

Consultas Realizadas

Licitación 388852 - ADQUISICION DE TEST DE HPV PARA EL PNPCACUM

Consulta 1 - TRANSLADO DE MUESTRAS

Consulta	Fecha de Consulta	07-07-2021
Se requiere logística de traslado de muestras? En caso de ser positiva la respuesta ¿Cuáles serían las especificaciones en relación a zonas y frecuencia de envíos?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-08-2021
Remitirse a la Adenda N° 03		

Consulta 2 - HERRAMIENTA DIGITAL

Consulta	Fecha de Consulta	07-07-2021
Dado que la licitación se encuentra dentro del contexto del Programa de Prevención de Cáncer de Cuello Uterino y mama les consultamos: ¿La oferta debe incluir una herramienta digital que permita el registro del resultado del test HPV y exámenes adicionales y que permita garantizar el seguimiento de los pacientes dentro del programa?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-08-2021
El Programa cuenta con un sistema experto en proceso de actualización y debe ser anexado al mismo.		

Consulta 3 - TOMA DE MUESTRA

Consulta	Fecha de Consulta	07-07-2021
En relación al material requerido para la toma de muestra (cepillos cervicales y espéculos) tienen algunas especificaciones técnicas que deban ser consideradas?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-08-2021
Remitirse a la Adenda N° 03.		

Consulta 4 - INSTALACION DE EQUIPO

Consulta	Fecha de Consulta	07-07-2021
Lugar donde se instalará el equipo, solicitamos la ubicación que tendrá el laboratorio que albergará el equipo y las dimensiones del mismo, ideal si se puede visitar.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-08-2021
Remitirse a la Adenda N° 03.		

Consulta 5 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	10-07-2021
TEST DNA PARA HPV, KIT PARA EL SCREENING DE HPV P O R PCR EN TIEMPO REAL TOTALMENTE AUTOMATIZADO. Solicitamos realizar la siguiente aclaración: Al referirse a un sistema TOTALMENTE AUTOMATIZADO: se refiere a que los Reactivos, el Equipo de Extracción de ADN y el Equipo de Amplificación/Detección deben ser de la MISMA MARCA?. Si la respuesta es que: SI, DEBEN SER DE LA MISMA MARCA: Solicitamos a la Convocante aclare por medio de una Adenda ésta Especificación, considerando las ventajas que proporciona un Sistema validado IVD, automatizando no solo los procesos de reacciones sino también el análisis y la interpretación de los resultados. Además de permitir la comunicación entre ambos equipos brindando trazabilidad y facilidad al momento de la preparación de la reacción de PCR.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-08-2021
Remitirse a la Adenda N° 03.		

Consulta 6 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	11-07-2021
En el (punto g) solicitan EXPERIENCIA DE USO SATISFACTORIO, solicitamos a la Convocante aclarar si la Experiencia Satisfactoria debe ser dentro del territorio Nacional y de los Centros de Referencia del MSP Y BS? como por el Ejemplo el Laboratorio Central de Salud Pública.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-08-2021
La experiencia puede ser de Centros de referencia nacional como el Laboratorio Central del MSPBS.		

Consulta 7 - Especificaciones técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	12-07-2021
es posible ofertar un equipo de extracción que no haga la extracción directamente del tubo primario		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-08-2021
Ajustarse a P.B.C.		

Consulta 8 - muestras

Consulta	Fecha de Consulta	12-07-2021
Siendo esta una licitación de reactivos, lo usual es la presentación de los insertos, las muestras aplican a licitaciones de insumos medicos donde la apreciación del producto debe ser insitu. Esta correcto este requerimiento?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-08-2021
Remitirse a la Adenda N° 03.		

Consulta 9 - experiencia

Consulta	Fecha de Consulta	12-07-2021
----------	-------------------	------------

Requiere: Experiencia de uso satisfactorio o en su defecto tener una sensibilidad no menor al 99,9 % según organismo de acreditación internacional (WHO, CDC u otro/s) Presentar reporte completo. Se aceptar material científico de revistas indexadas? Tomese en cuenta que el CDC no emite reportes de marcas, Además que se entiende por: " u otro"?

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-08-2021
-----------	--------------------	------------

Remitirse a la Adenda N° 03.

Consulta 10 - autorizacion del fabricante

Consulta	Fecha de Consulta	12-07-2021
----------	-------------------	------------

La convocante aceptara Autorizacion del Fabricante en copia Simple? no se observa requerimiento de legalizacion

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-08-2021
-----------	--------------------	------------

Remitirse a la Adenda N° 03.

Consulta 11 - PLAN DE ENTREGA

Consulta	Fecha de Consulta	12-07-2021
----------	-------------------	------------

Se podría extender a 45 días la entrega contados a partir de la recepción de la orden de Compra, emitida por la DIRECCIÓN GENERAL DE GESTIÓN DE INSUMOS ESTRATÉGICOS EN SALUD DGGIES, que ya el tiempo de importación de los equipos y reactivos es de ese tiempo aproximadamente.

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-08-2021
-----------	--------------------	------------

Remitirse a la Adenda N° 03.