



Ministerio de Salud de la Nación

Buenos Aires, 27 de abril de 2018

LICITACIÓN PÚBLICA INTERNACIONAL LPI-BID-26597972-INC-B
“ADQUISICIÓN DE TEST DE VPH”
Préstamo BID-3772.

Sres.:

Circular aclaratoria N° 2

Nos dirigimos a Ustedes, con relación al proceso de adquisición citado en el epígrafe, a fin de comunicarles, conforme a lo establecido en las cláusulas 7.1 –Sección I “Instrucciones a los Licitantes”– del Documento de Licitación, la Circular aclaratoria N° 2 dispuesta por el Comprador:

Consulta 1:

- A) se debe presentar oferta por precio CIP y precio nacionalizado (DDP) en forma separada, es decir presentando dos cotizaciones?**
- B) Admite venta en zona primaria aduanera? (endoso de documentación de embarque) para que el Ministerio sea quien nacionalice la mercadería?**
- C) Se puede cotizar en dólares tanto CIP como DDP?**

Respuesta 1:

- A) Sí, en el caso que los productos ofertados no sean producidos en el País se debe presentar precio CIP y DDP (IAO 14.6).
- B) No. (IAO 14.6)
- C) Si. (IAO 15.1)

Consulta 2:

- A) se debe presentar Declaración de Mantenimiento de Oferta y una póliza de caución emitida por una aseguradora? Cuál es el monto de la garantía a integrar?**
- B) El adjudicatario deberá presentar Garantía bancaria o bien puede presentar póliza de caución de empresa aseguradora de primera línea como Garantía de Ejecución del contrato?**

Respuesta 2:

- A) No. Se debe presentar Declaración de Mantenimiento de Oferta. (IAO 21.1 y 21.2)
- B) Deberá presentar Garantía Bancaria (GCC 18.3)



Ministerio de Salud de la Nación

Consulta 3:

- A) Si la operación es CIP y quien embarca no es el Adjudicatario sino que es el Fabricante de los productos, como se instrumenta el pago, teniendo en cuenta que quien embarca no es el Adjudicatario?.
- B) Si el Adjudicatario es un Proveedor local, la forma de pago sigue siendo carta de crédito confirmada?.

Respuesta 3:

- A) Si los productos ofertados no son producidos en el País y deben ser importados, la operación es DDP y la forma de pago es la estipulada en GCC 16.1 “Pago de bienes Importados”.
- B) El pliego estipula las formas de pago (GCC 16.1), en función que los bienes sean: 1) No producidos en el País, a importarse (“Pago de bienes importados”) o 2) Bienes producidos en el País o importados previamente (“Pago de bienes suministrados desde el País del Comprador”)

Consulta 4:

- A) Si la operación es CIP y quien nacionaliza los productos es el Ministerio, cómo se instrumentará el proceso de entrega de los productos?.
- B) Los productos serán enviados a un depósito del Ministerio o bien, serán enviados al depósito del Adjudicatario para que éste los fraccione y proceda a la correspondiente entrega?

En éste caso, la inspección del Ministerio se hará en el depósito del Ministerio o bien en el depósito del Adjudicatario?

Respuesta 4:

- A) La operación es DDP y el adjudicatario debe entregar de acuerdo a IAO 14.6.
- B) El adjudicatario es responsable de la entrega en los lugares estipulados de acuerdo al ANEXO 1 de la PARTE II REQUISITOS DE LOS BIENES Y SERVICIOS, SECCIÓN VII, LISTA DE REQUISITOS (IAO 14.6). Las inspecciones provisorias y definitivas se harán en los lugares de destino (sección VII).

Consulta 5:

- A) Para el caso en que el Adjudicatario ya haya entregado e instalado dicho equipamiento en algunas Instituciones, como consecuencia de haber sido adjudicatario de la Licitación anterior, es necesario aclarar que solamente entregará en comodato los equipos en las nuevas Instituciones, asimismo solamente hará capacitaciones en estas nuevas Instituciones?

Respuesta 5:



Ministerio de Salud de la Nación

- A) Todos los oferentes deberán tener en cuenta en su cotización el 100% de las cantidades requeridas, aún el equipamiento en comodato (IAO 14.8)

Consulta 6:

- A) El pago se realizará en dólares estadounidenses según lo establecido en el punto GCC 16.1, ítem: Pago de bienes y servicios suministrados desde el País del comprador, de la sección IX Condiciones especiales del contrato?
- B) Al cotizar DDP, a nombre de quien se realiza el despacho y quien lo gestiona, el adjudicatario o el comprador?

Respuesta 6:

- A) En caso que los bienes cotizados no sean de origen del país del comprador y hayan sido previamente importados corresponde tener en cuenta lo estipulado en GCC 16.1 Pago de bienes y servicios suministrados desde el país del Comprador. Si el pago se efectuará en Dolares estadounidenses
- B) El despacho lo gestiona y se hace a nombre del Ministerio de Salud de la Nación

Consulta 7:

En nuestro caso entregáramos:

SISTEMA- Equipamiento Marca Qiagen, en la figura de Comodato, uno para cada laboratorio provincial.

Cada sistema está compuesto por:

Luminómetro Digene DML- Qiagen

Protocolos Package CE hc2 DML Digene- Qiagen

Software Digene V2 Qiagen.

Calentador de Microplacas, Digene Qiagen Microplate Heater.

Agitador rotatorio, Rotary Shaker Digene.

Lavador automático de placas, Automated Plate Washer .

Placa LumiCheck.

Multi-SpecimenTube(MST)Vortexer II, 240V

Multi-Specimen,Vortex Rack & Lid (blue).

PC System, teclado y mouse

Monitor de pantalla plana

UPS

Impresora y cable

Gradilla para tubos de muestras

ACCESORIOS

Micropipetas, un juego para cada laboratorio provincial

Cada juego incluye:



Ministerio de Salud de la Nación

- Pipeta automática monocanal, vol variable de 20-200 ul
- Pipeta automática monocanal, vol variable de 100-1000 ul
- Pipeta multicanal de 8 canales de 20-200 ul
- Pipeta de repetición de 0,1- 50 ml

Vórtex, Agitador con cabezal en forma de copa para agitar un solo tubo, Cantidad 1 para cada laboratorio

Baño termostatzado, cantidad 1 para cada laboratorio

2 Heladeras para cada laboratorio

1 Freezer para cada laboratorio

Respuesta 7:

El Programa Nacional Cervicouterino no considera un problema las características del equipamiento propuesto.

Consulta 8:

Un oferente puede hacer una oferta por algunos de los centros de procesamiento del Anexo 1

Respuesta 8:

No se aceptarán ofertas parciales

Consulta 9:

Cuál es la evidencia que sustenta que tamizar con un único dispositivo de recolección de muestra mejora la aceptación/performance del test ofrecido?

Respuesta 9:

El pliego no establece que tamizar con un único dispositivo mejora la aceptación/performance del test. Especifica que el dispositivo para coleccionar muestras debe ser compatible con la tecnología de las determinaciones y debe haber sido utilizado en autotoma, con validación científica.

Consulta 10:

Porqué no se considera prioritaria la superioridad de la tecnología, según se ha documentado en estudios con el mayor nivel de evidencia disponible?

Respuesta 10:

El pliego no establece que no se tendrá en cuenta la evidencia sobre la performance de la autotoma. Esta evidencia será una de las variables a tener en cuenta en el momento de la evaluación técnica de las ofertas.



Ministerio de Salud de la Nación

Consulta 11:

Fecha de instalación: Solicitamos se acepte la presentación de un esquema de fechas con la planificación, priorizando a los efectores que el programa considera necesarios en forma más inmediata y posteriormente el resto.

Respuesta 11:

El rango de 45 días para la instalación apunta a no retrasar la implementación de la estrategia.

Consulta 12:

Quien afronta el costo de cualquier reforma edilicia en caso que fuera necesario?

Respuesta 12:

En caso de requerir alguna modificación, los efectores donde se instalarán los laboratorios se harán cargo de las mismas.

Consulta 13:

Es posible cotizar como unidad “kit” correspondiendo la cantidad de kits al número de determinaciones solicitadas?

Respuesta 13:

Deberá cotizarse en la forma requerida en el pliego

Consulta 14:

El precio DDP cotizado es el que se tendrá en cuenta a la hora de facturar?

Respuesta 14:

Si

Consulta 15:

Respecto a “especificaciones Técnicas”, lote 1, ítem 1, Equipamiento, cuando menciona:” el suministro deberá incluir la entrega de todo equipamiento, accesorios, y consumibles necesarios para la recolección del material a analizar, el procesamiento del total de las determinaciones y la correcta conservación de las mismas (en frio de así



Ministerio de Salud de la Nación

requerirse), hasta la fecha de vencimiento de los reactivos, del tipo y características que indique el fabricante”. Respecto a la conservación en frío: Podrían explayarse específicamente a qué hace referencia?

Respuesta 15:

Significa que el proveedor debe garantizar la adecuada conservación de los insumos y de las muestras a la temperatura de conservación requerida por el fabricante

Sin otro particular, saludo a Uds. atentamente.

SILVIA BEATRIZ PEREZ



Ministerio de Salud de la Nación
