

Consultas Realizadas

Licitación 419000 - LPN N° 90/2022 - "ADQUISICIÓN DE TESTS VISCOELASTICOS PARA HOSPITALES GENERALES Y ESPECIALIZADOS"

Consulta 1 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	05-10-2022
Solicitamos a la convocante modificar la presentación de Cartuchos a Reactivos para analizadores de sangre, teniendo en cuenta que en el mercado existen reactivos de distintas presentaciones tales como: cartuchos, viales líquidos y viales liofilizados y que de igual modo cuentan con la capacidad de detectar hiperfibrinólisis, coagulopatías por dilución, sustitución de fibrinógeno, factores o sustitución de plaquetas, así como el control de la dosis de heparina o protamina. Esto permitirá a la convocante contar con precios competitivos y una diversidad de opciones en cuanto a la calidad de los equipos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	10-10-2022
Se solicita a los oferentes ajustarse a lo establecido en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones, teniendo en cuenta dicha modalidad de diagnóstico se realiza con una unidad portátil en las unidades quirúrgicas (Quirófanos), ya con este desarrollo tecnológico se evita los múltiples pasos, con mínima intervención por parte del usuario final, desde la toma de muestra al resultado, por lo que se necesita de la tecnología Cartucho único (unicomponente) que contenga todos y cada uno de los reactivos que requiere el proceso total de la muestra.		

Consulta 2 - Sistema de Adjudicación

Consulta	Fecha de Consulta	05-10-2022
En vista que la convocante ha decidido realizar el sistema de adjudicación por ítems y dentro de ambos ítems (N° 1 y N° 2) están destinados para los mismos hospitales (HOSPITAL MATERNO INFANTIL SAN PABLO, HOSPITAL DE TRAUMA, HOSPITAL GENERAL PEDIATRICO, INSTITUTO NACIONAL DE CARDIOLOGIA). Consideramos más conveniente que la convocante opte por el sistema de Adjudicación por Lote para Cada Hospital. De esta forma se ampliara a mayor participación obteniendo ventajas competitivas en cuanto al precio de lo solicitado.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	10-10-2022
Los oferentes deberán ajustarse al PBC, teniendo en cuenta las necesidades de los servicios, así como la especificidad y complejidad de los mismos, por tanto, se mantiene el requerimiento del sistema de adjudicación		

Consulta 3 - PRESENTACIÓN ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	06-10-2022
Podría la convocante ampliar la presentación requerida de Cartuchos de un solo uso a Reactivos para analizadores de sangre, teniendo en cuenta que denominarlo como Cartucho imposibilitaría el poder cotizar otros tipos de presentaciones existentes en el mercado nacional como ampollas y/o viales de distintas clases, así como también el oferente que cuente con Cartuchos de igual manera podría cotizar denominándolo de esta forma. Esta ampliación no afectaría con todo lo solicitado en el Pliego de Bases y Condiciones de cumplir con la detección de hiperfibrinólisis, coagulopatías por dilución, sustitución de fibrinógeno, factores o sustitución de plaquetas, así como el control de la dosis de heparina o protamina		

Respuesta	Fecha de Respuesta	10-10-2022
Se solicita a los oferentes ajustarse a lo establecido en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones, teniendo en cuenta dicha modalidad de diagnóstico se realiza con una unidad portátil en las unidades quirúrgicas (Quirófanos), ya con este desarrollo tecnológico se evita los múltiples pasos, con mínima intervención por parte del usuario final, desde la toma de muestra al resultado, por lo que se necesita de la tecnología Cartucho único (unicomponente) que contenga todos y cada uno de los reactivos que requiere el proceso total de la muestra.		

Consulta 4 - ALMACENAMIENTO DE LOS REACTIVOS

Consulta	Fecha de Consulta	06-10-2022
En el Pliego de Bases y Condiciones, en las Especificaciones técnicas solicitan que los Reactivos sean almacenados a Temperatura ambiente, por tal motivo solicitamos a la convocante que permita como opción que los reactivos sean refrigerados de 2 a 8 grados, ya que los mismos no afectara la estabilidad ni sensibilidad de los reactivos indistintamente al tipo de almacenamiento.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	10-10-2022
Favor remitirse a lo establecido en las especificaciones técnicas del pliego de bases y condiciones, teniendo en cuenta que el almacenamiento de los insumos de manera simple y básica sin condiciones térmicas específicas garantizan la adecuada preservación de estos y su fácil manejo. Los riesgos de tener insumos refrigerados son altos en razón a la logística de la cadena de frío, las fluctuaciones de voltaje, la ausencia de sistemas adecuados de refrigeración etc., que conllevan a la pérdida de los mismos.		

Consulta 5 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	06-10-2022
Solicitamos a la convocante ampliar las cantidades de pruebas que desea que el equipo realice, teniendo como base la capacidad mínima de realizar 4 pruebas. Esto es a raíz que existe en el mercado equipos de altas gamas que realizan más pruebas en simultáneo, como por ejemplo hasta 12 pruebas, lo que sería beneficioso para el hospital utilizar el equipo en varios pacientes al mismo tiempo.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	10-10-2022
Se solicita a los oferentes remitirse a lo requerido en el pliego de bases y condiciones por la convocante, la misma se realiza en base a las necesidades de los servicios, que han solicitado realizar 4 pruebas por pacientes, la naturaleza de la tecnología solicitada es específica para monitoreo de pacientes sangrando y/o monitoreo de pacientes específicos que tengan riesgos de sangrar por su patología o intervención, hace que no sea una prueba de monitoreo masivo que requiera tecnología en razón a número de pacientes en bloque.		

Consulta 6 - DE ITEMS A LOTES

Consulta	Fecha de Consulta	06-10-2022
En el Pliego de Bases y Condiciones, la convocante ha optado por el sistema de Adjudicación de ítems, siendo los dos ítems para los mismos hospitales Hospital Materno Infantil San Pablo, Hospital De Trauma, Hospital General Pediátrico, Instituto Nacional De Cardiología y así también los mismos requerimientos salvo que en uno solicitan el control de dosis de heparina. Por lo que teniendo en cuenta los equipos disponibles en el mercado y las funcionalidades de los mismos, no habría inconveniente en unificar los requerimientos y realizarlos por lotes por Hospitales, generando practicidad para la convocante como mayor oportunidad a oferentes interesados.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	10-10-2022
Los oferentes deberán ajustarse al PBC, teniendo en cuenta las necesidades de los servicios, así como la especificidad y complejidad de los mismos, por tanto, se mantiene el requerimiento del sistema de adjudicación		

Consulta 7 - muestras

Consulta	Fecha de Consulta	07-10-2022
Muestras En atención a que en el llamado de referencia la convocante requiere para los ítems Reactivos para uso en Laboratorio de Análisis solicitamos a la convocante que para el ítem mencionado la convocante permita presentar la insertos y/o catálogos /especificaciones técnicas del fabricante correspondiente al reactivo ofertado en reemplazo de las muestras considerando estos documentos son válidos con el cual el comité evaluador podría claramente avalar el cumplimiento de las especificaciones técnicas solicitadas en el PBC y usualmente son solicitados en los llamados para reactivos. Teniendo en cuenta la naturaleza de este tipo de producto y son los documentos que permiten evaluar las características técnicas en los llamados de reactivos		
Respuesta	Fecha de Respuesta	10-10-2022
Los documentos mencionados forman parte de los requisitos de capacidad técnica, teniendo en cuenta la función de la convocante salvaguardar los intereses de la institución, establece que conforme atribuciones del Comité de Evaluación, si lo considera necesario solicitará las muestras a los oferentes en concurso. Solicitamos a los oferentes remitirse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 8 - muestras

Consulta	Fecha de Consulta	07-10-2022
Consulta: En las especificaciones tecnicas estan pidiendo: Cartuchos de un solo uso con 1 (un) equipo en comodato, para la determinación por medio del Test Viscoelastico con capacidad de realizar el análisis global de la coagulación sanguínea, que permita evaluar en forma rápida la hemostasia general del paciente, con capacidad de detectar hiperfibrinólisis, coagulopatías por dilución, sustitución de fibrinógeno, factores o sustitución de plaquetas. Con certificado de calidad FDA o ISO o CE. Con provisión de Equipo totalmente automatizado, sin pipeteo ni preparacion de pruebas en COMODATO. Esto se refiere a presentar los cartuchos y el equipo que debe de ponerse en comodato? Estos cartuchos y equipos en comodato tienen un costo muy elevado, tanto el cartucho como el equipo, solicitamos que solo se presente los folletos tanto de los cartuchos como de los equipos en comodato.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	10-10-2022
Los documentos mencionados forman parte de los requisitos de capacidad técnica, teniendo en cuenta la función de la convocante salvaguardar los intereses de la institución, establece que conforme atribuciones del Comité de Evaluación, si lo considera necesario solicitará las muestras a los oferentes en concurso. Solicitamos a los oferentes remitirse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 9 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	07-10-2022
2 Especificaciones Tecnicas: Cartuchos de un solo uso con 1 (un) equipo en comodato, para la determinación por medio del Test Viscoelastico con capacidad de realizar el análisis global de la coagulación sanguínea, que permita evaluar en forma rápida la hemostasia general del paciente, con capacidad de detectar hiperfibrinólisis, coagulopatías por dilución, sustitución de fibrinógeno, factores o sustitución de plaquetas. Consulta: Los cartuchos solicitados de un solo uso para realizaaar la determinaciones de análisis global de la coagulación sanguínea, que permita evaluar en forma rápida la hemostasia general del paciente, con capacidad de detectar hiperfibrinólisis, coagulopatías por dilución, sustitución de fibrinógeno, factores o sustitución de plaquetas deben incluir en un solo cartucho? Favor aclara si es necesario 1 Cartucho para: análisis global de la coagulación sanguínea 1 Cartucho para detectar hiperfibrinólisis 1 cartucho para detectar coagulopatías por dilución 1 cartucho para sustitucion de Fibrinogeno 1 Cartucho para Factores o sustitucion de plaquetas		

Respuesta	Fecha de Respuesta	10-10-2022
Se solicita a los oferentes ajustarse a lo establecido en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones, teniendo en cuenta dicha modalidad de diagnóstico se realiza con una unidad portátil en las unidades quirúrgicas (Quirófanos), ya con este desarrollo tecnológico se evita los múltiples pasos, con mínima intervención por parte del usuario final, desde la toma de muestra al resultado, por lo que se necesita de la tecnología Cartucho único (unicomponente) que contenga todos y cada uno de los reactivos que requiere el proceso total de la muestra.		

Consulta 10 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	07-10-2022
Especificaciones Tecnicas Equipo totalmente automatizado, sin pipeteo ni preparacion de pruebas Consulta: A que se refiere con equipo totalmente automatizado sin pipeteo ni preparacion de muestras? En el mercado solo existen 2 analizadores para est Viscoelastico Uno de ellos se encastra directamente el tubo de muestra en el cartucho y este analizador es el ROTEM Sigma. El otro equipo es el Analizador Igual o mejor que el Rotem Sigma pero este se debe dispensar de los tubos de muestra a los cartuchos. Solicitamos a la convocante incluir las dos modalidades para dar participacion a otro oferente o de lo contrario estas especificaciones solo son para el Rotem Sigma		

Respuesta	Fecha de Respuesta	10-10-2022
Se solicita a los oferentes ajustarse a lo establecido en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones, teniendo en cuenta dicha modalidad de diagnóstico se realiza con una unidad portátil en las unidades quirúrgicas (Quirófanos), ya con este desarrollo tecnológico se evita los múltiples pasos, con mínima intervención por parte del usuario final, desde la toma de muestra al resultado, por lo que se necesita de la tecnología Cartucho único (unicomponente) que contenga todos y cada uno de los reactivos que requiere el proceso total de la muestra.		

Consulta 11 - Especificaciones tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	07-10-2022
4 Especificaciones tecnicas El tubo de la muestra debe caber directamente en el cartucho Consulta: Esta especificacion es exclusivo del analizador Rotem Sigma. Solicitamos a la convocante incluir tambien la opcion de Pipetear la muestra en el cartucho, ya que este paso no afecta la calidad de los resultados ni tampoco se puede obtener errores de lectura, asi para dar mayor participacion a otros oferentes		

Respuesta	Fecha de Respuesta	10-10-2022
Se solicita a los oferentes ajustarse a lo establecido en las especificaciones técnicas del Pliego de Bases y Condiciones, teniendo en cuenta dicha modalidad de diagnóstico se realiza con una unidad portátil en las unidades quirúrgicas (Quirófanos), ya con este desarrollo tecnológico se evita los múltiples pasos, con mínima intervención por parte del usuario final, desde la toma de muestra al resultado, por lo que se necesita de la tecnología Cartucho único (unicomponente) que contenga todos y cada uno de los reactivos que requiere el proceso total de la muestra.		