más eficiente en plataformas automatizadas de química-inmunología, optimizando el flujo de trabajo y garantizando resultados más oportunos para la toma de decisiones clínicas.		

Consulta 29 - LOTE 4. ITEM 1 al 10

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
Se solicita amablemente a la convocante separar el kit de PCR en tiempo real para la detección de Cryptococcus spp del resto de kits solicitados		

Consulta 30 - LOTE 4. ITEM 1 al 10

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
Para el kit de panel gastrointestinal solicitado en el item2, se solicita amablemente a la convocante admitir la oferta de un kit que contenga: Salmonella, Campylobacter y/o Yersinia enterocolitica; Shigella/EIEC; Cryptosporidium, Giardia lamblia y/o Entamoeba histolytica; Norovirus GI y/o Norovirus GII (NoV); Rotavirus (RV); Adenovirus (AdV); Astrovirus (AstV); y/o Sapovirus (SaV) como mínimo y/o admitir la oferta de varios kits combinados para completar lo solicitado en el item.		

Consulta 31 - Registros

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
Se solicita a la convocante, que en donde dice: " Certificado de Registro Sanitario vigente, expedido por (DINAVISA). " Considerar lo siguiente: "Certificado de Registro Sanitario vigente, expedido por (DINAVISA). En caso de que la documentación se encuentra vencida, deberá acompañar la Constancia emitida por (DINAVISA) de que el mismo se encuentra en trámite de Renovación, y que este Ente certifique que ínterin, el/los productos/s pueden seguir siendo comercializados y/o importados. En caso de que el producto sea nuevo, el oferente deberá presentar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra con inicio de trámite de registro." Esta solicitud se formula en atención a precedentes establecidos en otros procesos de contratación, como la ID 457334 – Adquisición de Reactivos para Laboratorios de la XI Región Sanitaria Central. Este pedido se tiene fundamentos técnicos y legales, de acuerdo con lo siguiente: Justificación Técnica: Promoción de la participación y competencia: La modificación permite la inclusión de oferentes cuyos productos se encuentran en trámite de registro inicial, evitando exclusiones innecesarias que reducen la concurrencia y limitan la oferta en perjuicio de la institución convocante. Cumplimiento sanitario garantizado: Al requerirse la Constancia oficial de DINAVISA, se asegura que los productos ofertados están sometidos al control sanitario nacional, independientemente de que se encuentren en proceso de registro o renovación, cumpliendo con los requisitos de trazabilidad, seguridad y eficacia. Justificación Legal: Principio de igualdad y libre concurrencia (Ley de Contrataciones Públicas): La exigencia exclusiva de un registro vigente podría constituir una restricción desproporcionada, contraria a los principios de igualdad, libre participación y concurrencia que rigen los procesos licitatorios. Reconocimiento del trámite en curso: Conforme a la práctica administrativa de DINAVISA, los productos en trámite de registro o renovación cuentan con validez legal para su importación y comercialización mediante la constancia expedida por dicho Ente, por lo que corresponde otorgar igual reconocimiento en el marco de la presente licitación. Principio de razonabilidad: La modificación no elimina el requisito sanitario, sino que flexibiliza su forma de acreditación, manteniendo intacto el control estatal sobre los productos ofertados y, al mismo tiempo, otorgando mayor equidad y transparencia al proceso. En caso de no aceptar la modificación, justificar técnicamente de acuerdo con lo establecido en la Ley 7021/2		

Consulta 32 - LOTE 4. ITEM 1 al 10

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
Se solicita amablemente a la convocante admitir la oferta de un kit que contenga como mínimo: Adenovirus, Citomegalovirus, virus Epstein-Barr, Parvovirus B19, virus herpes humano 1, virus herpes humano 2, virus Varicella-zoster, virus herpes humano 6, virus herpes humano 7, virus herpes humano 8, virus de las paperas, Enterovirus y/o Parechovirus, como mínimo, para el ítem 4.		

Consulta 33 - LOTE 4. ITEM 1 al 10

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
Se solicita amablemente a la convocante admitir la oferta de un kit que sea adecuado para la detección cualitativa y diferenciación simultánea de los principales genes que codifican las carbapenemasas (NDM, VIM, OXA, KPC y/o IMP) a partir de aislados bacterianos de muestras clínicas, y directamente de hisopos rectales como mínimo		

Consulta 34 - LOTE 4. ITEM 1 al 10

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
Se solicita amablemente a la convocante admitir la oferta de un kit de PCR en tiempo real para la detección de al menos los siguientes patógenos, a partir de diferentes tipos de muestras respiratorias: Aspergillus niger, Aspergillus fumigatus, Aspergillus flavus, Histoplasma capsulatum como mínimo.		

Consulta 35 - LOTE 2-

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
EL CONVOCANTE PODRIA BRINDAR DATOS DEL HISTORICO DE PACIENTES O CANTIDAD DE DETERMINACIONES ANUALES DE LOS ITEMS LICITADOS?.		

Consulta 36 - LOTE 3-

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
1- EL CONVOCANTE PODRIA BRINDAR DATOS DEL HISTORICO DE PACIENTES O CANTIDAD DE DETERMINACIONES ANUALES DE LOS ITEMS LICITADOS?.		

Consulta 37 - lote 3

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
2- SE PODRIA UTILIZAR DOS EQUIPOS TOTALMENTE AUTOMATIZADOS E INTEGRADOS PARA REALIZAR EL PROCESAMIENTO Y LECTURA DE LAS LAMINAS DE IFI?		

Consulta 38 - LOTE 4. ITEM 1 al 10

Consulta	Fecha de Consulta	30-01-2026
Se solicita a la convocante aclarar que equipos en comodato estarían solicitando para el lote 4, ya que solo en algunos de los ítems mencionan lo de la necesidad de equipos en comodato		