

Consultas Realizadas

Licitación 398296 - LPN SBE 110-21 ADQUISICION DE INSUMOS MEDICOS PARA HIGIENIZACION Y LIMPIEZA CON SOLUCION DE CLORHEXIDINA PARA PACIENTES INTERNADOS DEL IPS

Consulta 1 - Especificaciones Técnicas Ítem N° 1

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
A través de la presente solicitamos a la convocante ajustar la EETT en lo que respecta a las dimensiones del paño, quedando de la siguiente manera: Como mínimo de 20 cm x 20 cm. Este ajuste permitirá al IPS contar con un mayor número de proveedores y con ello mejores ofertas en cuanto a precio y calidad.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 2 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
A través de la presente solicitamos a la convocante ajustar la EETT del producto PAÑO C/ SOLUCION JABONOSA DE CLORHEXIDINA 2%, en lo que respecta a la presentación de entrega, quedando de la siguiente manera: Sobres individuales o paquetes de hasta 100 unidades. Este ajuste permitirá al IPS contar con un mayor número de proveedores y con ello mejores ofertas en cuanto a precio y calidad.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 3 - Sistema de adjudicación

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
Se solicita a la convocante que la presente convocatoria se realice bajo la modalidad de adjudicación en ABASTECIMIENTO SIMULTÁNEO, ya que esto otorgará al IPS el beneficio de contar con más de un proveedor adjudicado, lo que reducirá de gran manera la posibilidad de quedar desabastecido.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 4 - Muestras

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
----------	-------------------	------------

En cuanto a las muestras solicitadas, se solicita la presentación de UNA CAJA X 100 PAÑOS, al respecto solicitamos que dicha condición sea modificada, y que permita la posibilidad de entregar una muestra en una presentación de sobre individuales o bien en paquetes de hasta 100 unidades.

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones

Consulta 5 - Muestras

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
----------	-------------------	------------

En cuanto a las muestras solicitadas, se solicita la presentación de UNA CAJA X 100 PAÑOS, al respecto solicitamos que dicha condición sea modificada, y que permita la posibilidad de entregar una muestra en una presentación de sobre individuales o bien en paquetes de hasta 100 unidades.

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones

Consulta 6 - Aplicación del margen de preferencia local

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
----------	-------------------	------------

Solicitamos aclarar cuál es el criterio utilizado por la convocante para la aplicación del MPL (margen de preferencia local), en caso de que los potenciales oferentes no se encuentren dentro del municipio de la convocante.

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones

Consulta 7 - Documentos para evaluar la capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
----------	-------------------	------------

En cuanto al documento requerido en el PBC, donde dice: Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica clínica emitido por un organismo competente tales como la FDA de EEUU y/o CE Comunidad Europea y/o como INVIMA de Colombia y/o Países miembros del MERCOSUR como ANVISA de Brasil y ANMAT de Argentina Solicitamos a la convocante que ajuste dicho requerimiento a la legislación vigente que regula la obtención del Registro Sanitario de dispositivos médicos. Ya que la redacción actual de dicho requisito no se ajusta al marco normativo (Resolución S.G. N° 669/16 Art. N° 4, inc. d) emitido por el ente regulador la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DNVS), por lo tanto el mismo debe quedar de la siguiente manera: Documentación acreditando fehacientemente el cumplimiento de las normas de calidad en los procesos de producción BPF/GMP otorgada por la Autoridad Sanitaria, competente en origen O certificado ISO/CE/UL/FDA/ TUVF- otorgado por la entidad certificadora de origen Este cuestionamiento ya ha sido planteado en una convocatoria anterior LPN N° 99/19 (ID N° 367517), y posterior a ello el IPS procedió a la modificación de las bases de la licitación a fin de ajustarse a la normativa emitida por la DNVS para dispositivos médicos.

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones

Consulta 8 - Documentos para evaluar la capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
<p>En cuanto al documento requerido en el PBC, donde dice: Certificado del producto de análisis de semielaborado y producto terminado</p> <p>Al respecto, solicitamos a la convocante que ajuste dicho requerimiento y se limite a solicitar la presentación del CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO TERMINADO ya que esta documentación es suficiente para demostrar que el fabricante ha cumplido cabalmente con los procesos de control de calidad del producto a ser comercializado.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
<p>El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones</p>		

Consulta 9 - REQUISITOS DE CALIFICACIÓN Y CRITERIOS DE EVALUACIÓN

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
<p>Solicitamos a la convocante que para productos nacionales se solicite únicamente el Certificado de Buenas Prácticas de fabricación emitido por la DINAVISA o bien Certificación ISO, conforme a la reglamentación vigente.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
<p>El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones</p>		

Consulta 10 - medidas

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
<p>Permitira la convocante ofertar una medida de 10x10cm?</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
<p>El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones</p>		

Consulta 11 - Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
<p>Requisito documental para evaluar la capacidad técnica Punto E Los oferentes que no sean el fabricante del producto ofertado deberán presentar el Certificado de Buenas Prácticas del Oferente Vigente, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del contrato: favor aclarar que este requerimiento refiere exclusivamente a fabricantes nacionales.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
<p>El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones</p>		

Consulta 12 - presentacion

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
<p>Se permitirá además de la presentación individual (unidad), ofertar en presentación de paquete (pack) x 10 unidades, Caja de 10 paquetes x 10 toallitas, 100 en total?</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
<p>El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones</p>		

Consulta 13 - presentacion

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
Favor aclarar si Solicita en presentación de empaque individual y a su vez cada presentación individual en caja CAJA POR 100 UDS. COMO MINIMO		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 14 - Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica, puntos E y F. Se solicita reformular el requerimiento, pues pareciera que se superponen, pues como que piden el mismo requisito.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 15 - Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica, puntos E, F y G, solicita que el Certificado este vigente durante la duración del Contrato. Considerando que el plazo de vigencia (5 años) lo establece la entidad contralora, DINAVISA, escapa a la voluntad de oferente extender expreso para esta licitación dicho Certificado. Se solicita eliminar o reformular el pedido.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 16 - Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica, punto I Otras certificaciones y documentos del producto: Considerando que dichos Certificados son emitidos para cada lote, permitirá la convocante adjuntarlos en caso de ser adjudicados conjuntamente con los lotes validos en la entrega del producto en el Parque Sanitario de IPS (DASM)		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 17 - presentacion

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
Se permitirá ofertar en Frascos dispensador de 100 unidades?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 18 - REQUISITOS DE CALIFICACIÓN Y CRITERIOS DE EVALUACIÓN

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
----------	-------------------	------------

Solicitamos al IPS que para productos de fabricación nacional sea suficiente la presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación emitido por la DINAVISA o bien la certificación ISO.

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones

Consulta 19 - EETT - PAÑO C/ SOLUCION JABONOSA DE CLORHEXIDINA 2%

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
----------	-------------------	------------

Favor adecuar las EETT del ítem en cuestión a fin de contar con un mayor número de ofertas, por lo cual proponemos sea modificado de la siguiente manera:

Dimensiones del paño: Como mínimo de 20 cm x 20 cm (+/- 2cm)

Presentación de entrega: Sobres individuales o embalaje de hasta 100 unidades.

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones

Consulta 20 - Documentos formales

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
----------	-------------------	------------

A fin de que el oferente pueda demostrar el cumplimiento de la capacidad técnica el IPS solicita una serie de requisitos, tales como:

1. Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica clínica emitido por un organismo competente tales como la FDA de EEUU y/o CE Comunidad Europea y/o como INVIMA de Colombia y/o Países miembros del MERCOSUR como ANVISA de Brasil y ANMAT de Argentina.

2. Certificado del producto de análisis de semielaborado y producto terminado.

En lo que respecta al certificado de aprobación y habilitación, solicitamos amablemente que sea reformulado conforme se detalla: Documentación acreditando fehacientemente el cumplimiento de las normas de calidad en los procesos de producción BPF/GMP otorgada por la Autoridad Sanitaria, competente en origen O certificado ISO/CE/UL/FDA/ TUVF- otorgado por la entidad certificadora de origen

Este pedido se encuentra debidamente justificado en la reglamentación de la DNVS: Resolución S.G. N° 669/16 por lo cual se reglamenta el art. 4° inc. B) de la ley N° 4659/12 Que implementa procedimientos de seguridad y mecanismos de prevención de riesgos para los profesionales de la salud y pacientes, estableciendo normas para la obtención del registro sanitario de productos considerados dispositivos médicos, materiales cortopunzantes y equipos de protección individual. Art. N° 4, inc. D)

En caso de dudas, se solicita a la convocante elevar consulta al ente regulador a fin confirmar lo aquí manifestado.

En lo que respecta al certificado de análisis del producto semielaborado, solicitamos amablemente sea reformulado conforme se detalla: Certificado de análisis del producto terminado

Este pedido lo justificamos en que los fabricantes de dispositivos médicos no emiten certificado de análisis de un producto semiterminado sino del producto terminado, ya que el certificado de análisis es un documento técnico sanitario en el que se reportan los resultados de los análisis o pruebas oficiales propias del fabricante para un lote de fabricación y sirve para determinar si un dispositivo cumple o no con los parámetros establecidos para su comercialización.

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones

Consulta 21 - Abastecimiento simultáneo

Consulta	Fecha de Consulta	30-08-2021
Debido a las cantidades y naturaleza del llamado, solicitamos al IPS que la modalidad de adjudicación sea por abastecimiento simultáneo al igual que todas las convocatorias que fueron publicadas por el IPS, entendemos que con este sistema se busca un abastecimiento continuo, ya que como es sabido el mercado global se encuentra fuertemente afectado por la pandemia del covid-19, lo que afecta directamente a los plazos asociados a la fabricación y tiempos de importación.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 22 - Contratación Pública Sostenibles - CPS

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
Los oferentes deberán indicar bajo declaración jurada el pago del salario mínimo a sus colaboradores, además de garantizar la no contratación de menores.		
Con respecto a este punto solicitamos aclarar si los potenciales oferentes deberán redactar una declaración solo sobre el punto salario mínimo a sus colaboradores o respecto a todos los criterios.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá remitirse al formulario de la oferta del Sistema de Información de las Contrataciones Públicas (SICP)		

Consulta 23 - Contratación Pública Sostenibles - CPS

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
Los criterios ambientales serán medidos de algún modo? un oferente que se ajuste a lineamientos ambientales tales como estudio de impacto ambiental, disposición adecuada de residuos, plan de manejo ambiental a través de la Certificación ISO:9001 entre otros serán beneficiados por encima de otros que no puedan demostrar el cumplimiento de tales lineamientos?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá remitirse al formulario de la oferta del Sistema de Información de las Contrataciones Públicas (SICP)		

Consulta 24 - Muestras

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
La Comisión evaluadora se reserva el derecho de solicitar más muestras de aquellos ítems que sean necesarios para realizar pruebas de calidad en el Laboratorio de Control de Calidad del IPS, para la evaluación.		
Solicitamos que los ensayos de calidad sean relevantes para la adjudicación debido a la especialidad del producto y a la variación de agente de limpieza entre las distintas marcas comerciales disponibles en el mercado.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 25 - Margen de preferencia local - CPS

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
----------	-------------------	------------

será aplicado el margen de preferencia?

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones

Consulta 26 - Existencia Legal

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
----------	-------------------	------------

Podrán participar empresas con menos de 03 años de existencia legal?

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones

Consulta 27 - Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
----------	-------------------	------------

punto C. Resolución de Apertura:

Aclaremos a la convocante que la especialidad solicitada tanto en especificaciones técnicas, catalogo de producto en la DNCP y nomenclatura en el MINISTERIO DE INDUSTRIA Y COMERCIO se corresponde a la especialidad de higiene y cosméticos no dispositivos médicos.

esta aclaración tiene mucha relevancia.

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones

Consulta 28 - Registro Sanitario Vigente

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
----------	-------------------	------------

Aclarar que el registro sanitario debe ser expedido para en la categoría higiene y cosmético.

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones

Consulta 29 - E. Certificados de Buenas Prácticas: De Fabricación y/o Almacenamiento Vigente

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
----------	-------------------	------------

Solicitamos que la convocante se asesore con la Dirección Nacional de Vigilancia sanitaria con respecto a las documentaciones que corresponden a la especialidad.

El certificado de Buenas practicas tanto para fabricantes como importadores debe ser para la especialidad de higiene y cosmético.

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
-----------	--------------------	------------

El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones

Consulta 30 - Los productos a ser requeridos cuentan con las siguientes especificaciones técnicas:

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
<p>Con respecto a la presentación solicitada (unidad) solicitamos amablemente a la convocante permitir la presentación de paquete x 03 unidades, siguiendo con el esquema utilizado por los servicios a nivel regional (Argentina, Chile, Bolivia) y la Facultad de Ciencias Médicas en Paraguay que consiste en: 1 paño independiente para la zona perianal y 02 paños restantes para la parte anterior y posterior del paciente con la principal ventaja de evitar la contaminación durante el procedimiento por remoción o arrastre.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
<p>El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones</p>		

Consulta 31 - Modalidad del proceso

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
<p>Solicitamos amablemente a la convocante considerar el sistema de abastecimiento simultáneo debido al volumen de la compra y las cantidades marcas comerciales disponibles en plaza para la especialidad.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
<p>El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones</p>		

Consulta 32 - Especificación Técnica

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
<p>Paño para la higiene corporal con dimensiones 30cm x 20cm (+-) 5cm, descartable.</p> <p>solicitamos amablemente permitir la presentación de Paños para la higiene corporal con solución jabonosa de clorhexidina al 2%, dimensiones mínimas de 20cm x 20cm - descartable con la finalidad de no restringir la participación de potenciales oferentes y bajo el criterio de que dicha flexibilidad no será en detrimento de la calidad si no del ahorro, evitando desperdicio de material ya que para lograr resultados de eficacia antimicrobiana la clave es la higiene cuidadosa respetando la dirección de la limpieza y no el tamaño del paño.</p> <p>de hecho, el único Hospital en Paraguay que ha implementado el baño sin necesidad de enjuague utiliza paños con las dimensiones recomendadas.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
<p>El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones</p>		

Consulta 33 - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y SUMINISTROS REQUERIDOS 1. Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
<p>Teniendo en cuenta que el producto solicitado se utilizará para la higienización y limpieza de los pacientes internados del IPS, se consulta sobre cuáles deben ser las características del envase del producto. Esta pregunta la hacemos porque el PBC no establece los requisitos del envasado.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
<p>El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones</p>		

Consulta 34 - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y SUMINISTROS REQUERIDOS 1. Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
Teniendo en cuenta que existen en el mercado diferentes tipos de PAÑOS C/ SOL. JABONOSA DE CLORHEXIDINA 2% para la higiene corporal, consultamos a la Convocante si dicho paño debe ser del tipo que se activa con agua o no?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
Se aclara al oferente que no se activa con agua.		

Consulta 35 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
El producto solicitado se utilizara para la higienización y limpieza de los pacientes internados del IPS, se consulta sobre cuáles deben ser las características del material del paño		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 36 - Experiencia Requerida

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
Se solicita a la convocante que para demostrar la experiencia del oferente , considere la experiencia en PROVISION DE ANTISEPTICOS, ESPECIALIDAD FARMACEUTICA Y/O PRODUCTOS DE HIGIENE. Tener en cuenta que el PAÑO C/ SOL. JABONOSA DE CLORHEXIDINA no es un dispositivo medico.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 37 - c- RESOLUCION DE APERTURA

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
Solicitamos a la Convocante, solicitar la Resolución de apertura como como especialidad farmacéutica,, productos de Higiene personal de higiene y cosméticos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 38 - Muestras

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
En cuanto a las muestras solicitadas, se solicita a la convocante que reduzcan la cantidad mínima de 1 caja con 100 unidades a una caja con 10 unidades		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 39 - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
¿Se podría cotizar el guante para baño seco de higiene sin enjuague con clorhexidina al 3 % ?		
<p>La parte interna del guante está elaborada con un material plastificado que previene el contacto directo con el paciente, la parte externa está elaborada con tela de TNT y la parte palmar tiene adherida una fina esponja que contiene solución jabonosa con ph fisiológico más clorhexidina 3%.</p> <p>Ayuda a prevenir la infección cruzada causada por una esponja o un paño convencional y brinda protección al personal de salud y comodidad del paciente.</p> <p>Presentación paquetes por 20 unidades Medida: 24 x 17 cm</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 40 - Muestras

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
<p>Se solicita a la convocante que realice el siguiente cambio DE: "Cuando los oferentes no presenten las muestras en el plazo señalado la Convocante debera requerir su presentacion, otorgando un plazo de 1 (un) dia hábil " A: "Cuando los oferentes no presenten las muestras en el plazo señalado la Convocante descalificara a dicho oferente "</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 41 - Periodo de Validez de oferta

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
Solicitamos a la convocante que aumente a 180 dias		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 42 - Periodo de Consulta

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
Solicitamos que se extienda el periodo de Consulta en siete (7) días calendario		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
Remitirse al Plazo establecido por la convocante en el Sistema de Información de las Contrataciones Públicas (SICP)		

Consulta 43 - Capacidad Técnica

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
Resolución de apertura, inciso a. Se solicita a la convocante que dicho inciso sea modificado y permita presentar la apertura para fabricar, comercializar especialidades farmacéuticas, incluidos los productos de higiene personal		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 44 - Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
Se solicita a la convocante que trabajen con el ente regulador (DNVS) ya que dicho producto no cumple con los requerimientos para ser considerado un dispositivo medico		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 45 - Capacidad Técnica

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
Se solicita a la convocante que retire la solicitud de certificado de test hipoalergenico, ya que segun FDA no existe un metodo definido para determinar si un producto es o no hipoalergenico, si no que se detallan las formulas para prever efectos adversos de este tipo		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 46 - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y SUMINISTROS REQUERIDOS 1. Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
Teniendo en cuenta que existen en el mercado diferentes tipos de PAÑOS C/ SOL. JABONOSA DE CLORHEXIDINA 2% para la higiene corporal, consultamos a la Convocante si dicho paño debe ser del tipo que se activa con agua o no?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
Se aclara al oferente que no se activa con agua.		

Consulta 47 - Capacidad Técnica

Consulta	Fecha de Consulta	31-08-2021
Se solicita a la convocante que retire la solicitud de "Certificado de aprobacion y habilitacion para su uso en practica clinica emitido por FDA, CE , INVIMA , ANMAT y/o ANVISA" Se solicita que sea aceptado el registro sanitario de paises de alta vigilancia, adecuada vigilancia o MERCOSUR		

Respuesta	Fecha de Respuesta	06-10-2021
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		