

Consultas Realizadas

Licitación 463004 - LPN 33-25 ADQUISICION DE REACTIVOS E INSUMOS PARA ANATOMIA PATOLOGICA E INMUNOHISTOQUIMICA CON EQUIPOS EN COMODATO PARA EL SERVICIO DE ANATOMIA PATOLOGICA DEL HOSPITAL CENTRAL DEL IPS

Consulta 1 - Experiencia Requerida

Consulta	Fecha de Consulta
	10-09-2025
<p>Se solicita a la convocante bajar el porcentaje de experiencia requerida al 20% para permitir la participación de mayor cantidad de oferentes. Favor cambiar el apartado de la siguiente forma: Demostrar la experiencia en la PROVISION DE INSUMOS LABORATORIALES Y/O DE ANATOMIA PATOLOGICA CON EQUIPOS EN COMODATO con contratos y/o facturas a instituciones públicas o privadas por un monto equivalente al 20% 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>	

Consulta 2 - Bienes y Servicios. Especificaciones técnicas de los equipos. Lote 2.

Consulta	Fecha de Consulta
	10-09-2025
<p>Se solicita 02 (dos) equipos automáticos de tinción para inmunohistoquímica, nuevos, sin uso. Especificaciones técnicas del Equipo: Equipo en Comodato para todos los ítems Adjudicados Especificaciones técnicas de los equipos en sistema modular, para facilitar el proceso de corridas simultáneas. En el punto que establece: 2 Instalación y adecuación edilicia puesta en marcha en el Hospital Central y el HEQ. Cual sería el alcance de la adecuación edilicia? atendiendo que para esta licitación no se contempla visita al sitio de ejecución del contrato.</p>	

Consulta 3 - Lote 2

Consulta	Fecha de Consulta
	12-09-2025
<p>En el lote 2, la convocante solicita un equipo con capacidad para 36 láminas por corrida. ¿Sería posible que se acepte un equipo con capacidad para 30 láminas por corrida, en el cual cada posición de tinción opere de manera independiente? Esto permitiría optimizar el proceso de tinción, reducir los tiempos de ejecución y, además, ampliar el número de posibles oferentes.</p>	

Consulta 4 - Lote 1 especificaciones tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	15-09-2025
<p>Lote 1 Especificaciones técnicas Donde dice 1 (uno) Procesador de tejidos tipo carrusel basado en el principio de mesa giratoria para mayor practicidad a la hora del retiro de los vasos del equipo. Con campana para evitar la fuga de malos olores. Incluir sistema de alarma remota con tarjetas SIM con posibilidad de guardar mínimo 5 contactos. Rendimiento de 120 cassettes por ciclo. Hasta 20 programas protegidos con contraseña. Incluir vasos de plástico para reactivos y de aluminio para parafina, cesta de transporte de acero inoxidable con tapa. UPS interna con capacidad de mínimo 3 horas de batería y en caso de que el equipo deba apagarse se debe poder pre programar una posición para asegurar las muestras. Sistema de extracción de gases incluido. Reactivos necesarios para el equipo según necesidad acorde a la estadística mensual, mientras dure del contrato.</p> <p>Consulta: Se puede ofertar un equipo con las especificaciones tecnicas solicitadas pero que no cuente con sistema de alarma remota con tarjetas SIM con posibilidad de guardar mínimo 5 contacto ya que este punto direcciona a una sola marca de procesador de tejidos y limita a los oferentes a participar en esta licitacion</p>		

Consulta 5 - Capacidad Tecnica

Consulta	Fecha de Consulta	15-09-2025
<p>Donde dice: 4-Para empresas que cuenten con constancia de inscripción vigente en el Laboratorio Central de Salud Pública: - Constancia de inscripción vigente de Productos para Diagnóstico de Uso In Vitro (PDIV), expedida por la Dirección de Registros, Habilitación y Control del Laboratorio Central de Salud Pública. Para empresas que cuenten con Registro Sanitario vigente en la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA): - Copia del Registro Sanitario vigente del PDIV, emitido por DINAVISIA. - Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente para fabricar, comercializar y/o importar PDIV, según corresponda, expedida por DINAVISIA. Se solicita a la convocante reformular el requerimiento pues se visualiza productos cuya comercialización no requieren Registro Sanitario, de conforme a la Resolucion DINAVISIA N°266-2022</p>		

Consulta 6 - Capacidad Técnica

Consulta	Fecha de Consulta	15-09-2025
<p>7- Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica Clínica de los productos ofertados emitido por un Organismo Regulador competente del país de origen tales como la FDA y/o CE (Certificación Europea), ambos deben ser para Diagnóstico In Vitro. Se solicita a la convocante reformular el requerimiento pues se visualiza productos cuya comercialización no requieren los Certificados Solicitado</p>		

Consulta 7 - Especificaciones Técnicas. Lote 1. Ítem 1

Consulta	Fecha de Consulta	15-09-2025
<p>En el Pliego de Bases y Condiciones se solicita en el lote 1, ítem 1 Cuchillas desechables en expendedor (Anat. Patológ.).Las cuchillas que solicitan son de alto o de bajo perfil?</p>		

Consulta 8 - Capacidad Técnica

Consulta	Fecha de Consulta	16-09-2025
<p>Se solicita amablemente a la convocante, que en donde dice: "- Copia del Registro Sanitario vigente del PDIV, emitido por DINAVISIA.". Se considere lo siguiente: "- Copia del Registro Sanitario vigente del PDIV, emitido por DINAVISIA o constancia de que se encuentre en trámite de registro". El planteamiento de modificar la redacción referente a la presentación del Certificado de Registro Sanitario obedece a lo siguiente:1- necesidad de otorgar mayor equidad y amplitud en la participación de oferentes y no excluir de manera innecesaria a aquellos oferentes que aún no cuentan con la emisión definitiva del registro sanitario, garantizando al mismo tiempo el cumplimiento de las normativas sanitarias vigentes. 2- Cambio regulatorio para la obtención de registros sanitarios de productos in vitro en DINAVISIA, que por la gran demanda y por la rigurosidad en la evaluación de los trámites, la emisión de los registros demora mayor tiempo en comparación al anterior procedimiento de registro de productos in vitro. Así mismo, el oferente, para respaldar la calidad del producto a ofertar, deberá presentar las demás certificaciones solicitados en el PBC tales como FDA y/o CE indicado en el punto 7, que es la evidencia de aprobación y habilitación para su uso a nivel internacional.</p>		

Consulta 9 - Con relación a la Capacidad Técnica, Según el punto:

Consulta	Fecha de Consulta	17-09-2025
3- Certificado de buenas prácticas de almacenamiento y depósito, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, el cual deberá estar vigente durante toda la duración del contrato.		
Favor Aclarar si en el caso de Consorcio, será tomado como valido, si uno de los Socios comprende el certificado de buenas prácticas de almacenamiento y depósito, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, el cual deberá estar vigente durante toda la duración del contrato, o los dos socios del Consorcio deberan contar con los mismos Certificados solicitados?		

Consulta 10 - Con relación a la Capacidad Técnica, Según el punto

Consulta	Fecha de Consulta	17-09-2025
3- Certificado de buenas prácticas de almacenamiento y depósito, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, el cual deberá estar vigente durante toda la duración del contrato. Solicitamos a la Convocante poder presentar Constancia de Capacidad de Almacenamiento de Productos para Diagnostico de Uso In Vitro, emitido por Laboratorio Central. Siendo que en los demás puntos de solicitud de Capacidad Técnica solicitan tanto de la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria y/o Laboratorio Central.		

Consulta 11 - Experiencia requerida

Consulta	Fecha de Consulta	18-09-2025
Con relación a este punto: Demostrar la experiencia en LA PROVISIÓN DE INSUMOS LABORATORIALES Y/O DE ANATOMIA PATOLOGICA 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, Favor dar lugar a poder presentar la experiencia en LA PROVISIÓN DEREACTIVOS Y/O INSUMOS LABORATORIALES Y/O DE ANATOMIA PATOLOGICA 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		

Consulta 12 - Especificaciones Técnicas de los equipos. Lote 1.

Consulta	Fecha de Consulta	18-09-2025
Criostato. Donde dice "DESINFECCIÓN POR LUZ UV-C", se podría modificar a "LUZ UV"?, la letra C podría ser una condicionante al momento de evaluar la oferta técnica, atendiendo que existen marcas que no mencionan la C en sus catálogos, pero que sí cumplen con la desinfección por LUZ UV.		

Consulta 13 - Especificaciones Técnicas de los equipos. Lote 1.

Consulta	Fecha de Consulta	18-09-2025
Criostato. Se establece la entrega durante la vigencia del contrato las siguientes cantidades de Portamuestras. Las medidas establecidas van dirigidas a una determinada marca. Se podría modificar lo solicitado a Portamuestras con las medidas que cuenta el equipo ofertado con las cantidades solicitadas.		

Consulta 14 - Especificaciones Técnicas de los equipos. Lote 1.

Consulta	Fecha de Consulta	18-09-2025
Micrótopo semi automático. La velocidad del mecanismo de alimentación solicitada. Se podría quitar la velocidad especifica solicitada.?		