

Consultas Realizadas

Licitación 391263 - ADQUISICION DE INSUMOS Y REACTIVOS PARA EL LABORATORIO CENTRAL DE SALUD PUBLICA-COVID-19

Consulta 1 - Certificado de libre venta

Consulta	Fecha de Consulta	
Solicita Certificado de libre venta del producto ofertado expedido por la autoridad sanitaria competente del país de origen. Consulta: Varios ítems requeridos en la presente licitación por su naturaleza no requieren Certificado de libre ventas para su comercialización Ej Lote 26, Lote 27, Lote 29; lote 30, lote 31, etc. es decir este requerimiento es aplicable a los productos de Uso InVitro. Por tanto solicitamos se haga una salvedad que este requerimiento sea aplicable a solo aquellos productos que por su naturaleza lo requieran.	15-06-2021	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
En el presente llamado solo aplica a los productos para Diagnóstico de uso in vitro (PDIV) inscriptos en la Dirección de Registro, Habilitación y Control del Laboratorio Central de Salud Pública.	18-06-2021	

Consulta 2 - Certificado de calidad de la autoridad sanitaria del país de origen

Consulta	Fecha de Consulta	
Que entiende la convocante por: Certificado de calidad de la autoridad sanitaria del país de origen. En varios ítems solicita.	15-06-2021	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
Se refiere a la Certificación de calidad analítica del producto.	18-06-2021	

Consulta 3 - Lote 15 Lote 4

Consulta	Fecha de Consulta	
Se permitirá ofertar el lote 15 en las mismas especificaciones técnicas en cuanto a soporte de equipos? Es decir que el mismo no incluya una Plataforma totalmente automatizada?	15-06-2021	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
LOTE 15: se solicita ajustarse a lo solicitado en el PBC, el mismo debe incluir equipo de extracción de ADN automatizado, centrifuga y termociclador en tiempo real. LOTE 4: no necesita de ninguna plataforma puesto que corresponde a un reactivo para preparación de medio de cultivo.	18-06-2021	

Consulta 4 - Lote 34 al lote 37

Consulta	Fecha de Consulta	
Lote 34 al lote 37: estos productos usualmente son RUO, por tanto no necesitan Certificado de Libre Ventas para ser comercializados. Solicitamos revisar el requerimiento.	15-06-2021	

Consulta	Fecha de Consulta	
En los casos en que el PDIV sea de uso exclusivo para investigación o vigilancia, (RUO-Research Use Only, por sus siglas en inglés) mediante declaración expresa del fabricante en Origen, la cual debe constar en los rótulos externos y manual de instrucciones; el establecimiento registrante deberá presentar el Poder de Representación y, el Certificado de libre venta solo en los casos de que este sea emitido por la Autoridad Sanitaria de origen.	18-06-2021	

Consulta 5 - lote 54

Consulta	Fecha de Consulta	
Lote 54: Favor informar marca y modelo de los termocicladores disponibles en el LCSP, pues solicitan sean compatibles con los mismos. Caso contrario se podrá proporcionar muestras?	15-06-2021	

Consulta	Fecha de Consulta	
El equipo disponible en el Laboratorio Central es de la marca APPLIED BIOSYSTEMS, modelo 7500 Real Time PCR Systems. Si se podrá proporcionar muestras.	21-06-2021	

Consulta 6 - lote 79

Consulta	Fecha de Consulta	
Lote 79: Podría reformular su requerimiento: kits de mínimo 96 determinaciones? Por kits mínimo 32 determinaciones, considerado que la presentación del kits solicitado es superior la cantidad requerida para cada ítem 1 al 8, en los cuales solicitan 72 test.	15-06-2021	

Consulta	Fecha de Consulta	
Se reformula la especificación técnica, por error de tipo en la presentación del kit solicitado en las especificaciones técnicas, el mismo es un kit x 24 determinaciones como mínimo.	21-06-2021	

Consulta 7 - lote 83 - Lote 84

Consulta	Fecha de Consulta	
Lote 83 y Lote 84: se solicita a la convocante fusionar ambos lotes considerando que la condiciones del lote 83 es la siguiente: "este reactivo debe ser procesado en el mismo equipo que procesa los reactivos de Hepatitis B y Hepatitis C."	15-06-2021	

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita ajustarse al Pliego de bases y condiciones.	21-06-2021	

Consulta 8 - Lotes 85 al 94:

Consulta	Fecha de Consulta	
Pueden estos lotes fusionarse en un único lote?	15-06-2021	

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita ajustarse a lo establecido en el PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	21-06-2021	

Consulta 9 - Lote 91 / Lote 92

Consulta	Fecha de Consulta	
Se podrá ofertar Anticardiolipina IgG / IgM para ambos items? En conjugados separados para IgG y otro para IgM, la oferta contemplaría la cantidad requerida de determinaciones para un solo conjugado para cada lote según corresponda el pedido de las especificaciones técnicas. Esta solicitud obedece al hecho que todos los fabricantes ofrecen en un solo Kit ambos conjugados.	15-06-2021	

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita ajustarse a lo solicitado en el Pliego de Bases y Condiciones.	21-06-2021	

Consulta 10 - Conformacion de la Nota de Remision

Consulta	Fecha de Consulta	
Lugar de entrega: se solicita a la convocante reformule el enunciado pues indica que la nota de remisión debe llevar el Vencimiento del producto, pero no contempla un procedimiento si el producto por su naturaleza no lleve vencimiento. Ej Pipeta automática	15-06-2021	

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita ajustarse a la Adenda N° 2.	22-06-2021	

Consulta 11 - Vencimiento

Consulta	Fecha de Consulta	
Vencimiento: para drogas puras y/o productos inertes: solicita Constancia de origen, debidamente legalizada y traducida al español. Este trámite de legalización toma un tiempo de al menos 8 semanas y más aun con las restricciones de la Pandemia y esta CVE está fijada para el día 21. Puede la convocante sugerir una metodología alternativa?	15-06-2021	

Consulta	Fecha de Consulta	
Este ítem se refiere a las entregas de los productos. Al momento de la presentación de la oferta debe presentar copia autenticada del documento y nota aclaratoria, quedando pendiente la presentación de los documentos legalizados en caso de resultar adjudicado.	18-06-2021	

Consulta 12 - Vencimiento

Consulta	Fecha de Consulta	
Oligonucleótidos y sondas. Estos no se encuadran en las condiciones de "Drogas puras y/o productos inertes". Como se procederá en este caso ?	15-06-2021	

Consulta	Fecha de Consulta	
Los Oligonucleótidos y sondas son productos liofilizados por lo tanto se solicita certificado de origen.	21-06-2021	

Consulta 13 - lotes 34 al 38

Consulta	Fecha de Consulta	
lotes 34 al 38 lo siguiente: se puede ofertar un kit que contenga Taq DNA polimerasa HOT START, dNTPs, MgCl2, estabilizadores, colorante de referencia ROX en un solo tubo, y en un tubo separado la enzima transcriptasa reversa MMLV con inhibidores de RNAsa	15-06-2021	

Consulta	Fecha de Consulta	
Si, se podrá ofertar un Kit que contenga Taq DNA polimerasa HOT START, dNTPs, MgCl2, estabilizadores, colorante de referencia ROX en un solo tubo, y en un tubo separado la enzima transcriptasa reversa MMLV con inhibidores de RNAsa, siempre que sean parte de un mismo KIT y que permitan realizar una PCR en un solo paso.	21-06-2021	

Consulta 14 - Plan de entregas

Consulta	Fecha de Consulta	
Plan de entregas: Los insumos y reactivos deberán ser entregados en su totalidad salvo excepciones. La totalidad de la adjudicación o de la Orden de Compra?	15-06-2021	

Consulta	Fecha de Consulta	
Deberán ser entregados de acuerdo a lo solicitado en la orden de compra.	21-06-2021	

Consulta 15 - Lote 70, lote 14 y Lote 15

Consulta	Fecha de Consulta	
Lote 70, lote 14 y Lote 15: se puede consolidar en un solo lote?	15-06-2021	

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita ajustarse a lo solicitado en el PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES.	21-06-2021	

Consulta 16 - PLAN DE ENTREGA

Consulta	Fecha de Consulta	
El Pliego de Bases y Condiciones en su punto 1 Especificaciones Técnicas, Punto b, Plan de Entregas menciona: "...(...) Los insumos y reactivos deberán ser entregados 30 (treinta) días corridos posteriores a la recepción de la Orden de Compra emitida por el Laboratorio Central de Salud Pública. Las órdenes de compras serán comunicadas al Proveedor adjudicado vía correo electrónico, en formato pdf (sic)". En relación a este punto solicitamos a la Covocante se sirva en modificar el plazo de entrega a 45 días calendarios, ya que por motivos de la pandemia de la COVID19, los tiempos de importación de los reactivos se han visto alterados por la escasez de transporte aéreo y cronogramas de fabricación de los mismos insumos. Haciendo imposible cumplir el tiempo de 30 días, situación que además limitaría la cantidad de oferentes.	15-06-2021	

Consulta	Fecha de Consulta	
Se modifica el plazo de entrega a 45 (cuarenta y cinco) días calendario.	21-06-2021	

Consulta 17 - Certificado de habilitacion de Servicio Tecnico

Consulta	Fecha de Consulta	
Solicitan equipamiento en comodato, la convocante no requerirá Habilitacion del Servicio Tecnico emitido por el Ministerio de Salud Publica y Bienestar Social.		

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita ajustarse a la Adenda N° 2. Se solicitará Certificado de habilitación de servicio técnico para los lotes en los que se entregarán equipos en comodato.		

Consulta 18 - Condiciones para Entrega de Equipos en Comodato a cargo de los proveedores.

Consulta	Fecha de Consulta	
Donde dice: "Todos los equipos solicitados en la modalidad de comodato deberán tener "como máximo 3 (tres) años de fabricación", solicitamos que sea eliminada o que no se consideren los años de fabricación de los equipos, ya que son pocas las cantidades de los reactivos solicitados y no cubriría la inversión de colocar equipos nuevos, de esta manera no limitaría la participación de potenciales oferentes.		

Consulta	Fecha de Consulta	
Si, se acepta lo solicitado.		

Consulta 19 - Lote 93 / Lote 94:

Consulta	Fecha de Consulta	
Lote 93 / Lote 94: Puede reformular el nombre del kit requerido, Pues Anca C y Anca P, se evalua por inmunofluorescencia, el analito evaluado mediante Elisa recibe el nombre de anti-PR3 y anti-MPO respectivamente. Pues esto ocasionara dificultades al momento de la evaluación de la oferta. Siguiendo el ejemplo los lotes 87 y 88 donde la convocante enumera el producto con los nombres alternativos.		

Consulta	Fecha de Consulta	
Se reformula las especificaciones técnicas de los lotes 93 y 94, según lo descripto en la Adenda N° 2.		

Consulta 20 - Lugar de entrega:

Consulta	Fecha de Consulta	
Lugar de entrega: se solicita a la convocante reformule el enunciado pues indica que la nota de remisión debe llevar el Vencimiento del producto, pero no contempla un procedimiento si el producto por su naturaleza no lleve vencimiento. Ej Pipeta automática.		

Consulta	Fecha de Consulta	
Se solicita ajustarse a la Adenda N° 2.		