

Consultas Realizadas

Licitación 451300 - Adquisición de Desfibriladores para las distintas dependencias de la Municipalidad de Encarnación

Consulta 1 - Autorización del fabricante

Consulta	Fecha de Consulta	17-07-2024
Solicitamos a la Convocante agregar este requisito documental, considerando que se trata de un equipo médico no fabricado en nuestro país.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Se analizará si el requisito solicitado encaja en los parametros necesarios.		

Consulta 2 - Requisitos documentales para evaluar la capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	17-07-2024
1. Copia de constancias de cumplimiento satisfactorias de clientes, 1 (UNO) como mínimo, por la provisión de electrodomésticos. Creemos que hubo un error en la redacción, favor modificar la palabra electrodomésticos por equipos médicos		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Considerando el error involuntario, se subsanara con una adenda al PBC		

Consulta 3 - Requisitos documentales para evaluar la capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	17-07-2024
Al tratarse de un equipo biomédico, creemos oportuno recomendar la inclusión dentro de los requisitos documentales la necesidad de presentar: 1- Catálogos, manuales y/o folletos que demuestren el cumplimiento de las especificaciones técnicas solicitadas. 2- Registro sanitario vigente, emitido por la DNVS del MSPyBS 3- Registro y habilitación emitida por la DNVS del MSPyBS		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Se analizará si el requisito solicitado encaja en los parametros necesarios.		

Consulta 4 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	17-07-2024
• Dos modos de funcionamiento, para uso normal y uso médico profesional ¿Se podría considera con al menos un modo de funcionamiento, para uso normal y uso médico profesional?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 5 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	17-07-2024
• Modo semiautomático: la pantalla LCD muestra la forma de onda del ECG para que el personal médico capacitado pueda comenzar con el análisis y decidir cuándo aplicar la descarga. ¿Podría se considerado opcional el modo semiautomático?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 6 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	17-07-2024
• Interfaz Bluetooth ¿Se podría considerar interfaz bluetooth y/o USB?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 7 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	17-07-2024
<p>• El interruptor de modo adulto/niño permite reducir la energía para el uso en niños. ¿Podría ser considerado interruptor de modo adulto/niño permite reducir la energía para el uso en niños o de forma automática, según el tipo electrodo conectado?</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 8 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	17-07-2024
<p>Plan de entrega de los bienes ¿Se podría ampliar el plan de entrega a por lo menos 30 días hábiles, a partir de la firma del contrato?</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 9 - Experiencia Requerida

Consulta	Fecha de Consulta	17-07-2024
<p>No se indica en provisión de qué tipo de equipos deben ser las facturas o contratos para acreditar la experiencia. Favor aclarar si debe ser en equipos médicos o específicamente en desfibriladores.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
La experiencia debe ser en equipos médicos, se subsanara con una adenda al PBC		

Consulta 10 - Experiencia Requerida y Requisitos documentales para la evaluación de la experiencia

Consulta	Fecha de Consulta	17-07-2024
<p>Sobre las Cartas de Referencia: En la "Experiencia Requerida" dice "...Deberá presentar como mínimo 2 (dos) Cartas de Referencia...", mientras que en los requisitos documentales dice "Deberá presentar como mínimo 1 (UNO) Cartas de Referencia emitidas por Empresas o Instituciones Públicas y/o Privadas...". Favor corregir para unificar a una o a dos cartas de referencia y también aclarar en provisión de qué tipo de equipos deben ser las cartas de referencia, si puede ser de equipos médicos en general o específicamente en desfibriladores.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Se procederá a la corrección del punto para unificar el criterio, se subsanara con una adenda al PBC		

Consulta 11 - Capacidad Técnica y Requisitos documentales para evaluar el criterio de capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	17-07-2024
<p>DONDE DICE: "Constancias de cumplimiento satisfactorias de clientes, 1(UNO) como mínimo, POR LA PROVISIÓN DE ELECTRODOMÉSTICOS..." Favor modificar la constancia y reemplazar "electrodomésticos" por equipos médicos o desfibriladores. Solicitar como referencias "provisión de electrodomésticos" no es lo correcto cuando se trata de dispositivos médicos.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Se procederá a la corrección del error, se subsanara con una adenda al PBC		

Consulta 12 - Capacidad Técnica y Requisitos documentales para evaluar el criterio de capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	17-07-2024
<p>Teniendo en cuenta que el desfibrilador se tratar de un equipo considerado como "Dispositivo Médico" por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del MSPYBS, es obligatorio que cuente con registro sanitario. Se debe incluir la presentación del Registro Sanitario del equipo ofertado.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Se analizará si el requisito solicitado encaja en los parámetros necesarios		

Consulta 13 - Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	17-07-2024
En lugar de interruptor adulto-pediatrico, se solicita aceptar equipos con reconocimiento automático del tipo de parche adulto o pediatrico de forma que se proporciona la energía específica por tipo de paciente.		
Favor aceptar lo sugerido, considerando que cumple la misma función del interruptor, pero lo hace de manera automática.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 14 - Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	17-07-2024
FAVOR MODIFICAR A:		
Interfaz bluetooth o INFRARROJO		
De esta manera se permitirá mayor concurrencia y mejores condiciones de contratación para la convocante, en términos de precio y calidad.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 15 - Autorizacion del fabricante

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Donde dice: Autorización del Fabricante: Los items a los cuales se le requerirá Autorización del Fabricante son los indicados a continuación: No Aplica		
Sugerimos a la convocante que solicite la autorización del fabricante de manera a evitar comprar equipos sin soporte de parte del fabricante, comprados por INTERNET		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Se analizará si el requisito solicitado encaja en los parámetros necesarios.		

Consulta 16 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Donde dice: Modo AED: la pantalla LCD proporciona al usuario no capacitado una guía de funcionamiento, instrucciones de reanimación cardiopulmonar y mensajes. solicitamos que la guía sea por voz y no por pantalla porque sería una distracción para el operario realizar maniobras de RCP y estar atento a la pantalla		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 17 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Modo semiautomático: la pantalla LCD muestra la forma de onda del ECG para que el personal médico capacitado pueda comenzar con el análisis y decidir cuándo aplicar la descarga. En los equipos DEA el ECG es adquirido directamente a través de las paletas e indican la necesidad de descarga o no, sin necesidad que el usuario deba decidir la descarga, por lo que solicitamos que la pantalla LCD sea opcional		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 18 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
El interruptor de modo adulto/niño permite reducir la energía para el uso en niños. Solicitamos que se elimine la necesidad del interruptor considerando que al conectar las paletas para niños el equipo debe detectar de manera automática el tipo de paciente a través de las paletas conectadas		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Respuesta: Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 19 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Donde solicitan; Los datos sobre la reanimación se pueden guardar y evaluar por un período de tiempo de 90 minutos en un PC con software de visualización. Solicitamos que esta especificación sea opcional		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 20 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Donde dice: Interfaz Bluetooth, solicitamos se puedan cotizar equipos con conexión infrarroja.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Respuesta: Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 21 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Donde solicitan: Guía de funcionamiento en pantalla sencilla e intuitiva, solicitamos que la guía sea por voz y no por pantalla porque sería una distracción para el operario realizar maniobras de RCP y estar atento a la pantalla		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Respuesta: Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 22 - Presentación de Ofertas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Solicitamos a la Convocante aclarar que la oferta deberá ser presentada a través de sobres y no a través del módulo de oferta electrónica.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Se aclarar que la oferta deberá ser presentada a través del sistema de único sobre de presentación física.		

Consulta 23 - Tipo de Garantía a Presentar

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Página 7 del PBC Dice: ...Garantías: instrumentación, plazos y ejecución. El oferente debe adoptar cualquiera de las formas de instrumentación de las garantías dispuestas en el SICP por la Convocante. En el SICP Dice: Tipo de Garantía: Declaración Jurada, Garantía Bancaria, Póliza. Solicitamos a la Convocante aclarar cual es el medio de instrumentación de la garantía a ser reconocida por la Convocante; teniendo en cuenta que se visualiza en el modelo de formularios la leyenda " FORMULARIO DE GARANTÍA DE MANTENIMIENTO DE OFERTA - No Aplica"		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Se procederá a la corrección del error, se subsanará con una adenda al PBC		

Consulta 24 - Habilitación de Servicios Técnico por DINAVISA

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Página 17 del PBC, Dice: Capacidad de proveer en tiempo y forma los bienes requeridos en el presente llamado y el servicio técnico garantizado en el mercado por un periodo mínimo de 1 (un) año, computado a partir de la recepción de los bienes. Solicitamos que el proveedor cuente con la habilitación de Servicios Técnico por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Se analizará si el requisito solicitado encaja en los parámetros necesarios.		

Consulta 25 - Eliminar término electrodoméstico

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Página 17 del PBC Dice: Constancias de cumplimiento satisfactorias de clientes, 1(UNO) como mínimo, por la provisión de electrodomésticos..... Solicitamos a la Convocante corregir este requisito, el producto a ser adquirido es un Dispositivo Médico, no un electrodoméstico.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Considerando el error involuntario, se subsanará con una adenda al PBC		

Consulta 26 - Autorización y Apertura de Funcionamiento de la empresa Importadora

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Solicitamos a la Convocante requerir a los potenciales oferentes la presentación de la Autorización y Apertura de Funcionamiento de la empresa Importadora, Representante de Dispositivos Médicos.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Se analizará si el requisito solicitado encaja en los parámetros necesarios.		

Consulta 27 - Registro Sanitario

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Solicitamos a la Convocante requerir a los potenciales oferentes el Certificado de Registro Sanitario emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del MSPYBS por tratarse de Dispositivos Médicos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Se analizará si el requisito solicitado encaja en los parámetros necesarios.		

Consulta 28 - Autorización del Fabricante

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Considerando que los productos a ser adquiridos son Dispositivos Médicos, solicitamos a la Convocante que requiera a los potenciales oferentes la Carta de Autorización del Fabricante debidamente apostillada y/o legalizada en origen.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Se analizará si el requisito solicitado encaja en los parámetros necesarios.		

Consulta 29 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Donde dice "Dos modos de funcionamiento, para uso normal y uso médico profesional" solicitamos a la convocante aclarar a qué se refiere con el término "uso médico profesional" debido a que la mayoría de los DEA están diseñados para ser utilizados por cualquier persona, independientemente de su formación médica. Su interfaz y las instrucciones de voz están simplificadas al máximo para que puedan ser operados de manera intuitiva en una situación de emergencia. Por lo que No existe un "modo médico profesional" como tal. Los profesionales de la salud, como paramédicos o médicos, pueden utilizar el DEA de la misma manera que cualquier otra persona. Su entrenamiento les permite realizar otras maniobras de reanimación cardiopulmonar (RCP) de forma más avanzada, pero el uso del DEA en sí es esencialmente el mismo, por lo que recomendamos eliminar este punto de las especificaciones técnicas solicitadas.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 30 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Donde dice "Modo semiautomático: la pantalla LCD muestra la forma de onda del ECG para que el personal médico capacitado pueda comenzar con el análisis y decidir cuándo aplicar la descarga" solicitamos a la convocante modificar este punto a "El equipo DEA debe analizar el electrocardiograma (ECG), y definir de forma automática si se requiere o no de una descarga de desfibrilación", de esta manera, aun cuando el usuario presione el botón de descarga, el DEA solo la administrará si es indispensable, evitando así descargas innecesarias que podrían resultar perjudiciales para el paciente.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 31 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Donde dice "El conector de los electrodos puede verificar e indicar la condición de los electrodos. (Patentado)" solicitamos a la convocante colocar este punto como opcional debido a que la misma está direccionada a la marca NIHON KOHDEN modelo 3100K, lo cual se puede observar en la página web del distribuidor de dicha marca: https://lcm.com.py/productos/desfibrilador-autom-tico-externo-dea-modelo-aed-3100k-de-la-marca-nihon-kohden-de-procedencia-japonesa/#:~:text=Los%20comandos%20vocales%20cumplen%20con%20las%20recomendaciones%20de%20la%20AHA%202010.&text=El%20interruptor%		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Se analizará si el requisito solicitado encaja en los parametros necesarios.		

Consulta 32 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
Donde dice "El conector de los electrodos puede verificar e indicar la condición de los electrodos. (Patentado)" solicitamos a la convocante aclarar si este punto se refiere a que el conector de las almohadillas de los electrodos debe avisar si los mismos están vencidos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 33 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
<p>Donde dice "Los datos sobre la reanimación se pueden guardar y evaluar por un período de tiempo de 90 minutos en un PC con software de visualización" solicitamos a la convocante modificar este punto a "Los datos sobre la reanimación se pueden guardar y evaluar por un período de tiempo de 60 minutos o más en un PC con software de visualización" este valor es estándar en la mayoría de los equipos DEA por lo que solicitamos modificar este punto debido a que lo solicitado está direccionado a la marca NIHON KOHDEN modelo 3100K, lo cual se puede observar en la página web del distribuidor de dicha marca: https://lcm.com.py/productos/desfibrilador-autom-tico-externo-dea-modelo-aed-3100k-de-la-marca-nihon-kohden-de-procedencia-japonesa/#:~:text=Los%20comandos%20vocales%20cumplen%20con%20las%20recomendaciones%20de%20la%20AHA%202010.&text=El%20interruptor%20de%20la%20marca%20NIHON%20KOHDEN%20modelo%203100K</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
<p>Se analizará si el requisito solicitado encaja en los parametros necesarios.</p>		

Consulta 34 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
<p>Donde dice "Los datos sobre la reanimación se pueden guardar y evaluar por un período de tiempo de 90 minutos en un PC con software de visualización" solicitamos a la convocante modificar este punto a "Los datos sobre la reanimación se pueden guardar y evaluar por un período de tiempo de 60 minutos o más en un PC con software de visualización" este valor es estándar en la mayoría de los equipos DEA por lo que solicitamos modificar este punto debido a que lo solicitado está direccionado a la marca NIHON KOHDEN modelo 3100K, lo cual se puede observar en la página web del distribuidor de dicha marca: https://lcm.com.py/productos/desfibrilador-autom-tico-externo-dea-modelo-aed-3100k-de-la-marca-nihon-kohden-de-procedencia-japonesa/#:~:text=Los%20comandos%20vocales%20cumplen%20con%20las%20recomendaciones%20de%20la%20AHA%202010.&text=El%20interruptor%20de%20la%20marca%20NIHON%20KOHDEN%20modelo%203100K</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
<p>Se tendrá en cuenta su comentario atendiendo a las necesidades de la convocante.</p>		

Consulta 35 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
<p>Dejamos conocimiento que el conjunto de todas las características solicitadas están direccionadas a la marca NIHON KOHDEN modelo 3100K, lo cual se puede observar en la página web del distribuidor de dicha marca: https://lcm.com.py/productos/desfibrilador-autom-tico-externo-dea-modelo-aed-3100k-de-la-marca-nihon-kohden-de-procedencia-japonesa/#:~:text=Los%20comandos%20vocales%20cumplen%20con%20las%20recomendaciones%20de%20la%20AHA%202010.&text=El%20interruptor%20de%20la%20marca%20NIHON%20KOHDEN%20modelo%203100K Por lo que solicitamos considerar las modificaciones requeridas por los oferentes a fin de permitir una competencia abierta y evitar favorecer a una marca en particular.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
<p>Se tendrá en cuenta su comentario atendiendo a las necesidades de la convocante.</p>		

Consulta 36 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
<p>Donde dice Plan de entrega de los bienes - Fecha final de Ejecución de los Bienes: 5 días hábiles a partir de la firma del contrato solicitamos a la convocante que el plazo de entrega de los bienes sea al menos "15 días hábiles contados a partir de la recepción de la orden de compra por parte del proveedor". Lo solicitado obedece en su mayoría se trata de equipos cuya fabricación se realiza tras un pedido al fabricante mediante orden de compra, y que posteriormente son importados, por lo que el plazo debe indefectiblemente incluir tiempo de transporte internacional y los procesos aduaneros realizados por terceros.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
<p>Favor ceñirse a las EETT</p>		

Consulta 37 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
<p>Donde dice "Plazo de reposición de bienes El plazo de reposición de bienes para reparar o reemplazar será de: 2 (dos) días hábiles a partir de la notificación expresa al proveedor" solicitamos a la convocante modificar este punto a "Plazo de reposición de bienes: El plazo de reposición de bienes para reparar o reemplazar será de: 8 (ocho) días hábiles a partir de la notificación expresa al proveedor" Lo solicitado obedece en su mayoría se tratan de repuestos que se traen tras un pedido al fabricante mediante orden de compra, y que posteriormente son importados, por lo que el plazo debe indefectiblemente incluir tiempo de transporte internacional y los procesos aduaneros realizados por terceros.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
<p>Favor ceñirse a las EETT</p>		

Consulta 38 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
<p>Donde dice se otorgará Anticipo MIPYMES: del 1% (uno por ciento) del monto total adjudicado, solicitamos a la convocante que este beneficio se extienda a todos los oferentes. Además, sugerimos que el monto del anticipo se establezca en un mínimo del 30% del total adjudicado considerando que los gastos asociados a la solicitud de este tipo de financiamiento son superiores al 1% previsto para este.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
<p>Favor ceñirse a las EETT</p>		

Consulta 39 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
<p>Solicitamos a la convocante incluir entre las especificaciones técnicas "el tiempo de descarga debe ser ajustado automáticamente de acuerdo a la impedancia del paciente", lo solicitado es un aspecto crucial para garantizar la eficacia del tratamiento y la seguridad del paciente. La impedancia, es la oposición al flujo de corriente eléctrica, la cual varía de un individuo a otro y puede influir significativamente en la energía que llega al corazón.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
<p>Favor ceñirse a las EETT</p>		

Consulta 40 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
<p>Solicitamos a la convocante incluir entre las especificaciones técnicas: el equipo ofertado debe cumplir con las Normas de Calidad Generales: ISO 9001: 2008 ; ISO 13485:2003; ISO 13485: 2012; DIRECTIVE 93/42/EEC o alguna de ellas" a fin de garantizar la calidad y seguridad del equipo ofertado.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
<p>Se analizará si el requisito solicitado encaja en los parámetros necesarios.</p>		

Consulta 41 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2024
<p>Donde dice "la empresa adjudicada deberá ofrecer la instalación y capacitación de uso del equipo" solicitamos a la convocante especificar los lugares y la cantidad de personas que deberán ser capacitadas a fin de poder planificar y presupuestar correctamente lo solicitado.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	22-07-2024
<p>Se analizará si el requisito solicitado encaja en los parámetros necesarios.</p>		

Consulta 42 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	24-07-2024
<p>Donde dice "la empresa adjudicada deberá ofrecer la instalación y capacitación de uso del equipo" solicitamos a la convocante especificar los lugares y la cantidad de personas que deberán ser capacitadas a fin de poder planificar y presupuestar correctamente lo solicitado.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	25-07-2024
<p>Favor ceñirse a las EETT</p>		

Consulta 43 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	24-07-2024
<p>Solicitamos a la convocante incluir entre las especificaciones técnicas: el equipo ofertado debe cumplir con las Normas de Calidad Generales: ISO 9001: 2008 ; ISO 13485:2003; ISO 13485: 2012; DIRECTIVE 93/42/EEC o alguna de ellas". Lo solicitado es a fin de garantizar que los equipos a ser ofertados cumplan con los estándares de calidad y seguridad.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	25-07-2024
<p>Se ha incluido por medio de una ADENDA AL PBC entre las EETT que: El equipo ofertado debe cumplir con por lo menos 1 (una) de las Normas de Calidad Generales como ser: ISO 9001: 2008 ; ISO 13485:2003; ISO 13485: 2012; DIRECTIVA 93/42/CEE, a fin de garantizar la calidad y seguridad del equipo ofertado.</p>		

Consulta 44 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	24-07-2024
<p>Solicitamos a la convocante incluir entre las especificaciones técnicas "el tiempo de descarga debe ser ajustado automáticamente de acuerdo a la impedancia del paciente", lo solicitado es un aspecto crucial para garantizar la eficacia del tratamiento y la seguridad del paciente. La impedancia, es la oposición al flujo de corriente eléctrica, la cual varía de un individuo a otro y puede influir significativamente en la energía que llega al corazón.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	25-07-2024
<p>Favor ceñirse a las EETT</p>		

Consulta 50 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	24-07-2024
Donde dice "Modo semiautomático: la pantalla LCD muestra la forma de onda del ECG para que el personal médico capacitado pueda comenzar con el análisis y decidir cuándo aplicar la descarga" solicitamos a la convocante modificar este punto a "El equipo DEA debe analizar el electrocardiograma (ECG), y definir de forma automática si se requiere o no de una descarga de desfibrilación", de esta manera, aun cuando el usuario presione el botón de descarga, el DEA solo la administrará si es indispensable, evitando así descargas innecesarias que podrían resultar perjudiciales para el paciente.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	25-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 51 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	24-07-2024
Donde dice "Dos modos de funcionamiento, para uso normal y uso médico profesional" solicitamos a la convocante aclarar a qué se refiere con el término "uso médico profesional" debido a que la mayoría de los DEA están diseñados para ser utilizados por cualquier persona, independientemente de su formación médica. Su interfaz y las instrucciones de voz están simplificadas al máximo para que puedan ser operados de manera intuitiva en una situación de emergencia. Por lo que no existe un "modo médico profesional" como tal. Los profesionales de la salud, como paramédicos o médicos, pueden utilizar el DEA de la misma manera que cualquier otra persona. Su entrenamiento les permite realizar otras maniobras de reanimación cardiopulmonar (RCP) de forma más avanzada, pero el uso del DEA en sí es esencialmente el mismo, por lo que recomendamos eliminar este punto de las especificaciones técnicas solicitadas.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	25-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 52 - Autorizacion del fabricante

Consulta	Fecha de Consulta	24-07-2024
Donde dice: Autorización del Fabricante: Los items a los cuales se le requerirá Autorización del Fabricante son los indicados a continuación: No Aplica Sugerimos a la convocante que solicite la autorización del fabricante de manera a evitar comprar equipos sin soporte de parte del fabricante, comprados por INTERNET.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	25-07-2024
Se ha incluido por medio de una ADENDA AL PBC que: El oferente deberá acreditar la cadena de autorizaciones, del fabricante, distribuidor o representante, a fin de garantizar la calidad del producto a ser adquirido conforme a las especificaciones técnicas requeridas		

Consulta 53 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	24-07-2024
Donde solicitan: Guía de funcionamiento en pantalla sencilla e intuitiva, solicitamos que la guía sea por voz y no por pantalla porque sería una distracción para el operario realizar maniobras de RCP y estar atento a la pantalla		
Respuesta	Fecha de Respuesta	25-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 54 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	24-07-2024
Donde dice: Modo AED: la pantalla LCD proporciona al usuario no capacitado una guía de funcionamiento, instrucciones de reanimación cardiopulmonar y mensajes. solicitamos que la guía sea por voz y no por pantalla porque sería una distracción para el operario realizar maniobras de RCP y estar atento a la pantalla		
Respuesta	Fecha de Respuesta	25-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 55 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	24-07-2024
Modo semiautomático: la pantalla LCD muestra la forma de onda del ECG para que el personal médico capacitado pueda comenzar con el análisis y decidir cuándo aplicar la descarga. En los equipos DEA el ECG es adquirido directamente a través de las paletas e indican la necesidad de descarga o no, sin necesidad que el usuario deba decidir la descarga, por lo que solicitamos que la pantalla LCD sea opcional		
Respuesta	Fecha de Respuesta	25-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 56 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	24-07-2024
El interruptor de modo adulto/niño permite reducir la energía para el uso en niños. Solicitamos que se elimine la necesidad del interruptor considerando que al conectar las paletas para niños el equipo debe detectar de manera automática el tipo de paciente a través de las paletas conectadas		
Respuesta	Fecha de Respuesta	25-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 57 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	24-07-2024
Donde solicitan; Los datos sobre la reanimación se pueden guardar y evaluar por un período de tiempo de 90 minutos en un PC con software de visualización. Solicitamos que esta especificación sea opcional		
Respuesta	Fecha de Respuesta	25-07-2024
Se ha incluido por medio de una ADENDA AL PBC entre las EETT que: Los datos sobre la reanimación se pueden guardar y evaluar por un período de tiempo de 60 minutos como mínimo en un PC con software de visualización.		

Consulta 58 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	24-07-2024
Donde dice: Interfaz Bluetooth, solicitamos se puedan cotizar equipos con conexión infrarroja.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	25-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 59 - Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	25-07-2024
El interruptor de modo adulto/niño permite reducir la energía para el uso en niños.		
FAVOR MODIFICAR A:		
Modo adulto/niño automático o con interruptor, para permitir reducción de la energía para el uso en niños.		
Favor aceptar lo sugerido, considerando que se cumple la misma función del interruptor, pero lo hace de manera automática, y de esta manera no limitará la concurrencia ni de los equipos con interruptor, ni de los más modernos con detección automática, con la consecuente mejora de precios y condiciones de contratación para la entidad, en concordancia con el principio de economía, eficacia y eficiencia		
Respuesta	Fecha de Respuesta	29-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 60 - Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	25-07-2024
DONDE DICE:		
Interfaz Bluetooth		
FAVOR MODIFICAR A:		
Interfaz Bluetooth o Infrarrojo		
Ambas interfaces cumplen la misma función, y existen marca que poseen las de tipo Bluetooth y otras de tipo infrarrojo.		
De esta manera se permitirá mayor concurrencia y mejores condiciones de contratación para la convocante, en términos de precio y calidad.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	29-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 61 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	25-07-2024
Donde dice "Modo semiautomático: la pantalla LCD muestra la forma de onda del ECG para que el personal médico capacitado pueda comenzar con el análisis y decidir cuándo aplicar la descarga" solicitamos a la convocante modificar este punto como OPCIONAL debido a que el mismo está direccionado a la marca NIHON KOHDEN modelo 3100K, lo cual se puede observar en la página web del distribuidor de dicha marca: https://lcm.com.py/productos/desfibrilador-autom-tico-externo-dea-modelo-aed-3100k-de-la-marca-nihon-kohden-de-procedencia-japonesa/#:~:text=Los%20comandos%20vocales%20cumplen%20con%20las%20recomendaciones%20de%20la%20AHA%202010.&text=El%20interruptor%		
Respuesta	Fecha de Respuesta	29-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		

Consulta 67 - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	29-07-2024
En una parte de las Especificaciones técnicas, dice: Modo semiautomático: la pantalla LCD muestra la forma de onda del ECG para que el personal médico capacitado pueda comenzar con el análisis y decidir cuándo aplicar la descarga. A modo de permitir la mayor cantidad de oferente y no limitar a un solo oferente y modelo de equipo, solicitamos se permita cotizar equipos con las siguientes características: Modo semiautomático: Capacidad de análisis ECG para que el operador pueda emitir la descarga de acuerdo a las indicaciones del equipo.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	30-07-2024
Favor ceñirse a las EETT		