

Consultas Realizadas

Licitación 434930 - LPN SBE 101-23 ADQUISICIÓN DE SUMINISTROS LABORATORIALES Y EQUIPOS EN COMODATO PARA LA CLINICA 12 DE JUNIO DE LA DIRECCIÓN DE HOSPITALES AREA CENTRAL DEL IPS

Consulta 1 - ESPECIFICACIONES TECNICAS - LOTE 1

Consulta	Fecha de Consulta	04-07-2024
Consultamos respetuosamente a la convocante la posibilidad de separar en lotes diferentes la provisión de equipos de en comodato de Hemograma, Crasis y Orina, a fin de brindar mayor oportunidad de participación a los oferentes, evitando el direccionamiento del mismo, en virtud a lo establecido en la legislación vigente.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 2 - LOTE 1

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2024
Se podría especificar a qué se refiere con medidas de certificación digital? Se debe considerar que deberán estar FIRMADAS DIGITALMENTE?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 3 - LOTE 1

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2024
Debe haber un servidor paralelo de forma permanente? En qué formato debe dejarse esa información?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
En el PBC se establece que la empresa adjudicada deberá prever un sistema de registro informático de reserva de los datos de los pacientes que sean ingresados en el periodo de tiempo adjudicado, de forma que el registro quede una copia en el Área de Laboratorio del establecimiento de Salud Beneficiado, con los datos de estudios realizados a los pacientes. Es decir, se debe dejar la información en un dispositivo digital.		

Consulta 4 - LOTE 1

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2024
<p>A qué se refiere con este software mencionado?</p> <p>Software que verifique la consistencia de la identificación y el resultado de la sensibilidad a ATB (detección de resistencias atípicas)</p> <p>Software en idioma español y back up diario de manera automática de los datos almacenados en dispositivos locales y externos</p> <p>Actualización del software cada vez que la casa matriz reporte un cambio y comunicación escrita de los lotes con problemas detectados de calidad.</p> <p>Una interface que permita la comunicación entre el software del equipo automatizado y el SIH (Sistema Integrado hospitalario)</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
<p>Se aclara que la consulta no corresponde al Lote 1. Todo lo enunciado en parte corresponde al Lote 2-Bacteriología. En el PBC se establece que el software se refiere al Sistema Informático de Gestión de Laboratorio (LIS) que permite entregar los datos de los análisis realizados desde los equipos en comodato, el LIS debe estar conectado al Sistema Informático Hospitalar (SIH) , sistema del IPS que permite visualizar informáticamente todos los resultados de cada paciente.</p>		

Consulta 5 - LOTE 1

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2024
<p>A qué se refiere con este software mencionado?</p> <p>Software que verifique la consistencia de la identificación y el resultado de la sensibilidad a ATB (detección de resistencias atípicas)</p> <p>Software en idioma español y back up diario de manera automática de los datos almacenados en dispositivos locales y externos</p> <p>Actualización del software cada vez que la casa matriz reporte un cambio y comunicación escrita de los lotes con problemas detectados de calidad.</p> <p>Una interface que permita la comunicación entre el software del equipo automatizado y el SIH (Sistema Integrado hospitalario)</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
<p>Se aclara que el PBC establece que el software se refiere al Sistema Informático de Gestión de Laboratorio (LIS) que permite entregar los datos de los análisis realizados desde los equipos en comodato, el LIS debe estar conectado al Sistema Informático Hospitalar (SIH) , sistema del IPS que permite visualizar informáticamente todos los resultados de cada paciente.</p>		

Consulta 6 - LOTE 1

Consulta	Fecha de Consulta	05-07-2024
----------	-------------------	------------

Existe algún formato definido sobre el sistema de explotación de datos referido?

- El software debe contar con un sistema de explotación de datos epidemiológicos adaptable a las necesidades del laboratorio, así como la disponibilidad de un sistema de alertas bacteriológicas, epidemiológicas y de todos aquellos avisos que se consideren de interés, configurable por parte del usuario.
- El software debe posibilitar la revisión, modificación, validación, impresión y comunicación al SIH del Hospital, desde cualquier puesto de trabajo.
- El software debe contar con módulos de estadísticas de producción, prevalencias de microorganismos, susceptibilidad de antibióticos datos demográficos de pacientes para el área de epidemiología, vigilancia y programa de tuberculosis y otros que ayuden a procesar el contenido de la base de datos.
- El software debe facilitar la exportación de datos a WHONET.

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Se aclara que el PBC establece que el software se refiere al Sistema Informático de Gestión de Laboratorio (LIS) que permite entregar los datos de los análisis realizados desde los equipos en comodato, el LIS debe estar conectado al Sistema Informático Hospitalar (SIH) , sistema del IPS que permite visualizar informáticamente todos los resultados de cada paciente, todas las dudas están referidas al LOTE 2, en el caso de explotación de datos que pueden ser de interés epidemiológico se refieren a mecanismos de resistencia, de bacterias en vigilancia que el software del equipo en comodato pueda emitir una alerta.

El software debe posibilitar la revisión, modificación, validación, impresión y comunicación al SIH del Hospital, desde cualquier puesto de trabajo, con respecto a este párrafo dicho permiso debe tener solo el Profesional autorizado del Laboratorio.

Consulta 7 - LOTE 1 ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
----------	-------------------	------------

"Se podría admitir un hemograma que admita los sgtes volumenes en los diferentes modos: Sangre total (Autocargador, Tubo cerrado) 80uL
Sangre capilar (Tubo cerrado) 35uL
Prediluido (Tubo cerrado) 20uL
Fluido corporal (Tubo cerrado) 85uL como mínimo?"

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.

Consulta 8 - LOTE 1 ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
----------	-------------------	------------

Se solicita a la convocante aclarar si lo solicitado corresponde a 2 o 3 equipos de hemograma debido a que en la sección: CANTIDAD DE EQUIPOS solicitados: Dos (02) equipo automático de 5 o más partes para hemograma con gradillas en rack y luego menciona: Provisión de controles alto, medio y bajo a ser pasados dos veces por día en los tres equipos. Da lugar a la duda de si lo solicitado serian 2 o 3 equipos

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Se aclara que se solicita dos equipos. Los controles altos, medios y bajos, serán proveídos según cronograma establecido por el Administrador de Contrato (se utilizarán los tres niveles de control en forma diaria, 7 días a la semana). Por lo tanto eloferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.

Consulta 9 - LOTE 1 ITEM 2-3-4

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se podría admitir un equipo de capacidad para 27 muestras en gradillas de 9 posiciones cada una, con 20 posiciones para reactivos + 3 extras para diluyentes y solución limpiadora?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 10 - LOTE 1 ITEM 2-3-4

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se podría admitir un equipo de coagulación que admita volumen de muestra: 50 uL para TP, APTT y TT 10 uL para Fibrinógeno como mínimo?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 11 - LOTE 1 ITEM 2-3-4

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se podría admitir un equipo de coagulación que admita volumen de muestra: 500 uL, con velocidad de 200 test/h como mínimo?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 12 - LOTE 1 ITEM 7 AL 67 CONSULTA 1

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se podría admitir un equipo que admita volumen de muestra: de 1.5-35 ul con incremento de 0.1 ul como mínimo?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 13 - LOTE 1 ITEM 7 AL 67 CONSULTA 2

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se puede admitir un equipo de soporte tanto para quimica como inmunologia en caso de que un equipo no realice todas las determinaciones solicitadas?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera ajustarse a los establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 14 - LOTE 1 ITEM 7 AL 67 CONSULTA 3

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
-----------------	--------------------------	------------

Se podría admitir un equipo de química con velocidad de 800T/H, hasta 1200T/H con ISE como mínimo?

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
------------------	---------------------------	------------

El oferente deberá remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.

Consulta 15 - LOTE 1 ITEM 7 AL 67 CONSULTA 4

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
-----------------	--------------------------	------------

Se podría admitir un equipo de inmunología con velocidad de 180 test/h, con puntas desechables como mínimo?

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
------------------	---------------------------	------------

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

Consulta 16 - LOTE 1 ITEM 7 AL 67 CONSULTA 5

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
-----------------	--------------------------	------------

Se podría admitir un equipo de inmunología que admita un volumen de 150 uL como mínimo? Variando entre cada determinación respectiva el volumen requerido

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
------------------	---------------------------	------------

El oferente deberá remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.

Consulta 17 - LOTE 1 ITEM 68 CONSULTA 1

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
-----------------	--------------------------	------------

"Se podría admitir un equipo automatizado de orina con longitudes de onda de 5 LED (430, 500, 565, 635, 760 nm)?"

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
------------------	---------------------------	------------

El oferente deberá remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.

Consulta 18 - LOTE 1 ITEM 68 CONSULTA 2

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
-----------------	--------------------------	------------

Se podría admitir un equipo automatizado de orina con principio de medición: Reflectancia, Refractometría y Imagen digital de celda de flujo?

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
------------------	---------------------------	------------

El oferente deberá remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.

Consulta 19 - LOTE 1 ITEM 68 CONSULTA 3

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
"Se podría admitir un equipo automatizado de orina con rendimiento de 225 muestras por hora, Máximo 400 tiras (200 tiras x 2 cajas de alimentación), con carga máxima de 100 muestras (circulación)?"		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 20 - LOTE 1 ITEM 68 CONSULTA 4

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se podría admitir un equipo automatizado de orina con rendimiento de 60 muestras por hora para el módulo de sedimento con resultado dentro de los 10 minutos y consumo menor al 1 ml?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 21 - LOTE 1 ITEM 68 CONSULTA 5

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
"Se podría admitir un equipo automatizado de orina que cuente con los sgtes parámetros analíticos: RBC Eritrocitos WBC Leucocitos NEC Células epiteliales no escamosas SEC Células epiteliales escamosas YEA Levaduras CRY Cristales BAC Bacterias HYA Cilindros hialinos SPRM Esperma MUC Mocos, sin la identificación de cilindros patológicos para la unidad de sedimento urinario?"		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
En el PBC se enumeran las especificaciones mínimas a ser consideradas. Por lo tanto el oferente debera ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 22 - LOTE 1 ITEM 68 CONSULTA 6

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
<p>"Se podría admitir un equipo automatizado de orina que cuente con los sgtes parámetros analíticos: RBC Eritrocitos WBC Leucocitos NEC Células epiteliales no escamosas SEC Células epiteliales escamosas YEA Levaduras CRY Cristales BAC Bacterias HYA Cilindros hialinos SPRM Esperma MUC Mocos, con la identificación de cilindros patológicos para la unidad de sedimento urinario en forma de alarma?"</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
<p>En el PBC se enumeran las especificaciones mínimas a ser consideradas. Por lo tanto el oferente debera ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.</p>		

Consulta 23 - LOTE 1 ITEM 68 CONSULTA 7

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
<p>Se podría separar el ítem de orina del lote 1? Para dar mayor oportunidad a los oferentes</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
<p>El oferente debera ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.</p>		

Consulta 24 - LOTE 1-LOTE 2

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
<p>Podrian facilitar el consumo estimado por determinación a fin de poder estimar las cantidades a proveer.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
<p>Se aclara que la Clínica Periférica 12 de junio tiene un promedio de 250 pacientes día y los cálculos son para 24 meses.</p>		

Consulta 25 - Lote 1 (Ítems 2-4)

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
<p>En las especificaciones técnicas del equipo automatizado a ser entregado en comodato para el Lote 1 (Ítems 2-4), se especifica que el Volumen de muestras debe ser de 2.5ml como mínimo Teniendo en cuenta que la mayoría de los analizadores de coagulación tiene un de volumen de muestra mínimo de 5ul, solicitamos amablemente a la convocante modificar este parámetro para que quede de la siguiente manera: Volumen de muestras: desde 5ml de muestra como mínimo.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
<p>El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.</p>		

Consulta 26 - Lote 1 (Ítems 5-30)

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
En las especificaciones técnicas del equipo automatizado a ser entregado en comodato para el Lote 1 (Ítems 5-30), se especifica la Capacidad de procesar pequeños volúmenes de muestras (50µl como mínimo) para todas las determinaciones químicas Solicitamos a la convocante aclarar si dicha capacidad se refiere al volumen mínimo de aspiración por determinación de química o al volumen mínimo de aspiración para todo el perfil de la química		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Se aclara que se refiere al volumen mínimo de aspiración por determinación.		

Consulta 27 - Lote 1 (Ítems 31-67)

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Para el Lote 1 (Ítems 31-67), solicitamos a la convocante considerar la inclusión de un equipo de inmunología con una velocidad de procesamiento de 180 test por hora. Asimismo, solicitamos la inclusión de un equipo auxiliar en caso de que el primero no logre realizar todas las determinaciones necesarias en el lote.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 28 - Lote 1 (Ítem 68)

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Para el lote 1 (Ítem 68), solicitamos a la convocante aceptar la posibilidad de que el equipo de hemograma pueda analizar otros fluidos corporales además de la sangre, ya que la mayoría de los equipos de hemograma tienen la capacidad de realizar el análisis de fluidos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 29 - lote 1 (ítem 68)

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Para el lote 1 (ítem 68), teniendo en cuenta que la mayoría de los analizadores de orina tienen un de volumen de muestra de 2ml, solicitamos amablemente a la convocante modificar este parámetro para que quede de la siguiente manera: Volumen de muestras: Hasta 2ml de muestra como máximo.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 30 - EETT equipo de orina automatizada

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
"Capacidad de medir otros fluidos corporales" Favor indicar la convocante que entiende por capacidad de medir otros fluidos corporales en un equipo destinado a medir orina. Y cuales serian los parámetros de tal suerte de considerar utilizar otro instrumento del lote para realizar mediciones de otros fluidos corporales		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 31 - EETT equipo de orina automatizada

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
"Volúmen mínimo 0,5 mL. Considerando que la convocante requiere un valor absoluto. Se solicita establecer al menos un rango que vaya entre el 0,5ml a 2,5ml De tal suerte de dar mayor oportunidad a mas de un oferente, de esta manera estaría direccionando a un modelo especifico ya que cada fabricante establece un volumen mínimo de muestra para los diferentes modelos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 32 - EETT equipo para Bioquimica Clinica e Inmunologia

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Velocidad de procesamiento: 600 determinaciones /hora minima Tipo de muestra: suero, plasma u orina. Pregunta: Con respecto a la velocidad del equipo,¿ si se pudiera especificar si la velocidad que figura es para el módulo de química?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Se aclara que se refiere a la velocidad Del módulo de química clínica.		

Consulta 33 - EETT equipo para Bioquimica Clinica e Inmunologia

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Dilución de muestras: pre-dilución automática, post dilución automático a solicitud Pregunta: ¿La post dilución automática requiere que el equipo tenga la capacidad de retener a bordo las muestras?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Se aclara que se solicita que el equipo tenga la capacidad de realizar la Post dilución si la muestra lo requiere sin que el operador intervenga.		

Consulta 34 - EETT equipo para Bioquímica Clínica e Inmunología

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Con sistema Random, con capacidad para priorizar el procesamiento de muestras de manera urgente Sistema de refrigeración integrado al equipo para la conservación de los reactivos Reactivos listos para su uso.		
Pregunta: ¿Se requiere controles y calibradores a bordo del equipo refrigerados?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Se aclara que en las Especificaciones Técnicas se solicitan: Con sistema Random, con capacidad para priorizar el procesamiento de muestras de manera Urgente; Sistema de refrigeración integrado al equipo para la conservación de los reactivos listos para su uso incluyendo controles y calibradores todos a bordo del equipo refrigerado. Por lo tanto el oferente deberá remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.		

Consulta 35 - EETT equipo para Bioquímica Clínica e Inmunología

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
-Monitoreo del inventario y disponibilidad de reactivos a bordo en forma automática .		
Pregunta: ¿Se requiere monitoreo a bordo controles y calibradores a bordo del equipo refrigerados?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Se aclara que sí se requiere monitoreo del inventario y disponibilidad de reactivos, controles y calibradores a bordo en forma automática. Por lo tanto el oferente deberá remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.		

Consulta 36 - EETT reactivos ítem 42

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Inmunología Ítem 42 la Descripción del ítem Reactivo HIV met elisa o eq. Parecería que esta incompleto Reactivo HIV met Elisa o eq automatizado pues de otra forma sería un problema al momento de la evaluación pues parecería que admite para ese ítem solo met Elisa, ya que no se visualiza la alternativa y podría ser un motivo de confusión al momento de la evaluación		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente deberá remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.		

Consulta 37 - LOTE 1 ÍTEM 7 AL 67 CONSULTA 6

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se podría admitir un equipo que admita volumen de muestra: de 1.5-45 ul con incremento de 0.1 ul como mínimo?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente deberá remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.		

Consulta 38 - LOTE 1 ITEM 7 AL 67 CONSULTA 7

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
"Se podría admitir un equipo integrado de química/inmunología con velocidad de 600 pruebas fotométricas/hora, hasta 800 pruebas/hora con ISE, con 80 posiciones de reactivos con sistema de refrigerado como mínimo, para el módulo de química y de hasta 240 pruebas/hora?"		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 39 - LOTE 1 ITEM 40

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se podría admitir un equipo que realice la determinacion de chagas por separado?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Se aclara que si se puede, el de Chagas, con el mismo método de la bioquímica clínica		

Consulta 40 - LOTE 1 ITEM 47

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se podría admitir un equipo que realice la determinacion de HAV por separado?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Se aclara que si se puede si fuera el único caso de todos ítems		

Consulta 41 - LOTE 1 ITEM 54

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se podria admitir un reactivo par HIV por metodologia CLIA en equipo automatizado?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente deberá remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 42 - LOTE 1 ITEM 66

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se podría admitir un equipo soporte que realice la determinación de degradacion de la fibrina por separado?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Se aclara que, considerando que Dímero D /degradación de la fibrina forma parte del proceso de la cascada de Coagulación se puede procesar en el equipo de la Crasis o con equipo de la bioquímica clínica		

Consulta 43 - ESPECIFICACIONES TECNICAS - LOTE 2 - ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se solicita respetuosamente a la convocante la posibilidad de ofertar lo siguiente los siguientes productos CEFALOTINA O CEFAZOLINA, CIPROFLOXACINA o LEVOFLOXACINA, COLISTINA O POLIMIXINA B, y Considerando que se pida Ciprofloxacina, obviar el ítem de norfloxaxina, a fin de brindar una mayor participación de oferentes, evitando el direccionamiento hacia una marca específica.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 44 - ESPECIFICACIONES TECNICAS LOTE 2

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
El PBC solicita lo siguiente: a. Identificación y sensibilidad antimicrobioana semiautomatizado. Se solicita a la convocante aceptar ofertas de un equipo que brinde 60 análisis por día en vez de 80 por día, a modo de brindar mayor oportunidad de participación a los oferentes, evitando el direccionamiento hacia una marca específica.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 45 - ESPECIFICACIONES TECNICAS - LOTE 2

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se solicita respetuosamente a la convocante poder ofertar un equipo con agregados de reactivos reveladores, a fin de brindar mayor oportunidad de participación a los oferentes, evitando el direccionamiento hacia una marca específica.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 46 - ESPECIFICACIONES TECNICAS - LOTE 2

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se solicita respetuosamente a la Convocante listar y levantar en las especificaciones técnicas los medios de cultivos ya que en el PBC no se visualiza, el cual constituye una base de la cotización final solicitada.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 47 - ESPECIFICACIONES TECNICAS - LOTE 2

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se solicita respetuosamente a la convocante aclarar si pide la instalación de un equipo con tecnología MALDI TOF como soporte o a que se refiere lo descrito en las especificaciones técnicas, favor aclarar el mismo.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Se aclara que se pide La Tecnología MALDI TOF que es una herramienta de rutina de microbiología clínica, por su rapidez y fiabilidad en la identificación de microorganismos.		

Consulta 48 - ESPECIFICACIONES TECNICAS LOTE 1 - ITEM 2, 3 Y 4

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Solicitamos respetuosamente a la Convocante si se podría ofertar un equipo con capacidad mínima de 12 posiciones refrigeradas para los reactivos? a fin de brindar mayor oportunidad de participación a los oferentes, evitando el direccionamiento hacia una marca específica.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 49 - ESPECIFICACIONES TECNICAS - LOTE 1 - ITEM 2, 3 y 4.

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se solicita a la Convocante aceptar una oferta de equipo con posiciones fijas de reactivos sin lector de códigos de barras? a fin de brindar mayor oportunidad de participación a los oferentes, evitando el direccionamiento hacia marca específica.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 50 - ESPECIFICACIONES TECNICAS LOTE 1 - ITEM 2, 3 Y 4

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se solicita a la Convocante aceptar oferta de tubos de plástico descartable con anticoagulante (Citrato de Sodio); adulto de volumen máximo de 3,00 ml, a fin de brindar mayor oportunidad de participación a los oferentes.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 51 - Especificaciones técnicas Lote 1 Crisis Sanguinea

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se solicita a la convocante aclarar, lo expresado en las Especificaciones técnicas de los equipos para Crisis sanguínea, en cuanto al volumen de muestra 2,5 μl si se refiere al volumen mínimo de pipeteo del equipo para realizar una determinación o la cantidad mínima de muestra a ser procesada por el equipo?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 52 - Especificaciones técnicas Lote 1 Crisis Sanguinea

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se solicita a la convocante aclarar, si según lo expresado en las Especificaciones técnicas de los equipos para Crisis sanguínea, el volumen mínimo para procesamiento de muestra sería 1mL tanto para muestras pediátricas como de adultos?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 53 - Especificaciones técnicas Lote 1 Crisis Sanguinea

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
-----------------	--------------------------	------------

Se solicita a la convocante verificar, si el Volumen de muestra: 2,5 µl. como mínimo y muestras pediátricas (1 ml) no estaría invertido debiendo de ser de la siguiente manera: Volumen de muestra: 1 ml para muestras de adultos y 50 ul para adultos ya que teniendo en cuenta que 2,5 es un volumen muy por debajo de equipos existentes en el mercado.

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
------------------	---------------------------	------------

El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.

Consulta 54 - Especificaciones técnicas Lote 1 Crisis Sanguinea

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
-----------------	--------------------------	------------

Se observa que la convocante, en las Especificaciones técnicas de los equipos para Reactivos e insumos para crisis sanguínea, solicita proporcionar gráficos de Westgard. Teniendo en cuenta que las reglas de Westgard son un conjunto de criterios aplicados a los gráficos de Levey-Jennings para identificar y evaluar posibles errores y desviaciones en los datos, y es el gráfico de Levey-Jennings el que es utilizado para representar los resultados de controles de calidad en laboratorios clínicos, mostrando los valores de las mediciones en comparación con el valor promedio esperado y sus desviaciones estándar, se solicita a la convocante modificar esta información, ya que el gráfico solicitado para ese fin es el de Levey-Jennings, ya que no existe tal gráfico de Westgard

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
------------------	---------------------------	------------

Se aclara que en el PBC establece la capacidad de análisis y monitoreo con la opción de proporcionar gráficos de Westgard o similar.

Consulta 55 - Especificaciones técnicas Lote 1 Crisis Sanguinea

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
-----------------	--------------------------	------------

Se podría aceptar un equipo totalmente automatizado con capacidad mínima de procesamiento de 5uL para Crisis Sanguínea?

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
------------------	---------------------------	------------

El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.

Consulta 56 - Especificaciones técnicas Lote 1 Bioquímica Clínica e Inmunología

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
-----------------	--------------------------	------------

Se observa que la convocante, en las Especificaciones técnicas de los equipos para Reactivos e insumos para Bioquímica Clínica e Inmunología, solicita proporcionar gráficos de Westgard. Teniendo en cuenta que las reglas de Westgard son un conjunto de criterios aplicados a los gráficos de Levey-Jennings para identificar y evaluar posibles errores y desviaciones en los datos, y es el gráfico de Levey-Jennings el que es utilizado para representar los resultados de controles de calidad en laboratorios clínicos, mostrando los valores de las mediciones en comparación con el valor promedio esperado y sus desviaciones estándar, se solicita a la convocante modificar esta información, ya que el gráfico solicitado para ese fin es el de Levey-Jennings, ya que no existe tal gráfico de Westgard.

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
------------------	---------------------------	------------

Se aclara que en el PBC establece la capacidad de análisis y monitoreo con la opción de proporcionar gráficos de Westgard o similar.

Consulta 57 - Especificaciones técnicas Lote 1 Bioquímica Clínica e Inmunología

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se solicita a la convocante aclarar, lo expresado en las Especificaciones técnicas de los equipos para Bioquímica Clínica e Inmunología, en el ítem que solicita reactivos listos para su uso, este ítem busca minimizar la manipulación por parte del operador para evitar errores humanos o cual sería el fin del mismo?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Se aclara que en el ítem que solicita reactivos listos para su uso donde se busca minimizar la manipulación por parte del operador, para evitar errores humanos, además de acelerar el proceso de los análisis.		

Consulta 58 - Especificaciones técnicas Lote 1 Bioquímica Clínica e Inmunología

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Se solicita a la convocante aclarar, lo expresado en las Especificaciones técnicas de los equipos para Bioquímica Clínica e Inmunología, en el ítem que expresa Capacidad de procesar pequeños volúmenes de muestras (50µl como mínimo) para todas las determinaciones químicas, se solicita aclarar si esto se refiere a que con esta cantidad de muestra, no se debe presentar inconveniente al momento de procesar cualquiera de las determinaciones solicitadas o si se refiere a que con ese volumen se debe tener la capacidad de procesar todas las determinaciones		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Se aclara que con esta cantidad de muestra, no se debe presentar inconveniente al momento de procesar cualquiera de las determinaciones solicitadas.		

Consulta 59 - Sistema de Adjudicación

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Solicitamos a la convocante modificar el sistema de adjudicación por Metodología Analítica. Ejemplo: Lote 1: Hemograma, Lote 2: Crisis Sanguinea, Lote 3: Química Clínica, Lote 4: Inmunología, Lote 5: Orina. Dicha solicitud se debe a que Instituto de Previsión Social suele agrupar sus llamados de esta forma dando mayor participación a oferentes interesados, teniendo en cuenta que en la mayoría de los casos Orina siempre se encuentra en un lote independiente. Además suele establecer como criterio que el lote de mayor monto en este caso química o Inmunología serán los encargados del sistema y los demás lotes se deberán o acoplarse adecuar al mismo.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 60 - Especificaciones técnicas Lote 1 Orina

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
Teniendo en cuenta que la mayoría de los analizadores de orina requieren un volumen de muestra de 2mL, solicitamos amablemente a la convocante modificar este parámetro para que quede de la siguiente manera: Volumen de muestra: 2 mL como mínimo. Favor remitirse al PBC ID N° 435074 de la misma convocante.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 61 - Especificaciones técnicas Lote 1 Orina

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
En relación con la "capacidad de medir otros fluidos corporales", solicitamos a la convocante que aclare qué se entiende por esta capacidad en el contexto de un equipo diseñado para analizar orina. Considerando que los equipos automatizados de hemograma pueden realizar mediciones en otros líquidos corporales, favor solicitamos excluir este punto ya que dicha función se contara con el equipo de Hemograma.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 62 - Capacidad Técnica

Consulta	Fecha de Consulta	08-07-2024
La convocante solicita Copia autenticada del Certificado de Registro o Inscripción vigente del producto ofertado o constancia de que se halla en trámite de renovación, expedido por DINAVISA o por el Laboratorio Central del MSP y BS. Teniendo en cuenta que nos encontramos en un proceso de transición de cambio entre Laboratorio Central y Dinavisa teniendo un retraso importante Dinavisa en la emisión de dicho documento. Solicitamos a la convocante o excluir dicho requisito o bien que el proveedor pueda demostrar con algún documento como el pago de la liquidación o el número de trámite de que los mismos se encuentran pendiente de emisión.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 63 - Requisitos - capacidad tecnica

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
En relacione a los equipos nuevos ofertados con antigüedad del fabricante máximo de 3 años. ¿Se podrá ofertar equipos con antigüedad de 5 (cinco) años?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 64 - requisitos capacidad tecnica - 2

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
En relacione a los equipos nuevos ofertados con antigüedad del fabricante máximo de 3 años. ¿Se podrá ofertar equipos con antigüedad de 8 (ocho) años?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 65 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
En el Pbc en la capacidad técnica solicita "Certificado de buenas practicas emitido por el Ministerio de Salud," favor excluir dicho requisito debido a que Dnvs (ente regulador y emisor de dicha documentación) a la fecha no está emitiendo lo solicitado para diagnóstico de uso in vitro		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 66 - ESPECIFICACIONES TECNICAS - LOTE 1

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
Se consulta respetuosamente a la convocante la posibilidad de ofertar un equipo para química con código de barras para muestras y carga de reactivos manuales.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 67 - ESPECIFICACIONES TECNICAS - LOTE 1

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
Se consulta respetuosamente a la convocante la posibilidad de ofertar un equipo para química con capacidad de Almacenamiento de datos: como mínimo de 15.000 pacientes, a fin de brindar mayor oportunidad de participación a los oferentes.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 68 - ESPECIFICACIONES TECNICAS - LOTE 1

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
Se consulta respetuosamente a la convocante la posibilidad de facilitar el promedio de pacientes al mes para el abastecimiento de insumos que no mencionan cantidad, como jeringas, curitas, etc.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Se aclara que la Clínica Periférica 12 de junio tiene un promedio de 250 pacientes día y los cálculos son para 24 meses.		

Consulta 69 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
Lote 1 Crasis Sanguinea Se solicita a la convocante aclarar, lo expresado en las Especificaciones técnicas de los equipos para Crasis sanguínea, en cuanto al volumen de muestra 2,5 μl si se refiere al volumen mínimo de pipeteo del equipo para realizar una determinación o la cantidad mínima de muestra a ser procesada por el equipo?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 70 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
Lote 1 Crasis Sanguinea: Se solicita a la convocante aclarar, si según lo expresado en las Especificaciones técnicas de los equipos para Crasis sanguínea, el volumen mínimo para procesamiento de muestra sería 1mL tanto para muestras pediátricas como de adultos?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 71 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
Lote 1 Crasis Sanguinea		
Se solicita a la convocante verificar, si el Volumen de muestra: 2,5 µl. como mínimo y muestras pediátricas (1 ml) no estaría invertido debiendo de ser de la siguiente manera: Volumen de muestra: 1 ml para muestras de adultos y 50 ul para adultos ya que teniendo en cuenta que 2,5 es un volumen muy por debajo de equipos existentes en el mercado.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 72 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
Lote 1 Crasis Sanguinea Se observa que la convocante, en las Especificaciones técnicas de los equipos para Reactivos e insumos para crasis sanguínea, solicita proporcionar gráficos de Westgard. Teniendo en cuenta que las reglas de Westgard son un conjunto de criterios aplicados a los gráficos de Levey-Jennings para identificar y evaluar posibles errores y desviaciones en los datos, y es el gráfico de Levey-Jennings el que es utilizado para representar los resultados de controles de calidad en laboratorios clínicos, mostrando los valores de las mediciones en comparación con el valor promedio esperado y sus desviaciones estándar, se solicita a la convocante modificar esta información, ya que el gráfico solicitado para ese fin es el de Levey-Jennings, ya que no existe tal gráfico de Westgard.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Se aclara que en el PBC establece la capacidad de análisis y monitoreo con la opción de proporcionar gráficos de Westgard o similar.		

Consulta 73 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
Lote 1 Crasis Sanguinea Se podría aceptar un equipo totalmente automatizado con capacidad mínima de procesamiento de 5uL para Crasis Sanguínea?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.		

Consulta 74 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
Lote 1 Bioquimica Clinica e Inmunologia Se observa que la convocante, en las Especificaciones técnicas de los equipos para Reactivos e insumos para Bioquímica Clínica e Inmunología, solicita proporcionar gráficos de Westgard. Teniendo en cuenta que las reglas de Westgard son un conjunto de criterios aplicados a los gráficos de Levey-Jennings para identificar y evaluar posibles errores y desviaciones en los datos, y es el gráfico de Levey-Jennings el que es utilizado para representar los resultados de controles de calidad en laboratorios clínicos, mostrando los valores de las mediciones en comparación con el valor promedio esperado y sus desviaciones estándar, se solicita a la convocante modificar esta información, ya que el gráfico solicitado para ese fin es el de Levey-Jennings, ya que no existe tal gráfico de Westgard.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
Se aclara que en el PBC establece la capacidad de análisis y monitoreo con la opción de proporcionar gráficos de Westgard o similar.		

Consulta 75 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
----------	-------------------	------------

Lote 1 Bioquímica Clínica e Inmunología Se solicita a la convocante aclarar, lo expresado en las Especificaciones técnicas de los equipos para Bioquímica Clínica e Inmunología, en el ítem que solicita reactivos listos para su uso, este ítem busca minimizar la manipulación por parte del operador para evitar errores humanos o cual sería el fin del mismo?

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Se aclara que en el ítem que solicita reactivos listos para su USO donde se busca minimizar la manipulación por parte del operador, para evitar errores humanos, además de acelerar el proceso de los análisis.

Consulta 76 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
----------	-------------------	------------

Lote 1 Bioquímica Clínica e Inmunología
Se solicita a la convocante aclarar, lo expresado en las Especificaciones técnicas de los equipos para Bioquímica Clínica e Inmunología, en el ítem que expresa Capacidad de procesar pequeños volúmenes de muestras (50µl como mínimo) para todas las determinaciones químicas, se solicita aclarar si esto se refiere a que con esta cantidad de muestra, no se debe presentar inconveniente al momento de procesar cualquiera de las determinaciones solicitadas o si se refiere a que con ese volumen se debe tener la capacidad de procesar todas las determinaciones

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

Se aclara que, en el PBC se establece la Capacidad de procesar pequeños volúmenes de muestras (50µl como mínimo) para todas las determinaciones químicas Con esta cantidad de muestra, no debe presentarse inconvenientes al momento de procesar cualquiera de las determinaciones solicitadas.

Consulta 77 - Sistema de Adjudicación

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
----------	-------------------	------------

Solicitamos a la convocante modificar el sistema de adjudicación por Metodología Analítica. Ejemplo: Lote 1: Hemograma, Lote 2: Crisis Sanguinea, Lote 3: Química Clínica, Lote 4: Inmunología, Lote 5: Orina. Dicha solicitud se debe a que Instituto de Previsión Social suele agrupar sus llamados de esta forma dando mayor participación a oferentes interesados, teniendo en cuenta que en la mayoría de los casos Orina siempre se encuentra en un lote independiente. Además suele establecer como criterio que el lote de mayor monto en este caso química o Inmunología serán los encargados del sistema y los demás lotes se deberán o acoplarse adecuar al mismo.

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

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

Consulta 78 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
----------	-------------------	------------

Lote 1 Orina
Teniendo en cuenta que la mayoría de los analizadores de orina requieren un volumen de muestra de 2mL, solicitamos amablemente a la convocante modificar este parámetro para que quede de la siguiente manera: Volumen de muestra: 2 mL como mínimo. Favor remitirse al PBC ID N° 435074 de la misma convocante.

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
-----------	--------------------	------------

El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.

Consulta 79 - ESPECIFICACIONES TECNICAS

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
<p>Lote 1 Orina En relación con la "capacidad de medir otros fluidos corporales", solicitamos a la convocante que aclare qué se entiende por esta capacidad en el contexto de un equipo diseñado para analizar orina. Considerando que los equipos automatizados de hemograma pueden realizar mediciones en otros líquidos corporales, favor solicitamos excluir este punto ya que dicha función se contara con el equipo de Hemograma.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
<p>El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.</p>		

Consulta 80 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	09-07-2024
<p>La convocante solicita Copia autenticada del Certificado de Registro o Inscripción vigente del producto ofertado o constancia de que se halla en trámite de renovación, expedido por DINAVISA o por el Laboratorio Central del MSP y BS. Teniendo en cuenta que nos encontramos en un proceso de transición de cambio entre Laboratorio Central y Dinavisa teniendo un retraso importante Dinavisa en la emisión de dicho documento. Solicitamos a la convocante o excluir dicho requisito o bien que el proveedor pueda demostrar con algún documento como el pago de la liquidación o el número de trámite de que los mismos se encuentran pendiente de emisión.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	28-08-2024
<p>El oferente debera remitirse al Pliego de Bases y Condiciones Ultima Version.</p>		