

Consultas Realizadas

Licitación 475649 - SBEN N° 06/2025 - ADQUISICION DE REACTIVOS E INSUMOS PARA PRONASIDA - MSPBS

Consulta 1 - lote 5

Consulta	Fecha de Consulta	20-10-2025
Se solicita a la convocante verificar el precio referencial para el lote 5, pues dicho referencial corresponde a otra metodología del CD4 y no a la metodología y equipamiento mas sofisticado solicitado en el mencionado lote , tomando en cuenta los llamados anteriores y considerando los reajustes por la inflación registrado, mínimamente debería ser de 480.000Gs cada test		

Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
Se informa cuanto sigue: Se procedió a la verificación de los precios realizados en el Análisis de Precio Referencial de fecha 18 de septiembre 2025, y que lo actuado en dicho análisis se encuentra acorde a lo establecido en la Resolución DNCP N° 454/24, como así también, a lo relacionado en el Art. 4 de la ley 7021/2022, en la cual se establece los Principios de Economía, Eficacia y Eficiencia según los cuales las necesidades públicas deben ser satisfechas con la oportunidad, calidad y costo que aseguren al Estado Paraguayo las mejores condiciones, sujetándose a disposiciones de racionalidad, austeridad y disciplina presupuestaria. Cabe mencionar por lo expuesto precedentemente, los Precios Referenciales que se encuentran en el Análisis de Precio y respaldada en el Dictamen de DOC N° 164/2025 de fecha 18 de septiembre, se ratifican y mantienen iguales.		

Consulta 2 - Lote 4

Consulta	Fecha de Consulta	21-10-2025
Solicitamos a la convocante que, en el punto donde se establece "tiempo de espera para los primeros resultados no mayor a 120 minutos", se permita ofertar equipos con un tiempo de procesamiento de hasta 210 minutos, considerando que se trata de sistemas totalmente automatizados que integran extracción, amplificación y detección en un único flujo cerrado; estos equipos, aunque presentan un tiempo ligeramente superior, cumplen con todos los demás requisitos técnicos del lote y figuran en la lista de productos precalificados por la OMS, garantizando precisión, trazabilidad y desempeño conforme a los estándares internacionales de diagnóstico molecular.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 3 - Lote 4 item 2

Consulta	Fecha de Consulta	21-10-2025
Solicitamos a la convocante revisar las especificaciones del lote 4 item 2 donde dice "Carga Viral Plasmática del CMV.....Capacidad de detección de Grupo M (subtipos A, BF, C, D, CRD01-AE, F, CRFR02-AG, G, H) Grupo O, Grupo N" Esto corresponde a una redacción errónea, dado que dichos grupos son propios del VIH-1 y no aplican al Citomegalovirus. En consecuencia, solicitamos confirmar que el requisito de detección genética aplica únicamente al ADN de CMV (HHV-5)."		

Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 4 - Lote 1

Consulta	Fecha de Consulta	22-10-2025
Se solicita a la convocante aceptar certificados de uso satisfactorios de otros centros de referencia en el mundo		

Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 5 - LOTE 4

Consulta	Fecha de Consulta	22-10-2025
Presentación de entrega: solicitan Caja x 96 determinaciones. Solicitamos a la Convocante aceptar la presentación de Caja x 192 determinaciones. Teniendo en cuenta que es esa la presentación que se tiene en el mercado actual y con que cuentan los oferentes.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 6 - LOTE 9 CARGA VIRAL

Consulta	Fecha de Consulta	22-10-2025
Solicitan que los reactivos, controles y calibradores sean compatible con Equipo GenExpert. consultamos a la convocante si podemos ofertar reactivos, controles y calibradores compatibles con el equipo solicitado en el lote 4.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
Ajustarse a la última versión del PBC. Los productos ofertados deben ser compatibles con los equipos disponibles en la Red de Laboratorios del MSP (Genexpert).		

Consulta 7 - LOTE 4 ITEM 2

Consulta	Fecha de Consulta	22-10-2025
Se consulta a la convocante si la sensibilidad solicitada y los subtipos a ser detectados corresponden al ítem solicitado (CMV)?, si la respuesta es si; solicitamos que se acepte una sensibilidad de 30 IU/mL para muestras de plasma humano dirigido a la región UL34 y UL80.5.?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 8 - MUESTRAS

Consulta	Fecha de Consulta	23-10-2025
<p>En el apartado de Muestras, donde dice: “Se requerirá la presentación de muestras de los siguientes ítems y en las siguientes condiciones: APLICA PARA LOS INSUMOS Y MEDICAMENTOS</p> <p>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 2 (DOS) DÍA HÁBIL, luego de recibida la solicitud. La no presentación de las muestras en el periodo señalado será causal de descalificación.” Se solicita amablemente a la convocante que considere la aceptación de la presentación únicamente de las fichas técnicas correspondientes a los insumos de laboratorio, en lugar de requerir la presentación física de los mismos (como pipetas automáticas, puntas, entre otros). Esto se debe a que dichos insumos no presentan variaciones en sus especificaciones técnicas, y mediante la ficha técnica se pueden verificar aspectos como el volumen, tamaño y graduación del producto.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
<p>Ajustarse a la última versión del PBC. Conforme a las necesidades de la evaluación de los productos ofertados, serán solicitadas las muestras de los insumos e información técnica de los mismos.</p>		

Consulta 9 - Requisitos documentales para evaluar el criterio de capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	23-10-2025
<p>En el apartado de ‘Requisitos documentales para evaluar el criterio de capacidad técnica’, específicamente en el punto d) del apartado “Para INSUMOS”, donde se indica: “El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA) según corresponda al producto.” Se solicita amablemente a la convocante aclarar este punto, ya que los insumos de laboratorio de uso general no requieren registro sanitario para su importación ni comercialización. Por lo tanto, solicitamos que se incorpore la aclaración: “Excepto los insumos de laboratorio, los cuales no requieren registro sanitario para su importación y comercialización.”</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
<p>FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES</p>		

Consulta 10 - PLAN DE ENTREGA DE LOS BIENES

Consulta	Fecha de Consulta	23-10-2025
<p>En el apartado de PLAN DE ENTREGAS DE LOS BIENES, en el punto “REACTIVOS E INSUMOS EN GENERAL (no requieren equipos en comodato), CANTIDADES MINIMAS”, donde dice: “1ra ENTREGA 20% DE LA CANTIDAD MÍNIMA: La primera orden de compra se emitirá a los 20 (veinte) días después de haber firmado el contrato. 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 ampliar el plazo de entrega a un periodo de 30 a 40 días corridos para la primera entrega, considerando que el plazo actual de 20 días corridos no refleja la realidad del proceso operativo. Esto se debe a que las etapas de fabricación, importación y despacho suelen requerir un mínimo de 30 días para su correcta ejecución.</p>		
Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
<p>FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES</p>		

Consulta 11 - MUESTRAS

Consulta	Fecha de Consulta	23-10-2025
• Respecto a la presentación de muestras: aplicaría para los lotes de reactivos también? O aclarar cuales caerían en el grupo de insumos por favor		

Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
Ajustarse a la última versión del PBC. Conforme a las necesidades de evaluación de los productos ofertados, serán solicitadas las muestras de los insumos e información técnica de los mismos, no aplica para reactivos.		

Consulta 12 - DOCUMENTACIONES

Consulta	Fecha de Consulta	23-10-2025
• Para las secciones donde se solicitan las sgtes documentaciones: d. El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA) según corresponda al producto. e. En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite. Se podría admitir constancia de tramite en proceso de registro sanitario y/o constancia de LCSP vigente?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
Ajustarse a la última versión del PBC. Para el Punto d.: debe presentar copia del Registro Sanitario vigente y para el punto e.: para los productos que cuenten con Certificado de Registro sanitario vencido, se debe presentar indefectiblemente constancia de trámite de renovación de registro sanitario de DINAVISA.		

Consulta 13 - Lote 1 - Ítems del 1 al 4

Consulta	Fecha de Consulta	23-10-2025
En el lote 1, para los ítems del 1 al 4 indica lo siguiente: "Certificado de calidad del país de origen". Se solicita amablemente a la convocante favor aclarar si para este requisito el Certificado ISO 13485 del país de origen es un documento válido.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
Ajustarse a la última versión del PBC. Corresponde presentar Certificado de Calidad de origen según la reglamentación vigente en cada país (Ejemplo Certificado ISO 13485, Certificado de Calidad emitido por la ANVISA, Certificado calidad emitido por la ANMAT, entre otros).		

Consulta 14 - Lote 7 - Sífilis - Test Rápido

Consulta	Fecha de Consulta	23-10-2025
En relación con la especificación técnica que indica: "Debe incluir todos los insumos necesarios para la realización por punción digital (lancetas, capilares con EDTA y buffer)", solicitamos a la convocante aclarar si se admitirán kits que incluyan: cassettes de prueba, cuentagotas y buffer, pero no incluyen dentro del kit las lancetas y capilares. El producto cumple con todos los requisitos técnicos establecidos (método, tipo de muestra, lectura visual, presentación y rendimiento), y se encuentra diseñado para la utilización con muestras obtenidas por punción digital, sin requerir tratamiento previo. Esta aclaración permitirá la participación de productos técnicamente equivalentes, manteniendo la neutralidad y competitividad del proceso.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
Ajustarse a la última versión del PBC. Los kits de Test rápidos para Sífilis deben incluir lancetas, capilares, buffer, tiras o cassettes que aseguren la realización de la prueba por punción digital desde el primer nivel de atención de los Servicios.		

Consulta 15 - Para el lote 4, ítem 1

Consulta	Fecha de Consulta	23-10-2025
<p>En relación con la especificación técnica que establece un límite de detección de 20 copias/mL (o menor), solicitamos respetuosamente a la entidad convocante considerar la admisión de kits con límite de detección de hasta 32,4 copias/mL, conforme a los siguientes fundamentos técnicos y regulatorios:</p> <p>Alineación con el estándar internacional más reciente.</p> <p>El kit ofertado está validado bajo el último estándar de cuantificación de la OMS para VIH-1, que establece criterios de desempeño clínico y analítico actualizados, incluyendo rangos de sensibilidad que garantizan la detección confiable en escenarios clínicos relevantes. Este estándar es reconocido por organismos regulatorios internacionales y adoptado por fabricantes líderes en diagnóstico molecular.</p> <p>Equivalencia funcional y desempeño clínico comprobado</p> <p>Si bien el límite de detección es de 32,4 copias/mL, el kit demuestra alta sensibilidad clínica, con capacidad de detectar cargas virales bajas en pacientes en tratamiento antirretroviral, cumpliendo con los umbrales requeridos para monitoreo terapéutico, detección de fallas virológicas y toma de decisiones clínicas. Estudios comparativos muestran que esta sensibilidad es equivalente en desempeño a kits con límites inferiores, sin comprometer la eficacia diagnóstica.</p> <p>Compatibilidad con plataformas automatizadas de alta eficiencia</p> <p>El sistema ofertado forma parte de una solución automatizada de última generación, que optimiza tiempos de procesamiento, trazabilidad y reducción de errores humanos. Esta integración tecnológica aporta valor agregado al laboratorio, más allá del parámetro aislado de sensibilidad analítica. Promoción de la competencia y la transparencia en la contratación pública</p> <p>Mantener especificaciones excesivamente restrictivas puede limitar la participación de tecnologías válidas y actualizadas, afectando la pluralidad de ofertas y la optimización de recursos públicos. La admisión de kits con sensibilidad de 32,4 copias/mL, respaldados por la OMS, permite ampliar la competencia sin comprometer la calidad diagnóstica, favoreciendo una evaluación técnica más equitativa</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
<p>Ajustarse a la última versión del PBC. Se requiere una sensibilidad con un límite de detección de 20 copias/mL o menos, considerando la necesidad de detección temprana y precisa de infecciones por VIH, lo cual permite identificar infecciones iniciales con carga viral muy baja, además de la implementación de estrategias para prevención de la infección por VIH como el PEP (Profilaxis post exposición) y PREP (profilaxis preexposición), las cuales requieren equipos altamente sensibles. El PRONASIDA realiza monitoreo de la respuesta al tratamiento antirretroviral, donde una carga viral indetectable, indica que la terapia está suprimiendo el virus de manera efectiva, lo que a su vez reduce el riesgo de transmisión y progresión de la enfermedad.</p>		

Consulta 16 - Para el lote 4, ítem 2

Consulta	Fecha de Consulta	23-10-2025
<p>Se solicita a la convocante aclarar a que se refiere con: Capacidad de detección de Grupo M (subtipos A, BF, C, D, CRD01-AE, F, CRFR02-AG, G, H) Grupo O, Grupo N, ya que esto no corresponde a una clasificación habitual para el CMV, corresponden a subtipos de HIV</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 17 - Para el lote 4, ítem 2:

Consulta	Fecha de Consulta	23-10-2025
<p>Se solicita aclarar que es lo que están solicitando al referirse a carga viral de CMV ya que los grupos de clasificación no corresponden a la detección de CMV.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	12-11-2025
FAVOR AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 18 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-11-2025
En relación con el requerimiento establecido en el Pliego de Bases y Condiciones, en la sección especificaciones técnicas donde se solicita en el LOTE 5 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS: Se solicita Poder extenderse en las especificaciones técnicas solicitadas, para así poder permitir a los oferentes poder estimar y presentar el equipamiento correspondiente para una determinación con complejidad de procesamiento elevada.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	15-12-2025
AJUSTARSE A LA ULTIMA VERSION DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		

Consulta 19 - Precio Referencial

Consulta	Fecha de Consulta	18-11-2025
En relación con el requerimiento establecido en el Pliego de Bases y Condiciones, donde se solicita en el LOTE 5 ITEM 1: Se solicita a la convocante verificar el precio referencial para el lote 5, pues dicho referencial no se compadece con el precio actual para la determinación solicitada, como se deja constancia del precio actual de dicha determinación en la Licitación vigente de la misma convocante, se deja constancia con recorte de la Licitación con ID: 418.998 - LPN N° 89/2022 "ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA PRONASIDA - 18 MESES - MSPYBS", En donde se verifica que el Precio Actual adjudicado es de 370.000 Gs, precio muy superior al Precio de Referencia del Presente llamado. Por lo que se solicita el ajuste del precio Referencial. Como prueba de lo expuesto anteriormente, detallamos la información relativa al Precio Referencial de la LPN N° 89/2022 "Adquisición de Reactivos para Pronasida - 18 Meses - MSPYBS" con ID 418.998. Lote N° 2 - Ítem N° 2 (Precio Unitario Estimado Gs. 329.645).		

Consulta 20 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-11-2025
Lote 4 - Ítem 1. Se solicita a la convocante incorporar como requisito que el sistema disponga de la funcionalidad para realizar el cálculo automático del resultado correspondiente a muestras previamente diluidas de forma manual, evitando errores de transcripción y reduciendo tiempos operativos dentro del laboratorio.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	15-12-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 21 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-11-2025
Lote 4 - Ítem 2. Se solicita incorporar como requisito el tiempo mínimo de 120 minutos para la liberación de los primeros resultados, necesario para asegurar un ciclo inicial completo y estable. A su vez, se solicita establecer no más de 16 minutos para la liberación de resultados subsiguientes, manteniendo una capacidad mínima de 270 reacciones en 8 horas, con el fin de asegurar un rendimiento compatible con un flujo rutinario de trabajo intensivo.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	15-12-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 22 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-11-2025
Lote 4 - Ítem 2. Se solicita contemplar que la plataforma ofertada cuente con la capacidad de procesar simultáneamente el ensayo de CVM junto con el ensayo correspondiente al Ítem 1, sin impacto negativo en la productividad global, el rendimiento operativo ni la disponibilidad del equipo. Esto garantiza eficiencia en laboratorios que requieren ejecutar ambos análisis dentro del mismo turno.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	15-12-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 23 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-11-2025
Lote 4 - Ítem 1. Se solicita considerar la inclusión de un requerimiento mínimo de capacidad de procesamiento de 270 muestras en un período operativo de 8 horas, a fin de asegurar un rendimiento adecuado en jornadas estándar de alta demanda y garantizar que el equipo pueda sostener cargas de trabajo habituales sin comprometer tiempos de respuesta.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	15-12-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 24 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	18-11-2025
Lote 4 - Ítem 1. Se solicita a la convocante restablecer el tiempo mínimo requerido para la liberación de los primeros resultados en 120 minutos. Asimismo, se solicita incorporar el tiempo máximo de 16 minutos para la liberación de resultados posteriores, considerando tandas de 12 determinaciones, garantizando así una operación continua y sostenida acorde al flujo real de trabajo.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	15-12-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 25 - lote 5 CD4

Consulta	Fecha de Consulta	19-11-2025
Lote 5 REQUIERE: CD4 . " Citometría de flujo para Recuento de Linfocitos CD4 en valores absolutos y porcentaje. Con equipo en comodato con todos los accesorios: estación de trabajo, PC, monitor; mouse y software con plantillas preconfiguradas para el análisis de subpoblaciones linfocitarias y con módulo de control de calidad .Citómetro de flujo con 4 detectores de fluorescencia y 2 detectores de dispersión con 2 láser: azul (488nm) y rojo (640 nm) con capacidad de chequear y corregir automáticamente la alineación de las poblaciones linfocitarias. Contar con Certificación IVD". SE SOLICITA a la convocante verificar el precio referencial para el lote 5, pues dicho referencial corresponde a otra tecnología del CD4 (cartucho) correspondiente al PIMA, no a una tecnología mas sofisticada en este lote mas arriba reproducida. Favor verificar los ID 418998 lote 2, ID 388428 lote 4 donde se solicitan CD4 con la misma tecnología requerida en el presente llamado.		

Consulta 26 - Para el lote 4, ítem 1

Consulta	Fecha de Consulta	19-11-2025
<p>En atención a la respuesta brindada y con el mayor respeto a los criterios técnicos establecidos en el Pliego Base de Condiciones (PBC), solicitamos nuevamente a la entidad convocante considerar la admisión de ofertas de kits con límite de detección de hasta 32,4 copias/mL, con base en los siguientes argumentos complementarios:</p> <p>1. Reconocimiento internacional del estándar OMS más reciente El kit a ser ofertado ha sido validado conforme al último estándar de la Organización Mundial de la Salud (OMS) para cuantificación de VIH-1, el cual establece parámetros de sensibilidad y desempeño clínico que reflejan la evidencia científica más actualizada. Este estándar es adoptado por agencias regulatorias como la FDA, EMA y otras autoridades sanitarias de referencia, y ha sido incorporado por fabricantes líderes en diagnóstico molecular.</p> <p>2. Equivalencia clínica demostrada en estudios multicéntricos Diversos estudios comparativos han demostrado que kits con límite de detección de 32,4 copias/mL presentan un desempeño clínico equivalente a aquellos con límites inferiores, sin comprometer la capacidad de detección de infecciones tempranas ni la eficacia en el monitoreo de pacientes en tratamiento antirretroviral. La diferencia en sensibilidad analítica no se traduce en una diferencia significativa en sensibilidad clínica, especialmente considerando que la mayoría de las decisiones terapéuticas se basan en umbrales superiores a 50 copias/mL.</p> <p>3. Enfoque integral de calidad diagnóstica La sensibilidad analítica, si bien es un parámetro importante, no debe evaluarse de forma aislada. El sistema considerado para la oferta integra automatización avanzada, reducción de errores humanos, trazabilidad completa y eficiencia operativa, lo cual contribuye a una mayor calidad diagnóstica y sostenibilidad del servicio en el tiempo.</p> <p>4. Principios de razonabilidad y pluralidad en la contratación pública Solicitamos considerar que mantener una especificación técnica más restrictiva que los estándares internacionales puede limitar la participación de tecnologías válidas y actualizadas, restringiendo la competencia y afectando la eficiencia del gasto público. La admisión de kits con sensibilidad de hasta 32,4 copias/mL, validados por la OMS, permitiría ampliar la base de oferentes sin comprometer la calidad diagnóstica ni los objetivos de salud pública.</p> <p>5. Propuesta de ajuste técnico razonable En virtud de lo anterior, proponemos que la especificación técnica sea ajustada para admitir kits con límite de detección de hasta 35 copias/mL, siempre que cuenten con validación bajo el estándar OMS más reciente y demuestren equivalencia clínica documentada. Esta modificación permitiría mantener altos estándares de calidad, sin excluir tecnologías modernas y validadas.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	15-12-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 27 - Para el lote 4, ítem 1

Consulta	Fecha de Consulta	19-11-2025
Se solicita amablemente a la convocante admitir la oferta de un kit de VIH con de material genético con límite de detección de 10 a 35 cp/ml.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	15-12-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 28 - Para el lote 4, ítem 2

Consulta	Fecha de Consulta	19-11-2025
Se solicita amablemente a la convocante admitir la oferta de un kit de CMV con límite de detección de hasta 745,68 UI/ml, teniendo en cuenta que se pueda utilizar en distintas matrices		

Respuesta	Fecha de Respuesta	15-12-2025
Ajustarse a la última versión del PBC.		

Consulta 29 - EETT - LOTE N°7 SIFILIS – TEST RAPIDO

Consulta	Fecha de Consulta	19-11-2025
LOTE N°7 SIFILIS – TEST RAPIDO: Solicitamos a la entidad convocante que considere modificar la presentación de entrega establecida en el PBC. Sugerimos “Presentación de entrega: mínimo 50 determinaciones” Dicha modificación en la presentación de entrega no afecta la calidad del producto. Sin embargo permitirá una mayor participación de los oferentes, lo que resultará en un mayor número de ofertas y mejores precios, en beneficio de la propia convocante.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	15-12-2025
Ajustarse a la última versión del PBC. Las especificaciones técnicas incluyen presentación mínima de 10 a 50 determinaciones por caja.		

Consulta 30 - EETT - LOTE N° 8 TEST RAPIDO PARA HIV

Consulta	Fecha de Consulta	19-11-2025
LOTE N° 8 TEST RAPIDO PARA HIV: Solicitamos a la entidad convocante que considere modificar la presentación de entrega establecida en el PBC. Sugerimos “Presentación de entrega: mínimo 25 determinaciones” Dicha modificación en la presentación de entrega no afecta la calidad del producto. Sin embargo permitirá una mayor participación de los oferentes, lo que resultará en un mayor número de ofertas y mejores precios, en beneficio de la propia convocante.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	15-12-2025
Ajustarse a la última versión del PBC. Las especificaciones técnicas incluyen presentación mínima de 25 determinaciones por caja.		

Consulta 31 - MULTA

Consulta	Fecha de Consulta	19-11-2025
Solicitamos respetuosamente a la Convocante modificar y disminuir el porcentaje de multa establecido que es de 0,01%, y que se observa, que el porcentaje de tasa de interés por mora por parte de la Contratante es de 0,001%, por tanto solicitamos que el porcentaje de multa sea igual al porcentaje de interés por mora por falta de pago por parte de la Convocante.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	15-12-2025
AJUSTARSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES		