

## Consultas Realizadas

# Licitación 404741 - ADQUISICION DE REACTIVOS PARA LABORATORIO CENTRAL DEL HOSPITAL DE CLINICAS - AD REFERENDUM 2022

### Consulta 1 - LOTE 17

Consulta	Fecha de Consulta	29-12-2021
<p>Solicitamos a la convocante desglosar el LOTE 17 por metodología de diagnóstico, separando el ítem 1 (HEMOGRAMA) en un lote independiente y el ítems 2 al 61 (QUIMICA-INMUNOLOGIA) como otro lote independiente, ya que los mismos no guardan relación de metodología analítica.</p> <p>Lo solicitado es a fin de mantener los mismos criterios como en los demás lotes de reactivos donde se encuentran separados los mismos por metodología analítica, citando de ejemplo algunos de ellos en el LOTE 8 (Coagulación), LOTE 16 (Gasometría) y LOTE 86 (Orina).</p> <p>El desglose permitirá contar con mayor cantidad de oferentes no condicionando al mismo de contar indefectiblemente con todos los ítems no relacionados analíticamente, afectando los principios básicos de igualdad y libre competencia establecidas para las contrataciones públicas</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

### Consulta 2 - LOTE 8

Consulta	Fecha de Consulta	29-12-2021
<p>La convocante solicita un rendimiento de 100 test/hora para TP y 80 test/hora para TP, TTPA, FIBRINÓGENO, teniendo en cuenta que solicita 29.000 determinaciones para TP, 30.000 determinaciones para TTPA, y 10.000 para FIBRINOGENO. Suponiendo que el cumplimiento de las obligaciones se ejecute en un plazo de 12 meses se obtendría un promedio de consumo diario seria aproximadamente de 81 determinaciones de TP por día, mientras que solicitan de 100 test/hora, así mismo el promedio aproximado de TTPA es de 83 por día y de FIBRINÓGENO de 28 determinaciones por día. Por tal motivo Solicitamos poder aceptar de 60 test/hora para TP y 40 test/hora TP, TTPA, FIBRINÓGENO, debido a que no vemos la necesidad de establecer valores elevados de la velocidad de los equipos, siendo que con el rendimiento sugerido podrán cumplir de igual manera a cabalidad con las necesidades de la convocante.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP, ADENDA.		

### Consulta 3 - LOTE 86 TIRAS REACTIVAS

Consulta	Fecha de Consulta	29-12-2021
<p>La convocante solicita: Un rendimiento mínimo de 270 muestras/hora (Tiras Reactivas). Solicitamos a la convocante ampliar las especificaciones técnicas del equipo de 150 muestras/hora como mínimo, teniendo en cuenta en base a las determinaciones máximas solicitadas (45.000) suponiendo que el cumplimiento de las obligaciones se ejecute en una cobertura total de 12 meses (365 días) que realizando un cálculo diario nos da un promedio de 125 determinaciones por día que se estaría procesando. Por tal motivo solicitamos bajar el rendimiento del equipo en comodato con una capacidad mínima de 150 muestras/hora y es importante aclarar que dichos equipos están desarrollados para un funcionamiento de 24 hs ininterrumpida, que podrán procesar como máximo 3.600 muestras diarias. Por lo cual solicitamos las modificaciones pertinentes a fin de evitar la limitación de oferentes interesados y permitir de esta forma la libre competencia.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
<p>Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.</p>		

### Consulta 4 - LOTE 17 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	30-12-2021
<p>Solicitamos a la convocante el desglose del LOTE 17, separando el ITEM 1 (HEMOGRAMA), de los ITEMS 2 AL 61 (QUIMICA - INMUNOLOGIA), de manera a que quede dividida por funcionalidad (METODOLOGIA DE DIAGNOSTICO), al ser reactivos para uso en equipos diferentes no es necesario que estén agrupados en un mismo lote. Es importante recordar a la Convocante el llamado de la LPN N° 13/2021 ID N° 400.247, en donde la misma convocante ha modificado el llamado separando dicho ítems (HEMOGRAMA) a un lote independiente.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
<p>Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.</p>		

### Consulta 5 - DOCUMENTOS A PRESENTAR: (PARA LOS EQUIPOS EN COMODATO)- ISO9001

Consulta	Fecha de Consulta	03-01-2022
<p>Que el PBC en su Sección Requisito documental para evaluar la capacidad técnica, DOCUMENTOS A PRESENTAR: (PARA LOS EQUIPOS MEDICOS) solicita: Certificado de Calidad ISO9001. Respecto al citado requisito, solicitamos la exclusión y/o reformulación de la citada exigencia, justificado en que la Certificación de Calidad ISO9001 aplica únicamente a organizaciones y/o empresas en su gestión de calidad administrativa interna (procesos), no así a los productos fabricados por esta. Resulta Impropio que para certificar la calidad de un Equipo Biomédico se exija una Certificación de Calidad ISO9001, antes que certificaciones internacionales que sí podrían resultar propias para certificar la calidad de un equipo biomédico, tales como Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica clínica emitido por un organismo competente como la FDA de EEUU o CE Comunidad Europea o INVIMA de Colombia Países miembros del MERCOSUR como ANVISA de Brasil, ANMAT de Argentina y otros, que cuenten con ISO 13.485. Reglamentado en la Resolución N° 669/16. Por dicho motivo solicitamos a la Convocante la exclusión o modificación de dicho apartado</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
<p>REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP, ADENDA.</p>		

### Consulta 6 - Lote N° 84

Consulta	Fecha de Consulta	04-01-2022
<p>Favor especificar que valor de pH necesitan.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
<p>REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP, ADENDA.</p>		

## Consulta 7 - Lote N° 52

Consulta	Fecha de Consulta	04-01-2022
----------	-------------------	------------

¿ Podemos ofertar en una presentación de caja x 24 test como mínimo?

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
-----------	--------------------	------------

REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP, ADENDA.

## Consulta 8 - Lote 17 item 50 Tacrolimus

Consulta	Fecha de Consulta	05-01-2022
----------	-------------------	------------

Permitirá la convocante ofertar para este ítem la tecnología EMIT( inmunoensayo enzimático homogéneo), protocolo estándar de Oro en la detección de drogas terapéuticas inmunosupresoras y de abuso, sobre la cual existen cientos de estudios científicos que lo avalan. Le recordamos a la convocante que la comunidad científica reconoce como validos para la evaluación del Tacrolimus los siguientes métodos LC-MS / MS, inmunoensayo enzimático homogéneo (EMIT), radioinmunoensayo, ensayo de inmunoabsorción ligado a enzimas (ELISA), Inmunoanálisis de micropartículas quimioluminiscentes (CMIA), inmunoensayo de electroquimioluminiscencia (ECLIA), enzimoimmunoanálisis ADN recombinante (CEDIA), turbidimétrico sistemas de microesferas cuantitativas (QMS) e inmunoensayo de polarización de fluorescencia (FPIA)

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
-----------	--------------------	------------

Si es posible siempre que el reactivo ofertado sea compatible con el equipo automatizado ganador de este lote (Lote 17).

## Consulta 9 - lote 86

Consulta	Fecha de Consulta	05-01-2022
----------	-------------------	------------

Favor aclarar el siguiente punto o mejor reformular: "El módulo de carga debe tener un rendimiento mínimo de 270 muestras/hora" ya que la capacidad del modulo de carga difiere frente al rendimiento a la velocidad de procesamiento. Sera que la convocante requiere: La capacidad de procesamiento debe tener un rendimiento minimo de 270 muestras / hora?. Y en este punto se solicita respetuosamente considerar la modificación del rendimiento a un mínimo de 200 muestras/hora, sin afectar en absoluto la rutina del laboratorio, pues la cantidad de muestras solicitadas en la licitación da un resultado de aproximadamente 125 muestras diarias.

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.

## Consulta 10 - Lote 17 item 1

Consulta	Fecha de Consulta	05-01-2022
----------	-------------------	------------

Solicitamos a la convocante reformular el requerimiento de volumen de muestra extendiendo el rango hasta 180ul. Este pedido de flexibilidad lo hacemos tomando en cuenta que la licitación con ID 402761 fue adjudicada a la marca Abbott y ningún modelo de dicha marca llega al volumen requerido en esta licitación. Agregamos además que el volumen solicitado en las EETT se ajusta exclusivamente a una marca en el mercado que ha dejado de concursar los llamados de Laboratorio Central de la convocante y que de volver a hacerlo en un futuro la modificación solicitada no representaría un obstáculo

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.

## Consulta 11 - Lote 17 ítem 50 tacrolimus

Consulta	Fecha de Consulta	05-01-2022
<p>Es el único ítem de todo ese lote en la cual menciona la metodología. Lo cual indica un posible direccionamiento. Recordándole a la convocante que la comunidad científica internacional reconoce otros métodos automatizados para este análisis, se solicita amablemente eliminar "Metodo Quimioluminiscencia" con el propósito de permitir una mayor participación siguiendo los lineamientos en los principios de igualdad y libre competencia establecidas en la Ley 2051/03.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
<p>REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP, ADENDA. Si se puede eliminar, pero se debe tener en cuenta al adjudicar que el reactivo ofertado debe ser compatible con el equipo automatizado ganador del Lote 17.</p>		

## Consulta 12 - lote 42

Consulta	Fecha de Consulta	06-01-2022
<p>En los ítems 1, 2, 3 y 4 y 8,9 y 10- Pide "láminas individuales" con código de barras incorporado y "" Sin agregado de reactivos reveladores. Ambas aseveraciones no concuerdan con los automatizados MALDI-TOF, ya sean de cualquier marca, ya que las muestras se lanzan en tandas, o sea, en "láminas con varias muestras a la vez" y NO HAY AGREGADO DE REACTIVOS REVELADORES. Con el propósito que el requerimiento sea coherente con la tecnología solicitada se solicita reformular eliminando ambos párrafos de la Licitación</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
<p>Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. No obstante, se aclara que en los equipos automatizados que utilizan la tecnología MALDI-TOF (Espectrometría de masa), las muestras microbianas son colocadas en placas o láminas individuales con códigos de barras incorporados, sin agregados de reactivos reveladores. Estas láminas individuales con código de barras incorporados a su vez están compuestas por pocillos o puntos individuales para el análisis. Un único código de barras incorporado en las "láminas individuales" permite asegurar un seguimiento claro durante el proceso y más confianza sin ingreso de datos manuales. En el Pliego de Bases y Condiciones en su título: Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas, se solicita la tecnología MALDI-TOF (Espectrometría de masas) como característica para la identificación en el Lote 42 ítem 1, Lote 42 ítem 2, Lote 42 ítem 3, Lote 42 ítem 4 y Lote 42 ítem 8 con las descripciones de las Especificaciones de equipos automatizados en comodato (Equipos de Microbiología) en su título: 7.1 EQUIPO AUTOMATIZADO DEL LOTE PARA LA IDENTIFICACION DE MICROORGANISMOS.</p>		

## Consulta 13 - ítem 42 Especificaciones técnicas del equipo

Consulta	Fecha de Consulta	06-01-2022
<p>7.2: En el título y en descripción dice: Equipo automatizado para Identificación y sensibilidad. Se solicita que se elimine de las EETT en este punto (7.2) lo referente a Identificación, pues son equipos diferentes los que realizan Identificación (que es por espectrometría de masas Malditof) y sensibilidad</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
<p>Son equipos diferentes de Microbiología, pero deben estar unidos en red por lo cual deben ser compatibles. Se aclara que en el Pliego de Bases y Condiciones en su título y descripción: Especificaciones de equipos automatizados en comodato (Equipos de Microbiología) 7.2 EQUIPO AUTOMATIZADO DEL LOTE PARA LA IDENTIFICACION Y SENSIBILIDAD ANTIMICROBIANA se solicita equipo automatizado para la identificación y sensibilidad antimicrobiana: 1-Sensibilidad antimicrobiana para Descripción del bien y Características correspondiente a los lotes siguientes: Lote 42 ítem 5, Lote 42 ítem 6, Lote 42 ítem 7, Lote 42 ítem 11. 2-Identificación de microorganismos para Descripción del bien y Características correspondiente al Lote 42 ítem 9 y al Lote 42 ítem 10.</p>		

## Consulta 14 - MUESTRAS

Consulta	Fecha de Consulta	07-01-2022
Establece el PBC para la presentación de muestras.  -Se requerirá la presentación de muestras de los siguientes productos y en las siguientes condiciones: Si, para todos los Lotes, se presentaran catálogos o insertos de los reactivos.-  Favor confirmar que solo exigen presentación de catálogos o insertos, no requieren los reactivos en forma física.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
No es necesario muestra del reactivo.		

## Consulta 15 - ESPECIFICACIONES TECNICAS. ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	07-01-2022
ITEM 1. ACEITE DE INMERSION. Favor considerar solicitar - Índice de refracción, como máximo 1,9, dado que el índice de refracción del aceite de inmersión normalmente es alrededor de 1,515		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP, ADENDA.		

## Consulta 16 - ESPECIFICACIONES TECNICAS. ITEM 2

Consulta	Fecha de Consulta	07-01-2022
ITEM 2. LAMINA PORTA OBJETO. Solicitan 25,4 x 75 mm.  Favor considerar 25, 0 a 25,4 x 75 mm		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP, ADENDA.		

## Consulta 17 - CONSULTA N° 01 : LOTE 20 ITEM 1 : SABOURAUD CON CICLOHEXIMINA

Consulta	Fecha de Consulta	09-01-2022
CONSULTA N° 01 : LOTE 20 ITEM 1 : SABOURAUD CON CICLOHEXIMINA Se consulta si se puede ofertar Sabouraud con Cloramfenicol.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. Agar Sabouraud con cicloheximida. Es un medio selectivo utilizado para el aislamiento de hongos patógenos a partir de muestras muy contaminadas con hongos saprofitos y bacterias. Se utiliza fundamentalmente en el aislamiento de dermatofitos y hongos dimórficos. Inhibe algunas especies de hongos de interés médico (Candida no albicans, Aspergillus, Zygomycetes, Cryptococcusneoformans, etc). Por ejemplo, Mycosel y Mycobiotic.		

**Consulta 18 - CONSULTA N° 02 : LOTE 23 ITEM 1 : CALDO TODD HEWITT**

<b>Consulta</b>	<b>Fecha de Consulta</b>	09-01-2022
CONSULTA N° 02 : LOTE 23 ITEM 1 : CALDO TODD HEWITT Se consulta si se solicita 4 unidades x 10 ml o 4 cajas con ampollas de 10 ml		

<b>Respuesta</b>	<b>Fecha de Respuesta</b>	18-01-2022
Se solicita 4 unidades de ampolla de 10 mL.		

**Consulta 19 - CONSULTA N° 03 : LOTE 41 ITEM 1 : MEDIO LOWENSTEIN-JENSEN**

<b>Consulta</b>	<b>Fecha de Consulta</b>	09-01-2022
CONSULTA N° 03 : LOTE 41 ITEM 1 : MEDIO LOWENSTEIN-JENSEN Se consulta si se solicita 100 cajas x 20 tubos cada una		

<b>Respuesta</b>	<b>Fecha de Respuesta</b>	18-01-2022
Se solicita 100 unidades (5 cajas por 20 tubos) de medio solido en Tubo Lowestein-Jensen.		

**Consulta 20 - CONSULTA N° 04 : LOTE 45 ITEM 1 : TEST RAPIDO ROTAVIRUS ADENOVIRUS**

<b>Consulta</b>	<b>Fecha de Consulta</b>	09-01-2022
CONSULTA N° 04 : LOTE 45 ITEM 1 : TEST RAPIDO ROTAVIRUS ADENOVIRUS Se solicitan 5 unidades. Se consulta la cantidad mínima de determinaciones por cada unidad.		

<b>Respuesta</b>	<b>Fecha de Respuesta</b>	18-01-2022
REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP, ADENDA.		

**Consulta 21 - CONSULTA N° 05 : LOTE 62 ITEM 1 : GENERADOR ANAEROBICO.**

<b>Consulta</b>	<b>Fecha de Consulta</b>	09-01-2022
CONSULTA N° 05 : LOTE 62 ITEM 1 : GENERADOR ANAEROBICO. Se solicita 1 unidad. Se consulta la cantidad mínima de determinaciones por cada unidad.		

<b>Respuesta</b>	<b>Fecha de Respuesta</b>	18-01-2022
REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP, ADENDA.		

## Consulta 22 - LOTE 17: Solicitamos desglosar por metodología de diagnostico

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
<p>Solicitamos a la convocante desglosar el lote 17 por metodología de diagnóstico, separando el ÍTEM N° 1 (HEMOGRAMA) como LOTE INDEPENDIENTE ya que el mismo no guarda relación de metodología analítica con los demás ítems solicitados en mencionado LOTE. El desglose permitirá contar con mayor cantidad de oferentes no condicionando al mismo de contar indefectiblemente con todos los ítems no relacionados analíticamente, afectando los principios básicos de igualdad y libre competencia establecidas para las contrataciones públicas.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
<p>Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.</p>		

## Consulta 23 - lote 42 item 6

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
<p>TARJETA DE SENSIBILIDAD PARA HONGOS, se podrá tercerizar en caso que el equipo cotizado por el oferente no realice dicho servicio? Para su referencia informamos que desde hace 5 años el Instituto de Prevision Social tiene implementado este sistema de tercerización este de Sensibilidad para Hongos a un Laboratorio de Referencia Habilitado por el Ministerio de Salud sin costo de traslado para la Convocante los 7 días de la semana sin que a la fecha se haya registrado incidentes que pusieran en riesgo la vida del paciente. Esta solicitud lo hacemos amparados en los principios de igualdad y de competencia establecidas en la Ley 2051/03 pues solo una Única marca en el mercado que cuenta con las especificaciones técnicas para realizar en un mismo equipo antibiogramas como antifungigrama que contemple lo requerido en el ítem 6</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
<p>Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. No será posible tercerizar TARJETA DE SENSIBILIDAD PARA HONGO, porque que para la elaboración de las especificaciones técnicas actuales se contemplan los puntos esenciales para el trabajo de un laboratorio de alta complejidad mencionados a continuación.</p> <p>El hospital de Clínicas centro de referencia en procedimientos de alta complejidad y de tratamiento de avanzada por déficit de espacio físico y recursos humanos necesita contar con un equipo automatizado homogéneo que realice a su vez en el mismo equipo la sensibilidad para hongos y bacterias en un mismo equipo (lote 42 ítem 5,6,7, y 11), en forma totalmente automatizada. Además del cuidado de la bioseguridad de manera a que un solo operador realice todo el proceso. En el proceso global los tiempos de respuestas de sensibilidad de los microorganismos serán en el menor tiempo posible, mejorando el éxito terapéutico para la buena evolución clínica en el paciente y la disminución de los índices de rotación de camas por paciente, requerimiento crucial para lograr una mayor cobertura en Salud Publica. Considerando que la principal justificación de la incorporación de un equipo automatizado constituye la reducción de los tiempos de respuesta de los cultivos que impactan en la morbimortalidad del paciente hospitalizado y en los costos institucionales por infecciones asociadas a la atención de salud, la derivación de un cultivo fuera de la institución impacta directamente en el tiempo de obtención de estos resultados. El proceso de derivación a otro laboratorio implica coordinar el envío o retiro de la muestra entre la institución y el laboratorio privado externo, cumplir las condiciones exigidas por los laboratorios privados para la recepción de muestras derivadas para su procesamiento como ser la edad del cultivo, medio de cultivo específico para el transporte, pureza etc., y cuyo no cumplimiento obliga al rechazo de la muestra debiendo coordinar un nuevo envío. El proceso de derivación impacta directamente en el tiempo de obtención de estos resultados. Actualmente no es el único equipo ni marca en plaza, existen otras marcas que realizan pruebas de sensibilidad para bacterias y hongos en un solo equipo.</p>		



## Consulta 24 - lote 43

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
----------	-------------------	------------

7.4: Dice: método de lectura por fluorescencia o colorimetría por consumo de O2 o generación de Co2. Se solicita se considere el consumo o generación de gases como método de detección, ya que el metodo depende del fabricante, y no contituye una desminucion en la calidad de la metodología para la detección de frascos positivos

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al PBC. Porque consideramos que con cualquiera de los 2 métodos de lectura por fluorescencia o colorimetría por consumo de O2 o generación de CO2, y no por otra metodología, se logran mejores resultados en tiempo de eficiencia.

## Consulta 25 - lote 42 item 6

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
----------	-------------------	------------

TARJETA DE SENSIBILIDAD PARA HONGOS, se podría separar en otro lote, tal como lo hicieron en la LPN con ID 389628? .pues solo una Única marca en el mercado local el Vitek de BioMerieux que cuenta con el panel de Sensibilidad de Hongos para realizar en un mismo equipo antibiogramas como antifungigrama. De esta forma la Convocante podra de dar mayor participacion a mas proveedores lo cual redudara en definitiva en un beneficio a la misma. Esta solicitud lo hacemos amparados en los principios de igualdad y de competencia establecidas en la Ley 2051/03 pues solo una Única marca en el mercado que cuenta con las especificaciones técnicas para realizar en un mismo equipo antibiogramas como antifungigrama que contemple lo requerido en el ítem 6.

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al PBC. No será posible la separación en un lote diferente, porque que para la elaboración de las especificaciones técnicas actuales se contemplan los puntos esenciales para el trabajo de un laboratorio de alta complejidad mencionados a continuación.

El hospital de Clínicas centro de referencia en procedimientos de alta complejidad y de tratamiento de avanzada por déficit de espacio físico y recursos humanos necesita contar con un equipo automatizado homogéneo que realice a su vez en el mismo equipo la sensibilidad para hongos y bacterias en un mismo equipo (lote 42 ítem 5,6,7, y 11), en forma totalmente automatizada. Además del cuidado de la bioseguridad de manera a que un solo operador realice todo el proceso. En el proceso global los tiempos de respuestas de sensibilidad de los microorganismos serán en el menor tiempo posible, mejorando el éxito terapéutico para la buena evolución clínica en el paciente y la disminución de los índices de rotación de camas por paciente, requerimiento crucial para lograr una mayor cobertura en Salud Publica. Considerando que la principal justificación de la incorporación de un equipo automatizado constituye la reducción de los tiempos de respuesta de los cultivos que impactan en la morbimortalidad del paciente hospitalizado y en los costos institucionales por infecciones asociadas a la atención de salud, la derivación de un cultivo fuera de la institución impacta directamente en el tiempo de obtención de estos resultados. Actualmente no es el único equipo ni marca en plaza, existen otras marcas que realizan pruebas de sensibilidad para bacterias y hongos en un solo equipo.

## Consulta 26 - Capacidad tecnica

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
----------	-------------------	------------

El certificado de fabricacion del equipo podria ser presentado a la firma del contrato, consistente en una factura del proveedor y/o confirmacion de compra para los casos en los que se entregarian equipos nuevos de fabrica en caso de ser adjudicados? Y en la carpeta de oferta una declaracion jurada donde se indique el año de fabricacion del equipo en caso de ser adjudicado.

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.



## Consulta 27 - requisitos documentales para la evaluacion de la experiencia

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
----------	-------------------	------------

Se podria incluir Contratos en los requisitos documentales para la evaluacion tecnica. Considerando que existen instituciones que no expiden "recepciones finales" al finiquito del contrato

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.

## Consulta 28 - LOTE 8

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
----------	-------------------	------------

Se podría ofertar con un rango de medición del tiempo de protrombina con ISI: 1,1 - 1,3?

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.

## Consulta 29 - LOTE 89

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
----------	-------------------	------------

Para el módulo de Analizador de sedimento se repiten eritrocitos, leucocitos y bacterias. También se solicita la visualización de creatinina y albumina sería corrector por esa metodología, porque para el módulo de lector de tiras se vuelve a repetir.

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones. Ya que la repetición es debido a que se solicita la medición tanto cuantitativa como cualitativa de los eritrocitos, leucocitos y bacterias.

## Consulta 30 - Capacidad tecnica

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
----------	-------------------	------------

Favor aclarar en el PBC que las constancias solicitadas solo afecta a cada rubro en la cual el oferente presente oferta. Este es un punto muy importante para el comite evaluador al momento de verificar la documentacion presentada por cada oferente

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
-----------	--------------------	------------

REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP, ADENDA.

## Consulta 31 - planilla de datos garantizados

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
----------	-------------------	------------

Favor confirmar si solo se requirira Planilla de Datos Garantizados de los equipos, pues no se visualiza para Insumo y Reactivos

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
-----------	--------------------	------------

También para Insumos y Reactivos.

## Consulta 32 - capacidad tecnicas (para equipos en comodato)

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
Constancia y/o Certificados de haber participado en cursos de entrenamientos, capacitación o familiarización del equipo en comodato y ISO programas del personal técnico de la empresa emitido por al fabricante de la marca ofertada. Favor Aclarar a que se refiere "ISO programas del personal tecnico"...		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP, ADENDA.		

## Consulta 33 - Lote 12

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
Se solicita a la convocante permita ofertar kits con un mínimo de 25 determinaciones por caja.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
La consulta no corresponde al lote mencionado.		

## Consulta 34 - Lote 86

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
Se solicita a la convocante detallar sobre los equipos e insumos adicionales al comodato, en cuanto a la cantidad así como en las características de cada uno		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
Para el Equipo referirse al apartado N° 3 de especificaciones técnicas del equipo de orina. Los insumos adicionales al comodato están en relación al número de determinaciones solicitadas, lo cuales deben ser proveídos hasta la finalización de los reactivos.		

## Consulta 35 - Lotes 34;36; 37;

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
Permitira la convocante la presentacion de "caja como minimo 40 determinaciones" para cada lote?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
Lote 34, la consulta no corresponde al lote mencionado. Para los Lotes 36 y 37: REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP, ADENDA.		

## Consulta 36 - Muestra

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
Donde dice "Se requerirá la presentación de muestras de los siguientes productos y en las siguientes condiciones: Si, para todos los Lotes, se presentaran catálogos o insertos de los reactivos." se refiere a que se requerirá de la presentación de catálogos o insertos, no así una muestra física del reactivo?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
No es necesario muestra del reactivo.		

## Consulta 37 - lote 63

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
No esta claro que pide la convocante: en las Especificaciones tecnicas pide Agar (polvo para 25lts) y suplementos. Pero en la presentacion indica Frasco como minimo de 25gr + 1 frasco de suplemento. Es necesario indicar que un frasco 25gr de Agar en polvo no es suficiente para preparar 25lts como asi 1 frasco de suplemento esa suficiente para 25lts . Minimamente para 25lts se necesitaria 3 frascos x 500gramos y 16 viales de suplemento		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
Aclaración: Se necesita el suplemento necesario para preparar aproximadamente 25 litros. Lo que implicaría lo necesario de agar (polvo base) 3 frascos por 500 gramos y la cantidad necesaria de viales de suplementos para KPC que en el caso de la empresa que solicita aclaración será 16 viales, pero podría variar según marca la relación del polvo base con los suplementos.		

## Consulta 38 - LOTE 86

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
En las especificaciones técnicas del pliego referente al equipo de Urianálisis, dice: Integrado en dos plataformas, se sugiere también aceptar equipo de UNA sola plataforma, que incluya el método de química (tira reactiva) y microscopia automatizada de alta resolución, ambos métodos en un solo modulo compacto o plataforma, esto agilizará la labor del profesional porque no dependerá de ningún puente ni unión de plataformas diferentes, así mismo al ser más compacto será mucho más practico por ocupar menos lugar en la mesada del laboratorio.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
Puede ser una plataforma o de dos plataformas.		

## Consulta 39 - LOTE 8

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
Consultamos respetuosamente a la Convocante, cuanto sigue, y por favor no enviar como respuesta "ajustarse al pliego de bases y condiciones", siendo que la consulta es una cuestión técnica: Los equipos deben mostrar las curvas de reacción de las pruebas procesadas??		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
Si los equipos deben mostrar las curvas de reacción de las pruebas procesadas.		

## Consulta 40 - LOTE 8

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
Consultamos respetuosamente a la Convocante, cuanto sigue, y por favor no enviar como respuesta "ajustarse al pliego de bases y condiciones", siendo que la consulta es una cuestión técnica: Los equipos deben procesar Fibrinogeno derivado del TP??		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
Deben procesar ambos tanto derivadas de TP y como fibrinógeno solo.		

## Consulta 41 - LOTE 8

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
----------	-------------------	------------

Solicitamos a la Convocante la siguiente aclaración, y favor no enviar como respuesta "ajustarse al pliego de bases y condiciones" ya que la consulta es una cuestión técnica: El FVIII solicitado debe contener niveles normales de Factor von Willebrand?

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
-----------	--------------------	------------

Si el reactivo debe contener niveles normales de Factor von Willebrand.

## Consulta 42 - LOTE 8

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
----------	-------------------	------------

Consultamos respetuosamente a la Convocante, cuanto sigue, y por favor no enviar como respuesta "ajustarse al pliego de bases y condiciones", siendo que la consulta es una cuestión técnica: Los equipos deben poder procesar paralelismo de factores?

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
-----------	--------------------	------------

Si los equipos deben poder procesar paralelismo de factores.

## Consulta 43 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
----------	-------------------	------------

Solicitamos respetuosamente que El certificado de fabricación del equipo pueda ser presentado a la firma del contrato, consistente en una factura del proveedor y/o confirmación de compra para los casos en los que se entregarían equipos nuevos de fabrica en caso de ser adjudicados? Y en la carpeta de oferta se aceptada una declaración jurada donde se indique el año de fabricación del equipo en caso de ser adjudicado.

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.

## Consulta 44 - PARA EQUIPOS EN COMODATO - SOLICITUD DE ISO 9001

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
----------	-------------------	------------

Sección Requisito documental para evaluar la capacidad técnica, el PBC solicita DOCUMENTOS A PRESENTAR: (PARA LOS EQUIPOS MEDICOS) solicita: Certificado de Calidad ISO9001. Respecto al citado requisito, solicitamos la exclusión y/o reformulación de la citada exigencia, justificado en que la Certificación de Calidad ISO9001 aplica únicamente a organizaciones y/o empresas en su gestión de calidad administrativa interna (procesos), no así a los productos fabricados por esta. Resulta Impropio que para certificar la calidad de un Equipo Biomédico se exija una Certificación de Calidad ISO9001, antes que certificaciones internacionales que sí podrían resultar propias para certificar la calidad de un equipo biomédico, tales como Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica clínica emitido por un organismo competente como la FDA de EEUU o CE Comunidad Europea o INVIMA de Colombia Países miembros del MERCOSUR como ANVISA de Brasil, ANMAT de Argentina y otros, que cuenten con ISO 13.485. Reglamentado en la Resolución N° 669/16. Por dicho motivo solicitamos a la Convocante la exclusión o modificación de dicho apartado, a fin de evitar el proceso de impugnación por el requerimiento exigido, ya que el mismo lo único que logra es restringir la participación de un numero mayor de oferentes, en detrimento a lo establecido en el Art. 4° de la Ley de Contrataciones Publicas.

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
-----------	--------------------	------------

REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP, ADENDA.

## Consulta 45 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
<p>PARA EQUIPOS EN COMODATO: EL PBC solicita Certificado de Registro y Habilitación de taller de reparación y mantenimiento de dispositivos médicos otorgados por la Dirección de Establecimientos de Salud, Afines y Tecnología Sanitarias del MSPyBS. Solicitamos a la Convocante excluir dicho requerimiento ya que el mismo se repite en el apartado anterior en el inciso c) EQUIPOS EN COMODATO: Habilitación vigente, expedida por el MSPBS, como proveedor de servicio técnico de dispositivos/equipos médicos (Electromedicina). Es el mismo documento emitido por el MSPBS, por tanto a fin de confundir y restringir la participación, solicitamos la exclusión de uno de los puntos y mantener un solo requerimiento ya que los dos son el mismo documento para el MSPBS, o en caso contrario que la Convocante demuestre que los mismos no son el mismo documentos, ante una eventual impugnación al PBC.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
REMITIRSE AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES EN EL SICP, ADENDA.		

## Consulta 46 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
<p>PARA EQUIPOS EN COMODATO: Constancia y/o Certificados de haber participado en cursos de entrenamientos, capacitación o familiarización del equipo en comodato y ISO programas del personal técnico de la empresa emitido por el fabricante de la marca ofertada. Adjunta Declaración Jurada de que el personal sea perteneciente a la empresa oferente, no tercerizado. Solicitamos a la Convocante que elimine dicho requerimiento ya que lo único que se logra con el mismo es restringir la participación de los oferentes, ya que los equipos no son propiedad de la Convocante, claramente los mismos se encuentran en situación de COMODATO, por ende existen obligaciones contraídas por el Oferente, en caso de ser adjudicados, que salvaguardaran la funcionalidad de los equipos instalados en COMODATO.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

## Consulta 47 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	10-01-2022
<p>PARA EQUIPOS EN COMODATO Solicitamos a la Convocante unificar criterio y aplicar los documentos solicitados en la Licitación Pública Nacional LPN 01/22 - ID: 403.697, para Equipos en Comodatos, es decir Declaración Jurada o Carta de Compromiso, en lo que se refiera a: - Certificado de Fabricación del Equipo donde conste el año de Fabricación, Origen, Marca y Procedencia como mínimo. - Constancia y/o Certificados de haber participado en cursos de entrenamientos, capacitación o familiarización del equipo en comodato y ISO programas del personal técnico de la empresa emitido por el fabricante de la marca ofertada. Adjunta Declaración Jurada de que el personal sea perteneciente a la empresa oferente, no tercerizado.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	18-01-2022
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

## Consulta 48 - Item N° 3 Lamina cubreobjeto

<b>Consulta</b>	<b>Fecha de Consulta</b>	11-01-2022
Solicitamos a la convocante aclarar la cantidad de laminas a ser adquiridad, si son 25.000 cajas de 50 laminas como minimo, favor aclarar.		
<b>Respuesta</b>	<b>Fecha de Respuesta</b>	18-01-2022
Se solicita 500 cajas de 50 láminas cubreobjetos. Total 25.000 unidades de laminas cubreobjetos.		