

Consultas Realizadas

Licitación 202300 - Adquisición de Medicamentos, Insumos y Reactivos para el Programa Nacional de Lucha contra el VIH/SIDA

Consulta 1 - Especificaciones Tecnicas - Rotulo verde

Consulta	Fecha de Consulta	11-08-2010
Para MEDICAMENTOS Y REACTIVOS: la inscripcion que va en el rotulo verde segun indica en el modelo proporcionado., poder ser con rotulos adhesivos? tanto en el envase primario como secundario??		

Respuesta	Fecha de Respuesta	16-08-2010
Si se podra presentar en forma adhesiva si se trata de productos importados tanto en el envase primario como secundario		

Consulta 2 - aclaración es solo para insumos??

Consulta	Fecha de Consulta	11-08-2010
favor aclarar el sigte texto: No se aceptaran INSUMOS re - esterilizados o cuyos embalajes no contengan ROTULADO DE FABRICA. Los mismos deben contener la información que avale la procedencia y las características que poseen los INSUMOS y las Certificaciones de calidad de las mismas. NO SE ACEPTARAN ROTULOS ADHESIVOS 1) ESTE TEXTO ES UNICAMENTE PARA TENER EN CUENTA PARA INSUMOS.?? O TAMBIEN PARA MEDICAMENTOS Y REACTIVOS... 2) ACLARAR A QUE SE REFIERE ROTULADO DE FABRICA... 3) A QUE ROTULO SE REFIERE ... QUE NO SE ACEPTARAN ROTULOS ADHESIVOS..? Y PARA QUE TIPO DE PRODUCTOS..? MEDICAMENTOS, INSUMOS O REACTIVOS???		

Respuesta	Fecha de Respuesta	16-08-2010
1) Si solo es para para Insumos. 2) De preferencia el envase primario de frabrica deberia llevar impreso o rotulado: marca, especificaciones, carateristicas, etc., desde el origen con declaración jurada. 3) No se aceptaran rotulos adhesivos colocados en la Empresa representante del insumo correspondiente		

Consulta 3 - PLAZO DE VENCIMIENTOS DEL SUMINISTRO

Consulta	Fecha de Consulta	11-08-2010
Favor aclarar cuanto es el plazo de vencimiento para medicamentos.. ?? podria ser un plazo de 15 meses ?? Tambien en cuanto a REACTIVOS: como se entiende "VIGENCIA NO MENOR 7/8 DE LA FABRICACION???		

Respuesta	Fecha de Respuesta	16-08-2010
1) Ver adenda 1 2) 7/8 fabricacion: Ej: si se tratase de un producto de 12 meses de vigencia el mismo debera tener por lo menos 10 meses de vigencia en el momento de la entrega.		

Consulta 4 - MUESTRAS

Consulta	Fecha de Consulta	11-08-2010
Para todos los productos ofertados, ya sea medicamentos, insumos o reactivos se debe presentar las muestras para el momento de evaluación? Tratandose de productos cuyas presentacion sea en cajas x 60 comp = (6 blister x 10 comp). se presenta 1 caja completa o solamente 1 blister x 10 comp. ???		

Respuesta	Fecha de Respuesta	16-08-2010
Si, es indispensable la presentacion de la muestra si resultase ganadora. Principalmente es prioritario presentar el envase primario		

Consulta 5 - ITEM 43, 44, 45

Consulta	Fecha de Consulta	12-08-2010
LAS CANTIDADES SOLICITADAS EN LOS ITEMS 43, 44, 45 SE REFIEREN A CAJAS? SI LA RESPUESTA ES AFIRMATIVA, LA EVALUACION SE REALIZARA POR UNIDAD? YA QUE SOLICITAN CAJAS DE 100 UNIDADES COMO MINIMO		

Respuesta	Fecha de Respuesta	16-08-2010
Si el pedido se refiere a cajas. La evaluacion se realizara por la unidad.		

Consulta 6 - ITEM 46

Consulta	Fecha de Consulta	12-08-2010
EN EL ITEM 46 SE PODRA OFERTAR JERINGA DE 5ml c/Ag.22G x 1?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	16-08-2010
Se debera presentar lo que se solicita en Pliego de bases y condiciones.		

Consulta 7 - ITEM 48

Consulta	Fecha de Consulta	12-08-2010
EN EL ITEM 48 SE PODRA OFERTAR JERINGA DE 10ml c/Ag.22G x 1?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	16-08-2010
Se debera presentar lo que se solicita en Pliego de bases y condiciones.		

Consulta 8 - Solicitud de Aclaraciones

Consulta	Fecha de Consulta	12-08-2010
<p>Consultas:</p> <p>1) En la pág. 20 del Pliego se menciona que los embalajes o envases deberán estar etiquetados. Por otro lado se menciona en la pág. 21 que no se aceptarán rotulos adhesivos. ¿ Significa esto que los rotulos deben estar sueltos y no adheridos con sustancias adhesivas ?</p> <p>Tambien se menciona en la pág. 20 que los embalajes, envases primarios y secundarios de los ítems adjudicados deberán llevar una inscripción con la leyenda impresa en la pág. 21 del ejemplo dado como modelo a ser utilizado en reactivos. Tratandose de reactivos los frascos de los mismos son muy pequeños por lo que será imposible colocar la descripción según modelo mencionado.</p> <p>2) En la pág. 21 se menciona que el plazo de vencimiento de los reactivos en el momento de la entrega deberá tener una vigencia no menor a 7/8 de la fabricación.</p> <p>Este requisito será muy difícil de cumplir para los oferentes que ofrecen reactivos importados. Las razones de esta dificultad radican en varios aspectos, como ser: Fechas de producción en fábrica, vencimientos distintos de los productos en razón de sus características químicas, disponibilidad de bodegas de carga y fechas oportunas de salidas de las líneas aéreas, tiempos de escala y reembarque en aeropuertos intermedios (Miami, San Pablo, Bs. As., Santiago) para productos Europeos, Estadounidenses ó Asiáticos, tiempo de despacho aduanero local que puede extenderse debido a los días de fines de semana, feriados, asuetos u otros, y, no deberá subestimarse por último, el tiempo necesario, con la dificultades usuales conocidas, en ubicar a las diversas personas obligadas a recepcionar los productos en los lugares de entrega (funcionarios ausentes por reuniones, vacaciones, enfermedad, viajes, velorios, ausentismos, etc.) por lo que el tiempo necesario para la entrega del producto se prolonga en demasía.</p> <p>Proponemos por lo tanto, que los reactivos de uso in vitro puedan ser proveídos con un vencimiento de 12 meses al momento de la entrega. Este lapso es usual y el mas sensato en vista de lo arriba mencionado y del tiempo de utilización del producto en los laboratorios (con las excepciones pertinentes en el caso de reactivos especiales como Elisa y otros).</p> <p>3) En la pág. 23 se menciona que si el informe de control de calidad resulta desfavorable, el oferente deberá reponer la cantidad correspondiente a los lotes afectados en un plazo máximo de 5 días hábiles. Esta exigencia sería, en el caso dado, imposible de cumplir para reactivos importados (Europa, EEUU, etc.)</p> <p>4) En la pág. 24 se menciona con el Plan de Entrega que deberán entregarse 50 % de los reactivos dentro de los 15 días corridos de la firma del Contrato y en la pág. 25 se solicita para los insumos la entrega del 100 % para el mismo plazo mencionado. Estas exigencias serán imposibles de cumplir para productos importados para la mayoría de los potenciales oferentes.</p> <p>5) En la pág. 28 se menciona que las muestras que contengan solo adhesivos como rotulos no serán aceptadas. ¿ Como deberán presentarse los rotulos para reactivos y para insumos ?</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	16-08-2010
<p>1-) Los rotulos deberan estar adheridos al envase secundario.Indefectiblemente deberan llevar la impresion mencionada en el PBC.</p> <p>2-) Se debera cumplir con lo exigido en el pliego de bases y condiciones.</p> <p>3-) Se debera cumplir con lo exigido en el pliego de bases y condiciones.</p> <p>4-)Se debera cumplir con el plazo exigido en el PBC.</p> <p>5-) Las muestras de los rotulos-adhesivos estan descriptas en el pliego.</p>		