

Consultas Realizadas

Licitación 461048 - LPN N° 06-25 ADQUISICION DE REACTIVOS E INSUMOS VARIOS CON PROVISION DE EQUIPOS EN LA MODALIDAD DE COMODATO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO DEL HOSPITAL INGAVI DEL IPS

Consulta 1 - CAPACIDAD TÉCNICA

Consulta	Fecha de Consulta	29-06-2025
<p>Se consulta amablemente a la convocante, sería factible evaluar el punto e) del apartado de capacidad técnica. “e) Copia autenticada del Certificado de Registro Sanitario Vigente del Equipo Biomédico a ser entregado en Comodato o constancia de que se halla en trámite de renovación, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del MSP y BS, en cumplimiento de la Ley N° 4659-Resolución N° 669/16.” Sería factible admitir en el lote 2 la oferta de equipos biomédicos que contemplen una constancia de uso satisfactorio emitida por el Laboratorio Central de Salud Pública, teniendo en cuenta la experiencia técnica del centro de referencia mencionado, haciendo de esta manera factible una mayor participación de oferentes y que la convocante evite desestimar posibles mejores ofertas que incluyan plataformas de alto grado técnico clínico e investigativo.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.</p>		

Consulta 2 - CAPACIDAD TÉCNICA

Consulta	Fecha de Consulta	29-06-2025
<p>Se consulta amablemente a la convocante, sería factible evaluar el punto k) del apartado de capacidad técnica. “k) Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica Clínica emitido por un Organismo competente del país de origen tales como la FDA y/o CE (Certificación Europea), ambos deben ser para Diagnostico In Vitro.” Sería factible admitir en el lote 2 ítem 1 (Kit de PCR para detección de Arbovirosis) la oferta de un kit RUO que contemple una constancia de uso satisfactorio emitida por el Laboratorio Central de Salud Pública, teniendo en cuenta la experiencia técnica del centro de referencia mencionado, haciendo de esta manera factible una mayor participación de oferentes y que la convocante evite desestimar posibles mejores ofertas que incluyan plataformas de alto grado técnico clínico e investigativo; así también se consulta si será factible presentar certificado de la ISO 13485.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.</p>		

Consulta 3 - REQUISITOS DOCUMENTALES

Consulta	Fecha de Consulta	29-06-2025
<p>Se consulta amablemente a la convocante, sería factible evaluar el punto e) del apartado de requisitos documentales. "e) Copia autenticada del Certificado de Registro Sanitario Vigente del Equipo Biomédico a ser entregado en Comodato o constancia de que se halla en trámite de renovación, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del MSP y BS, en cumplimiento de la Ley N° 4659-Resolución N° 669/16." Sería factible admitir en el lote 2 la oferta de equipos biomédicos que contemplen una constancia de uso satisfactorio emitida por el Laboratorio Central de Salud Pública, teniendo en cuenta la experiencia técnica del centro de referencia mencionado, haciendo de esta manera factible una mayor participación de oferentes y que la convocante evite desestimar posibles mejores ofertas que incluyan plataformas de alto grado técnico clínico e investigativo.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.</p>		

Consulta 4 - REQUISITOS DOCUMENTALES

Consulta	Fecha de Consulta	29-06-2025
<p>Se consulta amablemente a la convocante, sería factible evaluar el punto k) del apartado de requisitos documentales. "k) Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica Clínica emitido por un Organismo competente del país de origen tales como la FDA y/o CE (Certificación Europea), ambos deben ser para Diagnostico In Vitro." Sería factible admitir en el lote 2 ítem 1 (Kit de PCR para detección de Arbovirosis) la oferta de un kit RUO que contemple una constancia de uso satisfactorio emitida por el Laboratorio Central de Salud Pública, teniendo en cuenta la experiencia técnica del centro de referencia mencionado, haciendo de esta manera factible una mayor participación de oferentes y que la convocante evite desestimar posibles mejores ofertas que incluyan plataformas de alto grado técnico clínico e investigativo; así también se consulta si será factible presentar certificado de la ISO 13485.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.</p>		

Consulta 5 - ESPECIFICACIONES TECNICAS Lote 2 ítem 1

Consulta	Fecha de Consulta	29-06-2025
<p>En vista a que se considera de vital importancia un monitoreo de la eficiencia de extracción y amplificación de la reacción de detección se sugiere amablemente a la convocante que para el control interno del kit de PCR para detección de Arbovirosis, se incluya un control endógeno de PPIA/ciclophilina, el cual posee una expresión mucho más constante que otros controles habituales, así como también mayor precisión para la PCR en tiempo real mediante una sonda reportera como JUN, esto mejoraría la normalización de los ensayos evitando la repetición de los análisis. Así también se sugiere aclarar el tipo de muestras para el cual debe estar validado el kit de amplificación.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.</p>		

Consulta 6 - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LOS EQUIPOS EN COMODATO LOTE 2

Consulta	Fecha de Consulta	29-06-2025
Se sugiere amablemente a la convocante que en el punto 1 de las especificaciones técnicas de los equipos en comodato se soliciten: 2 termocicladores en tiempo real que posean mínimamente seis canales de detección desacoplados, 21 combinaciones de filtros con LED blanco y seis zonas de temperatura independientes con capacidad para 96 pocillos de reacción y software de interpretación de resultados. Los 6 canales desacoplados y las 21 combinaciones de filtros con LED blanco son necesarios para mejorar la precisión de los datos de pozo a pozo de reacción, permitiendo una multiplexación avanzada de múltiples genes a través de canales de filtro de emisión y excitación desacoplados, también se podrán realizar ensayos basados en sondas y agentes intercalantes en una misma corrida.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.		

Consulta 7 - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LOS EQUIPOS EN COMODATO LOTE 2

Consulta	Fecha de Consulta	29-06-2025
Se sugiere amablemente a la convocante aclarar en el punto 2 de las especificaciones técnicas de los equipos si podría ofertarse dentro de la gama de extractores automatizados equipos con capacidad de procesamiento de 6 a 12 muestras que permita procesar muestras de urgencia o para cuando no se alcance el mínimo requerido automatizado. Además, se consulta si como método descontaminante podría aceptarse una solución específica acompañante del equipo que inactive directamente ADN/ARN en superficies de aplicación puntual, evitando así la exposición del equipo a radiación UV innecesaria que no elimine partículas contaminantes en su totalidad.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.		

Consulta 8 - Experiencia requerida

Consulta	Fecha de Consulta	30-06-2025
Consultamos a la Convocante si la experiencia requerida debe ser con respecto al bien ofertado. Ejemplo: el que oferta reactivos con equipos en comodato, esa debe ser su experiencia. Teniendo en cuenta que "suministros laboratoriales" es muy amplio, pueden ofertar Proveedores con experiencia en provisión de Insumos para laboratorios? que es totalmente otra cosa.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.		

Consulta 9 - LOTE 1: REACTIVOS E INSUMOS PARA HEMOGRAMA, BIOQUIMICA CLINICA, INMUNOLOGIA INTEGRADA, ORINA.

Consulta	Fecha de Consulta	01-07-2025
Item 1: Se solicita amablemente a la convocante admitir la oferta de un equipo de eritrosedimentacion que realice la determinación por separado del hemograma		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.		

Consulta 10 - LOTE 1: REACTIVOS E INSUMOS PARA HEMOGRAMA, BIOQUIMICA CLINICA, INMUNOLOGIA INTEGRADA, ORINA.

Consulta	Fecha de Consulta	01-07-2025
Item 2 al 92: Se solicita a la convocante admitir la oferta de un equipo auxiliar que realice las determinaciones que el equipo principal no realice, a modo de dar mayor oportunidad a los oferentes y permitir la libre competencia		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.		

Consulta 11 - LOTE 1: REACTIVOS E INSUMOS PARA HEMOGRAMA, BIOQUIMICA CLINICA, INMUNOLOGIA INTEGRADA, ORINA.

Consulta	Fecha de Consulta	01-07-2025
Item 2 al 92: Se solicita amablemente a la convocante admitir la oferta de reactivos de marca distinta al equipo, teniendo en cuenta que son compatibles y dan resultados válidos y fiables, no siendo una característica limitante para entregar resultados confiables y certeros al paciente		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.		

Consulta 12 - LOTE 1: REACTIVOS E INSUMOS PARA HEMOGRAMA, BIOQUIMICA CLINICA, INMUNOLOGIA INTEGRADA, ORINA.

Consulta	Fecha de Consulta	01-07-2025
Item 2 al 92: Se solicita a la convocante admitir la separación del ítem de reactivo para determinación del grupo hemático ABO del lote de química/inmunología		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.		

Consulta 13 - LOTE 1: REACTIVOS E INSUMOS PARA HEMOGRAMA, BIOQUIMICA CLINICA, INMUNOLOGIA INTEGRADA, ORINA.

Consulta	Fecha de Consulta	01-07-2025
Item 2 al 92: Se solicita a la convocante admitir la oferta de un equipo auxiliar para la determinación de las drogas solicitadas, teniendo en cuenta que no son determinaciones que se soliciten a todos los pacientes de forma rutinaria		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.		

Consulta 14 - LOTE 1: REACTIVOS E INSUMOS PARA HEMOGRAMA, BIOQUIMICA CLINICA, INMUNOLOGIA INTEGRADA, ORINA.

Consulta	Fecha de Consulta	01-07-2025
Item 2 al 92: Se solicita a la convocante modificar la sección donde se solicita: sistema de refrigeración integrado al equipo para la conservación de los reactivos, mínimo 65 posiciones para química y 45 para inmuno. A: sistema de refrigeración integrado al equipo para la conservación de los reactivos, mínimo 60 posiciones para química y 30 para inmunología, teniendo en cuenta que igualmente el servicio deberá cambiar los reactivos de las determinaciones más habitualmente solicitadas en la rutina.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.		

Consulta 15 - LOTE 1: REACTIVOS E INSUMOS PARA HEMOGRAMA, BIOQUIMICA CLINICA, INMUNOLOGIA INTEGRADA, ORINA.

Consulta	Fecha de Consulta	01-07-2025
Item 2 al 92: Se solicita amablemente a la convocante admitir la oferta de reactivos diferentes a la marca del equipo, que sean compatibles con el equipo, ya que igualmente darán resultados válidos y certeros para ayudar en el diagnóstico del paciente.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.		

Consulta 16 - LOTE 1: REACTIVOS E INSUMOS PARA HEMOGRAMA, BIOQUIMICA CLINICA, INMUNOLOGIA INTEGRADA, ORINA.

Consulta	Fecha de Consulta	01-07-2025
Item 93: TIRAS REACTIVAS DE ORINA Se solicita amablemente a la convocante separar el ítem de tiras de orina del lote 1, teniendo en cuenta que se manejan en áreas distintas del laboratorio, el oferente adjudicado debe prever todo lo relacionado a sistema, adecuación, insumos, etc		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.		

Consulta 17 - LOTE 2: EQUIPOS, REACTIVOS E INSUMOS PARA DETERMINACIONES MOLECULARES EN MICROBIOLOGIA

Consulta	Fecha de Consulta	01-07-2025
Se solicita a la convocante aclarar si en la sección donde se solicita: "prever la provisión de kit de extracción que permitan procesar de forma individual muestras de urgencia o para cuando no se alcance el mínimo requerido automatizado" Se solicita aclarar si la solicitud corresponde a un kit de extracción manual o automatizado o pueden ser ambas opciones?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.		

Consulta 18 - LOTE 2: EQUIPOS, REACTIVOS E INSUMOS PARA DETERMINACIONES MOLECULARES EN MICROBIOLOGIA

Consulta	Fecha de Consulta	01-07-2025
Se solicita a la convocante admitir la oferta de un equipo de extracción que permita el procesamiento de muestras individuales, es decir de 1 a 16 muestras, según necesidad del usuario. A modo de dar mayor flexibilidad de trabajo al usuario y optimizar el uso de los reactivos e insumos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
Se aclara que se contempla en el PBC. Por lo tanto, el oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.		

Consulta 19 - LOTE 2: EQUIPOS, REACTIVOS E INSUMOS PARA DETERMINACIONES MOLECULARES EN MICROBIOLOGIA

Consulta	Fecha de Consulta	01-07-2025
Se solicita a la convocante aclarar las medidas de la sección donde se solicita: "la provisión de todos los insumos necesarios (tubos, pipetas automáticas, punteras y otros) para el procedimiento de extracción, amplificación y emisión de resultados" O aclarar si estos insumos solicitados deben adecuarse a los necesarios para los kits ofertados?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
Se aclara que los insumos requeridos deben adecuarse a bien ofertado (kits). Por lo tanto, e oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.		

Consulta 20 - LOTE 2: EQUIPOS, REACTIVOS E INSUMOS PARA DETERMINACIONES MOLECULARES EN MICROBIOLOGIA

Consulta	Fecha de Consulta	01-07-2025
Se solicita a la convocante aceptar que el control interno del reactivo de covid sea exógeno o endógeno para dar mayor participación a los oferentes, ya que con obtener un control interno exógeno se puede evaluar tanto el funcionamiento de la PCR y de la extracción, como la presencia de inhibidores.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 1, publicado en fecha: 18/06/2025.		

Consulta 21 - LOTE 2: EQUIPOS, REACTIVOS E INSUMOS PARA DETERMINACIONES MOLECULARES EN MICROBIOLOGIA

Consulta	Fecha de Consulta	01-07-2025
Se solicita a la convocante aclarar si con 1 microcentrífuga para tubos. Recipiente en plástico de forma cilíndrica con fondo cónico y tapa unida al cuerpo del tubo de 1,5 - 2 ml. Están solicitando una centrifuga diferente al mini spin y si tendrían algún rango de velocidad para la misma?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
Se aclara que son 3 (tres) centrifugas en total: 2 (dos) tipo SPIN y 1 (uno) para tubos.		

Consulta 22 - LOTE 2: EQUIPOS, REACTIVOS E INSUMOS PARA DETERMINACIONES MOLECULARES EN MICROBIOLOGIA

Consulta	Fecha de Consulta	01-07-2025
Se solicita a la convocante extender el plazo de instalación de los equipos (de 15 días) a por lo menos 45 días hábiles o días calendario, luego de la firma del contrato. Teniendo en cuenta que se solicitan las modificaciones edilicias de las áreas del servicio para molecular. A modo de poder prever el tiempo suficiente para cumplir con las modificaciones edilicias, instalaciones y puestas a punto de los equipos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá remitirse al Pliego de Bases y Condiciones, Última Version.		

Consulta 23 - Lote 1 item 1

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2025
Consultamos si aceptarían : Mínima de 49 parámetros hematológicos y 6 para líquidos biológicos. Velocidad de procesamiento: rendimiento mínimo de 120 muestras por hora.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá remitirse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 24 - capacidad tecnica

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2025
"e) Copia autenticada del Certificado de Registro Sanitario Vigente del Equipo Biomédico a ser entregado en Comodato o constancia de que se halla en trámite de renovación, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del MSP y BS, en cumplimiento de la Ley N° 4659-Resolución N° 669/16." Se solicita a la convocante eliminar dicho requisito pues la Resolución N1 669/16 establece claramente en su artículo 18 que los instrumentos de laboratorio están excluidos, y los instrumentos requeridos en el presente llamado clasifican como Instrumentos de Laboratorio		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 25 - lote 2

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2025
Se podría aceptar un equipo totalmente automatizado que realice los proceso de extracción de ácidos nucleicos y PCR en tiempo real en un solo instrumento con capacidad de hasta 16 muestras, sistema que permite obtener un mayor tiempo de respuesta con resultados en hasta 2 horas y requiere de menos personal entrenado para su utilización.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 26 - lote 2

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2025
Se requiere de certificados IVD para los equipos de extracción de ácidos nucleicos y los termocicladores de PCR en tiempo real? A fin de asegurar la calidad de los equipos utilizados.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
Se aclara que el punto b) de la Capacidad Técnica, se requiere dicho Certificado, y afecta para todos los equipos. Por lo tanto, el oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 27 - lote 1 ítem 93

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2025
ITEM 93 Equipo automatizado de orina Volumen mínimo de muestra: 3ml , favor verificar este dato, si sería volumen máximo de muestras. pues este requisito dejaría fuera de rango a las muestras pediátricas, considerando la dificultad de recolectar la muestra del paciente.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 28 - lote 1 ítem 93

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2025
"Lector de código de barras para muestra con escaneo rotativo de 360°" Consultar si aceptarían escaneo de código de barra fijo, ya que técnicamente no existe un lector de código de barras "rotativo", fundamentalmente porque el dispositivo de lectura tiene un laser y se encuentra cubierto por ser peligroso para el operador, consecuentemente no puede hacer un escaneo de 360°. TODOS LOS LECTORES DE CODIGO DE BARRAS SON FIJOS. La expresión "360°" podría referirse a la idea de tener una visión completa de un producto, pero esto se logra mediante la información asociada al código EAN-13. En consecuencia se solicita eliminar dicho requerimiento		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 29 - lote 1 ítem 93

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2025
Vitamina C (VC) Consultamos si aceptan sin esa determinación en caso de que el fabricante demuestre la no interferencia, pues algunos fabricantes ofrecen tiras reactivas que son más resistentes a la interferencia del ácido ascórbico. Por tanto, se solicita eliminar como un valor en la tira o como opcional, estableciendo un requerimiento de no interferencia del Acido Ascórbico en los resultados, demostrado		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 30 - lote 1 ítem 93

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2025
"Debe funcionar automáticamente tras la carga de la muestra"		
Consultamos si no tendrían problemas que la muestra inicie luego de darle inicio en la pantalla		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 31 - lote 1 ítem 2 al 92

Consulta	Fecha de Consulta	18-07-2025
El LOTE 1: ítems 2 al 92: Consultamos si aceptan equipos adicionales en el caso de que no se cumpla con todas las determinaciones (hasta 4) para química /inmuno.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 32 - Lote 1 Ítem 89

Consulta	Fecha de Consulta	23-07-2025
Solicitamos a la entidad convocante considerar la posibilidad de separar el ítem "REACTIVO PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO HEMÁTICO ABO" en un lote independiente, con el fin de dar mayor oportunidad de participación a otras empresas, conforme a los principios de libre competencia y concurrencia establecidos en la Ley N.º 2051/03 "De Contrataciones Públicas" y sus reglamentaciones vigentes. Consideramos que al agrupar este reactivo en un lote junto a otros productos, se limita la posibilidad de participación de oferentes que no disponen o disponen únicamente de este insumo, lo cual podría restringir la competencia y afectar la eficiencia del proceso.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 33 - Lote 1 Ítem 88

Consulta	Fecha de Consulta	23-07-2025
Solicitamos a la entidad convocante una aclaración respecto al ítem denominado "METOTREXATO SUSTANCIA PATRÓN", a fin de confirmar si el requerimiento se refiere al reactivo para la determinación de metotrexato o bien a la sustancia patrón utilizada como calibrador o estándar de referencia para dicho análisis, ya que esta precisión es fundamental para interpretar correctamente la especificación técnica y poder presentar una oferta adecuada.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
Se aclara que se refiere al reactivo para la determinación de metotrexato. METOTREXATO SUSTANCIA PATRON, es la denominación que arroja el código de catalogo del Portal de la DNCP.		

Consulta 34 - Lote 1 Item 69-70

Consulta	Fecha de Consulta	23-07-2025
<p>Solicitamos considerar la aceptación de pruebas automatizadas de detección de anticuerpos totales anti-SARS-CoV-2 (IgG + IgM) como equivalentes a las determinaciones por separado, dado que nuestro sistema cuenta con aprobaciones internacionales (FDA y CE) y ofrece alta sensibilidad diagnóstica al detectar ambas clases de anticuerpos en una única prueba. Además, en el contexto epidemiológico actual, organismos como la OMS y CDC ya no recomiendan diferenciar IgG e IgM con fines clínicos, priorizando métodos más eficientes para control post-infección. Esta alternativa también permite reducir costos, optimizar tiempos y asegurar mayor trazabilidad mediante una plataforma totalmente automatizada.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.</p>		

Consulta 35 - Lote 1

Consulta	Fecha de Consulta	23-07-2025
<p>Solicitamos a la entidad convocante confirmar si se acepta la presentación de equipos que utilicen la tecnología de electroquimioluminiscencia (ECLIA), ampliamente validada a nivel internacional por su alta sensibilidad, especificidad y robustez analítica en determinaciones inmunológicas.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.</p>		

Consulta 36 - Lote 1

Consulta	Fecha de Consulta	23-07-2025
<p>Solicitamos a la entidad convocante confirmar si se acepta la presentación de equipos que cuenten con una velocidad de procesamiento de 1000 tests por hora en modalidad fotométrica y 900 tests por hora en modalidad ISE (electrodos selectivos de ion), considerando que el pliego solicita la provisión de dos equipos automatizados, lo que implica una velocidad combinada total de 2000 tests por hora fotométricos y 1800 tests por hora ISE, garantizando así la capacidad operativa requerida y el cumplimiento eficiente del volumen de pruebas.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.</p>		

Consulta 37 - Lote 1

Consulta	Fecha de Consulta	23-07-2025
<p>Solicitamos a la entidad convocante confirmar si se acepta la presentación de equipos que posean una capacidad de conservación de hasta 60 reactivos por unidad, totalizando 120 posiciones de reactivos al considerar los dos equipos automatizados solicitados en el pliego. Esta configuración permite cumplir con el requerimiento global de conservación de reactivos, garantizando además la operatividad continua y la eficiencia del sistema propuesto.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.</p>		

Consulta 38 - Lote 1 ítem 93

Consulta	Fecha de Consulta	23-07-2025
<p>Solicitamos la reconsideración del requerimiento establecido en el Pliego de Bases y Condiciones que exige la determinación semicuantitativa de calcio en orina mediante tiras reactivas. La detección semicuantitativa carece de precisión diagnóstica y utilidad clínica significativa, ya que solo puede ofrecer resultados aproximados y está sujeta a múltiples interferencias. En cambio, la determinación cuantitativa del calcio urinario posee mayor precisión diagnóstica y utilidad clínica y ya está contemplada en el mismo lote, por lo que solicitar una semicuantitativa carece de utilidad práctica. Por lo tanto, solicitamos se elimine el requisito de detección semicuantitativa, manteniéndose exclusivamente la cuantitativa. Adicionalmente, esta modificación ampliaría la cantidad de potenciales oferentes.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.</p>		

Consulta 39 - Lote 1

Consulta	Fecha de Consulta	23-07-2025
<p>Solicitamos a la entidad convocante aclarar si, en el ítem correspondiente a contadores hematológicos automatizados, la exigencia de una medición mínima de 50 parámetros hematológicos y 7 para líquidos biológicos de punción contempla tanto los parámetros medidos directamente como los calculados, ya que en la práctica la mayoría de los equipos combinan ambos tipos para alcanzar dicha cantidad. Asimismo, solicitamos confirmar si se aceptarán parámetros RUO (Research Use Only / Solo para uso en investigación), los cuales no cuentan con aprobación diagnóstica ni pueden ser utilizados en informes clínicos. Para evitar ambigüedades en la interpretación del requerimiento, también solicitamos que se detallen o citen específicamente cuáles son los parámetros exigidos, tanto para sangre como para líquidos biológicos, a fin de evaluar con precisión la conformidad técnica de los equipos ofertados.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.</p>		

Consulta 40 - Lote 1 ESPECIFICACIONES TECNICAS POR LOTE: Equipos, Reactivos e insumos HEMOGRAMA:

Consulta	Fecha de Consulta	23-07-2025
<p>Solicitamos a la entidad convocante, en el marco de los requisitos técnicos establecidos, aceptar equipos con una capacidad mínima de carga de 80 muestras y con sistema de carga continua, teniendo en cuenta que dicha configuración no afectará la capacidad de trabajo ni la productividad del equipo, ya que permite un flujo constante de procesamiento y se ajustan a las necesidades operativas del laboratorio.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.</p>		

Consulta 41 - Lote 1 ESPECIFICACIONES TECNICAS POR LOTE: Equipos, Reactivos e insumos HEMOGRAMA:

Consulta	Fecha de Consulta	23-07-2025
<p>Solicitamos a la entidad convocante aclarar si el rendimiento de 180 muestras por hora requerido se refiere a la sumatoria del rendimiento de ambos equipos solicitados o si dicha capacidad debe ser cumplida por cada equipo de forma individual, a fin de interpretar correctamente la especificación técnica y garantizar una adecuada presentación de la oferta.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>Se aclara que es 180 muestras por hora, por equipo. Por lo tanto, el oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.</p>		

Consulta 42 - Lote 1, ítems 69 y 70

Consulta	Fecha de Consulta	23-07-2025
Solicitamos a la entidad convocante aceptar la inclusión de un equipo adicional exclusivamente para la realización de las determinaciones SARS-CoV-2 IgM y SARS-CoV-2 IgG, correspondientes al Lote 1, ítems 69 y 70, considerando que esta propuesta no afectará el cumplimiento de las especificaciones técnicas requeridas y permitirá optimizar el flujo de trabajo para dichas pruebas específicas.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 43 - Lote 1 Especificaciones técnicas Química Clínica -Inmunología

Consulta	Fecha de Consulta	23-07-2025
Solicitamos a la entidad convocante aceptar equipos para el módulo de química con capacidad de al menos 60 reactivos a bordo, teniendo en cuenta que la cantidad de ítems solicitados para dicho módulo no supera los 41 reactivos, que todos los reactivos estarán disponibles en ambos equipos, y que el pliego establece el suministro de dos equipos, por lo cual se garantiza plenamente el cumplimiento de los requerimientos técnicos y operativos establecidos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 44 - Lote 1 EQUIPOS, REACTIVOS E INSUMOS PARA ORINA ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	23-07-2025
Solicitamos a la entidad convocante confirmar si se podrá aceptar un equipo con lector de código de barras fijo unidireccional, considerando que esta característica no afectará la productividad ni la calidad de los resultados, ya que permite una correcta identificación de las muestras y un flujo de trabajo eficiente dentro del sistema propuesto.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 45 - Lote 1 EQUIPOS, REACTIVOS E INSUMOS PARA ORINA ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	23-07-2025
Solicitamos a la entidad convocante aclarar respecto al analizador de sedimentos urinarios si la cantidad de parámetros requeridos es de 15 o de 9 como mínimo, ya que en la descripción inicial se indica un reporte de al menos 15 parámetros cuantitativos por imágenes, mientras que más abajo se detalla una lista de 9 parámetros mínimos (eritrocitos, leucocitos, células epiteliales escamosas, células epiteliales no escamosas, bacterias, cilindros, cristales, levaduras y espermatozoides), siendo necesaria esta precisión para una correcta interpretación del pliego.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 46 - Lote 1 EQUIPOS, REACTIVOS E INSUMOS PARA ORINA ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	23-07-2025
<p>Solicitamos a la entidad convocante aclarar si el parámetro calcio mencionado en el módulo lector automatizado de tiras reactivas es de carácter obligatorio, ya que en la descripción inicial se incluye dicho parámetro junto con otros (urobilinógeno, bilirrubina, cetonas, sangre, proteínas, creatinina, albúmina, calcio, nitrito, leucocitos, glucosa, pH, VC, gravedad específica y otros), mientras que en la segunda descripción se omite, (Modulo lector automatizado de tiras reactivas: pH, leucocitos, nitritos, proteínas, creatina, albumina, glucosa, cuerpos cetónicos, Urobilinógeno, bilirrubina y eritrocitos, densidad, color y turbidez, como mínimo) siendo necesario confirmar su obligatoriedad para una correcta presentación de la oferta.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.</p>		

Consulta 47 - Capacidad Técnica

Consulta	Fecha de Consulta	24-07-2025
<p>Solicita: "Documentos de origen que demuestren el año de fabricación del equipo a ser entregado en calidad de comodato". Se sugiere reformular la solicitud en los siguientes términos: "Documentos de origen que demuestren el año de fabricación del equipo a ser entregado en calidad de comodato o Declaración Jurada de presentar la misma para la firma del contrato en caso de ser adjudicada". Considerando que el oferente puede ofertar equipos nuevos si los equipos disponibles en su deposito ya superan los años requeridos en el PBC, puede no disponer de lo requerido. Esta solicitud se la realiza pues las grandes corporaciones por regulación de calidad no pueden emitir documentos año de fabricación a futuro si no existe una compra confirmada</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.</p>		

Consulta 48 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	28-07-2025
<p>En referencia a este punto: n) Documentos de origen que demuestren el año de fabricación del equipo a ser entregado en calidad de comodato, se podría presentar una Declaración Jurada que en caso de ser Adjudicado para la firma del Contrato presentar dicho documento del fabricante, siendo que este documento el fabricante nos proporciona una vez concretada la compra del bien .</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.</p>		

Consulta 49 - Lote 20 especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	30-07-2025
<p>Se solicita a la convocante considerar la aceptación de equipos de inmunología que operen mediante la metodología de electroquimioluminiscencia (ECLIA)</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
<p>El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.</p>		

Consulta 50 - Item 2 al 92

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
Se solicita a la convocante admitir la oferta de un equipo auxiliar que realice las determinaciones que el equipo principal no realice, a modo de dar mayor oportunidad a los oferentes y permitir la libre competencia.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 51 - Item 2 al 92

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
Se solicita amablemente a la convocante admitir la oferta de reactivos de marca distinta al equipo, teniendo en cuenta que son compatibles y dan resultados válidos y fiables, no siendo una característica limitante para entregar resultados confiables y certeros al paciente.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 52 - Item 2 al 92

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
Se solicita a la convocante admitir la separación del ítem de reactivo para determinación del grupo hemático ABO del lote de química/inmunología.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 53 - Item 2 al 92

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
Se solicita a la convocante admitir la oferta de un equipo auxiliar para la determinación de las drogas solicitadas, teniendo en cuenta que no son determinaciones que se soliciten a todos los pacientes de forma rutinaria.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 54 - Item 2 al 92

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
Se solicita a la convocante modificar la sección donde se solicita: sistema de refrigeración integrado al equipo para la conservación de los reactivos, mínimo 65 posiciones para química y 45 para inmuno. A: sistema de refrigeración integrado al equipo para la conservación de los reactivos, mínimo 60 posiciones para química y 30 para inmunología, teniendo en cuenta que igualmente el servicio deberá cambiar los reactivos de las determinaciones más habitualmente solicitadas en la rutina.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 55 - Item 2 al 92

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
----------	-------------------	------------

Se solicita amablemente a la convocante admitir la oferta de reactivos diferentes a la marca del equipo, que sean compatibles con el equipo, ya que igualmente darán resultados válidos y certeros para ayudar en el diagnóstico del paciente.

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.

Consulta 56 - Item 1

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
----------	-------------------	------------

Se solicita amablemente a la convocante admitir la oferta de un equipo de eritrosedimentación que realice la determinación por separado del hemograma.

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.

Consulta 57 - Item 1

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
----------	-------------------	------------

• Se solicita amablemente a la convocante admitir un equipo de hemograma con eritrosedimentación con velocidad mínima de 70 muestras/hora.

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.

Consulta 58 - Item 93: TIRAS REACTIVAS DE ORINA

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
----------	-------------------	------------

Se solicita amablemente a la convocante separar el ítem de tiras de orina del lote 1, teniendo en cuenta que se manejan en áreas distintas del laboratorio, el oferente adjudicado debe prever todo lo relacionado a sistema, adecuación, insumos, etc.

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.

Consulta 59 - LOTE 2: EQUIPOS, REACTIVOS E INSUMOS PARA DETERMINACIONES MOLECULARES EN MICROBIOLOGIA

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
----------	-------------------	------------

Se solicita a la convocante aclarar si en la sección donde se solicita: "prever la provisión de kit de extracción que permitan procesar de forma individual muestras de urgencia o para cuando no se alcance el mínimo requerido automatizado" Se solicita aclarar si la solicitud corresponde a un kit de extracción manual o automatizado? Ya que los costos varían entre un producto y otro.

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.

Consulta 60 - LOTE 2: EQUIPOS, REACTIVOS E INSUMOS PARA DETERMINACIONES MOLECULARES EN MICROBIOLOGIA

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
Se solicita a la convocante admitir una cabina de bioseguridad con tamaño externo (An. x Pr. x Al.): 1500*755*2200mm como máximo, teniendo en cuenta que si el tamaño es superior a las dimensiones del lugar a instalar disponible, igualmente el oferente debe de gestionar la adecuación edilicia según corresponda.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 61 - LOTE 2: EQUIPOS, REACTIVOS E INSUMOS PARA DETERMINACIONES MOLECULARES EN MICROBIOLOGIA

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
Se solicita a la convocante aclarar el volumen de los tubos estériles para líquidos biológicos para la realización de pruebas de PCR.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
Se aclara que, el volumen de los tubos estériles para líquidos biológicos dependerá del tipo de equipo ofertado.		

Consulta 62 - LOTE 2: EQUIPOS, REACTIVOS E INSUMOS PARA DETERMINACIONES MOLECULARES EN MICROBIOLOGIA

Consulta	Fecha de Consulta	31-07-2025
Se solicita a la convocante admitir que el control interno del reactivo de COVID sea exógeno o endógeno para dar mayor participación a los oferentes. Ya que esto supone además una ventaja de seguridad para el analista, ya que al tener la disponibilidad de un control interno exógeno se puede evaluar tanto el funcionamiento de la PCR y de la extracción, así como la presencia de inhibidores.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	01-09-2025
El oferente deberá ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones, Version 2, publicado en fecha: 28/07/2025.		

Consulta 63 - Experiencia requerida

Consulta	Fecha de Consulta	02-09-2025
<p>Donde dice: Demostrar la experiencia en la provisión de suministros laboratoriales con equipos en comodato con Contratos y/o Facturas a instituciones públicas o privadas por un monto equivalente al 50 % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, dentro de los últimos: 5 (cinco) (2020 2021 2022 2023 - 2024) años. En caso de lograr el porcentaje requerido, en uno o en más años, que correspondan a los años establecidos en el presente punto, el mismo será considerado como valedero para la participación.</p> <p>CONSIDERAMOS QUE UN PROVEEDOR QUE DEMUESTRE SU EXPERIENCIA SOLO EN EL 2024 NO REPRESENTA UNA GARANTIA DE EXPERIENCIA PARA LA CONVOCANTE, YA QUE SER PROVEEDOR DE LABORATORIO SE DEBERIA DEMOSTRAR POR LO MENOS EN LOS ULTIMOS 3 AÑOS.</p> <p>Solicitamos a la Convocante modificar ese punto.</p> <p>Debe decir: Demostrar la experiencia en la provisión de suministros laboratoriales con equipos en comodato con Contratos y/o Facturas a instituciones públicas o privadas por un monto equivalente al 50 % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, dentro de los últimos: 5 (cinco) (2020 2021 2022 2023 - 2024) años. Las sumatorias de las facturaciones deben alcanzar el porcentaje indicado, no será necesaria la presentación del porcentaje del monto establecido por cada año</p>		

Consulta 64 - REQUISITOS DOCUMENTALES PARA EVALUAR LA CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	02-09-2025
PUNTP P) Consultamos a la Convocante si se puede presentar una Declaración Jurada en este punto. Teniendo en cuenta que el proveedor va importar los equipos en comodato una vez que sea adjudicado.		

Consulta 65 - Condiciones de los Equipos

Consulta	Fecha de Consulta	02-09-2025
en el punto 7) habla de: En cuanto a los equipos de soporte se deberá presentar la documentación pertinente a la fecha de fabricación de los mismos, que no deberá tener más de 3 años de fabricados. En cuanto a los equipos biomédicos entregados en comodato cuantos años de fabricación se solicita?		

Consulta 66 - Condiciones de los Equipos

Consulta	Fecha de Consulta	02-09-2025
Solicitamos agreguen al pliego de bases y condiciones, la cantidad de años de fabricación de los equipos biomédicos entregados en comodato, ya que solo habla de equipos de soporte.		

Consulta 67 - Condiciones de los Equipos

Consulta	Fecha de Consulta	02-09-2025
consultamos a la convocante cual sería el requerimiento en cuanto a los años de fabricación de los equipos biomédicos entregados en comodato, teniendo en cuenta que en la planilla de datos garantizados de equipos solicitan el Certificado de años de fabricación. Pero no dicen cuantos años es lo solicitado		

Consulta 68 - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS . LOTE 2

Consulta	Fecha de Consulta	04-09-2025
Solicitamos a la convocante excluir la especificación técnica recién agregada en el punto 1: CONTROL INTERNO DE REACCION QUE INCLUYA UN CONTROL ENDOGENO DE PPIA/CICLOPHILIA MEDIANTE UNA SONDA EN EL MISMO TUBO. Nuestra solicitud se basa en la ley de libre competencias teniendo en cuenta que esta especificación esta dirigida a una marca en particular.		

Consulta 69 - Lote 2

Consulta	Fecha de Consulta	04-09-2025
• Se solicita amablemente a la convocante retirar la solicitud obligatoria de un control interno de reacción que incluya un control endógeno de PPIA/ciclophilina mediante una sonda en el mismo tubo y solicitarlo como característica opcional ya que esta característica no es estrictamente necesaria para el procesamiento de arbovirosis.		

Consulta 70 - Lote 2:

Consulta	Fecha de Consulta	04-09-2025
• Se solicita amablemente a la convocante modificar la sección donde se solicita: Termocicladores en tiempo real que posean mínimamente 6 (seis) canales de detección desacoplados, 21 combinaciones de filtros con LED blanco y seis zonas de temperatura independientes con capacidad para 96 pocillos de reacción y software de interpretación de resultados. Por: Deberá entregarse 2 (dos) Termocicladores en tiempo real que sean compatibles con metodologías moleculares para detección de arbovirus y SARS -COV-2 (covid 19), asegurando desempeño equivalente en sensibilidad, especificidad y estabilidad térmica, sin restringir el diseño interno del fabricante." A modo de dar mayor apertura a los oferentes y fomentar la libre competencia sin incluir características limitantes.		