

### **Consultas Realizadas**

## Licitación 398007 - ADQUISICION DE EQUIPOS BIOMEDICOS PARA LA DIRECCION DE TERAPIAS INTENSIVAS - COVID-19

Consulta 1 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMORAR DE ALTA COMPLEJIDAD - DESCRIPCION GENERAL Y ESPECIFICACIONES TECNICAS MINIMAS

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Ventiladores para pacientes Adulto, Pediátrico y Neonatales" Solicitamos pueda decir: "Ventiladores para pacientes Adulto y Pediátrico"

Debido a que el llamado se realiza dentro del marco del combate al COVID 19, solicitamos que se puedan ofertar equipos Adulto/Pediátricos, ya que actualmente las que se encuentran colapsadas son las terapias de adulto y pediátrico. Además, hay que destacar que los equipos pediátricos pueden ventilar pacientes desde un mes de edad. Por otro lado, el año pasado el MSP adquirió más de 150 equipos Adulto/Pediátrico/Neonatales, por lo que no se justificaría adquirir más equipos con capacidades neonatales. Este requerimiento limita la participación de oferentes con equipos Adulto/Pediátricos de alta calidad y prestaciones, orientando la adquisición a un equipo específico.

En la construcción de precios de referencia que ha realizado el Ministerio de Salud y cuya metodología se detalla en el documento DICTAMEN DOC N° 63/21 que forma parte del llamado y se encuentra publicado en el sitio web de la DNCP, se observa que el MSPyBS ha utilizado DOS presupuestos actuales para construir tal precio de referencia. De los DOS presupuestos que han recibido y utilizado, solo UNO de ellos menciona poseer la característica de ser un Ventilador con capacidad ADULTO/PEDRIATRICO/NEONATAL. Entonces, cual es el motivo por el cual el MSP opta por las especificaciones del proveedor DYSA HEALTHCARE?

Respuesta	Fecha de Respuesta	09-05-2024
La Convocante solicita remitirse a la Adenda 7		



# Consulta 2 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMORAR DE ALTA COMPLEJIDAD - DESCRIPCION GENERAL Y ESPECIFICACIONES TECNICAS MINIMAS

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Para terapia intensiva y neonatología. Construcción acorde a normas internacionales de calidad" Solicitamos pueda decir: "Para terapia intensiva. Construcción acorde a normas internacionales de calidad."

Debido a que el llamado se realiza dentro del marco del combate al COVID 19, solicitamos que se puedan ofertar equipos Adulto/Pediátricos, ya que actualmente las que se encuentran colapsadas son las terapias de adulto y pediátrico. Además, hay que destacar que los equipos pediátricos pueden ventilar pacientes desde un mes de edad. Por otro lado, el año pasado el MSP adquirió más de 150 equipos Adulto/Pediátrico/Neonatales, por lo que no se justificaría adquirir más equipos con capacidades neonatales. Este requerimiento limita la participación de oferentes con equipos Adulto/Pediátricos de alta calidad y prestaciones, orientando la adquisición a un equipo específico.

En la construcción de precios de referencia que ha realizado el Ministerio de Salud y cuya metodología se detalla en el documento DICTAMEN DOC N° 63/21 que forma parte del llamado y se encuentra publicado en el sitio web de la DNCP, se observa que el MSPyBS ha utilizado DOS presupuestos actuales para construir tal precio de referencia. De los DOS presupuestos que han recibido y utilizado, solo UNO de ellos menciona poseer la característica de ser un Ventilador con capacidad ADULTO/PEDRIATRICO/NEONATAL. Entonces, cual es el motivo por el cual el MSP opta por las especificaciones del proveedor DYSA HEALTHCARE?

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 3 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMORAR DE ALTA COMPLEJIDAD - DESCRIPCION GENERAL Y ESPECIFICACIONES TECNICAS MINIMAS

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Normas de calidad para los ítems a ofertar: ISO/JIS/CE/UL/FDA/TUV o al menos una de ellas" Solicitamos pueda decir: "Normas de calidad para los ítems a ofertar: ISO/JIS/CE/ANMAT/ANVISA/UL/FDA/TUV o al menos una de ellas"

Solicitamos que se incluyan normas MERCOSUR, ya que existen equipos fabricados en la región con alta calidad y capacidad de entrega inmediata, y de manera a no limitar la oferta a productos de otras regiones. Además, el hecho de contar con fábricas cercanas a nivel MERCOSUR, permite atender de manera rápida los temas referidos a soporte técnico, capacitaciones, repuestos, etc., habiendo tomado conocimiento que los ventiladores del Ministerio de Salud están en funcionamiento 24 horas / 7 días de la semana. La redacción de este punto limita la participación de potenciales oferentes y va en contra de la política del estado paraguayo de relacionarse con los vecinos Argentina y Brasil (específicamente) en el ámbito del Mercosur, siendo que además estas certificaciones han sido aceptadas en licitaciones anteriores así como también es aplicada en todo lo relacionado a medicamentos, no existiendo una razón lógica para excluirlos en esta ocasión. Adicionalmente podría suponer la preexistencia de productos o empresas preelegidas.

Estos requerimientos ya han sido observados por la DNCP, a través de la Nota DNC Nº 11576 /2021 del 14 de junio.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.



# Consulta 4 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMORAR DE ALTA COMPLEJIDAD - DESCRIPCION GENERAL Y ESPECIFICACIONES TECNICAS MINIMAS

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Equipo electromecánico controlado por microprocesador, de soporte de vida para apoyo ventilatorio en pacientes adulto, pediátrico y neonatales con capacidad para ventilar pacientes desde 500 grs., que tienen comprometida la función respiratoria"

Solicitamos pueda decir: "Equipo electromecánico controlado por microprocesador, de soporte de vida para apoyo ventilatorio en pacientes adulto y pediátrico con capacidad para ventilar pacientes desde 1 (un) mes de edad, que tienen comprometida la función respiratoria"

Debido a que el llamado se realiza dentro del marco del combate al COVID 19, solicitamos que se puedan ofertar equipos Adulto/Pediátricos, ya que actualmente las que se encuentran colapsadas son las terapias de adulto y pediátrico. Además, hay que destacar que los equipos pediátricos pueden ventilar pacientes desde un mes de edad. Por otro lado, el año pasado el MSP adquirió más de 150 equipos Adulto/Pediátrico/Neonatales, por lo que no se justificaría adquirir más equipos con capacidades neonatales. Este requerimiento limita la participación de oferentes con equipos Adulto/Pediátricos de alta calidad y prestaciones, orientando la adquisición a un equipo especifico.

En la construcción de precios de referencia que ha realizado el Ministerio de Salud y cuya metodología se detalla en el documento DICTAMEN DOC N° 63/21 que forma parte del llamado y se encuentra publicado en el sitio web de la DNCP, se observa que el MSPyBS ha utilizado DOS presupuestos actuales para construir tal precio de referencia. De los DOS presupuestos que han recibido y utilizado, solo UNO de ellos menciona poseer la característica de ser un Ventilador con capacidad ADULTO/PEDRIATRICO/NEONATAL. Entonces, cual es el motivo por el cual el MSP opta por las especificaciones del proveedor DYSA HEALTHCARE?

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 5 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMONAR DE ALTA COMPLEJIDAD - DESCRIPCION GENERAL Y ESPECIFICACIONES TECNICAS MINIMAS

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Sensor de flujo neonatal proximal."

Solicitamos pueda decir: "Sensor de flujo neonatal proximal (Opcional)"

Solicitamos que se elimine este parámetro, o en todo caso sea opcional para aquellos equipos que lo necesiten para su funcionamiento. En este punto hay que destacar que los ventiladores para pacientes adulto/pediátricos no necesitan de dicho sensor. Además, las UTI colapsadas son las que corresponden a adultos y no a neonatales.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.



# Consulta 6 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMONAR DE ALTA COMPLEJIDAD - DESCRIPCION GENERAL Y ESPECIFICACIONES TECNICAS MINIMAS

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Con batería interna de respaldo que alimente el equipo, la pantalla y el compresor, por lo menos, por una media hora (30 min)"

Solicitamos pueda decir: "Con batería interna de respaldo que alimente el equipo, la pantalla y la turbina, por al menos 4 (cuatro) horas. En caso de compresor externo, incluir una UPS externa que permita una autonomía de al menos 30 minutos."

Solicitamos que se puedan ofertar equipos que tengan baterías internas con capacidad de respaldo del equipo y la pantalla de al menos 4 (cuatro) horas de autonomía. En caso de equipos con compresor externo se pueda incluir UPS externas con autonomía de al menos 30 minutos. Hay que destacar, que los compresores externos no pueden ser alimentados con baterías internas del ventilador, y se solicitan equipos con compresor o turbina interna o externa, por lo que es imposible que una unidad externa pueda ser alimentada eléctricamente desde el ventilador, generando una contradicción en las EETT. Otro punto relevante a tener en cuenta es que todos los ventiladores deben tener la capacidad de conmutar la entrada de gases en caso de ausencia o baja presión, la conmutación por norma internacional debe ser automática, y que en caso de baja presión, los ventiladores deben seguir ventilando con Oxigeno. Por lo anterior, no se justifica que los compresores, ya sean internos o externos, tengan respaldo de energía eléctrica ya que no es de vital importancia como lo es el OXIGENO. Es de destacar que este punto es la transcripción de la especificación técnica de una MARCA específica, según se observa en catálogo de la marca Vyaire, modelo Avea.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 7 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMONAR DE ALTA COMPLEJIDAD - DESCRIPCION GENERAL Y ESPECIFICACIONES TECNICAS MINIMAS

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "VC+ y ventilación con volumen objetivo en modo neonatal, VNI en modo neonatal con manejo de fugas. Piden

Solicitamos pueda decir: "VNI con manejo de fugas"

Solicitamos que los modos ventilatorios neonatales sean opcionales o eliminados, ya que actualmente la mayor demanda se encuentra en el grupo de personas adultas. La opción neonatal solo limitará la participación, lo que representará una ventaja competitiva a ciertas empresas.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

23/11/25 17:25 4/35



# Consulta 8 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMONAR DE ALTA COMPLEJIDAD - MODOS VENTILATORIOS

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "VC+ y ventilación con volumen objetivo en modo neonatal, VNI en modo neonatal con manejo de fugas. Piden TCPL o VC"

Solicitamos pueda decir: "VNI con manejo de fugas"

Solicitamos que los modos ventilatorios neonatales sean opcionales o eliminados, ya que actualmente la mayor demanda se encuentra en el grupo de personas adultas. La opción neonatal solo limitará la participación, lo que representará una ventaja competitiva a ciertas empresas.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 9 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMONAR DE ALTA COMPLEJIDAD - MODOS VENTILATORIOS

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Ventilación no invasiva en neonatos y en pediatría con compensación de fugas de 70 LPM o mayor" Solicitamos pueda decir: "Ventilación no invasiva con compensación de fugas de 50 LPM o mayor"

Solicitamos que el modo neonatal sea opcional, ya que por la pandemia de COVID19 el problema de las terapias se encuentra en la franja de los adultos/pediátricos, y en todo caso se solicite que el equipo tenga COMPENSACION AUTOMATICA DE FUGAS. Este punto, tal cual se encuentra redactado, solo limita la cantidad de oferentes y representará una ventaja competitiva a ciertas empresas.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 10 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMONAR DE ALTA COMPLEJIDAD - CONTROLES

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Presión inspiratoria (cm H20). Límite inferior 1 o menor y límite superior 70 o mayor" Solicitamos pueda decir: "Presión inspiratoria (cm H20). Límite inferior 2 o menor y límite superior 65 o mayor"

Solicitamos que el rango se modifique a 65 cm H2O o más, ya que presiones por encima de 50 cm H2O ya son médicamente imposibles de alcanzar ya que el pulmón colapsaría. Hay que hacer hincapié que los parámetros máximos utilizados no llegan, en la práctica, a 60 cm H2O, por lo que solicitar parámetros superiores solo buscaría limitar la participación de los oferentes, dando ventajas a ciertas marcas.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

23/11/25 17:25 5/35



# Consulta 11 - ITEM N $^\circ$ 2 VENTILADOR PULMONAR DE ALTA COMPLEJIDAD - CONTROLES

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Presión Soporte- PSV /cm H20). Límite inferior 0 y límite superior 70 o mayor" Solicitamos pueda decir: "Presión Soporte- PSV /cm H20). Límite inferior 0 y límite superior 60 o mayor"

Solicitamos que se modifique el rango de presión soporte de 0 a 60 o más cmH2O, ya que medicamente no es posible utilizar presiones por encima de esos valores porque los pulmones colapsarían. Ya que valores superiores a 60 cmH2O no son admisibles y no se cuenta con argumentos científicos/médicos para utilizar valores superiores, solicitamos amablemente se modifique, además, lo único que consigue es limitar la participación de los oferentes.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

## Consulta 12 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMONAR DE ALTA COMPLEJIDAD - CONTROLES

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Mecanismo de disparo o Trigger: seleccionable por presión o por flujo. Por presión deberá ser regulable de - 0.5 a -15cm H20 y por flujo: 0.5 a 20 lpm o mejor"

Solicitamos pueda decir: "Mecanismo de disparo o Trigger: seleccionable por presión o por flujo. Por presión deberá ser regulable de -15 menor a - 0.1 o mayor cm H20 y por flujo: 0.1 o menor a 15 o mayor LPM"

Solicitamos que los rangos de disparo de presión y flujo sean modificados, ya que es mucho mejor que los valores o límites sean menores, ya que esto indica que el paciente debe realizar menos esfuerzo para activar o iniciar el disparo. La finalidad de estos parámetros de disparo es que el paciente pueda iniciar el ciclo respiratorio y cuando menor es la sensibilidad, el esfuerzo del paciente es menor. Los valores estándar para estos parámetros son: POR FLUJO de 0.1 LPM a 15 LPM. POR PRESION: -15 cmH2O a -0.1 cmH2O. Fuera de este rango solo conseguiría limitar la cantidad de oferentes.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 13 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMONAR DE ALTA COMPLEJIDAD - DISPLAYS (INDICADORES)

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Flexibilidad estática y/o flexibilidad dinámica"

Solicitamos pueda decir: "Compliance estática y/o compliance dinámica"

Solicitamos que el parámetro sea modificado, ya que el término técnico correcto es COMPLIANCE ESTATICA Y/O COMPLIANCE DINAMICA

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.



# Consulta 14 - Medida de la pantalla de 15 pulgadas, como mínimo. Pantalla color. Resolución: 800 x 600 pixeles, como mfnimo. Pantalla táctil (touch screen).

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Se puede ampliar la medida de la pantalla desde 13 pulgadas?cumpliendo asi con todas las especificaciones tecnicas solicitadas.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 15 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMONAR DE ALTA COMPLEJIDAD - DISPLAYS (INDICADORES)

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Resistencia del sistema respiratorio y resistencia de la vía aérea de expiración máxima." Solicitamos pueda decir: "Resistencia inspiratoria y espiratoria"

Solicitamos que se modifique el parámetro, ya que la medición técnica correcta que se necesita saber o conocer es la RESISTENCIA INSPIRATORIA Y ESPIRATORIA. El dato o la información medicamente relevante es la RESISTENCIA INSPIRATORIA Y ESPIRATORIA. La forma de redacción del pliego sigue la redacción (traducida literalmente) del catálogo de la marca Vyaire, modelo Avea

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 16 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMONAR DE ALTA COMPLEJIDAD - ACCESORIOS MINIMOS

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Circuitos de paciente adulto pediátrico reusables y autoclavables (incluyendo adaptadores, conectores y trampas de agua) más tres cámaras de humidificación reusables y autoclavables. Cantidad: 3 (tres) por equipo" Solicitamos pueda decir: "Circuitos de paciente adulto pediátrico reusables y autoclavables (incluyendo adaptadores, conectores y trampas de agua) más cámaras de humidificación reusables y autoclavables. Cantidad: 3 (tres) por equipo"

Solicitamos que los circuitos pacientes sean descartables, ya que actualmente, por la pandemia del COVID 19 no se recomienda el uso de equipos reutilizables, por cuestiones de bioseguridad. En todo caso, solicitar reusables o descartables, de modo a que se pueda ofertar uno u otro.

**Respuesta** Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

23/11/25 17:25 7/35



# Consulta 17 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMONAR DE ALTA COMPLEJIDAD - ACCESORIOS MINIMOS

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Circuitos de paciente neonatal reusables o descartables con cámaras de humidificación incluida prearmado con rama inspiratoria calentada. Cantidad. 3 (tres) per equipo si es reusable y 20 (veinte) por equipo si es descartable" Solicitamos pueda decir: "Circuitos de paciente neonatal reusables o descartables con cámaras de humidificación incluida prearmado con rama inspiratoria calentada. Cantidad. 3 (tres) per equipo si es reusable y 20 (veinte) por equipo si es descartable. (OPCIONAL)."

Solicitamos que sea opcional este accesorio, ya que actualmente el problema se encuentra en los pacientes adultos y no neonatales, además, el año pasado le MSP ya solicitaron equipos neonatales por lo que no se justifica al adquisición de más equipos neonatales.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 18 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMONAR DE ALTA COMPLEJIDAD - ACCESORIOS MINIMOS

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Celda o sensor de Oxígeno. Se deberá incluir el reemplazo de la celda de O2 durante el tiempo que dure la garantía"

Solicitamos pueda decir: "De ser necesaria celda o sensor de Oxígeno. Se deberá incluir el reemplazo de la celda de O2 durante el tiempo que dure la garantía"

Solicitamos que este accesorio sea opcional, ya que existen equipos que no necesitan de celdas de O2, ya que las celdas representan costos elevados de mantenimiento, En todo caso, sea opcional o de ser necesario se provea.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 19 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMONAR DE ALTA COMPLEJIDAD - ACCESORIOS MINIMOS

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Humidificador servocontrolado o dual con calentador de tubo o rama inspiratoria calentada con soporte al ventilador"

Solicitamos pueda decir: "OPCIONAL: Humidificador servocontrolado o dual con calentador de tubo o rama inspiratoria calentada con soporte al ventilador"

Solicitamos que dicho requerimiento sea opcional teniendo en cuenta que el propósito del mismo es reducir la probabilidad de infección en las vías respiratorias y que en el marco de la emergencia por COVID los pacientes ya se encuentran con infecciones. Estos ítems son necesarios para los ítems del ítem 3 (dispositivos para oxinoterapia de alto flujo)

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.



# Consulta 20 - ITEM 1 Medida de la pantalla de 15 pulgadas, como mínimo. Pantalla color. Resolución: 800 x 600 pixeles, como mfnimo. Pantalla táctil (touch screen).

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Se puede ampliar la medida de la pantalla desde 13 pulgadas?cumpliendo asi todas las especificaciones tecnicas solicitadas mas abajo

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 21 - ITEM N° 2 VENTILADOR PULMONAR DE ALTA COMPLEJIDAD - PI AZO DE ENTREGA

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

El plazo de entrega de 15 días corridos requerido en las EETT resulta de cumplimiento imposible en el actual estado de demanda de ventiladores a nivel mundial. Implica que el proveedor tuvo que haber tenido conocimiento previo de estas especificaciones particulares, e implica que tuvo que haber tenido con mucha anticipación el conocimiento de las EETT de manera a contar con el plazo requerido a pesar de las observaciones de la DNCP, o más grave aún, sabiendo de la existencia de este eventual llamado (mediante acceso a información privilegiada) cuente con el stock de productos en plaza o haya reservado unidades con sus proveedores.

Generan suspicacia las EETT demasiado orientadas, plazos de entrega de imposible cumplimiento, tenencia en stock de unidades, o unidades reservadas previamente en fábrica.

Es ilógico que un proveedor mantenga este stock solicitado (que representa aproximadamente el 20% de las compras de ventiladores en el país) y que pueda responder con celeridad a este llamado puntual, SALVO que haya preacordado condiciones técnicas, condiciones de entrega, etc. resultando esta CVE un mero trámite administrativo.

Requerimos que el plazo sea de al menos 21 días hábiles, cumpliendo igualmente con este plazo el sentido de urgencia del llamado y permite al importador cumplir con todos los requerimientos normales de importacion, caso contrario aquel proveedor que se aventure a recibir una multa no resuelve el objetivo del MSP de tener los equipos en tiempo y forma.

Al ser objetivo del MSPyBS la recepción lo antes posible, ningún proveedor debería apostar a la multa con tal de presentar una oferta con un plazo incumplible. Por otro lado no es responsabilidad del proveedor revisar la planeación de compras (urgentes) del MSPyBS y aun si lo fuera, las condiciones de plazo de entrega no son visibles en la etapa de planeamiento por lo cual los potenciales oferentes toman conocimiento HOY de las mismas.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 22 - ÍTEM 3. DISPOSITIVO PARA OXIGENOTERAPIA - ALTO FLUJO.

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

De acuerdo a los establecido en el PBC, la convocante solicita la modalidad de Abastecimiento Simultáneo, pero las especificaciones técnicas publicadas en el mismo PBC se encuentran DIRECCIONADAS al equipo de la marca Fisher & Paykel, modelo AIRVO 2, representado por la firma DYSA HEALTHCARE S.A., lo cual imposibilita a demás oferentes a cumplir con dichos requerimientos y deja a la empresa mencionada como único potencial oferente convirtiendo a la licitación en una Compra Directa.

Por lo tanto, recomendamos a la convocante modificar los siguientes puntos:

#### **NORMATIVAS**

Donde dice

• Normas de calidad solicitada: FDA



#### Dehe decir

• Normas de calidad solicitada: ISO / JIS / CE / UL / FDA / TÜV o al menos una de ellas.

#### CARACTERÍSTICAS

#### Donde dice:

• Generador de altos flujo integrado, que genere gases calentados y humidificados con rangos de flujos de 2 a 60 L/min con concentración de O2 de 21% a 100% con seteo automáticos de la temperatura con un solo comando con controles sencillos con un solo visor de fácil lectura, para el tratamiento de paciente con COVID-19 para la pre oxigenación antes de la intubación y para el apto respiratorio antes de la intubación y para el apoyo respiratorio no invasivo con un seguimiento estrecho del deterioro clínico en pacientes con insuficiencia respiratoria.

#### Dehe decir

• Generador de altos flujo Integrado, que genere gases calentados y humidificados con rangos de: Flujo: de 2 L/min o menor a 60 L/min o mayor. Concentración de 02 de 21% a 100% y temperatura de 31°C o menor a 37°C o mayor, o con seteo automático.

#### Donde dice:

• Sensor de O2 Ultrasónico

#### Debe decir:

• Sensor de 02 integrado

#### Donde dice:

• Con entrada de oxígeno al equipo para reducir perdidas, con sensor de temperatura integrado al circuito para mayor precisión y que el equipo cuente con su propio suministro de aire.

#### Debe decir:

• Con entrada de oxígeno al equipo y que el equipo cuente con su propio generador de flujo interno.

#### FILTRO DE AIRE.

#### Donde dice:

- Eficacia de filtración bacteriana del 99% o mejor
- Eficacia de filtración viral del 99%

#### Debe decir

• Con filtro de aire en la entrada del equipo

#### ACCESORIOS REQUERIDOS POR EQUIPOS

#### Donde dice:

- · Circuito adulto 10 unidades
- Circuito infantil/pediátrico 10 unidades
- Cánula infantil con caudal hasta 20 L/min 10 unidades
- Cánula pediátrica con caudal hasta 25 L/min 10 unidades
- Cánula Nasal Adulto P 10 Unidades
- Cánula Nasal Adulto M 10 Unidades

#### Debe decir:

- Circuito Adulto/Pediátrico 20 unidades
- Cánula Nasal tamaño P 30 Unidades
- · Cánula Nasal Tamaño M 10 Unidades
- Cánula Nasal Tamaño L 5 Unidades
- Filtro de entrada de aire del equipo

Además, recomendamos la exclusión de los siguientes requerimientos que son propios y únicos del equipo de la marca Fisher & Paykel, modelo AIRVO 2:

#### NORMATIVAS:

- Requerimiento de la norma de Suministro de humedad: UNE-EN ISO 8185:2007
- Requerimiento de ISO 8185:2007, IEC 60601-1:11988, IEC 60601-1-2:2007, ISO 10993-1:2009, ISO 10993-3:2003

#### CARACTERÍSTICAS.

• Equipo que se pueda utilizar en la pre oxigenación/peri intubación, post extubación, que permita una mejora en la

23/11/25 17:25 10/35



oxigenación y la disminución de la dilución del oxígeno administrado con el aire ambiente, como también la disminución del espacio muerto y el aumento del volumen circulante y mejorar el transporte mucociliar.

- El equipo deberá ser desinfectado después de casa uso con un kit de desinfección.
- El equipo deberá contar con desinfección por temperatura con kit compatible con el equipo que permita desinfección de alto nivel alcanzando temperaturas de al menos 87 grados durante al menos 30 minutos
- El equipo deberá contar con ciclo de desinfección térmica de alto nivel que cumpla con las normas internacionales para dispositivos médicos reutilizables según ISO 17025

#### ACCESORIOS REQUERIDOS POR EQUIPO.

• Kit de desinfección 1 unidad.

Respuesta	Fecha de Respuesta	09-05-2024
Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.		

### Consulta 23 - Ítem 1 Monitor de 15 pulgadas

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021	onsulta
---------------------------------------	---------

Para el ítem 1 para dar mayor participación a otros oferentes y cumpliendo con todas las especificaciones técnicas requeridas

Se puede ofertar un monitor de 12 pulgadas?

Respuesta	Fecha de Respuesta	09-05-2024
Esta convocatoria se encuentra cancelac	da nor la convocante	

### Consulta 24 - Ítem 1 - Monitores multiparamétricos

nsulta Fecha de Consulta	15-06-2021
--------------------------	------------

ECG:

Velocidad de barrido: 12.5, 25, 50 y 100mm/seg. ¿Se podría cotizar de 12.5, 25 y 50 mm/seg.?

Respuesta	Fecha de Respuesta	09-05-2024
Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.		

### Consulta 25 - Ítem 1 - Monitores multiparamétricos

Consulta	Fecha de Consulta	15-06-2021
----------	-------------------	------------

ECG:

Límites de alarma: ¿Se podría cotizar Límite alto: 100 - 300lpm. Límite bajo: 15-100lpm.?

Respuesta	Fecha de Respuesta	09-05-2024	
Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.			



### Consulta 26 - Ítem 1 - Monitores multiparamétricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

PULSO:

¿Se podría cotizar Rango de pulso: 25-300lpm?

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 27 - Ítem 1 - Monitores multiparamétricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

RESPIRACIÓN:

¿Se podría cotizar con Precisión: +-2rpm?

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 28 - Ítem 1 - Monitores multiparamétricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

PRESIÓN NO INVASIVA:

¿Se podría cotizar Rango de medición de pulso: 40-270lpm?

¿Se podría cotizar Rango de medición de Presión:

SYS: 40-270 (mmHg) DIA: 10-215 (mmHg)

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 29 - Ítem 1 - Monitores multiparamétricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

ACCESORIOS INCLUIDOS POR CADA EQUIPO OFERTADO:

¿Se podría cotizar Sensores de temperatura reusables con cable de 2.5mts, que no precisen del cable interface?

¿Se podría cotizar 2 Cables paciente para ECG de 5 derivaciones, con cable de 2.5mts, que no precisen el cable interface?

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 30 - Ítem 1 - Monitores multiparamétricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

No se observa entre las especificaciones técnicas los datos generales de:

Marca, Modelo, Procedencia

Normas de calidad ISO, JIS, CE, UL, FDA, TÜV o al menos una de ellas.

**Respuesta** Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

23/11/25 17:25 12/35



#### Consulta 31 - Requitos documentales - Capacidad Técnica

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

No se observa entre los documentos para evaluar la capacidad técnica, la necesidad de presentar el Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.

Creemos que este documento debe ser un requisito fundamental para los equipos objeto del presente llamado

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 32 - Item № 1 Monitores Multiparametricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde Dice

ECG: Velocidad de barrido: 12.5, 25, 50 y 100mm/seg.

¿Se podría cotizar de 12.5, 25 y 50 mm/seg.?

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 33 - Item Nº 1 Monitores Multiparametricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

RESPIRACIÓN: Velocidad de barrido: Al Menos de 12.5, 25, 50 mm/seg.

¿Se podría cotizar de 6.25, 12.5, 25 mm/seg.?

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 34 - 2. Plan de Entrega (Bienes)

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: Quince (15) días corridos, contados a partir de la fecha de recepcion de la Orden de Compra por parte del Proveedor.

Acudimos a la convocante en considerar que el plazo establecido en el PBC es insuficiente para un llamado de equipos de esta envergadura, con la situación actual de la Pandemia COVID-19 los procesos de fabricación e importación se han ralentizado, por lo que solicitamos ampliar el tiempo de entrega a 45 días de la emisión de la Orden de Compra.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.



#### Consulta 35 - Consulta 1, Item 2

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Consulta 1, ITEM 2: Donde solicitan "Con compresor o turbina integrada o externa que permita el uso del equipo sin alimentación de aire comprimido de la red del hospital".

Solicitamos que dicho requerimiento sea OPCIONAL, teniendo en cuenta que la mayoría de los Hospitales cuentan con la conexión de aire medicinal y además permitir la participación de mayor cantidad de oferentes con un precio más competitivo.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 36 - Consulta 2, Ítem 2

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Consulta 2, ITEM 2: Donde solicitan "Ventilación no invasiva en neonatos y pediatría con compensación de fugas de 70 LPM o mayor".

Solicitamos a la convocante que el valor de compensación de fugas sea de 50 LPM o mayor"

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 37 - Consulta 3, Ítem 2

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Consulta 3, ITEM 2: Donde solicitan "Mecanismo de disparo o Trigger por presión deberá ser regulable de - 0.5 a -15 cmH2O"

Solicitamos que el rango sea de -0.25 a -10 cmH2O o mejor, lo cual abarca ampliamente los valores requeridos para este parámetro. Un valor de sensibilidad de disparo por presión mayor a -10 cmH2O no es utilizado en la práctica clínica.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 38 - Consulta 4, Ítem 2

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Consulta 4, ITEM 2: Donde solicitan "Mecanismo de disparo o Trigger por flujo: 0.5 a 20 lpm o mejor" Solicitamos que el rango sea de 0.5 a 9 lpm o mejor, lo cual abarca ampliamente los valores requeridos para este parámetro. Un valor de sensibilidad de disparo por flujo mayor a 9 lpm no es utilizado en la práctica clínica.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 39 - Consulta 5, Ítem 2

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Consulta 5, ITEM 2: Donde solicitan "Flexibilidad estática y/o flexibilidad dinámica" Favor aclarar el concepto de estos parámetros y las alternativas de medición.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

23/11/25 17:25 14/35



#### Consulta 40 - Plan de Entregas

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DONDE DICE: Plan de Entrera:15 (quince) días corridos, contados a partir de la fecha de recepción de la Orden de Compra por parte del proveedor.

CONSULTA: Solicitamos a la convocante, amablemente, la posibilidad de ampliar el plazo de entrega, en al menos 45 (cuarenta y cinco) días corridos, contados a partir de la fecha de la recepción de la Orden de Compra, por parte del provedor, esto debido a que las cantidades solicitadas, son altas, y esto dificulta los tiempos de importación, tanto en fábrica, como en el proceso logistico del flete, posibilitando esto obtener una mayor cantidad de posibles oferentes y mejores precios, y evitar retrasos en la entrega de los mismos

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 41 - Especificaciones Técnicas y Suministros Requeridos - ITEM 3 MAQUINAS GENERADORAS DE ALTO FLUJO

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DONDE DICE: NORMATIVAS: Normas de calidad solicitada: FDA

CONSULTA: SOLICITAMOS AMABLEMENTE A LA CONVOCANTE, CONSIDERAR ADEMAS DE FDA, OTRAS NORMATIVAS COMO COMUNIDAD EUROPEA (CE), QUE SON EQUIVALENTES, en caso de no ser aceptado ela consulta, por favor justificar: Cuál es el motivo o criterio técnico y/o científico por la cuál solo se solicita y se acepta la certificación FDA? Esto de modo a comprender el motivo y el criterio adoptado, y evitar un posible protesta contra el pliego totalmente innecesario, que solo retrasará y entorpecerá el llamado.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 42 - Consulta Financiera

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

CONSULTA 1. Ref. Requisitos de participación y criterios de evaluación. Capacidad financiera/Experiencia Requerida

La versión actual del pliego de bases y condiciones ("PBC"), a efectos de calificar la situación financiera del oferente, establece que se considerarán los índices financieros tomando como base los ejercicios 2017, 2018 y 2019

Al momento de la fecha de esta convocatoria, el ejercicio 2020 se encuentra cerrado. Asimismo, todos los potenciales oferentes deben tener el balance y cuadros de resultado correspondientes a dicho ejercicio cerrados y presentados, así como los formularios de los impuestos correspondientes al mismo. Por tal motivo, entendemos que lo correcto es que la capacidad financiera se evalúe tomando como parámetro los ejercicios 2018, 2019 y 2020 y que los requisitos documentales requeridos sean los correspondientes a los ejercicios 2018, 2019 y 2020.

Asimismo, cabe mencionar que en el punto 8 de la misma sección del PBC – Experiencia Requerida - a efectos de acreditar calificar la experiencia de los oferentes el PBC sí incluye el ejercicio 2020 que ya está cerrado. Entendemos que esto es una contradicción entre el punto 7 y el punto 8 que debe ser enmendada.

En atención a lo anterior, solicitamos que se aclare este punto y se modifiquen los puntos 7 y 7.1 de los requisitos de participación y criterios de evaluación, incluyendo los ejercicios 2018, 2019 y 2020, tanto para los oferentes individuales como para los consorcios.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

23/11/25 17:25 15/35



# Consulta 43 - Especificaciones Técnicas y Suministros Requeridos - ITEM 3 MAQUINAS GENERADORAS DE ALTO FLUJO

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DONDE DICE: Requerimiento de ISO 8185:2007, IEC 60601-1:11988, IEC60601-1 2:2007, ISO 10993-1:2009. ISO 10993-3:2003

CONSULTA: Cuáles son los motivos o criterios técnicos por las cuales se solicitan cada

una de las certificaciones citadas,

Por favor señalar qué es lo que se debe certificar:

Explicar cuál la incidencia de dichas certificaciones en la ejecución contractual.

Estos requerimientos limitarán la participación de potenciales oferentes en el

presente proceso licitatorio

Favor abrir las Especificaciones Técnicas a más oferentes y permitir opciones u opcionales a los requerimientos. No direccionar a las certificaciones, exclusivamente, a las que posee la marca Fisher & Paykel en su modelo AIRVO 2

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 44 - Especificaciones Técnicas y Suministros Requeridos - ITEM 3 MAQUINAS GENERADORAS DE ALTO FLUJO

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DONDE DICE: Generador de altos flujo Integrado, que genere gases calentados y humidificados con rangos de flujos de 2 a 60 L/min

CONSULTA: Solicitamos a la convocante, amablemente, ampliar los rangos y permitir ofertar equipos con rangos de 2 o menos a 48 o más L/min, esto de modo a permitir la mayor cantidad de oferentes posibles, ya que este requisito, esta dirigido exclusivamente a la marca Fisher and Paykel, en su modelo AIRVO 2, representado en Paraguay por la compañia DYSA HEALTHCARE, también a su vez, de este modo, evitar cualquier posible protesta contra el PBC, que solo entorpecerá innecesariamente el proceso en curso

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 45 - Especificaciones Técnicas y Suministros Requeridos - ITEM 3 MAQUINAS GENERADORAS DE ALTO FLUJO

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DONDE DICE: Sensor de 02 ultrasónico

CONSULTA: Solicitamos a la convocante, amablemente, poder ofertar con Sensor de O2 ultrasónico o integrado o tecnología equivalente, de modo a pemitir una mayor cantidad de oferentes y no direccionar las EETT a un solo modelo y marca, en este caso no direccionar a la marca Fisher and Paykel, modelo AIRVO 2

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.



# Consulta 46 - Especificaciones Técnicas y Suministros Requeridos - ITEM 3 MAQUINAS GENERADORAS DE ALTO FLUJO

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DONDE DICE: El equipo deberá contar con desinfección por temperatura con kit compatible con el equipo que permita desinfección de alto nivel alcanzando temperaturas de al menos 87 grados durante al menos 30 minutos

CONSULTA: Solicitamos a la convocante, que este item sea opcional, o solo válido para equipos que utilizan kits reutilizables, que por PANDEMIA no son recomendables su uso, ya que todos los fabricantes, tienen kits desechables de uso único por paciente, en este caso, al utilizar kits desechables, no es necesario la desinfección por temperatura con kit compatible con el equipo, ya que los mismos son de un solo uso, permitiendo esto, una mayor cantidad de oferentes y evitando una posible protesta contra el PBC, totalmente innecesario, y que solo entorpece y enlentece el proceso en curso.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 47 - Especificaciones Técnicas y Suministros Requeridos - ITEM 3 MAQUINAS GENERADORAS DE ALTO FLUJO

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DONDE DICE: El equipo deberá contar con ciclo de desinfección térmica de alto nivel que cumpla con las normas internacionales para dispositivos médicos reutilizables según ISO 17025

CONSULTA: Nuevamente, consultamos a la convocante, considerar esto como un item opcional, o solo válido para equipos que utilizan sets o kits reutilizables, ya que no es aplicable a equipos que utilizan sets desechables que ya vienen esterilizados y no necesitan ser desinfectados para su uso, esto de modo a permitir una mayor cantidad de oferentes, y evitar una posible protesta contra el PBC, totalmente innecesario

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 48 - Requisitos documentales - Capacidad Técnica

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

No se observa entre los documentos para evaluar la capacidad técnica, la necesidad de presentar el Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria. o la Constancia o presentación en Mesa de Entrada de dicho Documento Creemos que este documento debe ser un requisito fundamental para los equipos objeto del presente llamado

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 49 - experiencia requerida

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Se solicita a la convocante aclarar si esta correcto solicitar para avalar experiencia: DISPOSITIVOS MEDICOS, no seria Equipos Biomedicos, ya que estos serian los bienes similares al objeto del presente llamado

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

23/11/25 17:25 17/35



#### Consulta 50 - ITEM Nº 3 - Dispositivo para Oxigenoterapia - Alto Flujo

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

¿Se deben tener todas las normativas citadas o solo con la ISO 13485 de Calidad General es suficiente?

**Respuesta** Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 51 - ITEM Nº 3 - Dispositivo para Oxigenoterapia - Alto Flujo

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

¿El certificado de la Comunidad Europea es válido en sustitución del FDA?

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 52 - Item Nº 1 Monitores Multiparametricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

ACCESORIOS INCLUIDOS POR CADA EQUIPO OFERTADO: ¿Se podría cotizar Sensores de temperatura reusables con cable, que no precisen del cable interface?

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 53 - Anticipo financiero

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Teniendo en cuanta los antecedentes de pagos del Ministerio de Salud Publica y Blenestar Social, solictamos un anticipo de como minimo del 30% del monto total adjudicado, tratandose de la adquisicion de equipos biomedicos que seran importados, y para que el proveedor pueda tener un respaldo para cubrir parte de los gastos de despacho.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 54 - Plazo de entrega

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Entendemos la situacion de excepcion por la pandemia que estamos pasando, pero resulta imposible de proveer en 15 dias la cantidad de equipos que estan solicitando, como minimo solicitamos 45 dias para la entrega de los mismos. Llevar en cuenta que se tratan de equipos importados y de demanda es mundial.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.



### Consulta 55 - Consulta 1, Ítem 1

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

CONSULTA 1. Ref. Monitores multiparamétricos.

En donde solicitan rango de SpO2 solicitan Rango de Medición: 0-100%.

Solicitamos modificar al rango de 1 o menos a 100%.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 56 - Consulta 2, Ítem 1

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

CONSULTA 2. Ref. Monitores multiparamétricos.

En donde solicitan rango de respiración solicitan Rango de Medición: 0- 120 rpm Solicitamos modificar al rango de 4 o menor a 120 rpm.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 57 - Consulta 3, Ítem 1

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

CONSULTA 3. Ref. Monitores multiparamétricos.

En donde solicitan rango de presión invasiva solicitan Rango de Medición: -50 a +300mmHg Solicitamos modificar al rango de -40 o menor a +300mmHg.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 58 - EETT - ITEM 3 MAQUINAS GENERADORAS DE ALTO FLUJO

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DICE: El equipo deberá contar con desinfección por temperatura con kit compatible con el equipo que permita desinfección de alto nivel alcanzando temperaturas de al menos 87 grados durante al menos 30 minutos.

CONSULTA: Esto puede ser opcional, o solo considerar para equipos que trabajan con kits o accesorios reutilizables, ya que equipos que trabajan con accesorios o kits desechables, no necesitan desinfección por temperatura, ya que los mismos vienen estriles de fábrica

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.



#### Consulta 59 - EETT - ITEM 3 MAQUINAS GENERADORAS DE ALTO FLUJO

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DICE: El equipo deberá contar con ciclo de desinfección térmica de alto nivel que cumpla con las normas internacionales para dispositivos médicos reutilizables según ISO 17025

CONSULTA: Esto solo es aplicable a equipos que utilizan kits o accesorios reutilizables, en caso de equipos que usan accesorios desechables, no deberia ser considerado esta opción, se podría considerar esto como opcional, parar equipos que utilizan sets o accesorios desechables?

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 60 - EETT - ITEM 3 MAQUINAS GENERADORAS DE ALTO FLUJO

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DICE: Sensor de 02 ultrasónico

CONSULTA: Se pueden aceptar ofertas con Sensor de O2 ultrasónico o bien que sean integrados o alguna tecnología equivalente?

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 61 - EETT - ITEM 3 MAQUINAS GENERADORAS DE ALTO FLUJO

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DICE: Generador de altos flujo Integrado, que genere gases calentados y humidificados con rangos de flujos de 2 a 60 L/min con concentración de O2 con seteo automático de la temperatura

CONSULTA: Se podría considerar, aceptar equipos que generen alto flujo Integrado, que genere gases calentados y humidificados con rangos de flujos de 2 o menor a 46 L/min o mayor, con concentración de O2 con seteo automático de la temperatura, esta característica solicitada está muy dirigida a un solo fabricante

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 62 - EETT - ITEM 3 MAQUINAS GENERADORAS DE ALTO FLUJO

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DICE: REQUERIMIENTO DE ISO 8185:2007, IEC 60601-1:11988, IEC60601-1 2:2007, ISO 10993-1:2009. ISO 10993-3:2003

CONSULTA: SE PODRIA DAR OPCIONES A ESTOS REQUERIMIENTOS? SON MUY ESPECIFICOS DE UN SOLO FABRICANTE

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.



#### Consulta 63 - PLAN DE ENTREGAS

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DICE: Plan de Entrera:15 (quince) días corridos, contados a partir de la fecha de recepción de la Orden de Compra por parte del proveedor.

CONSULTA: SE PODRIA AMPLIAR EL RANGO A UN PLAZO DE ENTREGA DE AL MENOS 60 DIAS, LA CANTIDAD DE EQUIPOS SOLICITADOS ES ALTA, Y LAS FABRICAS SE ENCUENTRAN MUY COLAPSADAS CON PEDIDOS; ESPECIALMENTE EN EL ITEM 3 MAUINA GENERADORA DE ALTO FLUJO

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 64 - EETT - ITEM 3 MAQUINAS GENERADORAS DE ALTO FLUJO

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DICE: NORMATIVAS: NORMAS DE CALIDAD: FDA

CONSULTA: ¿SE PUEDE OFERTAR CON NORMA DE CALIDAD CE? QUE ES EQUIVALENTE A LA FDA, PERO EN EUROPA

**Respuesta** Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 65 - Abastecimiento Simultaneo

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Se podría considerar cotizaciones por la cantidad de Equipos para entrega inmediata que dispone cada Oferente y no necesariamente cotizar el total de lo solicitado por Ítem.

A fin de proveer a la Contratante de una manera mas ágil.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 66 - 1- Para el item 1, sobre las EETT, donde dice: "Velocidad de barrido: 12.5, 25, 50 y 100 mm/seg."

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Consultamos la posibilidad de que la velocidad de barrido sea solo hasta 50 mmHg, atendiendo a que ello posibilitará mayor participación de oferentes, considerando que la normalidad de velocidad para este punto se encuentra entre 12.5 y 25 mmHg

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

23/11/25 17:25 21/35



# Consulta 67 - Para el item 1, sobre las EETT, donde dice: "Rango para frecuencia cardiaca: 30 lpm (o menor) a 300 lpm (o mayor)"

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

consultamos la posibilidad de que el rango alto sea medible hasta 250 lpm, considerando que La Mayor Asociación Médica del Corazón en el Mundo arroja un valor máximo de palpitaciones de hasta 200 latidos por minuto, en el estudio científico no se llego a determinar un humano capaz de tener mas de la cifra mencionada. Con nuestra solicitud de un límite hasta 250 lpm, sobrepasaríamos ampliamente lo humanamente alcanzable. Fuente: https://www.goredforwomen.org/es/healthy-living/fitness/fitness-basics/target-heart-rates

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 68 - Para el item 1, sobre las EETT, donde dice: "Precisión: 1 lpm o 1%, cualquiera sea mayor",

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

consultamos la posibilidad de que la precisión sea de al menos 2% dado que el error en ésa lectura es ínfima a la perceptibilidad del usuario, también daría mayor participación de otros oferentes

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 69 - 4- Para el item 1, sobre las EETT, donde dice: "en la sección de Respiración, Velocidad de barrido: Al menos de 12,5, 25, 50 mm/seg."

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Consultamos la posibilidad de que la velocidad de barrido sea solo hasta 50 mmHg, atendiendo a que ello posibilitará mayor participación de oferentes, considerando que la normalidad de velocidad para este punto se encuentra entre 12.5 y 25 mmHg.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 70 - Item 1 Monitores Multiparamétricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Solicitan: Despliegue de curvas fisiológicas de al menos 8 curvas simultáneas.

Sugerimos soliciten Despliegue de curvas fisiológicas de hasta 11 curvas simultáneas, considerando que solicitan para ECG LA Selección de derivaciones: I, II, III, aVR, aVF, aVL, V.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.



# Consulta 70 - 5- Para el item 1, sobre las EETT, donde dice: "Presión Invasiva, Sitios de presión: ART, PA, CVP, RAP, LAP, PIC"

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

solicitamos la posibilidad de aceptar las mismas funciones con las siguientes siglas: CVP/RAP/LAP/ICP.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 71 - 6- Para el item 2, sobre las EETT, donde dice: "Presión inspiratoria (cm H2O). Límite inferior 1 o menor y límite superior 70 o mayor"

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

consultamos la posibilidad de que se pueda ofrecer un equipo con el límite inferior de 5 cmH2O, atendiendo que éstas especificaciones corresponden solo a la marca Avea, de la empresa DYSA Healthcare

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 72 - 7- Para el item 2, sobre las EETT, donde dice: "Tiempo inspiratorio (seg). Límite inferior 0,15 menor y límite superior: 5 o mayor"

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

solicitamos que el límite inferior sea de 0.2 o menor, dado que éstas especificaciones corresponden solo a la marca Avea, de la empresa DYSA Healthcare

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 73 - PLAZO DE ENTREGA

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice "Plan de Entrera:15 (quince) días corridos, contados a partir de la fecha de recepción de la Orden de Compra por parte del proveedor." Solicitamos amablemente modificar este punto por "Plan de Entrera: 90 (noventa) días corridos, contados a partir de la fecha de recepción de la Orden de Compra por parte del proveedor." Es importante considerar la condición actual por la que se atraviesa a nivel global por la presente pandemia del COVID – 19, que tiene como consecuencia una planificación de fabricación distinta en atención a las muy altas demandas de equipos de esta índole y atrasos en los fletes internacionales que como resultado generan dilaciones en las importaciones.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.



### Consulta 74 - Plan de Entregas

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Solicitamos ampliar el plazo de entrega, especificamente del item 3 máquina generadora de alto flujo, debido a la poca disponibilidad de los fabricantes, dificultando el plazo de entrega requerido en el PBC, solicitamos considerar al menos 60 días en el plazo de entrega.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 75 - EETT - Item 3

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DICE: El equipo deberá contar con ciclo de desinfección térmica de alto nivel que cumpla con las normas internacionales para dispositivos médicos reutilizables según ISO 17025

CONSULTA: esto puede ser opcionla? solo para equipos que usan kits reutilizables, marcas con accesorios o kits desechables no necesitan ser desinfectados, ya que vienen con kits estériles

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 76 - EETT - Item 3

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

¿Es aceptado el certificado de la Comunidad Europea (CE), en sustitución del FDA?

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 77 - EETT - Item 3

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DICE: El equipo deberá contar con ciclo de desinfección térmica de alto nivel que cumpla con las normas internacionales para dispositivos médicos reutilizables según ISO 17025

CONSULTA: Esto debe se debe aplicar solo a equipos que utilizan KITS reutilizables, los que utilizan kits desechables no necesitan desinfección térmica, los kits desechables ya vienen estériles de fábrica. ¿Se podría considerar esto?

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 78 - EETT - Item 3

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DICE: Generador de altos flujo Integrado, que genere gases calentados y humidificados con rangos de flujos de 2 a 60 L/min

¿Se puede considerar ofertar equipos con al menos 2 a 49 L/min o mejor? que genere gases calentados y humidificados

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

23/11/25 17:25 24/35



#### Consulta 79 - EETT - Item 3

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DICE: REQUERIMIENTO DE ISO 8185:2007, IEC 60601-1:11988, IEC60601-1 2:2007, ISO 10993-1:2009. ISO 10993-3:2003 CONSULTA: SE PODRIA DAR OPCIONES A ESTOS REQUERIMIENTOS, QUE NO SEAN ESPECIFICOS DE UNA SOLA MARCA

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 80 - Ítem 1: Monitor Multiparamétrico

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

• Donde dice "Medida de la pantalla de 15 pulgadas, como mínimo", Solicitamos amablemente modificar este punto por "Medida de la pantalla de 12 pulgadas, como mínimo" de manera a permitir un mayor número de oferentes. Este punto no significa una limitante a la funcionalidad o calidad del equipo solicitados, además, el Ministerio cuenta con equipos con 12 pulgadas de tamaño de pantalla instalados en diversos hospitales los cuales cumplen a cabalidad todas las demás especificaciones solicitadas y con mayores prestaciones.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 81 - Item 1 Monitores Multiparamétricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Solicitan: Tendencias hasta 72 horas, como mínimo, de todos los parámetros seleccionables por el usuario. Sugerimos soliciten Tendencias de al menos 1200 horas, de manera a adquirir equipos con tecnología de vanguardia y mayor capacidad.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 82 - Item 1 Monitores Multiparamétricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

ECG: Solicitan: Velocidad de barrido: 12.5, 25, 50 y 100 mm/s.

Solicitamos modificar este requerimiento por Velocidad de barrido: 6.25, 12.5, 25, 50 mm/s, de manera a permitir la participación de un mayor número de oferentes.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 83 - Item 1 Monitores Multiparamétricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

ECG: Solicitan: Rango para frecuencia cardiaca: 30 lpm (o menor) a 300 lpm (o mayor)

Sugerimos soliciten Rango para frecuencia cardiaca: de al menos 15 lpm (o menor) a 300 lpm (o mayor) de manera a adquirir equipos con tecnología de vanguardia y mayor capacidad.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

23/11/25 17:25 25/35



#### Consulta 84 - Item 1 Monitores Multiparamétricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

ECG: Solicitan: Detección de por lo menos 10 tipos de arritmia.

Sugerimos soliciten Detección de por lo menos 24 tipos de arritmia de manera a adquirir equipos con tecnología de vanguardia y mayor capacidad.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 85 - Item 1 Monitores Multiparamétricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Pulso de SpO2: Solicitan: Rango de pulso: 30 a 250 lpm. Resolución: 2 puls/min, o menor.

Sugerimos soliciten Rango de pulso: 35 a 350 lpm. Resolución: 1 puls/min, o menor, lo que permitirá evaluar una mayor variación de patologías y tipo de pacientes.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 86 - Item 1 Monitores Multiparamétricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Respiración: Solicitan: Precisión +- 3 rpm

Sugerimos soliciten Precisión +- 2 rpm de manera a adquirir equipos con tecnología de vanguardia y mayor capacidad.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 87 - Item 1 Monitores Multiparamétricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Respiración: Solicitan: Velocidad de barrido: Al menos de 12.5, 25, 50 mm/s.

Sugerimos soliciten Velocidad de barrido: Al menos de 3, 6.25, 12.5, 25, 50 mm/s. de manera a adquirir equipos con

tecnología de vanguardia y mayor capacidad.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 88 - Item 1 Monitores Multiparamétricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Presión No Invasiva (NIBP): Solicitan: Rango de medición de Pulso: 30 - 250lpm

Sugerimos soliciten Rango de medición de Pulso: 25 – 290 lpm de manera a adquirir equipos con tecnología de vanguardia y mayor capacidad.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

23/11/25 17:25 26/35



# Consulta 89 - Consulta 1 Referente a las especificaciones técnicas del Item 3 máquinas generadora de alto flujo, Normativas

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Solicitamos que la convocante solicite Normas de calidad: CE o FDA, de manera dar mayor participación a otros oferentes. Las demás normativas solicitadas sean opcionales, pues están dirigidos para la marca Fisher & Paykel, modelo AIRVO 2, ver manual AIRVO 2 o ver sitio web de AIRVO 2 www.fphcare.com/airvo, esta marca está Representada en Paraguay por DYSA HEALTHCARE S.A

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 90 - Ítem 1: Monitor Multiparamétrico

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

• Donde dice "Velocidad de barrido: 12.5, 25, 50 y 100 mm/seg." Solicitamos amablemente modificar este punto por "Velocidad de barrido: 12.5, 25 y 50 mm/seg." De manera a dar lugar a un mayor número de oferentes. Este punto no significa una limitante a la funcionalidad o calidad del equipo solicitados.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 91 - Referente a las especificaciones técnicas del Item 3 máquinas generadora de alto flujo, Caracteristica

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice:

- El equipo deber ser desinfectado después de cada uso con un Kit de desinfección...
- -El equipo deberá contar con desinfección por temperatura con Kit Compatible con el equipo que permita desinfección de alto nivel alcanzando temperaturas de al menos 87 grados durante 30 minutos.

Estos puntos están dirigidos para la marca Fisher & Paykel, modelo AIRVO 2, ver manual Airvo 2 pag 19 o sitio web de AIRVO 2 www.fphcare.com/airvo, esta marca está Representada en Paraguay por DYSA HEALTHCARE S.A Solicitamos la modificación de estos ítems por sistemas de desinfección recomendados por cada fabricante, de manera a dar participación a mas oferentes.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 92 - EETT

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

• En las Especificaciones Técnicas solicitadas en este pliego, se pueden ver claramente varios puntos los cuales favorecen indefectiblemente a una sola marca y modelo en el mercado. Si bien estos puntos fueron modificados como opcionales, existieron muchas recomendaciones que no fueron analizadas ni evaluadas por la Convocante, ya que según el PBC solicitan un Ventilador de Alta Complejidad, pero las EETT sugieren una Ventilador de Mediana o inclusive de Baja Complejidad, ya que no vemos funciones o mecanismos avanzados necesarios para el correcto cuidado de pacientes diagnosticados con COVID-19 en las terapias. Las especificaciones utilizadas son las mismas que las solicitadas en la LPN 76/20 ID: 385259 donde un solo Proveedor cumplía todas las especificaciones solicitadas en el pliego de Bases y condiciones.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

23/11/25 17:25 27/35



#### Consulta 93 - EETT

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

•En las Especificaciones técnicas, donde dice "Mecanismo de disparo o Trigger: seleccionable por presión o por flujo. Por presión deberá ser regulable de -0.5 a -15cm H2O y por flujo: 0.5 a 20 lpm o mejor." Solicitamos amablemente la modificación de este punto por "Mecanismo de disparo o Trigger: seleccionable por presión o por flujo. Por presión deberá ser regulable de -0.5 a -15cm H2O y por flujo: 0.5 a 15 lpm o mejor." La modificación sugerida no afecta la funcionalidad del equipo, ya que el valor máximo solicitado para el Trigger es elevado, ya que sugiere un esfuerzo muy grande al paciente para que esta función se active. Esta modificación permitirá un mayor número de oferentes de equipos de Alta complejidad.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 94 - FFTT

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

• En las Especificaciones técnicas, donde dice

"TCPL (Ciclado por tiempo y controlado por presión), nTCPL y Volumen Garantizado, ó

PLV y PLV+VG, ó

PC y PC+VG, ó

VC+ y ventilaciones con volumen objetivo en modo neonatal, VNI en modo neonatal con manejo de fugas, o

VCV, VCV-ACV, o

VCV-SIMV, VCV-SIMV-PS, o

APVG, APVG-ACV, o

APVG-SIMV, APVG-SIMV-PS."

Este punto es inentendible debido a la cantidad de opciones nombradas, entendemos en este punto que lo solicitado es el modo ventilatorio "Volumen Garantizado", de manera a poder entender mejor este punto y evitar confusiones que terminen afectando la funcionalidad final del equipo adquirido por la Convocante, solicitamos modificar este punto por "Ventilación regulada por presión y con garantía en volumen manual o automática en asistida/controlada. (Volumen Garantizado o Autoflow o Similar)." Esto permitirá una mejor interpretación de este punto y de esta manera facilitará la cotización de ofertas.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 95 - Ítem 2: Respirador de Alta Complejidad

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

• Donde dice "Ventiladores para Pacientes Adulto, Pediátrico y Neonatal" Solicitamos modificar este punto por "Ventiladores para Pacientes Adultos y Pediátricos" como asi también solicitamos modificar todos los puntos en donde solicitan características específicas para ventilación en pacientes Neonatales. Ya que esto no hace más que un despropósito, teniendo en cuenta que los Ventiladores para pacientes Neonatales son mucho más costosos que los Ventiladores Adulto/Pediátrico. A esto hay que sumar que existen numerosos estudios que indican que los pacientes Neonatales diagnosticados con Covid-19 en su gran mayoría son asintomáticos y no necesitan de cuidados intensivos. Según los mismos datos del Ministerio de Salud, vemos que la mayor cantidad de pacientes diagnosticados con Covid-19 comprenden entre 10 y 79 años. Considerando todo lo expuesto NO EXISTE LA NECESIDAD DE ADQUIRIR VENTILADORES NEONATALES, si ventiladores Adulto/pediátrico.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.



### Consulta 96 - Item 1 Monitor Multiparametrico

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

En ECG, solicitamos a la convocante dejar como opsional la velocidad de barrido de 100 mm/seg. para dar oportunidad a mas oferentes .

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 97 - Item 1 Monitor Multiparametrico

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice Rando de medicion de Presion

solicitamos a la convocante aceptar DIA: 20-200(mmHg)

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 98 - Ítem 2: Respirador de Alta Complejidad

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

El Plan de Entrega de estos equipos es de solo 15 días, por lo que hace presumir que para poder participar de esta licitación las empresas ya debieron haber importado estos equipos. ¿De ser así porque solicitan estas especificaciones? ¿Limitando la cantidad de oferentes?

Sugerimos, que la Convocante solicite a las empresas proveedoras de estos dispositivos médicos la disponibilidad de los mismos y las especificaciones de estos equipos y solicitar a los Médicos Especialistas, los cuales terminarán utilizando estos equipos, que puedan evaluarlas para determinar cuáles serán las más adecuadas para su utilización dentro del marco de la contención para el COVID-19.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 99 - REFERENTE PLAN DE ENTREGA

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Plan de Entrega:15 (quince) días corridos, contados a partir de la fecha de recepción de la Orden de Compra por parte del proveedor.

Solicitamos a la convocante, de ampliar los plazos de entrega en tiempos más reales ejemplo 30 días corridos contados desde el retiro de la orden de compra. El transporte mundial aún sigue afectado por efecto colateral de la pandemia.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.



#### Consulta 100 - REQUERIMIENTOS DE CERTIFICACIONES

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Requerimiento de ISO 8185:2007, IEC 60601-1:11988, IEC60601-1 2:2007, ISO 10993-

Dichas certificaciones no quedan claro dentro de las especificaciones en cuanto al funcionamiento del equipo simplemente quedan dirigidas a un equipo de la marca Fisher & Pykel AIRVO2. Solicitamos a la convocante obviar certificaciones para que demás oferentes puedan participar del proceso licitatorio.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 101 - Especificaciones Técnicas y Suministros Requeridos - ITEM 3 MAQUINAS GENERADORAS DE ALTO FLUJO

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

NORMATIVAS: Normas de calidad solicitada: FDA CONSULTA: SOLICITAMOS AMABLEMENTE A LA CONVOCANTE, CONSIDERAR ADEMAS DE FDA, OTRAS NORMATIVAS COMO COMUNIDAD EUROPEA (CE), JIS o al menos UNA DE ELLAS cómo pliegos anteriores.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 102 - Especificaciones Técnicas y Suministros Requeridos - ITEM 3 MAQUINAS GENERADORAS DE ALTO FLUJO

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

El equipo deberá contar con desinfección por temperatura con kit compatible con el equipo que permita desinfección de alto nivel alcanzando temperaturas de al menos 87 grados durante al menos 30 minutos CONSULTA: Solicitamos a la convocante, que esta especificación sea opcional, o solo válido para equipos que utilizan kits reutilizables.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 103 - Plan de entrega:

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Plan de entrega:

Solicitan: La entrega en un plazo de 15 días corridos, contados a partir de la fecha de recepción de la Orden de Compra por parte del proveedor.

Solicitamos extender El plazo de entrega a al menos 60 (sesenta) días hábiles, considerando que un plazo de entrega tan corto, hace sospechar, que este llamado se encuentra totalmente dirigido a empresas que, con ello están obteniendo una ventaja indebida por posibles negociaciones previas, en relación con los demás oferentes, ya que la única manera de cumplir dicho plazo, es teniendo los equipos, cuyas especificaciones llenen a cabalidad los requerimientos del presente llamado, en el STOCK.

De no ser atendido este reclamo, la única vía sería una protesta contra el pliego de bases y condiciones.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

23/11/25 17:25 30/35



#### Consulta 104 - Item 2 Respiradores de alta complejidad

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Solicitan: Pantalla LCD Color sensible al tacto de 12´´ o mayor.

Considerando solicitan despliegue de 3 ondas en simultaneo, datos numéricos, bucles mensajes etc,

Sugerimos soliciten al menos Pantalla LCD Color sensible al tacto de 15´´ o mayor.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 105 - Item Nº 1 Monitores Multiparametricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde Dice ECG: Velocidad de barrido: 12.5, 25, 50 y 100mm/seg. ¿Se podría cotizar de 12.5, 25 y 50 mm/seg.?

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 106 - Item Nº 1 Monitores Multiparametricos

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

RESPIRACIÓN: Velocidad de barrido: Al Menos de 12.5, 25, 50 mm/seg. ¿Se podría cotizar de 6.25, 12.5, 25 mm/seg.?

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 107 - 2. Plan de Entrega (Bienes)

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: Quince (15) días corridos, contados a partir de la fecha de recepcion de

la Orden de Compra por parte del Proveedor. Acudimos a la convocante en considerar que el plazo establecido en el PBC es escaso para un llamado de equipos de esta envergadura, con la contexto actual de la Pandemia COVID-19 los procesos de elaboración e operación se han ralentizado, por lo que solicitamos ampliar el tiempo de entrega a 90 días de la manifestación de la Orden de Compra.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 108 - Consulta 2, Ítem 2

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Consulta 2, ITEM 2: Donde solicitan "Ventilación no invasiva en neonatos y pediatría con compensación de fugas de 70 LPM o mayor". Solicitamos a la convocante que el valor de compensación de fugas sea de 50 LPM o mayor"

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.



# Consulta 109 - Especificaciones Técnicas y Suministros Requeridos - ITEM 3 MAQUINAS GENERADORAS DE ALTO FLUJO

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DONDE DICE: Generador de altos flujo Integrado, que genere gases calentados y humidificados con rangos de flujos de 2 a 60 L/min CONSULTA: SDonde DICE: Generador de altos flujo Integrado, que genere gases calentados y humidificados con rangos de flujos de 2 a 60 L/min Consulta: Solicitamos a la convocante, amablemente, aumentar los rangos y acceder ofertar equipos con rangos de 2 o menos a 48 o más L/min, esto de carácter a permitir la mayor aumento de oferentes posibles, ya que este requisito, esta dirigido únicamente a la marca Fisher and Paykel, en su modelo AIRVO 2, representado en Paraguay por la compañia DYSA HEALTHCARE, también a su vez, de este modo, evitar cualquier posible protesta contra el PBC, que solo entorpecerá innecesariamente el proceso en cursoolicitamos a la convocante, amablemente, ampliar los rangos y permitir ofertar equipos con rangos de 2 o menos a 48 o más L/min, esto de modo a permitir la mayor cantidad de oferentes posibles, ya que este requisito, esta dirigido exclusivamente a la marca Fisher and Paykel, en su modelo AIRVO 2, representado en Paraguay por la compañia DYSA HEALTHCARE, también a su vez, de este modo, evitar cualquier posible protesta contra el PBC, que solo entorpecerá innecesariamente el proceso en curso

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

# Consulta 110 - Especificaciones Técnicas y Suministros Requeridos - ITEM 3 MAQUINAS GENERADORAS DE ALTO FLUJO

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

DICE: El equipo deberá contar con desinfección por temperatura con kit compatible con el equipo que permita asepsia de alto nivel alcanzando temperaturas de al menos 87 grados durante al menos 30 minutos. Consulta: Esto puede ser opcional, o solo meditar para equipos que trabajan con kits o accesorios reutilizables, ya que equipos que trabajan con accesorios o kits desechables, no necesitan desinfección por temperatura, ya que los mismos vienen estriles de fábrica

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 111 - Item 3, máquina de alto flujo

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

En el punto de requerimientos: donde dice: Requerimiento de la norma de suministro de humedad: UNE-EN ISO 8185:2007 / Requerimiento de ISO 8185:2007, IEC 60601-1:11988, IEC 60601-1-2:2007, ISO 10993-1:2009, ISO 10993-3:2003. Solicitamos tal como bien OBSERVO LA DNCP estos estándares normalmente los encierra todos y cada uno de ellos la ISO 13.485 (norma internacional para los sistemas de gestión de productos sanitarios) que es bien exigida por el Ministerio de Salud en nuestro país para dispositivos médicos.

Al direccionar de ésta manera al modelo Arvio de la empresa DYSA Healthcare, lo único que estan logrando es vanamente exigir éste tipo de certificaciones, que al producto en sí no agregan valor, debido a que si no es apto para el uso en pacientes humanos, la misma no contaría con la ISO 13485 que es éstándar para dispositivos méidicos.

Solicitamos que sean excluidos todas las demas anteriores certificaciones que dirigen a una sola marca, de manera a desestimar una protesta que estaría mas que bien justificada.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.



### Consulta 112 - Para el item 3 - Máquina geenradora de alto flujo

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "El equipo deberá ser desinfectado despues de cada uso con un kit de desinfección" Cada hospital cuanta ya con un Kit de desinfección que normalmente es el gluta aldeído. solicitamos que éste punto sea opcional, ya que direccionar a la empresa DYSA Healtcare, solamente por los kits de desinfección ya existentes en los hospitales, no tiene sentido

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 113 - Item 3, máquina de alto flujo

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "El equipo deberá contar con desinfección por temperatura con kit compatible con el equipo que permita desinfección de alto nivel alcanzando temperaturas de al menos 87 grados durante al menos 30 minutos" Para entender: el equipo en sí al desinfectarse se lo hace con un trapo de con desinfectante estandar (gluta - aldeído) que existe en el hospital. Por otro lado, los accesorios si o si deben ir a ESTERILIZACIÓN que es un proceso exigido para la eliminación de patogenos en insumos reusables, por lo que éste punto en sí lo único que hace es direccionar a la empresa DYSA HEALTHCARE puntos que no tienen argumentos en la salud del paciente.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 114 - Item 3, máquina de alto flujo

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "El equipo deberá contar con Ciclo de desinfección térmica de alto nivel que cumpla con las normas internacionales para dispositivos médicos reutilizables según ISO 17025" solicitamos eliminar éste punto ya que lo único que hace es direccionar a la empresa DYSA HEALTCARE. La Norma ISO 17025 proporciona los requisitos necesarios que deben cumplir los laboratorios de ensayo y calibración, consulta: Que tiene que ver una certifiación de ensayos para laboratorios con un equipo de alto flujo?

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

### Consulta 115 - Item 3, máquina de alto flujo

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Debe ser de manejo fácil y familiarizado con el personal médico para su uso". solicitamos eliminar éste punto por no ser una característica técnica, sino muy subjetivo a cualquier tipo de interpretaciones

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.



#### Consulta 116 - EETT - ITEM 2 RESPIRADORES DE ALTA COMPLEJIDAD

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Tiempo inspiratorio (seg). Límite inferior 0,15 menor y límite superior: 5 o mayor"

Consulta: Solicitamos amablemente a la convocante que el límite inferior considerado sea de 0.2 o menor, éstas especificaciones solicitadas estñan textualmente dirigidas a la marca Avea, representada por la firma DYSA Healthcare

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 117 - EETT - ITEM 2 RESPIRADORES DE ALTA COMPLEJIDAD

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Presión inspiratoria (cm H2O). Límite inferior 1 o menor y límite superior 70 o mayor"

CONSULTA: Solicitamos ampliar el rango y permitir equipos que puedan ofrecer características con el límite inferior de 6 cmH2O o menor, atendiendo que éstas solo puede cumplir la marca AVEA, de la representada por la firma DYSA Healthcare

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 118 - EETT - ITEM 1

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "Presión Invasiva, Sitios de presión: ART, PA, CVP, RAP, LAP, PIC"

Consulta: solicitamos amablemente a la convocante de aceptar las mismas funciones con las siguientes siglas: CVP/RAP/LAP/ICP.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 119 - EETT - ITEM 1

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Donde dice: "en la sección de Respiración ECG, Velocidad de barrido: Al menos de 12,5, 25, 50 y 100 mm/seg." Consulta: Solicitamos que la velocidad de barrido sea solo hasta 50 mmHg, atendiendo a que ello posibilitará mayor participación de oferentes, considerando que la normalidad de velocidad para este punto se encuentra entre 12.5 y 25 mmHg.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 120 - EETT - ITEM 1

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Consultamos amablemente a la convocante que la precisión sea de al menos 2% dado que el error en ésa lectura es ínfima y no perceptible

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

23/11/25 17:25 34/35



#### Consulta 121 - EETT - ITEM 1

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Consultamos amablamente a la convocante que el rango alto sea medible hasta 250 lpm y así permitir una mayor cantidad de oferentes

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 122 - item 1, sobre las EETT,

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Presión Invasiva, Sitios de presión: ART, PA, CVP, RAP, LAP, PIC" solicitamos la posibilidad de aceptar las mismas funciones con las siguientes siglas: CVP/RAP/LAP/ICP.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 123 - EETT - ITEM 1

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Consultamos la posibilidad de que la velocidad de barrido sea solo hasta 50 mmHg, atendiendo a que ello posibilitará mayor participación de oferentes, considerando que la normalidad de velocidad para este punto se encuentra entre 12.5 y 25 mmHg, como máximo 50 mmHg

**Respuesta** Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

#### Consulta 124 - Item 1 Monitor Multiparametrico

Consulta Fecha de Consulta 15-06-2021

Solicitamos a la convocante dejar como opsional la impresora que solicitan incorporar al equipo.

Respuesta Fecha de Respuesta 09-05-2024

Esta convocatoria se encuentra cancelada por la convocante.

23/11/25 17:25 35/35