

Consultas Realizadas

Licitación 453781 - LPN N° 130/2024 - ADQUISICION DE REACTIVOS E INSUMOS PARA HOSPITAL DISTRITAL DE ÑEMBY Y CENTRO DE SALUD GUARAMBARE - MSPBS

Consulta 1 - Lote N° 78-8

| Consulta | Fecha de Consulta | 07-10-2024 |
|---|--------------------|------------|
| ¿Podemos ofertar Pipeta Automática con volumen variable de 5 -50 ul. como mínimo? | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 2 - Lote N° 78-9

| Consulta | Fecha de Consulta | 07-10-2024 |
|---|--------------------|------------|
| ¿Podemos ofertar Pipeta Automática con volumen variable de 20 -200 ul. como mínimo? | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 3 - Lote N° 78-10

| Consulta | Fecha de Consulta | 07-10-2024 |
|--|--------------------|------------|
| ¿Podemos ofertar Pipeta Automática con volumen variable de 100 -1.000 ul. como mínimo? | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 4 - Lote N° 78-12

| Consulta | Fecha de Consulta | 07-10-2024 |
|--|--------------------|------------|
| ¿Podemos ofertar Puntas desechables de 50 -1.000 ul para pipeta automática con volumen variable de hasta 1.000 ul. ? | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 5 - Lote N° 78-13

| Consulta | Fecha de Consulta | 07-10-2024 |
|---|--------------------|------------|
| ¿Podemos ofertar Puntas desechables de 2 -200 ul para pipeta automática con volumen variable de hasta 200 ul. ? | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 6 - Lote 1 - Ítem 61

| Consulta | Fecha de Consulta | 08-10-2024 |
|--|--------------------|------------|
| Se solicita a la convocante, excluir de la lista de ítems solicitados para las determinaciones de Inmunología por Quimioluminiscencia, la determinación de Estrógeno. Se realiza esta solicitud ya que carece de fundamento técnico, esto obedece a que la misma es utilizada usualmente para determinaciones realizadas por Inmunohistoquímica, la cual es una metodología realizada para monitoreo y observación en los tejidos de pacientes oncológicos por parte de personal calificado, lo cual no corresponde al objetivo de este llamado. | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 7 - Muestras

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|--|--------------------|------------|
| La convocante menciona lo siguiente PARA INSUMOS “Conforme atribuciones del Comité de Evaluación, si lo considera necesario solicitará las muestras a los oferentes en concurso, la presentación de los bienes ofertados se realizará en un plazo que no deberá ser mayor a 1 (UN) DÍA HÁBIL, luego de recibida la solicitud. La no presentación de las muestras en el periodo señalado será causal de descalificación. Cantidad de muestra: 1 (una) unidad por cada ítem.” Solicitamos tener en cuenta la naturaleza y lo solicitado ya que los mismos son INSUMOS PARA LABORATORIO y podrá corroborarse la información del cumplimiento de las especificaciones técnicas con los catalogos e insertos de los mismos. | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. De ser necesario, el Comité de Evaluación podrá solicitar la presentación de muestras únicamente de insumos para laboratorio, dentro del plazo establecido. | | |

Consulta 8 - Requisitos documentales para evaluar la capacidad técnica

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|---|--------------------|------------|
| La convocante solicita “Constancia de inscripción del PDIV (productos para diagnóstico de uso In Vitro) expedida por la Dirección de Registros, Habilitación y Control del Laboratorio Central de Salud Pública. Y/o DINAVISA según corresponda”. Teniendo en cuenta que nos encontramos en un proceso de transición de cambio entre Laboratorio Central y Dinavisa y el un retraso importante que presenta Dinavisa en la emisión de algún tipo de documento. Solicitamos a la convocante o excluir dicho requisito y sustituir por Certificado de venta libre del país de origen de cada determinación ofertada, tal como lo está estableciendo el Instituto de Previsión Social referenciado con el ID N° 432638 | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 9 - Lote 4 – Ítem 1: Especificaciones técnicas

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|--|--------------------|------------|
| Se solicita a la entidad convocante realizar una modificación en el enunciado que establece: “Las tiras que utiliza deben ser para la detección de 10 parámetros como mínimo: pH, leucocitos, nitritos, proteínas, glucosa, cuerpos cetónicos, urobilinógeno, bilirrubina y eritrocitos, densidad, color, aspecto y turbidez”, ya que los parámetros de aspecto y turbidez hacen referencia a la misma determinación. Se solicita modificarlo de la siguiente manera: “Las tiras que utiliza deben ser para la detección de 10 parámetros como mínimo: pH, leucocitos, nitritos, proteínas, glucosa, cuerpos cetónicos, urobilinógeno, bilirrubina y eritrocitos, densidad, color, aspecto o turbidez” | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 10 - Lote 8 - Ítem 1

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| Podría la convocante aclarar en qué presentación deberá cotizarse el Anticoagulante EDTA Frasco gotero. Por ejemplo Frasco gotero de 25ml. | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 11 - Lote 4 - Ítem 1

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| Se solicita a la convocante aclarar, el punto que solicita lo siguiente: "Los equipos deben contar con un programa de Control de Calidad Interno". Teniendo en cuenta de que los equipos automatizados poseen controles de calidad propia, correspondiente a la misma marca del equipo, se solicita aclarar si lo que se quiso referir en el mismo es la Inscripción a un programa de Control de Calidad Externo | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas y responden al requerimiento. Se solicita control de calidad interno y externo en los requerimientos técnicos adicionales. En los requerimientos técnicos adicionales se indican los controles de calidad solicitados. | | |

Consulta 12 - ESPECIFICACIONES TECNICAS Lote 1. Ítem 68 - Ítem 69 - Ítem 70 - REACTIVOS PARA HEMOSTASIA CON PROVISIÓN DE EQUIPO AUTOMATIZADO EN COMODATO

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|---|-------------------|------------|
| La convocante aceptaría el procesamiento de pruebas para crisis en equipo automatizado utilizando copillas de muestra? a fin de brindar mayor oportunidad de participación a los oferentes. | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|---|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas para responder a la necesidad del servicio y se tuvo en cuenta la calidad de los procesos para la manipulación de las muestras. Para casos específicos el laboratorio podría utilizar las copillas sobre todo en caso de muestras escasas pediátricas o de pacientes críticos, pero no puede ser para la generalidad de las muestras. | | |

Consulta 13 - ESPECIFICACIONES TECNICAS Lote 1. Ítem 68 Ítem 69 Ítem 70 - REACTIVOS PARA HEMOSTASIA CON PROVISIÓN DE EQUIPO AUTOMATIZADO EN COMODATO

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| El volumen de tubos primarios para el procesamiento de las pruebas de crisis podría ser de 2,7 ml? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 14 - ESPECIFICACIONES TECNICAS Lote 1. Item 68 Item 69 Item 70 - REACTIVOS PARA HEMOSTASIA CON PROVISIÓN DE EQUIPO AUTOMATIZADO EN COMODATO

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| El volumen de tubos primarios para el procesamiento de las pruebas de crasis podría ser de 3 ml? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 15 - ESPECIFICACIONES TECNICAS Lote 1. Item 68 Item 69 Item 70 - REACTIVOS PARA HEMOSTASIA CON PROVISIÓN DE EQUIPO AUTOMATIZADO EN COMODATO

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|---|-------------------|------------|
| La convocante aceptaría un equipo automatizado para hemostasia que requiera transvasar muestras pediátricas en copillas para su procesamiento ? a fin de brindar mayor oportunidad de participación a los oferentes | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 16 - ESPECIFICACIONES TECNICAS Lote 34. Item 4 Tubos con Citrato de Sodio para Coagulación

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|---|-------------------|------------|
| La convocante aceptaría tubos con anticoagulante citrato de sodio al 3,2 %? a fin de brindar mayor oportunidad de participación a los oferentes | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 17 - ESPECIFICACIONES TECNICAS Lote 34. Item 4 Tubos con Citrato de Sodio para Coagulación

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| La convocante aceptaría tubos con tapa conteniendo citrato sódico al 3,2%. Volumen de muestra máximo 2,7 ml? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 18 - ESPECIFICACIONES TECNICAS Lote 34. Item 4 Tubos con Citrato de Sodio para Coagulación

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| La convocante aceptaría tubos con tapa conteniendo citrato sódico al 3,8%. Volumen de muestra máximo 2,7 ml? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 19 - ESPECIFICACIONES TECNICAS Lote 34. Item 4 Tubos con Citrato de Sodio para Coagulación

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|--|--------------------|------------|
| La convocante aceptaría tubos con tapa conteniendo citrato sódico al 3,2%. Volumen de muestra máximo 3 ml? | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 20 - ESPECIFICACIONES TECNICAS Lote 34. Item 4 Tubos con Citrato de Sodio para Coagulación

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|--|--------------------|------------|
| La convocante aceptaría tubos con tapa conteniendo citrato sódico al 3,8%. Volumen de muestra máximo 3 ml? | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 21 - LOTE 1 -ITEM 37 - Troponina (I) cuantitativo

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|---|--------------------|------------|
| Se podría admitir un equipo de soporte que realice algunas de las determinaciones en caso de que el equipo principal no realice todas las determinaciones? | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas teniendo en cuenta la necesidad del servicio, en cuanto a la demanda de las pruebas, capacidad de RRHH e infraestructura. | | |

Consulta 22 - Lote 1 item 66 - Electrolitos (Na, K, Cl)

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|---|--------------------|------------|
| Se podría admitir un equipo de electrolitos de soporte para los electrolitos? | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas teniendo en cuenta la necesidad del servicio, en cuanto a la demanda de las pruebas, capacidad de RRHH e infraestructura. | | |

Consulta 23 - lote 5 - item 26 - Electrolitos (Na, K, Cl)

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|---|--------------------|------------|
| Se podría admitir un equipo de electrolitos de soporte para los electrolitos? | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas teniendo en cuenta la necesidad del servicio, en cuanto a la demanda de las pruebas, capacidad de RRHH e infraestructura. | | |

Consulta 24 - lote 6 - ítem 1 - IgM Dengue

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| Se podría admitir un equipo de quimioluminiscencia considerando que es una metodología más sensible respecto al elisa? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas, se solicita equipo con metodología ELISA para determinación de dengue, teniendo en cuenta los criterios de vigilancia para arbovirosis. | | |

Consulta 25 - lote 18 - ítem 1 - Kit antígenos febriles

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| Se solicita a la convocante admitir kit de antígenos febriles para brucella/samonella en kits por separado | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 26 - LOTE 23 - ITEM - Test multidrogas para orina

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|---|-------------------|------------|
| Se podría admitir un test multidrogas para 10 drogas con minimo 10 cassette por presentacion? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 27 - LOTE 23 ITEM 1 - Test multidrogas para orina

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|---|-------------------|------------|
| Se podría admitir un test multidrogas para 10 drogas con minimo 10 cassette por presentacion? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 28 - LOTE 26- ITEM 1 - Test Rápido - Virus Respiratorio

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| Se podría admitir un test que incluya todo lo solicitado + otro test que realice la determinación de adenovirus? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. Se precisa que las pruebas solicitadas fuesen procesadas en un mismo panel. | | |

Consulta 29 - LOTE 26 - ITEM 1- Test Rápido - Virus Respiratorio

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| Se podría admitir un test que incluya todo lo solicitado + otro test que realice la determinación de adenovirus? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. Se precisa que las pruebas solicitadas fuesen procesadas en un mismo panel. | | |

Consulta 30 - LOTE 25 - ITEM 1 Test para Sangre Oculta

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|---|-------------------|------------|
| ¿Podemos ofertar en una presentación de caja x 24 det. como mínimo? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 31 - LOTE 32 - ITEM 1

| Consulta | Fecha de Consulta | 09-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| Se solicita tiras reactivas de orina de 10 parámetros. Consulta: ¿ Podemos ofertar las tiras de 11 parámetros ? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 32 - Lote 29 - ítem 1 - Test Rápido para Hepatitis B

| Consulta | Fecha de Consulta | 10-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| Se podría admitir un test rápido de antígeno de superficie de hepatitis B con sensibilidad del 1 ng/mL? En presentación de caja x 25 test? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 33 - lote 27 - ítem 1 - Test Rápido para Embarazo

| Consulta | Fecha de Consulta | 10-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| Se podría admitir un test de HCG con capacidad de detección a partir de 20 mUI/ml de la hormona beta HCG en suero u orina como mínimo? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 34 - lote 30 - ítem 1 -

| Consulta | Fecha de Consulta | 10-10-2024 |
|---|-------------------|------------|
| Se podría admitir un test de HIV en presentación de 50 test x caja como mínimo? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 35 - lote 31 - ítem 1

| Consulta | Fecha de Consulta | 10-10-2024 |
|---|-------------------|------------|
| Se podría admitir un test de rotavirus con 90% de sensibilidad y especificidad como mínimo? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 36 - lote 34 - ítem 4

| Consulta | Fecha de Consulta | 10-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| Se podría admitir un tubo con citrato de 2,7 ml como máximo? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 37 - lote 45 - ítem 1

| Consulta | Fecha de Consulta | 10-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| Se podría admitir frasco de orina estéril de 120 ml como mínimo? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 38 - lote 45 - ítem 1

| Consulta | Fecha de Consulta | 10-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| Se podría admitir frasco de orina estéril de 120 ml como mínimo? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 39 - lote 52 ítem 1

| Consulta | Fecha de Consulta | 10-10-2024 |
|---|-------------------|------------|
| Se podría admitir un medio de transporte con palillo de punta rayon, palillo de plástico? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 40 - lote 57- ítem 1

| Consulta | Fecha de Consulta | 10-10-2024 |
|---|-------------------|------------|
| Se solicita a la convocante aclarar si lo solicitado corresponde a un soporte para pipeta circular girable o a un soporte estático? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 41 - lote 65 - ítem 1

| Consulta | Fecha de Consulta | 10-10-2024 |
|---|-------------------|------------|
| Se podría admitir hisopos de algodón en tubo? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas según necesidad del servicio para el producto a ser utilizado para toma de muestra. Se solicita hisopo de dacrón, poliéster u otro material sintético (no algodón) y palillo de plástico | | |

Consulta 42 - lote 74 ítem 1

| Consulta | Fecha de Consulta | 10-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| Se podría admitir láminas de 76x26 mm? De caja x 100 unidades? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 43 - LOTE 11- ITEM 3

| Consulta | Fecha de Consulta | 10-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| <p>Se solicita con el reactivo PCR un equipo Agitador de Placas en comodato.</p> <p>Consulta: ¿ Se debe ofertar dos agitador para cada uno de los 2 hospitales ?</p> <p>Nota: Recordamos a la convocante que los requerimientos técnicos solicitados como por ejemplo en la página 35 del pliego no aplican para el Agitador, a excepción de lo indicado en el párrafo Mantenimiento preventivo y correctivo mencionado en la página 46 del pliego, es decir: el Agitador en cuestión no necesita de: calibradores, UPS, programa de control de calidad interno, gradilla, tubos, cubetas, agua destilada, papel de impresión, conexión al sistema de gestión de laboratorio, . . . ya que se trata de un equipo periférico de apoyo.</p> <p>Lo mencionado debe tenerse en cuenta en el caso de una adjudicación !</p> | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 44 - LOTE Nº 11

| Consulta | Fecha de Consulta | 10-10-2024 |
|---|-------------------|------------|
| <p>REACTIVOS COMPLEMENTARIOS</p> <p>Informamos además que el Agitador a ser proveído en comodato no afecta ni influye en el rendimiento de los parámetros solicitados en el Lote 11. Por esta razón no podrán exigirse</p> <p>``Reactivos Complementarios`` mencionados en la página 60 del pliego.</p> <p>Solicitamos por lo tanto excluir el posible pedido de Reactivos Complementarios del Lote 11.</p> | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 45 - Periodo de validez de la Gtía de los bienes

| Consulta | Fecha de Consulta | 10-10-2024 |
|--|--------------------|------------|
| <p>VENCIMIENTO</p> <p>Bajo el punto B PARA LOS PRODUCTOS QUE NO TENGAN FECHA DE VENCIMIENTO (Drogas Puras, Productos Inertes): se solicita Constancia de origen.</p> <p>Consulta: ¿ Se puede presentar para esta exigencia el Certificado de Representación de la marca ofertada debidamente registrada y legalizada ?</p> <p>Nota: Para el caso en cuestión de los productos considerados inertes, como ser: gradillas de plástico, propipetas de plástico y de goma, cámara de Neubauer de vidrio, frascos para esputo u orina, pipetas automáticas, puntas para pipetas, cronómetros, láminas cubre-objetos, morteros de porcelana, placas para tipificación, placa para VDRL, sellador de tubos, etc., etc., (es decir: productos de metal, de vidrio, de plástico, de porcelana y algodón) existe el DICTAMEN A.J. DGGIES Nº 506/2015 que hace referencia a lo antedicho.</p> | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 46 - DOCUMENTOS PARA REACTIVOS

| Consulta | Fecha de Consulta | 10-10-2024 |
|--|--------------------|------------|
| <p>Constancia de Inscripción del PDIV (Productos para Diagnostico de Uso In Vitro) expedida por la Dirección de Registros, Habilitación y Control del Laboratorio Central de Salud Pública y/o DINAVISA según corresponda. Se solicita a la convocante indicar cual seria ese documento? y porque se hace la aclaración expedida por LC y/o DINAVISA??? DE QUE DEPENDE..? FAVOR ACLARAR.</p> | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. Se solicitan las documentaciones necesarias tanto certificado como constancias según corresponda. Actualmente es DINAVISA la institución, independiente del MSPBS, es una secretaria de Estado, encargada de emitir las documentaciones necesarias para la importación y comercialización de los PDIV en la República del Paraguay. | | |

Consulta 47 - lote 13

| Consulta | Fecha de Consulta | 11-10-2024 |
|--|--------------------|------------|
| Lote 13 ITEM 1 CHAGAS TEST RAPIDO: aceptarían con una sensibilidad del 92.9% | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 19-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. Las EETT fueron suficientemente estudiadas según necesidad del servicio para responder a la demanda de screening para detección de enfermedad de chagas y cumplimiento de las indicaciones de vigilancia de enfermedades transmitidas por vectores. | | |

Consulta 48 - Lote 3

| Consulta | Fecha de Consulta | 11-10-2024 |
|--|--------------------|------------|
| Permitirá la convocante ofertar un equipo totalmente automatizado monotest Método ELISA ? capacidad de 30 test con rendimiento 60/120 minutos según el ensayo. Y para los ítem 3 y 4 un equipo de apoyo semiautomatizado | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 20-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 49 - lote 12

| Consulta | Fecha de Consulta | 11-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| LOTE 12 ítem 1 Cartucho para Analizador de Sangre Solicita: "equipo lector portátil de mano en comodato". Consultamos que cuando menciona "portatil" se refiere a un dispositivo de puede ser sostenido en la palma de la mano y con un peso no mayor a 500gr.? Porque portatil tambien puede interpretarse a un instrumento con una manija que puede ser transportado de una mesada a otra y con un peso superior a 1kg., tamaño que no permite ser operado sosteniendo con una mano y manipulando con la otra, necesariamente debe descansar sobre un mueble | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 20-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 50 - lote 22

| Consulta | Fecha de Consulta | 11-10-2024 |
|---|-------------------|------------|
| Lote 22- ítem 1 Test Helicobacter Pylori: Aceptarían una sensibilidad de mayor al 95% | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 20-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 51 - Plan de entrega de los bienes

| Consulta | Fecha de Consulta | 11-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| a. 1ra ENTREGA 20% DE LA CANTIDAD MÍNIMA: El oferente tendrá un plazo de hasta 20 (veinte) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra. CONSULTAMOS: Solicitamos amablemente a la convocante ampliar el plazo de la primera entrega a 30 días | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 20-02-2025 |
|---|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. Se solicita respetar los tiempos de entrega de los productos teniendo en cuenta el stock crítico de reactivos en los servicios de salud. | | |

Consulta 52 - DOCUMENTOS PARA LA EVALUACION - CAPACIDAD TECNICA

| Consulta | Fecha de Consulta | 11-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| DONDE DICE: El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria. CONSULTA: Solicitamos respetuosamente a la convocante la aclaración de los insumos que solicitan con registro sanitario, ya que la mayoría de insumos de laboratorio no lo aplican, a no se que tengan algun quimico o algun reactivo | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 20-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 53 - LOTE 46

| Consulta | Fecha de Consulta | 11-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| DONDE DICE: 10 a 13 Litros - Descartable. Cartón prensado con bolsa colectora en su interior, de polietileno resistente, con símbolo universal de riesgo biológico en ambas caras. Consulta: Solicitamos respetuosamente a la convocante la aclaración de si solicita los cartones armados con bolsas en su interior o por partes para el armado posterior. | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 20-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 54 - LOTE 74

| Consulta | Fecha de Consulta | 11-10-2024 |
|--|-------------------|------------|
| DONDE DICE: De vidrio, mínimas dimensiones 74 x 24 (+/-1) mm. Traslúcidas, libre de ralladuras y que no se peguen entre sí. Oferta es por unidad individual de lámina. Presentación de entrega: Caja de 50 unidades como mínimo. CONSULTAMOS: Solicitamos amablemente a la convocante un rango de +/-2mm | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 20-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 55 - Capacidad técnica – Para Reactivos

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|---|-------------------|------------|
| Teniendo en cuenta de que la transición de LCSP a DINAVISA es reciente, y que muchos productos se registran por primera vez, no existe Constancia de Renovación de Trámite y tampoco Certificado de trámite. Se consulta a la convocante si se refiere a la Mesa de Entrada de la Solicitud de Registro Sanitario, ya que es el único documento disponible a la fecha, ya que esa medida ya ha sido adoptada en otros llamados como el de LPN N° 07/2025 ID 458529. | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 56 - Lote 5 – Especificaciones técnicas para Química Clínica

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|---|-------------------|------------|
| Teniendo en cuenta que la capacidad de procesamiento de 200 determinaciones por hora está determinada por la tecnología del equipo y su capacidad analítica, el hecho de que un equipo pueda cargar más muestras no implica necesariamente un aumento en su velocidad de procesamiento. Por tanto, solicitamos amablemente a la convocante admitir equipos que permitan la carga de 30 muestras como mínimo, que tengan la capacidad de procesamiento de 200test/hora, ya que las especificaciones citadas en este llamado se ven direccionadas a un equipo en particular con esta capacidad. Hacemos esta solicitud amparados en los lineamientos de la Ley 7021/22 y Decreto 2264/24 en su Art.58. establece “ Especificaciones técnicas. Las especificaciones técnicas que deban contener las bases de la contratación se establecerán con la mayor amplitud de acuerdo con la naturaleza específica del contrato, con el objeto de que concurra el mayor número de oferentes. Sin embargo, deberán ser lo suficientemente claras, objetivas e imparciales, para evitar favorecer indebidamente a algún participante. Cuando los tipos conocidos de materiales, artefactos o equipos únicamente puedan ser caracterizados total o parcialmente mediante signos distintivos no universales, únicamente se hará a manera de referencia, procurando que la alusión se adecue a estándares internacionales comúnmente aceptados” | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 57 - Lote 13 – Test rápido Chagas

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|---|-------------------|------------|
| Observamos que en la especificación técnica se solicita la detección de anticuerpos IgG/IgM. Sin embargo, de acuerdo con la evidencia científica y las características de la mayoría de los test rápidos disponibles en el mercado, estos suelen estar diseñados principalmente para la detección de IgG, ya que la presencia de IgM en Chagas no es un criterio diagnóstico confiable debido a su baja sensibilidad y especificidad. Se solicita amablemente a la convocante, modificar las especificaciones técnicas de la siguiente manera “Test rápido Inmunocromatográfico IgG para tamizaje”. | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 58 - Lote 13 – Test rápido Chagas

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|--|-------------------|------------|
| Se solicita a la convocante admitir una sensibilidad y especificidad mínima de 95%, ya que según guías de organismos como la Organización Mundial de la Salud (OMS) y los Centros para el Control y Prevención de Enfermedades (CDC), una sensibilidad $\geq 95\%$ es aceptable y suficiente para pruebas de tamizaje, teniendo en cuenta que el objetivo de los test inmunocromatográficos es el de tamizaje inicial de posibles infecciones, y no se consideran métodos de confirmación diagnóstica de las posibles enfermedades infecciosas. Se considera que con este porcentaje se puede lograr un alto grado de grado de confiabilidad para esta etapa preliminar, permitiendo identificar de manera eficaz los casos sospechosos que posteriormente deberán confirmarse mediante pruebas de referencia más avanzadas. | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 59 - Lote 21 – Test rápido Sifilis

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|--|-------------------|------------|
| Se solicita a la convocante admitir una sensibilidad y especificidad mínima de 95%, ya que según guías de organismos como la Organización Mundial de la Salud (OMS) y los Centros para el Control y Prevención de Enfermedades (CDC), una sensibilidad $\geq 95\%$ es aceptable y suficiente para pruebas de tamizaje, teniendo en cuenta que el objetivo de los test inmunocromatográficos es el de tamizaje inicial de posibles infecciones, y no se consideran métodos de confirmación diagnóstica de las posibles enfermedades infecciosas. Se considera que con este porcentaje se puede lograr un alto grado de grado de confiabilidad para esta etapa preliminar, permitiendo identificar de manera eficaz los casos sospechosos que posteriormente deberán confirmarse mediante pruebas de referencia más avanzadas. | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 60 - Lote 28 – Test rápido HAV

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Se solicita a la convocante admitir una sensibilidad y especificidad mínima de 95%, ya que según guías de organismos como la Organización Mundial de la Salud (OMS) y los Centros para el Control y Prevención de Enfermedades (CDC), una sensibilidad $\geq 95\%$ es aceptable y suficiente para pruebas de tamizaje, teniendo en cuenta que el objetivo de los test inmunocromatográficos es el de tamizaje inicial de posibles infecciones, y no se consideran métodos de confirmación diagnóstica de las posibles enfermedades infecciosas. Se considera que con este porcentaje se puede lograr un alto grado de grado de confiabilidad para esta etapa preliminar, permitiendo identificar de manera eficaz los casos sospechosos que posteriormente deberán confirmarse mediante pruebas de referencia más avanzadas. | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 61 - Lote 29 – Test rápido Hepatitis B

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Se solicita a la convocante admitir una sensibilidad y especificidad mínima de 95%, ya que según guías de organismos como la Organización Mundial de la Salud (OMS) y los Centros para el Control y Prevención de Enfermedades (CDC), una sensibilidad $\geq 95\%$ es aceptable y suficiente para pruebas de tamizaje, teniendo en cuenta que el objetivo de los test inmunocromatográficos es el de tamizaje inicial de posibles infecciones, y no se consideran métodos de confirmación diagnóstica de las posibles enfermedades infecciosas. Se considera que con este porcentaje se puede lograr un alto grado de grado de confiabilidad para esta etapa preliminar, permitiendo identificar de manera eficaz los casos sospechosos que posteriormente deberán confirmarse mediante pruebas de referencia más avanzadas. | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC | | |

Consulta 62 - Lote 29 – Test rápido Hepatitis B

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Se solicita a la convocante admitir una sensibilidad y especificidad mínima de 95%, ya que según guías de organismos como la Organización Mundial de la Salud (OMS) y los Centros para el Control y Prevención de Enfermedades (CDC), una sensibilidad $\geq 95\%$ es aceptable y suficiente para pruebas de tamizaje, teniendo en cuenta que el objetivo de los test inmunocromatográficos es el de tamizaje inicial de posibles infecciones, y no se consideran métodos de confirmación diagnóstica de las posibles enfermedades infecciosas. Se considera que con este porcentaje se puede lograr un alto grado de grado de confiabilidad para esta etapa preliminar, permitiendo identificar de manera eficaz los casos sospechosos que posteriormente deberán confirmarse mediante pruebas de referencia más avanzadas. | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 63 - Capacidad técnica – Para Reactivos

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|---|--------------------|------------|
| La Convocante establece como requisito documental "En caso de que los documentos se encuentren vencidos deberá acompañar la Constancia o Certificado de Trámite emitido por DINAVISA.". Se consulta respetuosamente si con "Constancia o Certificado de Trámite" se refiere al trámite digital en sí, que corresponde a la mesa entrada del expediente de Solicitud de Registro Sanitario a DINAVISA, el cual puede ser descargado en formato PDF del portal digital de DINAVISA, ya que a la fecha, no se emite ninguna Constancia de Trámite ni Certificado de Trámite. | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 64 - CAPACIDAD TECNICA

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|---|--------------------|------------|
| El PBC establece lo siguiente Constancia de Inscripción del PDIV (Productos para Diagnostico de Uso In Vitro) expedida por la Dirección de Registros, Habilitación y Control del Laboratorio Central de Salud Pública o Registro Sanitario de DINAVISA según corresponda. En caso de que los documentos se encuentren vencidos deberá acompañar la Constancia o Certificado de Trámite emitido por DINAVISA. Solicitamos a la Convocante replantear lo dispuesto, ya que existe una normativa en cuanto al vencimiento de la Constancia de Inscripción del PDIV expedido por el Laboratorio Central, que el vencimiento de la misma es igual al vencimiento de la habilitación de la empresa, conforme se puede apreciar en INFORMATIVO DINAVISA N°02/2024. | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 65 - EXPERIENCIA REQUERIDA

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|---|--------------------|------------|
| El PBC establece Demostrar la experiencia en provisión de REACTIVOS E INSUMOS con facturaciones de venta, contratos y/o recepciones finales u otros documentos, por un monto equivalente al 25 % como mínimo del monto total ofertado en el presente procedimiento de contratación, de los tres últimos años 2021-2022-2023. Solicitamos a la Convocante aceptar experiencia del año 2024, teniendo en cuenta que ya nos encontramos en uno nuevo ejercicio fiscal. | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 66 - MULTAS

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|---|--------------------|------------|
| Solicitamos a la Convocante analizar y unificar el porcentaje de multa con la tasa de interés por mora, es decir unificar a 0,001% a fin de establecer una igualdad de condición entre el oferente y la convocante, y confirmada la adjudicación sería entre la contratista y la contratante. | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 67 - MUESTRAS

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| La convocante solicita "Conforme atribuciones del Comité de Evaluación, si lo considera necesario solicitará las muestras a los oferentes en concurso, la presentación de los bienes ofertados se realizará en un plazo que no deberá ser mayor a 1 (UN) DÍA HÁBIL, luego de recibida la solicitud. La no presentación de las muestras en el periodo señalado será causal de descalificación" Solicitamos a la convocante aclarar en dicho apartado que solo será requerido para los Insumos ya que para Reactivos sería imposible la presentación de muestras ya que el mismo siempre es cotejado solamente con los insertos de los mismos, sin necesidad de presentar ninguna muestra. Es de vital importancia que la Convocante nombre los lotes o ítems que si aplica la presentación de las muestras. | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 68 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|---|--------------------|------------|
| Solicitamos a la Convocante indicar que Lote / ítem es considerado como medicamento, a fin de salvaguardar la forma de presentación de los documentos correspondientes. | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. Lote 63 ítem 1: IODOPOVIDONA JABÓN LIQUIDO. | | |

Consulta 69 - Especificaciones Tecnicas

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|---|--------------------|------------|
| En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 13, ítem 1: (Chagas Test Rápido), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico IgG/IgM para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 97%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o casetes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Se solicita amablemente a la convocante la admisión del Test rápido inmunocromatográfico que detecta la presencia de anticuerpos IgG, ya que este tipo de prueba es la más adecuada y utilizada para procesos de tamizaje. Dado que el objetivo principal del tamizaje es identificar la exposición al parásito Trypanosoma cruzi, este test cumple con los requisitos necesarios para dicho fin de manera eficiente y efectiva. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Test rápido inmunocromatográfico IgG/IgM o IgG para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 97%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o casetes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 70 - Especificaciones Técnicas

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|--|-------------------|------------|
| <p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 13, ítem 1: (Chagas Test Rápido), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico IgG/IgM para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 97%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o casetes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Se solicita a la entidad convocante considerar la aceptación de una sensibilidad mínima del 94% en las pruebas de tamizaje, dado que este nivel garantiza un desempeño óptimo para la detección de casos positivos y cumple con los estándares internacionales aplicables a este tipo de diagnóstico. La adopción de este criterio permitiría ampliar la participación de oferentes con productos de calidad comprobada, fomentando la competitividad en el proceso de adquisición y asegurando el acceso a soluciones diagnósticas eficientes y confiables. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Test rápido inmunocromatográfico IgG/IgM para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 94%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o casetes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación."</p> | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 71 - Especificaciones Técnicas

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|--|-------------------|------------|
| <p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 13, ítem 1: (Chagas Test Rápido), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico IgG/IgM para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 97%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o casetes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación." Se solicita a la entidad convocante considerar la aceptación de una sensibilidad mínima del 94% en las pruebas de tamizaje, dado que este nivel garantiza un desempeño óptimo para la detección de casos positivos y cumple con los estándares internacionales aplicables a este tipo de diagnóstico. La adopción de este criterio permitiría ampliar la participación de oferentes con productos de calidad comprobada, fomentando la competitividad en el proceso de adquisición y asegurando el acceso a soluciones diagnósticas eficientes y confiables. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Test rápido inmunocromatográfico IgG/IgM para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 94%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o casetes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 20 y máximo 30 determinaciones por presentación."</p> | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 72 - Especificaciones Técnicas

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|--|-------------------|------------|
| <p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 25, ítem 1: (Test para sangre oculta), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico en un solo paso. Método inmunológico para la detección de hemoglobina en las heces frescas. Capacidad de realizar entre 25 y 50 determinaciones por presentación." Se solicita amablemente a la convocante admitir una presentación de 20 determinaciones por caja como mínimo, ya que esto no afecta la finalidad de uso del test ni compromete su efectividad. Además, se respetaría el número total de pruebas solicitadas, garantizando el cumplimiento de los requerimientos sin alterar el objetivo del proceso. Esta modificación también favorecería la participación de un mayor número de oferentes, promoviendo un proceso más justo y transparente para todos. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Test rápido inmunocromatográfico en un solo paso. Método inmunológico para la detección de hemoglobina en las heces frescas. Capacidad de realizar entre 20 y 50 determinaciones por presentación."</p> | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 73 - Especificaciones Tecnicas

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|---|-------------------|------------|
| <p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 28, ítem 1: (Test Rápido para Hepatitis A), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o casetes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 10 y máximo 20 determinaciones por presentación." Se solicita amablemente a la convocante admitir una presentación de 25 determinaciones por caja como máximo, ya que esto no afecta la finalidad de uso del test ni compromete su efectividad. Además, se respetaría el número total de pruebas solicitadas, garantizando el cumplimiento de los requerimientos sin alterar el objetivo del proceso. Esta modificación también favorecería la participación de un mayor número de oferentes, promoviendo un proceso más justo y transparente para todos. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o casetes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 10 y máximo 25 determinaciones por presentación."</p> | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 74 - Especificaciones Tecnicas

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|---|-------------------|------------|
| <p>En el apartado de ESPECIFICACIONES TÉCNICAS, en el lote 28, ítem 1 (Test Rápido para Hepatitis A), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o casetes y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 10 y máximo 20 determinaciones por presentación." Se solicita a la entidad convocante aceptar que la muestra sea dispensada inicialmente en un buffer de extracción antes de su aplicación directa en la tira reactiva o cassette. Este procedimiento permite optimizar la liberación y estabilidad del analito, favoreciendo su adecuada interacción con los componentes reactivos de la prueba. Como resultado, se incrementa la sensibilidad y precisión del diagnóstico, reduciendo la posibilidad de falsos negativos y asegurando una mayor confiabilidad en la detección. Esta metodología se encuentra respaldada por principios técnicos de diagnóstico inmunocromatográfico y es una práctica recomendada en el desarrollo de pruebas rápidas de alta calidad. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o casetes o en buffer de extracción y de lectura visual. Capacidad de realizar como mínimo 10 y máximo 20 determinaciones por presentación."</p> | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 75 - Especificaciones Tecnicas

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|--|-------------------|------------|
| <p>En el apartado de ESPECIFICACIONES TÉCNICAS, en el lote 30, ítem 1 (Test Rápido para HIV), donde dice: "HIV 1+2. Test rápido inmunocromatográfico para tamizaje. Los reactivos deben tener una sensibilidad no menor al 98%. Las muestras deben ser depositadas directamente en las tiras o casetes y de lectura visual. El producto ofertado debe estar en el listado de pruebas recomendadas por la OMS. Presentación de entrega: Capacidad de realizar como mínimo 20 determinaciones por presentación." Se solicita respetuosamente a la convocante admitir pruebas diagnósticas que cuenten con experiencia comprobada en organismos internacionales de referencia en el país de origen, así como el respaldo de instituciones de salud reconocidas por su alta calidad y sus estándares rigurosos en el área de la salud.</p> | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 76 - Especificaciones Tecnicas

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|---|-------------------|------------|
| <p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 31, ítem 1: (Test Rápido para Rotavirus), donde dice: "Test rápido inmunocromatográfico en un solo paso. Para la detección cualitativa in vitro de antígenos de rotavirus en materia fecal humana. Con 99,9% de sensibilidad y 99,6 % de especificidad. Con certificado de calidad del país de origen. Presentación de entrega: Capacidad de realizar un mínimo de 20 determinaciones por presentación." Se solicita a la entidad convocante considerar la aceptación de una sensibilidad mínima del 98,57% en las pruebas de tamizaje, dado que este nivel garantiza un desempeño óptimo para la detección de casos positivos y cumple con los estándares internacionales aplicables a este tipo de diagnóstico. La adopción de este criterio permitiría ampliar la participación de oferentes con productos de calidad comprobada, fomentando la competitividad en el proceso de adquisición y asegurando el acceso a soluciones diagnósticas eficientes y confiables. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Test rápido inmunocromatográfico en un solo paso. Para la detección cualitativa in vitro de antígenos de rotavirus en materia fecal humana. Con 98,57% de sensibilidad mínima y 99,6 % de especificidad. Con certificado de calidad del país de origen. Presentación de entrega: Capacidad de realizar un mínimo de 20 determinaciones por presentación."</p> | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 77 - Especificaciones Tecnicas

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|--|-------------------|------------|
| <p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 73, ítem 1 (LÁMINAS ESMERILADAS), donde dice: "Esmerilada, 76 x 26 mm, banda mate. Traslúcidas, libre de ralladuras, con separador de papel sulfito entre láminas. La oferta es por unidad de lámina." Se solicita amablemente a la convocante la admisión de un rango en las dimensiones de la lámina, ya que cada marca maneja dimensiones específicas con variaciones mínimas entre ellas. Esto ayudaría a evitar que se favorezca a un solo oferente con una marca que coincida exactamente con las dimensiones descritas. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "Esmerilada, mínimas dimensiones de 76 x 26 mm \pm 1 mm, banda mate. Traslúcidas, libre de ralladuras, con separador de papel sulfito entre láminas. La oferta es por unidad de lámina."</p> | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 78 - Especificaciones Tecnicas

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|---|-------------------|------------|
| <p>En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 74, ítem 1 (LÁMINAS PORTAOBJETO), donde dice: "De vidrio, mínimas dimensiones 74 x 24 (+/-1) mm. Traslúcidas, libre de ralladuras y que no se peguen entre sí. Oferta es por unidad individual de lámina. Presentación de entrega: Caja de 50 unidades como mínimo." Se solicita amablemente a la convocante considerar la admisión de láminas lisas, ya que ofrecen una observación clara y sin distorsiones, permitiendo visualizar detalles finos y con alta resolución al no alterar la trayectoria de la luz que atraviesa la muestra. Además, son compatibles con una amplia variedad de técnicas de microscopía, incluidas la microscopía de campo claro y de contraste de fases. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "De vidrio, mínimas dimensiones 74 x 24 (+/-1) mm. Traslúcidas o lisas, libre de ralladuras y que no se peguen entre sí. Oferta es por unidad individual de lámina. Presentación de entrega: Caja de 50 unidades como mínimo."</p> | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 79 - Especificaciones Tecnicas

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 81, ítem 1 (PIPETA PASTEUR), donde dice: "DE PLASTICO, DE 5 ML DE VOLUMEN." Se solicita amablemente a la convocante considerar la aceptación de un volumen de 12 mililitros, con una escala de graduación que varía de 1 a 5 ml, dado que este rango incluye el volumen requerido y proporciona una mayor flexibilidad. Esto facilita el trabajo en laboratorio y permite una adaptabilidad superior en los procedimientos. Por lo expuesto, solicitamos que dicho enunciado quede redactado de la siguiente forma: "DE PLASTICO, DE 5 ML COMO MÍNIMO DE VOLUMEN." | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 80 - Especificaciones Tecnicas

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|---|--------------------|------------|
| En el apartado de especificaciones técnicas, en el lote 80, ítem 1 (PIPETA PASTEUR), donde dice: "DE PLASTICO, DE 3 ML DE VOLUMEN." Se solicita amablemente a la convocante considerar la aceptación de un volumen de 7 mililitros, con una escala de graduación que varía de 0,5 a 3 ml, dado que este rango incluye el volumen requerido y proporciona una mayor flexibilidad. Esto facilita el trabajo en laboratorio y permite una adaptabilidad superior en los procedimientos. Por lo expuesto, solicitamos que dicho enunciado quede redactado de la siguiente forma: "DE PLASTICO, DE 3 ML COMO MÍNIMO DE VOLUMEN." | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 81 - Plan de entrega de los bienes

| Consulta | Fecha de Consulta | 19-02-2025 |
|---|--------------------|------------|
| En el apartado de PLAN DE ENTREGA DE LOS BIENES, en el punto REACTIVOS E INSUMOS EN GENERAL (no requieren equipos en comodato), donde menciona: "1ra ENTREGA 20% DE LA CANTIDAD MÍNIMA: El oferente tendrá un plazo de hasta 20 (veinte) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra." Se solicita amablemente a la convocante la ampliación del plazo de entrega a 45 días calendario. Esta extensión resulta fundamental debido a los tiempos requeridos para la fabricación de los insumos, los procesos logísticos de envío y los trámites aduaneros, los cuales, en muchos casos, pueden superar el mes. Ampliar el plazo de entrega permitirá la participación de un mayor número de oferentes con capacidad de suministro, fomentando una competencia más equitativa. De esta manera, se evitaría restringir la adjudicación únicamente a proveedores con stock disponible inmediata, asegurando condiciones justas y promoviendo la adquisición de productos con los más altos estándares de calidad. Por lo expuesto, solicitamos que dicho requerimiento quede redactado de la siguiente manera: "1ra ENTREGA 20% DE LA CANTIDAD MÍNIMA: El oferente tendrá un plazo de hasta 45 (CUARENTA Y CINCO) días calendario para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción de la Orden de Compra." | | |
| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 82 - Periodo de Validez de Garantía de Bienes - Vencimiento

| Consulta | Fecha de Consulta | 20-02-2025 |
|---|-------------------|------------|
| Se solicita amablemente a la convocante admitir un vencimiento mínimo de 6 meses en lugar de 12 meses para los reactivos e insumos al momento de la entrega, ya que esta modificación ampliaría la participación de proveedores, fomentando una mayor competencia y garantizando una oferta más amplia de productos. Mantener el requisito de 12 meses podría limitar la disponibilidad de ciertos insumos esenciales, dificultando su provisión o encareciendo su adquisición. | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 83 - Periodo de Validez de Garantía de Bienes - Vencimiento

| Consulta | Fecha de Consulta | 20-02-2025 |
|--|-------------------|------------|
| Se solicita amablemente a la convocante considerar la posibilidad de admitir un vencimiento mínimo de 6 meses en lugar de 12 meses para los reactivos e insumos al momento de la entrega, conforme al PBC, que permite la aceptación de productos con menor vencimiento por necesidad institucional. Se busca confirmar la viabilidad de aplicar esta excepción de manera generalizada para aquellos reactivos que, por su naturaleza, mantienen su calidad y utilidad con un vencimiento mínimo de 6 meses. | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 84 - Lote 1

| Consulta | Fecha de Consulta | 20-02-2025 |
|--|-------------------|------------|
| Se solicita amablemente a la convocante considerar la aceptación de las metodologías análisis óptico para glóbulos blancos e impedancia eléctrica para glóbulos rojos y plaquetas, permitiendo una mayor participación de oferentes sin limitaciones injustificadas, ya que estas metodologías mencionadas son utilizadas por la mayoría de contadores hematológicos del mercado validadas con resultados confiables y precisos. | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 85 - LOTE 1. ITEM 2 al 65.

| Consulta | Fecha de Consulta | 20-02-2025 |
|--|-------------------|------------|
| Se podría admitir un equipo de inmunología de soporte para las determinaciones que no se realicen en un solo equipo? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 86 - LOTE 1. ITEM 2 al 65.

| Consulta | Fecha de Consulta | 20-02-2025 |
|---|-------------------|------------|
| Se podría admitir un equipo de inmunología de soporte para hasta 2 determinaciones en caso de no contar con dichas determinaciones en el equipo principal de Inmunología? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 87 - LOTE 1. ITEM 2 al 65

| Consulta | Fecha de Consulta | 20-02-2025 |
|---|-------------------|------------|
| Se podría admitir un equipo de electrolitos de soporte para la determinación de electrolitos? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 88 - LOTE 1. ITEM 2 al 65.

| Consulta | Fecha de Consulta | 20-02-2025 |
|--|-------------------|------------|
| Se solicita a la convocante aclarar si el equipo gasómetro solicitado en el ítem 67 ya podría compensar los electrolitos solicitados en el ítem 66 o el ítem 66 se podría compensar con un equipo de electrolitos por separado | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 89 - LOTE 2. ITEM 1 al 6.

| Consulta | Fecha de Consulta | 20-02-2025 |
|---|-------------------|------------|
| Se podría admitir la oferta de reactivos por ELISA o quimioluminiscencia? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 90 - LOTE 3. ITEM 1 al 19.

| Consulta | Fecha de Consulta | 20-02-2025 |
|---|-------------------|------------|
| Se solicita amablemente a la convocante admitir la oferta de reactivos por ELISA, con equipo automatizado de capacidad de hasta 96 muestras diferentes en simultaneo, y admitir marcas diferentes al equipo, teniendo en cuenta que esto supondría una oportunidad de completar el lote y dar mayor apertura a los oferentes. | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 91 - LOTE 12. ITEM 1.

| Consulta | Fecha de Consulta | 20-02-2025 |
|--|-------------------|------------|
| En la sección donde se solicita: Con provisión de 2 (dos) equipos lectores portátiles (de peso máximo 1 kg. cada uno) en comodato, se solicita amablemente a la convocante retirar esta premisa, teniendo en cuenta que en el mercado existen muchos equipos de gasometría portátiles que superan un poco el peso indicado, y constituiría una limitante para dar apertura a los oferentes que cumplen con las especificaciones técnicas solicitadas | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 92 - LOTE 13. ITEM 1.

| Consulta | Fecha de Consulta | 20-02-2025 |
|--|-------------------|------------|
| Se solicita a la convocante admitir un test de CHAGAS con una sensibilidad menor al 97%? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 93 - LOTE 18. ITEM 1.

| Consulta | Fecha de Consulta | 20-02-2025 |
|--|-------------------|------------|
| Se solicita a la convocante admitir kit de antígenos febriles para brucella/samonella en kits por separado | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 94 - LOTE 23. ITEM 1.

| Consulta | Fecha de Consulta | 20-02-2025 |
|--|-------------------|------------|
| Se podría admitir un test multidroga para 10 drogas con mínimo 10 cassette por presentación? | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 95 - lote 3

| Consulta | Fecha de Consulta | 20-02-2025 |
|--|-------------------|------------|
| Permitir a la convocante un equipo de elisa monotest, con capacidad de test abordo de 30 | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |

Consulta 96 - Lote 3

| Consulta | Fecha de Consulta | 20-02-2025 |
|---|-------------------|------------|
| Permitirá la convocante ofertar un equipo totalmente automatizado monotest Método ELISA ? capacidad de 30 test con rendimiento 60/120 minutos según el ensayo | | |

| Respuesta | Fecha de Respuesta | 24-02-2025 |
|--|--------------------|------------|
| Ajustarse a la última versión del PBC. | | |