

Consultas Realizadas

Licitación 437682 - ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA UMT Y HEMOCENTRO DEL HOSPITAL DE CLÍNICAS - AD REFERÉNDUM 2024.

Consulta 1 - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS – PUNTO 2. EQUIPOS EN COMODATO (LOTES 1 AL 14) – PUNTO 5.3.1

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2023
DONDE DICE:		
5.3.5.1 Volumen sanguíneo extracorpóreo menor a 200 ml		
¿Volumen sanguíneo extracorpóreo se refiere al volumen que ingresa en el equipo de líneas y que incluye el volumen del reservorio?		
O se refiere al volumen sanguíneo extracorpóreo procesado en el procedimiento de recolección de Plaquetas? Si es así solicitamos amablemente a la convocante que el Volumen Sanguíneo Extracorpórea sea menor al 15% de la Volemia		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2023
Se requiere un volumen sanguíneo extracorpóreo menor a 200 ml para salvaguardar la seguridad y bienestar del donante. Un volumen superior a 200 ml es elevado y aumenta las posibilidades de que ocurran reacciones adversas al donante durante la plaquetaféresis.		
Favor ajustarse al Pliego de Bases y condiciones.		

Consulta 2 - EXPERIENCIA REQUERIDA

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2023
DONDE DICE:		
Demostrar experiencia en [la provisión de reactivos con facturaciones de venta y/o recepciones finales por un monto equivalente al [30] % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, de los últimos [3] años (2020, 2021,2022) EN PROMEDIO		
Favor modificar a:		
Demostrar experiencia en [la provisión de REACTIVOS Y/O INSUMOS DESCARTABLES SEGÚN LO COTIZADO, con facturaciones de venta y/o recepciones finales por un monto equivalente al [30] % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, de los últimos [3] años (2020, 2021,2022) EN PROMEDIO		
Esto, debido a que en el presente llamado no son requeridos únicamente reactivos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2023
Remitirse a la Adenda en el SICP.		

Consulta 3 - Especificaciones Técnicas – Punto 2. EQUIPOS EN COMODATO (Lotes 1 al 14) – Punto 5.3

Consulta	Fecha de Consulta	14-12-2023
DONDE DICE:		
5.3.1 Los kits para aféresis deben contar con los accesorios necesarios para su uso, tales como provisión de soluciones anticoagulantes ACD 750 ml., necesariamente agujas y/o catéteres tipo diálisis en el caso de las aféresis terapéuticas.		
Consulta:		
¿Se puede ofertar como alternativa 2 soluciones ACD de 500 ml por cada Kits?		
Cada instrumento tiene un principio de funcionamiento en cuanto a la relación de anticoagulante, en la mayoría de los casos con 500 ml de solución ACD es suficiente en una recolección de plaquetas.		
Solicitamos amablemente para dar mayor participación a los oferentes cambiar a 1 solución ACD de 750 ml y/o 2 soluciones ACD de 500 ml por cada Kit.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2023
Remitirse a la Adenda en el SICP.		

Consulta 4 - muestras

Consulta	Fecha de Consulta	18-12-2023
favor aclarar: en el apartado "muestras" indica: Si para todos los lotes, se presentaran catalogos o insertos de los reactivos. Esto es realmente confuso y por sobre todo ambiguo pues un catalogo no es una muestra. Se sugiere para evitar malos entendidos reformular el requerimiento a: No. Se presentaran catalogos o insertos de los reactivos		

Respuesta	Fecha de Respuesta	27-12-2023
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 5 - Lote 2

Consulta	Fecha de Consulta	26-12-2023
Se podría aceptar microtubo de 1,5 ml?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	08-01-2024
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 6 - LOTE 1

Consulta	Fecha de Consulta	26-12-2023
"Favor aclarar: ""deben incluir el antígeno D IV"" se refiere a que el componente IgG anti-D del reactivo puede detectar las variantes débiles (detecta DVI) mediante la prueba indirecta con anti-globulina? Debe incluir suero antihumano poliespecífico para ello?"		

Respuesta	Fecha de Respuesta	08-01-2024
Si, debe incluir suero anti-D capaz de detectar variantes débiles del Antígeno, No debe incluir el suero Antihumano poliespecífico. Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 7 - Lote 1

Consulta	Fecha de Consulta	26-12-2023
----------	-------------------	------------

Se podría admitir un reactivo anti D sin control negativo?

Respuesta	Fecha de Respuesta	08-01-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.

Consulta 8 - EXPERIENCIA REQUERIDA

Consulta	Fecha de Consulta	26-12-2023
----------	-------------------	------------

En el PBC la convocante solicita demostrar la experiencia en Provisión de REACTIVOS, con facturaciones de ventas y/o recepciones finales por un monto equivalente al 30% como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, de los últimos 3 años (2020, 2021 y 2022) en promedio.

Al respecto solicitamos a la convocante ampliar este requisito de la siguiente manera: Demostrar la experiencia en Provisión de Dispositivos médicos y/o REACTIVOS dependiendo de los productos ofertados, con facturaciones de ventas, y/o Contratos y/o Actas de recepciones finales por un monto equivalente al 30% como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, de los últimos 3 años (2020, 2021 y 2022) en promedio.

Respuesta	Fecha de Respuesta	08-01-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.

Consulta 9 - REQUISITO DOCUMENTAL PARA EVALUAR LA EXPERIENCIA REQUERIDA

Consulta	Fecha de Consulta	26-12-2023
----------	-------------------	------------

En el PBC la convocante solicita copia de facturaciones y/o recepciones finales que avalen la experiencia requerida. Al respecto solicitamos ampliar este requisito de la siguiente manera: Copia de facturaciones y/o Contratos y/o recepciones finales que avalen la experiencia requerida.

Respuesta	Fecha de Respuesta	08-01-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.

Consulta 10 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	26-12-2023
----------	-------------------	------------

Solicitamos a la convocante modificar el punto 5 a Copia de Registro Sanitario vigente expedido por la DNVS, en caso de que este se encuentre vencido, adjuntar constancia emitida por DINAVISA de que se encuentra en trámite de renovación.

Respuesta	Fecha de Respuesta	08-01-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.

Consulta 11 - REQUISITO DOCUMENTAL PARA EVALUAR CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	26-12-2023
----------	-------------------	------------

Solicitamos a la convocante modificar el punto 5 a Copia de Registro Sanitario vigente expedido por la DNVS, en caso de que este se encuentre vencido, adjuntar constancia emitida por DINAVISA de que se encuentra en trámite de renovación.

Respuesta	Fecha de Respuesta	08-01-2024
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.

Consulta 12 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	26-12-2023
En el Punto 1 del PBC donde se solicita lo siguiente: Copia Autenticada de Habilitación vigente como importador o Distribuidor de Productos para Diagnóstico de Uso In Vitro otorgado por el Laboratorio Central del MSP y BS o constancia de solicitud de renovación en trámite, donde conste el producto solicitado. Al respecto solicitamos la modificación de este criterio conforme a la Resolución N° 266/22, en el cual estable que la habilitación de la empresa como importadora de reactivos para diagnóstico de Uso In Vitro es otorgado por la DIRECCION NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA (DINAVISA)		

Respuesta	Fecha de Respuesta	08-01-2024
Remitirse a la Adenda en el SICP.		

Consulta 13 - LOTE 10: BOLSA PARA EXTRACCION DE SANGRE TRIPLE

Consulta	Fecha de Consulta	26-12-2023
Solicitamos modificación de las características de las EETT del ítem 1 Lote 10 a bolsa triple para extracción de sangre con CPDA-1, aguja tribiselada de 16 G. (comodato de dos separadores de bolsas, una centrifuga refrigerada para bolsas).		

Respuesta	Fecha de Respuesta	08-01-2024
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 14 - LOTE 2 ítems del 1 al 7 REACTIVOS PARA TAMIZAJE SEROLÓGICO EN BANCOS DE SANGRE

Consulta	Fecha de Consulta	26-12-2023
Solicitamos a la Convocante aclarar si todos los reactivos, calibradores y controles deben ser listos para su uso?.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	08-01-2024
Deben estar listos para su uso, Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		