

Consultas Realizadas

Licitación 421548 - ADQUISICION DE INSUMOS VARIOS PARA PATOLOGIA DEL INCAN - PLURIANUAL - CONTRATO ABIERTO

Consulta 1 - Capacidad Técnica.

Consulta	Fecha de Consulta	15-09-2023
Favor considerar en Criterios para evaluar la Capacidad Técnica que varios ítems no requieren, para su importación y comercialización, Habilitación del Lab. Central ni Registro Sanitario como PDIV. Ej Ítem 1 Alcohol Rectificado es Especialidad Farmacéutica y como tal requiere Habilitación de DNVS como Fabricante o importador de ese rubro. Items 3,46,7,9,10,13 están en el Rubro de Materia Prima como Reactivos Químicos y requieren Habilitación de DNVS en ese rubro y no tienen registro Sanitario. Items 5,8,25 están en el Rubro Dispositivos Médicos y no requieren Registro Sanitario, según Res. 669 Art 18. Favor considerar solicitar: Habilitación y Registro Sanitario según corresponda.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 2 - ITEM 14 Hematoxilina de Harris?

Consulta	Fecha de Consulta	19-09-2023
Se podría aceptar Hematoxilina de Harris?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Si se podrá aceptar Hematoxilina de Harris		

Consulta 3 - ITEM 17 presentación en frascos de 250 ml

Consulta	Fecha de Consulta	19-09-2023
Se podría aceptar presentación en frascos de 250 ml?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 4 - ITEM 21 paquete de 1000 unidades

Consulta	Fecha de Consulta	19-09-2023
Se podría aceptar paquete de 1000 unidades?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 5 - ITEM 22 paquete de 1000 unidades

Consulta	Fecha de Consulta	19-09-2023
Se podría aceptar paquete de 1000 unidades?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 6 - ITEM 23 paquete de 1000 unidades

Consulta	Fecha de Consulta	19-09-2023
Se podría aceptar paquete de 1000 unidades?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 7 - ITEM 24 paquete de 1000 unidades

Consulta	Fecha de Consulta	19-09-2023
Se podría aceptar paquete de 1000 unidades?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 8 - ITEM 25 paquete de 72 unidades

Consulta	Fecha de Consulta	19-09-2023
Se podría aceptar paquete de 72 unidades?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 9 - ITEM 33 pipeta pasteur

Consulta	Fecha de Consulta	19-09-2023
Se podría aceptar pipeta pasteur graduada de 3 ml?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 10 - capacidad tecnica

Consulta	Fecha de Consulta	19-09-2023
Solicita: 7-Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica Clínica emitido por un Organismo. 5-Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica Clínica emitido por un Organismo competente del país de origen tales como la FDA y/o CE (Certificación Europea), ambos deben ser para Diagnostico In Vitro. Estos requerimiento solo aplican a productos IVD, esta licitación abarca productos de diversas categorías tales como Reactivo analítico (no requiere), insumos de laboratorio (no requiere), etc. por tanto se solicita reformular y poner la condición: "si así lo requiera" pues se observa que solo el ítem 17 cae en la Categoría IVD. Para los demás ítems es suficiente la Hoja de datos de seguridad y su control de calidad por lote que acompañara al producto una vez adjudicado.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 11 - Capacidad Técnica.

Consulta	Fecha de Consulta	19-09-2023
En la Página 23 del PBC en su apartado Capacidad técnica dice: 2-Presentación de copia autenticada de Habilitación y Registro Sanitario Vigente como Importador o distribuidor de Productos de Diagnostico de Uso In Vitro otorgado por el Laboratorio Central de Salud Pública del MSPBS o copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente para Importar Reactivos para Diagnostico de Uso In Vitro expedido por la DINAVISA. Se aclara que puede ser presentado indistintamente uno de los documentos citados. Para los ítems N° 5, 8 y 25 (Lamina cubreobjeto y Lamina portaobjeto) solicitamos al Convocante permita la presentación de Habilitación como Importador de Dispositivos Médicos otorgado por DINAVISA. Fundamentamos nuestra solicitud habida cuenta que los mencionados ítems están registrados como dispositivos médicos.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 12 - Capacidad Técnica.

Consulta	Fecha de Consulta	19-09-2023
En la Página 23 del PBC en su apartado Capacidad técnica dice: 2-Presentación de copia autenticada de Habilitación y Registro Sanitario Vigente como Importador o distribuidor de Productos de Diagnostico de Uso In Vitro otorgado por el Laboratorio Central de Salud Pública del MSPBS o copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente para Importar Reactivos para Diagnostico de Uso In Vitro expedido por la DINAVISA. Se aclara que puede ser presentado indistintamente uno de los documentos citados. Para los ítems N° 5, 8 y 25 (Lamina cubreobjeto y Lamina portaobjeto) solicitamos al Convocante permita la presentación de Registro Sanitario vigente emitida por DINAVISA. Fundamentamos nuestra solicitud habida cuenta que los mencionados ítems están registrados como dispositivos médicos.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 13 - capacidad tecnica

Consulta	Fecha de Consulta	19-09-2023
Solicita: 6-Catálogos y folletos ilustrativos debidamente traducidos al Español del bien ofertado y de los Equipos a ser entregados en Comodato. Se aclara que todos los Catálogos que estuvieran en otro idioma, deberán estar acompañados indefectiblemente del documento traducido al español. Se solicita reformular este requerimiento ya que no se observa en el Detalle de los productos "requiera equipos en comodato" lo solicitado son productos quimicos e insumos de laboratorio.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 14 - ítem 12

Consulta	Fecha de Consulta	19-09-2023
permitira la convocante ofertar en un volumen superior a 100ml ? En caso que si, se sugiere modificar las eett a "minimo 100ml"		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 15 - Ítem 5. Lámina cubreobjeto. Especificaciones.

Consulta	Fecha de Consulta	20-09-2023
Se solicita amablemente a la convocante modificar la especificación "Laminillas cubre objeto 24 X 40 mm, traslucida, libre de ralladuras y que no se peguen entre sí. Caja de 100 unidades como mínimo" por las dimensiones 22x22		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 16 - ítem 10. Eosina colorante (amarillo). Especificaciones.

Consulta	Fecha de Consulta	20-09-2023
Se solicita amablemente a la convocante modificar la especificación "Eosina amarilla. Frasco por 25gr." por frasco de 1000mm.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse al PBC		

Consulta 17 - Ítem 16. Colorante Giemsa. Especificaciones.

Consulta	Fecha de Consulta	20-09-2023
Se solicita amablemente a la convocante modificar la especificación "Solución listo para su uso. Frasco x 1000 ml´ por frasco de 500g		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 18 - Ítem 5 - Lamina cubre objeto.

Consulta	Fecha de Consulta	20-09-2023
En la Página 27 del PBC en su apartado de Suministros y Especificaciones técnicas dice: Laminillas cubre objeto 24 X 40 mm. Solicitamos respetuosamente al Convocante permita cotizar con variación +/- 2 mm de ancho y agregar o mayor a 40 mm, de forma tal que quede redactado de la siguiente manera: Laminillas cubre objeto de 24 (+/-2mm) x 40 mm o mayor.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 19 - Ítem 8 - Lamina cubre objeto.

Consulta	Fecha de Consulta	20-09-2023
En la Página 27 del PBC en su apartado de Suministros y Especificaciones técnicas dice: Laminillas cubre objeto 24 x 60 mm. Solicitamos respetuosamente al Convocante permita cotizar con variación +/- 2 mm de ancho y agregar o mayor a 60 mm, de forma tal que quede redactado de la siguiente manera: Laminillas cubre objeto de 24 (+/-2mm) x 60 mm o mayor.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 20 - Ítem 25 - Lamina porta objeto.

Consulta	Fecha de Consulta	20-09-2023
En la Página 28 del PBC en su apartado de Suministros y Especificaciones técnicas dice: Lamina porta objeto 72 a 76 mm x 25 a 26 mm. Banda MAE Asumimos que - por un error involuntario de tipeo - se describió MAE, debiendo ser MATE. Solicitamos la corrección de este punto; por lo expuesto sugerimos lo siguiente: Lamina porta objeto 72 a 76 mm x 25 a 26 mm. Banda MATE, con separador de papel sulfito entre láminas. Caja x 50 unidades como mínimo.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 21 - Plan de entrega

Consulta	Fecha de Consulta	20-09-2023
En la Página 30 del PBC en su apartado de plan de entrega dice:		
PLAN DE ENTREGAS Las Ordenes de Compras serán podrán ser emitidas desde la firma del Contrato, conforme al requerimiento del servicio. El oferente deberá realizar su entrega a los 10 (diez) días corridos de haber recibido la Orden de Compras. En este punto no se define la cantidad que será entregada, por lo que sugerimos que el plazo sea fraccionado de la siguiente manera:		
CANTIDAD MÍNIMA: 1ra Entrega de la cantidad mínima adjudicada. 50% de la cantidad mínima adjudicada a ser entregada a los 30 (treinta) días corridos de haber recibido la Orden de Compras. Saldo de la Cantidad mínima adjudicada. 30 (treinta) días corridos de haber recibido la Orden de Compras, las cuales serán emitidas según necesidad del servicio.		
CANTIDAD MÁXIMA 30 (treinta) días corridos de haber recibido la Orden de Compras, las cuales serán emitidas según necesidad del servicio.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 22 - PLAN DE ENTREGA

Consulta	Fecha de Consulta	26-09-2023
Se solicita amablemente a la convocante que la entrega se divida en dos partes; Primera entrega del 95%, 10 días después de recibir la Orden de compra y la segunda entrega del 5% restante a los 80 días.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 23 - ESPECIFICACIONES TECNICAS ITEM 23

Consulta	Fecha de Consulta	26-09-2023
Ítem 23: Se solicita amablemente a la convocante aceptar presentación de caja x 1500 unidades, serían 25% del 100% de los artículos entregados, el restante cumpliría con las especificaciones de caja x 500 unidades.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 24 - Item 21 Cassette para Biopsia

Consulta	Fecha de Consulta	03-10-2023
Donde dice: Material plástico con tapas y ranuras horizontales para transporte de muestras biológicas, color Lila. Caja x 500 unidades Consulta: Se puede ofertar Cassettes color ROSA?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 25 - ITEM N° 24 CASSETTES PARA TEJIDOS

Consulta	Fecha de Consulta	03-10-2023
DONDE DICE: Material plástico con tapas y ranuras horizontales para transporte de muestras biológicas. Caja x 500 unidades CONSULTA: SE PUEDE OFERTAR CASSETTES DE COLOR AMARILLO?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Si puede ofertar cassetes de color amarillo		

Consulta 26 - Experiencia requerida

Consulta	Fecha de Consulta	11-10-2023
Se puede observar que en la version 3 del PBC solicita: 5-Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica Clínica emitido por un Organismo competente del país de origen tales como la FDA y/o CE (Certificación Europea), ambos deben ser para Diagnostico In Vitro. Este requerimiento solo se aplica a los productos de Diagnostico InVitro, solo el item 17 cae en esta categoría de todos los productos requeridos. Se solicita reformular el requerimiento poniendo la clausula en caso que el producto cotizado lo requiera		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		

Consulta 27 - capacidad tecnica

Consulta	Fecha de Consulta	11-10-2023
Requiere: 7-Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica Clínica emitido por un Organismo. Se solicita reformular dicho requerimiento considerando que solo el item 17 aplica, los demás ítems no son reactivos de usoinvitro. Se sugiere poner la clausula en caso que el producto cotizado lo requiera		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-10-2023
Ajustarse a la nueva versión del PBC		