

'SERVICIOS DE SALUD JALISCO'

COMISIÓN DE ADQUISICIONES Y ENAJENACIONES

ACTA DE JUNTA  
ACLARATORIA DE BASES

Fecha: 03 de Febrero de 2017 Hora: 09:00 Hrs.

Licitación Pública Local No. LPL 43068001-002-17 "SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE PARA UNIDADES DE SERVICIOS DE SALUD JALISCO"

Para efectos de comprensión de la presente acta, se deberá de atender el "glosario de términos y definiciones" descritos en las bases que rigen el presente proceso.



*[Handwritten signatures and initials on the left margin]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

**COMISIÓN DE ADQUISICIONES Y ENAJENACIONES DE 'SERVICIOS DE SALUD JALISCO'**

**Acta de la Junta Aclaratoria de Bases**

LICITACIÓN PÚBLICA LOCAL No. LPL 43068001-002-17 "SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE PARA UNIDADES DE SERVICIOS DE SALUD JALISCO"

En la ciudad de Guadalajara, siendo las 09:00 hrs. del día 03 de Febrero de 2017, se reunieron en la biblioteca del **ORGANISMO**, ubicado en la calle Dr. Baeza Alzaga #107, Col. Centro, C.P. 44100 de Guadalajara Jalisco; ante la presencia de los servidores públicos designados por el **ORGANISMO**, ello de conformidad a lo establecido en los puntos 2 y 6 inciso a y b, de las bases que rigen la presente licitación. Se realizaron los siguientes hechos:

**ORDEN DEL DÍA:**

- 1). Registro de Participantes.
- 2). Desarrollo de la Junta Aclaratoria de Bases
  - a). Bienvenida
  - b). Mecánica de la sesión
  - c). Aclaraciones de la convocante
  - d). Cierre del acto

**Punto 1. Registro de Participantes.**

Habiéndose registrados las empresas:

Nombre de la empresa	Representante	Firma
Laboratorios Licon, S.A.	Diana Berenice García Badillo	
S.A.S. Soluciones estratégicas, s.a. de c.v.	Sergio Melendez Lozano	
Distribuidora Química y Hospitalaria GAP, s.a. de c.v.	Cynthia Sandoval Avila	

**Punto 2. Desarrollo de la Junta Aclaratoria de Bases**

- 2. A** El servidor público designado por el presidente de la comisión, cuyo nombramiento obre en el expediente respectivo, por el organismo da la bienvenida a los participantes registrados.

COMISIÓN DE ADQUISICIONES Y ENAJENACIONES DE 'SERVICIOS DE SALUD JALISCO'

Acta de la Junta Aclaratoria de Bases

LICITACIÓN PÚBLICA LOCAL No. LPL 43068001-002-17 "SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE PARA UNIDADES DE SERVICIOS DE SALUD JALISCO"

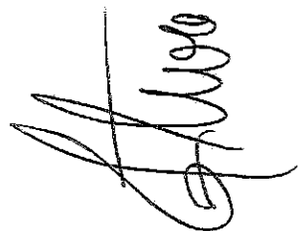
2. B Se procede a entregar un juego en copia de las respuestas a las preguntas realizadas, que se recibieron en tiempo y forma como se estableció en el punto 2 y 6 incisos a y b, de las BASES que rigen el presente proceso, mismas que se adjuntan en original a la presente acta para todos los efectos legales y administrativos que haya lugar, las empresas que presentaron preguntas fueron las denominadas: BIO-RAD, s.a., Diasorin México, s.a. de c.v., Distribuidora Química y Hospitalaria Gap, s.a. de c.v., HealthSci, s.a. de c.v., Hemoser, s.a. de c.v., Laboratorios Licon, S.A., Ortho-Clinical Diagnostics México Operations, s de r.l. de c.v., Productos Roche, s.a. de c.v., y S.A.S. Soluciones Estrategicas, s.a. de c.v.

**Aclaración 1.**

Se sustituye el Anexo 5 Propuesta Económica, con la especificación completa de renglones, especificaciones de insumos y cantidades que forman parte del servicio. Mismo archivo que se subirá a la página Web.

2. D Se da por terminada la sesión, siendo las 09:55 hrs. del mismo día en que se dio inicio, y firman de conformidad los que en ella intervinieron para los efectos legales y administrativos a que haya lugar.

CONSTE.-----



COMISIÓN DE ADQUISICIONES Y ENAJENACIONES DE 'SERVICIOS DE SALUD JALISCO'

Acta de la Junta Aclaratoria de Bases

LICITACIÓN PÚBLICA LOCAL No. LPL 43068001-002-17 "SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE PARA UNIDADES DE SERVICIOS DE SALUD JALISCO"



SERVIDOR PÚBLICO DESIGNADO  
JEFE DEL DEPARTAMENTO DE ADQUISICIONES

LIC. OLIVER HUESO QUIÑONEZ

DIRECTORA DEL CENTRO ESTATAL DE LA TRANSFUSIÓN SANGUÍNEA

DR. MARÍA GUADALUPE BECERRA LEYVA  
ÁREA TÉCNICA

JEFE DE LABORATORIO DE SEROLOGÍA DEL CENTRO ESTATAL DE LA TRANSFUSIÓN SANGUÍNEA.

QUÍMICA AURORA KARINA ROBLES MARTÍNEZ

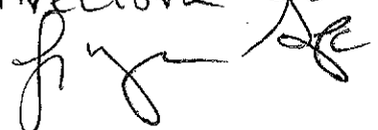
APOYO ADMINISTRATIVO EN SALUD A7

ASIGNADO AL DEPARTAMENTO DE ADQUISICIONES

BIOL. ENRIQUE RAMON AGUILAR RAMIREZ

Fin del Acta.

<b>BIO-RAD, S.A.</b>			
No.	Renglón / Referencia	Pregunta	Respuesta
1	PAG. 60 APARTADO 1A. Pruebas confirmatoria para Hepatitis C por Inmunoblot	Solicitamos a la convocante nos proporcionen el número de pruebas anual a realizarse en esta partida ya que es indispensable para el análisis económico.	112 pruebas anuales.
2	PAG. 60 APARTADO 1A. Pruebas confirmatoria para HIV tipo 1/2 por Western Blot	Solicitamos a la convocante nos proporcionen el número de pruebas anual a realizarse en esta partida ya que es indispensable para el análisis económico.	60 pruebas anuales.
<b>DIASORIN MEXICO, S.A. DE C.V.</b>			
No.	Renglón / Referencia	Pregunta	Respuesta
1	<p style="text-align: center;"><b>CARACTERÍSTICAS GENERALES:</b></p> Sistema Automatizado de Serología para la determinación de HIV Ag/Ac, HCV, HBsAg, Sífilis y Chagas se requiere:	<p style="text-align: center;">En el renglón 8 solicita:</p> <p style="text-align: center;">"8. Con la capacidad de refrigeración abordo para 29 posiciones de reactivos".</p> <p style="text-align: center;">Proponemos la capacidad de:</p> <p style="text-align: center;">"Se pide a la convocante aceptar la capacidad de refrigeración abordo para 25 posiciones de reactivos, ya que al día de hoy no existe tecnología con las 29 posiciones que marcan las bases en la descripción de equipo..</p> <p style="text-align: center;">¿SE ACEPTA?</p>	Se acepta, sin ser limitante para los demás participantes.
<b>DISTRIBUIDORA QUIMICA Y HOSPITALARIA GAP, S.A. DE C.V.</b>			
No.	Renglón / Referencia	Pregunta	Respuesta
1	Punto 7.- LINEAMIENTOS GENERALES PARA LA PROPOSICIÓN (LA PROPUESTA TÉCNICA Y ECONÓMICA), inciso d). Página 15.	<p style="text-align: center;">Se solicita amablemente a la convocante se aclare si los entregables se refieren a los enlistados en el punto 7.1.</p> <p style="text-align: center;">Favor de aclarar.</p>	Es correcta su apreciación.
2	Punto 7.- LINEAMIENTOS GENERALES PARA LA PROPOSICIÓN (LA PROPUESTA TÉCNICA Y ECONÓMICA), inciso d). Página 15.	<p style="text-align: center;">Se solicita amablemente a la convocante se aclare si los manuales deben de estar foliados, ya que en este inciso dice: salvo folletos, catálogos, instructivos, manuales y aquellos documentos originales que por su naturaleza no deben foliarse.</p> <p style="text-align: center;">Favor de aclarar.</p>	No se requieren foliados.

Maria Guadalupe  
 Becerra hayve  
 Directora GETS.  


3	Punto 7.- LINEAMIENTOS GENERALES PARA LA PROPOSICIÓN (LA PROPUESTA TÉCNICA Y ECONÓMICA), inciso b). Página 14.	Se solicita amablemente a la convocante se aclare si es necesario suscribir toda la propuesta o únicamente los entregables, ya que folletos, catálogos, instructivos, manuales no se consideran como parte de estos.  Favor de aclarar.	Se aclara que se deberá de firmar con firma autografa, toda la documentación objeto de este proceso, salvo los folletos, catalogos, instructivos, manuales y aquellos documentos originales que por su naturaleza no deban firmarse así como aquellos que deban regresarse al proveedor,
4	Punto 7.1 Lineamientos para presentar la Propuesta Técnica, entregable 7. Página 17.	Se deberá entender por "equipos que cuenten con descripción técnica en el Anexo 1", a los equipos descritos con características técnicas después de los textos "CARACTERISTICA GENERALES" de la página 70 y hasta el final del APARTADO C de la página 81 de las presentes bases. ¿Se solicita amablemente a la Convocante favor de aclarar si es correcta nuestra apreciación?	Es correcta su apreciación.
5	Punto 7.1 Lineamientos para presentar la Propuesta Técnica, entregable 16. Página 18.	Solicita una carta membretada, en formato libre con el aval del (de los) fabricante(s) o su filial en México o importador primario en México para los reactivos y/o equipos propuestos. ¿Se solicita amablemente a la Convocante aclarar si dicho documento se deberá contener el número del presente proceso licitatorio e integrarse en Original dentro de la propuesta técnica?	Se aclara, dicho documento se deberá presentar en original y debe de indicar el número del presente proceso licitatorio e integrarse en la propuestas técnica.
6	Punto 7.1 Lineamientos para presentar la Propuesta Técnica, entregable 28. Página 21.	Dice: Copia Certificada de la tarjeta de circulación vehicular vehículo que proporcionará como unidad móvil para la realización de campañas de donación extramuros. a nombre del licitante del...  Se solicita amablemente a la Convocante aclarar si los textos antes expuestos son correctos, de lo contrario nos podría proporcionar el texto correcto. Favor de aclarar.	Debe decir: Copia Certificada de la tarjeta de circulación vehicular a nombre del participante y que corresponda al vehículo que proporcionará como unidad móvil para la realización de campañas de donación extramuros.
7	Punto 7.2 Lineamientos para presentar la Propuesta Económica, inciso b). Página 23.	El inciso b) solicita anotar los precios que se establezcan en la propuesta..., utilizando para este fin el ANEXO 5 el cual solo establece un solo renglón denominado "SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE PARA UNIDADES DE SERVICIOS DE SALUD DE JALISCO". Se solicita amablemente a la convocante proporcionar formato completo a fin de poder cotizar el precio unitario para las 13 partidas objeto de la presente convocatoria.	Favor de remitirse a la nota aclaratoria número 1 de la Convocate.

8	ANEXO 1, PARTIDAS Y CANTIDADES MENSUALES:, partida 12. Página 46.	<p>La partida 12 describe "PRUEBAS DE FENOTIPOS ERITROCITARIOS DE Rh GEL KIT", se deberá entender que el precio unitario expresado en la propuesta económica para esta partida deberá de ser un precio unitario por prueba realizada para "PRUEBAS DE FENOTIPOS ERITROCITARIOS DE Rh GEL". ¿Se solicita amablemente a la Convócate aclarar si es correcta nuestra apreciación?</p>	Es correcta su apreciación.
9	ANEXO 1, VIGENCIA, DIAS Y HORARIOS DE PRESTACION DEL SERVICIO, Vigencia, días y horarios de presentación del servicio. Página 51.	<p>Dice: La prestación del servicio objeto del presente "PROCESO", será proporcionado en un plazo no mayor al 16 de febrero y hasta el día 31 de diciembre del 2017 y/o hasta por una cantidad mensual máxima como sigue: Debe decir: La prestación del servicio objeto del presente "PROCESO", será proporcionado en un plazo no mayor al 01 de marzo y hasta el día 31 de diciembre del 2017 y/o hasta por una cantidad mensual máxima.</p> <p>¿Solicitamos amablemente a la convocante aclarar si es correcta nuestra apreciación?</p>	Es correcta su apreciación, La prestación del servicio objeto del presente "PROCESO", será proporcionado en un plazo no mayor al 01 de marzo y hasta el día 31 de diciembre del 2017 y/o hasta por una cantidad mensual máxima
10	ANEXO 1, VIGENCIA, DIAS Y HORARIOS DE PRESTACION DEL SERVICIO, Vigencia, días y horarios de presentación del servicio. Página 51.	<p>Solicita una Carta compromiso emitida por el "PARTICIPANTE" en la que manifieste que en caso de resultar adjudicado contará con la infraestructura, el equipamiento y el recurso humano necesario a partir del día natural número 30 posterior al Acto de Notificación de la Resolución de Adjudicación a fin de cumplir con la NOM-253-SSA2-2012...</p> <p>Se deberá entender que se tendrán 30 días naturales posteriores a la Resolución de la Adjudicación para instalación y puesta en marcha del equipamiento para la correcta prestación del servicio, entendiendo que el Proveedor adjudicado deberá garantizar de manera ininterrumpida el servicio a partir del 01 de marzo 2017.</p> <p>¿Se solicita amablemente a la Convocante aclarar si es correcta nuestra apreciación?</p>	Es correcta su apreciación.

	ANEXO 1, RESPONSABILIDADES DEL PRESTADOR DE SERVICIO DE MANERA GENERAL, inciso 13. Página 53.	<p>Solicita tener disponible un mínimo de tres vehículos, adecuados y/o adaptados para llevar a cabo la transportación ordinaria a la logística establecida para las muestras de donadores, material de trabajo, equipos y personal...</p> <p>Se solicita amablemente a la convocante aclarar si los vehículos solicitados en este inciso se deberán considerar como adicionales a los mencionados en el apartado Punto 7.1 Lineamientos para presentar la Propuesta Técnica, entregable 32 donde solicitan un mínimo de cinco vehículos o se tratan de los mismos</p> <p>Favor de aclarar</p>	Se tratan de los mismos vehículos, se requiere un mínimo de cinco vehículos.
12	Punto 7.1 Lineamientos para presentar la Propuesta Técnica, Documentos adicionales, punto 2. Página 23.	<p>Solicita preferentemente presentar "Pagos provisionales de Impuestos Federales del ejercicio fiscal actual" ...</p> <p>Derivado a que el ejercicio fiscal actual corresponde al año 2017, se deberá entender que la solicitud de presentar "Pagos provisionales de Impuestos Federales del ejercicio fiscal actual" corresponderán a los comprobantes de Pagos provisionales de Impuestos Federales efectuados al mes de noviembre del 2016.</p> <p>¿Solicitamos amablemente a la Convocante aclarar si es correcta nuestra apreciación?</p>	Es correcta su apreciación.
13	ANEXO 1, RESPONSABILIDADES DEL PRESTADOR DE SERVICIO DE MANERA GENERAL, inciso 2. Página 52.	<p>Se deberá entender que el programa anual de control de calidad que solicitan en este punto se refiere solo para los equipos que realizan determinaciones analíticas.</p> <p>¿Se solicita amablemente a la Convocante aclarar si es correcta nuestra apreciación?</p>	Es correcta su apreciación.
14	ANEXO 1, APARTADO 1A, MATERIAL Y SUMINISTROS DE LABORATORIO SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE, DISTRIBUCION CETS:, Columna Equipamiento, Equipo portátiles para la determinación de Hemoglobina libre y total. Página 56.	<p>La solicitud de Dos "Equipo portátiles para la determinación de Hemoglobina libre y total", se deberá entender que corresponde a UN equipo para la determinación de Hemoglobina Libre y UN equipo independiente para la Hemoglobina Total.</p> <p>¿Se solicita amablemente a la convocante aclarar si es correcta nuestra apreciación?</p>	Es correcta su apreciación.

15	ANEXO 1, APARTADO 1A, MATERIAL Y SUMINISTROS DE LABORATORIO SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE, DISTRIBUCION CETS:, Columna Equipamiento, Incubadora de plaquetas para dos agitadores. Página 57.	Solicita Una Incubadora de plaquetas para dos agitadores. Se solicita amablemente a la Convocante permitir entregar un incubador compatible con un agitador para contener hasta 48 concentrados plaquetarios.  ¿Se permite como opción?	Se permite como opción, sin ser limitante para los demas participantes.
16	ANEXO 1, APARTADO 1A, MATERIAL Y SUMINISTROS DE LABORATORIO SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE, DISTRIBUCION CETS:, Columna Equipamiento, Equipo o reactivos para realizar las pruebas confirmatorias de Hepatitis C, Hepatitis B, VIH tipo 1/2, Brucella, Sifilis y Chagas acorde a la NOM-253-SSA1-2012, Prueba Suplementaria de Anticuerpos Anti T. Cruzi con formato distinto a la prueba empleada en el CETS para el tamizaje de Donador. Página 60.	Se deberá entender que será opcional la entrega del reactivo para la determinación de Prueba Suplementaria de Anticuerpos Anti T. Cruzi con formato distinto a la prueba empleada en el CETS para el tamizaje de Donador y que en su caso se permite la Subrogación de esta (Según lo establecido en la tabla del Apartado B página 80 del Anexo 1) a un Servicio de Referencia para su realización, siendo responsabilidad del proveedor adjudicado la logística de recolección y distribución de las muestras en este supuesto así como el retorno de los resultados al CETS. Garantizando la prestación del servicio a través de una carta compromiso por parte de mí representada, acompañada del aval original con apoyo solidario del Proveedor del servicio de referencia.  ¿Se solicita amablemente a la Convocante aclarar si es correcta nuestra apreciación?	Es correcta su apreciación.
17	ANEXO 1, APARTADO 1A, MATERIAL Y SUMINISTROS DE LABORATORIO SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE, DISTRIBUCION CETS:, Columna Equipamiento, Equipo o reactivos para realizar las pruebas confirmatorias de Hepatitis C, Hepatitis B, VIH tipo 1/2, Brucella, Sifilis y Chagas acorde a la NOM-253-SSA1-2012, Prueba Treponemica por técnica de Hemaglutinación con una especificidad del 99%. Página 60.	Se deberá entender que será opcional la entrega del reactivo para la determinación de Prueba Treponemica por técnica de Hemaglutinación con una especificidad del 99% y que en su caso se permite la Subrogación de esta (Según lo establecido en la tabla del Apartado B página 80 del Anexo 1) a un Servicio de Referencia para su realización, siendo responsabilidad del proveedor adjudicado la logística de recolección y distribución de las muestras en este supuesto así como el retorno de los resultados al CETS. Garantizando la prestación del servicio a través de una carta compromiso por parte de mí representada, acompañada del aval original con apoyo solidario del Proveedor del servicio de referencia.  ¿Se solicita amablemente a la Convocante aclarar si es correcta nuestra apreciación?	Es correcta su apreciación.

18	ANEXO 1, APARTADO 1A, MATERIAL Y SUMINISTROS DE LABORATORIO SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE, DISTRIBUCION CETS: INMUNOHEMATOLOGIA, Columna PROCESO, Grupo sanguíneo en tubo. MATERIAL Y/O SUMINISTRO, Página 61.	<p>Solicita que para la realización de Grupo sanguíneo en tubo se deberá suministrar Antisueños anti A, anti B, anti AB, anti A1 lectina, anti D, anti H lectina...</p> <p>Derivado a que la partida referente a esta prueba establece que la determinación de "GRUPO SANGUINEO ABO Y RH (PRUEBA DIRECTA E INVERSA) EN TUBO" se deberá de realizar de manera directa e inversa para el Sistema ABO, se entiende que se deberá contemplar la dotación de células comerciales de referencia sensibilizadas A1, A2, B y O.</p> <p>¿Se solicita amablemente aclarar si es correcta nuestra apreciación?</p>	Es correcta su apreciación.
19	ANEXO 1, APARTADO 1A, MATERIAL Y SUMINISTROS DE LABORATORIO SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE, DISTRIBUCION CETS: INMUNOHEMATOLOGIA, Columna PROCESO, Grupo sanguíneo en tubo. MATERIAL Y/O SUMINISTRO, Página 61	<p>Solicita que para la realización de Grupo sanguíneo en tubo se deberá suministrar para Antisueños anti A, anti B, anti AB, anti A1 lectina, anti D, anti H lectina...</p> <p>Derivado a que la partida referente a esta prueba establece que la determinación de "GRUPO SANGUINEO ABO Y RH (PRUEBA DIRECTA E INVERSA) EN TUBO" la cual contempla la determinación del Sistema "Rh", se entiende que se deberá contemplar la entrega de un control comercial para la determinación del Rh.</p> <p>¿Se solicita amablemente aclarar si es correcta nuestra apreciación?</p>	Es correcta su apreciación.
20	ANEXO 1, APARTADO 1A, MATERIAL Y SUMINISTROS DE LABORATORIO SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE, DISTRIBUCION CETS: INMUNOHEMATOLOGIA, Columna PROCESO, Prueba de compatibilidad en tubo. MATERIAL Y/O SUMINISTRO, Página 62	<p>Solicita que para la realización de Prueba de compatibilidad en tubo se deberá suministrar Suero poli específico y control de Coombs, Albumina bovina al 22%, Suero de Coombs mono específico IgG-C3d...</p> <p>Se entiende que se deberá contemplar la dotación de aditivos para potenciar la detección de anticuerpos durante la realización de la Prueba de compatibilidad en tubo.</p> <p>¿Se solicita amablemente aclarar si es correcta nuestra apreciación?</p>	Es correcta su apreciación.

21	ANEXO 1, APARTADO 1A, MATERIAL Y SUMINISTROS DE LABORATORIO SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE, DISTRIBUCION CETS: INMUNOHEMATOLOGIA, Columna PROCESO, Prueba de compatibilidad en tubo. MATERIAL Y/O SUMINISTRO, Página 62	<p>Solicita que para la realización de Prueba de compatibilidad en tubo se deberá suministrar Suero poli específico y control de Coombs, Albumina bovina al 22%, Suero de Coombs mono específico IgG-C3d...</p> <p>Se solicita amablemente a la convocante aclarar si se deberá contemplar la dotación del Suero de Coombs mono específico IgG y el Suero de Coombs mono específico C3d ya que son dos reactivos independientes la realización de la Prueba de compatibilidad en tubo.</p> <p>¿Se solicita amablemente aclarar si es correcta nuestra apreciación</p>	Se aclara, se requiere suero de Coombs mono específico IgG y el suero de Coombs mono específico C3d de manera independiente.
22	ANEXO 1, APARTADO 1A, MATERIAL Y SUMINISTROS DE LABORATORIO SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE, DISTRIBUCION CETS:, Columna Material y/o suministro, Pruebas, control de calidad interno, controles de calidad internos de baja reactividad y calibradores para la determinación de: HIV Ag.p24/Ac, Acs. Hepatitis C, Ag. de Superficie de la Hepatitis B, Acs. T. Cruzi y Acs. T. Pallidum. Página 61	<p>Solicito amablemente a la convocante aclarar si es correcta nuestra apreciación de que los controles internos de baja reactividad al que hacen mención este punto se refieren a los controles de tercera opinión mencionados en el punto 15.9.2 de la NOM 253-SSA1-2012 donde establece que cuyo valor no deberá exceder de tres veces del punto de corte para determinación Serológica de HIV, HCV, HBAgS, Sífilis y Chagas.</p> <p>¿Es correcta nuestra apreciación?</p>	Es correcta su apreciación.
23	ANEXO 1, APARTADO 1A, MATERIAL Y SUMINISTROS DE LABORATORIO SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE, DISTRIBUCION CETS:, Columna Equipamiento, Descongelador de plasmas para 12 unidades mínimo. Página 57.	<p>Solicita Uno Descongelador de plasmas para 12 unidades mínimo. Se solicita amablemente a la Convocante permitir entregar un Descongelador de plasma con capacidad mínima de 4 unidades de plasmas, considerando que son las capacidades estándar.</p> <p>¿Se permite como opción?</p>	Se permite como opción, sin ser limitante para los demás participantes.

24	ANEXO 1, APARTADO 1A, MATERIAL Y SUMINISTROS DE LABORATORIO SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE, DISTRIBUCION CETS: INMUNOHEMATOLOGIA, Antisueros fuera del sistema ABO y Rh. Página 62.	<p>Se solicita la dotación de antisueros fuera el sistema ABO y Rh para los siguientes sistemas: K, k, Kpa, Kpb, Jsa, Jsb, Fya, Fyb, Jka, Jkb, Lea, Leb, P, M, N, S, s, Lua, Lub, Xg, Di.</p> <p>Derivado a la baja prevalencia en México y perse a la baja significancia clínica, solicitamos amablemente a la convocante eliminar la obligación de la entrega de los antisueros de los Sistema Lutheran (Lua y Lub) y Sistema Xg (Xg).</p> <p>¿Se permite?</p>	Se permite. Sin ser limitante para los demas PARTICIPANTES
25	ANEXO 1, APARTADO 1A, MATERIAL Y SUMINISTROS DE LABORATORIO SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE, DISTRIBUCION CETS: INMUNOHEMATOLOGIA, columna EQUIPAMIENTO, Incubador de plaquetas de 13 pies con alarma de control de temperatura, Página 63.	<p>Solicitan incubador de plaquetas de 13 pies (no existen en el mercado incubadores con éstas dimensiones). ¿Es correcto entender que para éste punto mí representada puede entregar Incubador compatible con un agitador para contener hasta 48 concentrados plaquetarios?</p> <p>¿Se solicita amablemente permitimos como opción?</p>	Se permite como opción, sin ser limitante para los demas participantes.
26	ANEXO 1, APARTADO 1A, MATERIAL Y SUMINISTROS DE LABORATORIO SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE, DISTRIBUCION CETS: CONTROL DE CALIDAD columna EQUIPAMIENTO, Citómetro de flujo para la realización de Leucocitos Residuales, Página 64.	<p>Derivado de que en el pliego de la presente convocatoria no se establecen las características técnicas del Equipo Citómetro de flujo para la realización de la determinación de Leucocitos Residuales, solicitamos amablemente a la convocante nos pueda proporcionar las características para dicha plataforma analítica.</p> <p>Favor de aclarar.</p>	<p>Se requiere de un citometro de flujo que cuente con las siguientes características mínimas:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1.- Capacidad de lectura a cuatro colores.</li> <li>2.- Que cuente con láser de ion-argón</li> <li>3.- Con capacidad de leer 6 parámetros.</li> <li>4.- Con capacidad de compensar fluorescencias en forma automática.</li> <li>5.- Con opción para cargador de muestras con capacidad de 40 tubos.</li> </ol>
27	ANEXO 1, APARTADO 1B, PUESTOS DE SANGRADO, Columna EQUIPAMIENTO, Centrifuga refrigerada para 12 unidades. Página 68.	<p>Solicita Centrifuga refrigerada para 12 unidades para ser instaladas en los puestos de sangrado. Se solicita amablemente a la convocante considerar permitir la instalación en su lugar a centrifuga refrigerada con capacidad de 4 unidades.</p> <p>¿Se acepta nuestra propuesta como opción?</p>	Se acepta como opción.

28	ANEXO 1, CARACTERISTICAS GENERALES, Analizador para la realización de Hemoglobina Libre y Total. Página 74.	<p>Se solicita proporcionar un fotómetro portátil con capacidad de realizar:</p> <p>1. Pruebas de Hemoglobina Total y Hemoglobina Libre en el mismo analizador.</p> <p>Se solicita amablemente a la Convocante permita proponer técnicamente dos analizadores independientes para la realización de las pruebas solicitadas en el punto 1; un analizador para la realización de Hemoglobina Total y otro analizador para Hemoglobina Libre sin dejar de cumplir con el resto de las características solicitadas en los puntos 2,3,4,5 y 6. Lo anterior se solicita ya que en el mercado mexicano no existe un solo analizador capaz consolidar ambas determinaciones analíticas.</p> <p>¿Se acepta nuestra propuesta?</p>	Se acepta. Sin ser limitante para los demás PARTICIPANTES
29	ANEXO 1, CARACTERISTICAS GENERALES, Sistema de inactivación de plaquetas. Página 77.	<p>Se deberá entender que el Sistema de inactivación de plaquetas solicitado deberá cumplir con los puntos 1, 2 y 3 de numeral de referencia, así como las características contenidas en el APARTADO 1A, columna Equipamiento, Equipo para inactivación de concentrados plaquetarios con amotosalen mediante luz UVA.</p> <p>¿Se solicita amablemente a la Convocante aclarar si es correcta nuestra apreciación?</p>	Es correcta su apreciación.
30	ANEXO 1B, REPORTE MENSUAL DE FENOTIPOS ERITROCITARIOS DE Rh GEL KIT. Página 94.	<p>Dice: REPORTE MENSUAL DE FENOTIPOS ERITROCITARIOS DE Rh GEL KIT.</p> <p>Debe decir: REPORTE MENSUAL DE FENOTIPOS ERITROCITARIOS DE Rh GEL</p> <p>¿Solicitamos amablemente a la convocante aclarar si es correcta nuestra apreciación?</p>	Es correcta su apreciación.

31	ANEXO 5: Propuesta Económica. Columna "Descripción del bien/servicio". Número de página no aplica ya que es un ANEXO independiente nombrado "plantilla_anexo_05_prop_economica_banco_de_sangre".	En la columna denominada "Descripción del bien/servicio" se describe "SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE PARA UNIDADES DE SERVICIOS DE SALUD JALISCO", el cual se deberá de entender como la sumatoria global de las 13 partidas facturables.  ¿Solicitamos amablemente a la Convocante aclarar si es correcta nuestra apreciación?	Favor de remitirse a la nota aclaratoria número 1 de la Convocate.
32	ANEXO 5: Propuesta Económica. Columna "Cantidad Total". Número de página no aplica ya que es un ANEXO independiente nombrado "plantilla_anexo_05_prop_economica_banco_de_sangre".	Solicitamos amablemente a la Convocante especificar qué información deberá contener dicha columna para partida de "SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE PARA UNIDADES DE SERVICIOS DE SALUD JALISCO" la cual no puede contar con un máximo de procedimientos ya que entendemos que representa la sumatoria global de las 13 partidas facturables. Favor de aclarar que información debe contener.	Favor de remitirse a la nota aclaratoria número 1 de la Convocate.
33	ANEXO 5: Propuesta Económica. Columna "Precio Unitario". Número de página no aplica ya que es un ANEXO independiente nombrado "plantilla_anexo_05_prop_economica_banco_de_sangre".	Solicitamos amablemente a la Convocante especificar qué información deberá contener dicha columna para partida de "SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE PARA UNIDADES DE SERVICIOS DE SALUD JALISCO" la cual no puede contar con un precio unitario ya que entendemos que representa la sumatoria global de las 13 partidas facturables.  Favor de aclarar que información debe contener	Favor de remitirse a la nota aclaratoria número 1 de la Convocate.
34	ANEXO 5: Propuesta Económica. Columna "Subtotal". Número de página no aplica ya que es un ANEXO independiente nombrado "plantilla_anexo_05_prop_economica_banco_de_sangre".	Solicitamos amablemente a la Convocante especificar qué información deberá contener dicha columna para partida de "SERVICIO INTEGRAL DE BANCO DE SANGRE PARA UNIDADES DE SERVICIOS DE SALUD JALISCO"  Favor de aclarar que información debe contener.	Favor de remitirse a la nota aclaratoria número 1 de la Convocate.
35	ANEXO 5: Propuesta Económica. Número de página no aplica ya que es un ANEXO independiente nombrado "plantilla_anexo_05_prop_economica_banco_de_sangre".	Solicitamos amablemente a la convocante nos proporcione los máximos globales por partida para el periodo a contratar a fin de poder realizar una propuesta económica correcta.  Favor de proporcionar.	Favor de remitirse a la nota aclaratoria número 1 de la Convocate.

<p>36</p>	<p>ANEXO 5: Propuesta Económica. Número de página no aplica ya que es un ANEXO independiente nombrado "plantilla_anexo_05_prop_economica_banco_de_sangre".</p>	<p>Solicitamos amablemente a la convocante nos proporcione un formato donde se encuentren de manera individual cada una de las 13 partidas, a fin de poder cotizar el precio unitario y los máximos a contratar para cada una de ellas.</p> <p>Favor de proporcionar.</p>	<p>Favor de remitirse a la nota aclaratoria número 1 de la Convocate.</p>
<p>37</p>	<p>ANEXO 8: CARTA COMPROMISO. Número de página no aplica ya que es un ANEXO independiente nombrado "plantilla anexo 8 carta compromiso"</p>	<p>Dice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Que la propuesta técnica que presento y los productos que oferto son idénticos, que corresponden 100% a lo requerido en el "ANEXO 1" de las bases de la presente licitación/concurso y/o lo derivado de la junta de aclaración de las mismas, que en caso de tener asignación entregare productos idénticos a los ofertados técnicamente, 100% nuevos en todos sus componentes y partes, no remanufacturados y de la mejor calidad, y que se podrá contar con refacciones de los equipos durante un mínimo de 5 años una vez terminado el periodo de garantía de los mismos.</li> </ul> <p>Debe decir:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Que la propuesta técnica que presento y los productos que oferto son idénticos, que corresponden 100% a lo requerido en el "ANEXO 1" de las bases de la presente licitación y/o lo derivado de la junta de aclaración de las mismas, que en caso de tener asignación entregare productos idénticos a los ofertados técnicamente, equipo de tecnología reciente no remanufacturados de la mejor calidad, y que se podrá contar con refacciones de los equipos durante un mínimo de 5 años una vez terminado el periodo de garantía de los mismos.</li> </ul> <p>¿Es correcta nuestra apreciación?</p>	<p>Si es correcta su apreciación. Debe decir:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Que la propuesta técnica que presento y los productos que oferto son idénticos, que corresponden 100% a lo requerido en el "ANEXO 1" de las bases de la presente licitación y/o lo derivado de la junta de aclaración de las mismas, que en caso de tener asignación entregare productos idénticos a los ofertados técnicamente, equipo de tecnología reciente no remanufacturados de la mejor calidad, y que se podrá contar con refacciones de los equipos durante un mínimo de 5 años una vez terminado el periodo de garantía de los mismos.</li> </ul>

HealthSci, s.a. de c.v.			
Nº.	Referencia / Referencia	Pregunta	Respuesta
1	EN CARACTERISTICAS GENERALES Pag. 70 Del Sistema Automatizado de Serología para la determinación de HIV Ag/Ab, HCV, HBsAg, Sífilis y Chagas	Para obtener un alto nivel de seguridad y rapidez en el procesamiento de los 5 ensayos (HIV Ag/Ab, HCV, HBsAg, Sífilis y Chagas) ¿Se puede ofertar un instrumento que procese todo de manera completamente automatizada y simultánea, tener capacidad real de manejar urgencias, refrigeración a bordo de al menos 25 reactivos e identificar las muestras y reactivos con código de barras cuando aplique?	Se acepta, sin ser limitante para los demás participantes.
2	EN CARACTERISTICAS GENERALES Pag. 70 Del Sistema Automatizado de Serología para la determinación de HIV Ag/Ab, HCV, HBsAg, Sífilis y Chagas	Las 5 determinaciones serológicas deberán correrse o procesarse por donador de manera simultánea y no por ensayo y el tiempo para la realización de las 5 determinaciones serológicas no deberá ser superior a una hora?	Se acepta, sin ser limitante para los demás participantes.
3	EN CARACTERISTICAS GENERALES Pag. 70 Del Sistema Automatizado de Serología para la determinación de HIV Ag/Ab, HCV, HBsAg, Sífilis y Chagas	¿La velocidad de procesamiento ó análisis del instrumento completamente automatizado para las cinco determinaciones serológicas (Anti-HIV 1/HIV2, Anti-HCV, HBsAg, Anti-Treponema pallidum y anti-T. cruzi) debe ser al menos de 200 pruebas por hora?	No deberá apegarse al ANEXO 1: Especificaciones técnicas, Características generales, Sistema Automatizado de Serología para la determinación de HIV Ag/Ab, HCV, HBsAg, Sífilis y Chagas, punto 12, de las bases de referencia.
4	EN CARACTERISTICAS GENERALES Pag. 70 Del Sistema Automatizado de Serología para la determinación de HIV Ag/Ab, HCV, HBsAg, Sífilis y Chagas	¿Se puede ofertar un equipo completamente automatizado con tecnología de vanguardia que no utilice puntas desechables y que se demuestre que no tiene acarreo <0.1 ppm?	Se acepta, sin ser limitante para los demás participantes.
5	EN CARACTERISTICAS GENERALES Pag. 70 Del Sistema Automatizado de Serología para la determinación de HIV Ag/Ab, HCV, HBsAg, Sífilis y Chagas	Para evitar el desecho de material biológico-infeccioso en cantidades importantes y por ende incrementar el costo por el manejo de éste tipo de material ¿Se puede ofertar un equipo que no utilice cubetas de reacción desechables sin afectar las determinaciones serológicas?	Se acepta, sin ser limitante para los demás participantes.

6	EN APARTADO B PRUEBAS SEROLOGICAS DESCRIPCION TECNICA Pag. 79 y 80	Para la detección en suero o plasma de anticuerpos contra el virus de inmunodeficiencia humana 1 y 2 y el Antígeno p24 del VIH. ¿ Se debe ofertar un reactivo que realice una determinación combinada del antígeno p24 del Virus de la Inmunodeficiencia humana ( VIH ) y anticuerpos específicos contra el Virus de la inmunodeficiencia humana ( VIH ) del tipo 1 (grupo M y O) y/o tipo 2 (VIH 2) y para conseguir el más alto grado de seguridad de los componentes sanguíneos que su capacidad para la detección del antígeno p24 del VIH sea < a 20 pg/MI?.	Se acepta como opción, sin ser limitante para los demás participantes.
7	EN APARTADO B PRUEBAS SEROLOGICAS DESCRIPCION TECNICA Pag. 79 y 80	Para la detección en suero o plasma de anticuerpos contra el Treponema pallidum ¿El ensayo deberá utilizar, al menos cuatro antígenos recombinantes diferentes con varios epítopes que se asocien con las diferentes formas del T. cruzi,?.	Se acepta como opción, sin ser limitante para los demás participantes.
8	EN APARTADO B PRUEBAS SEROLOGICAS DESCRIPCION TECNICA Pag. 79 y 80	Para la detección en suero o plasma del Antígeno de superficie del virus B de la Hepatitis ¿El reactivo deberá tener la capacidad de detectar los diferentes mutantes antigénicos del antígeno de superficie (HBsAg) del virus de la hepatitis B? para evitar falsos negativos que para el caso de Banco de Sangre, este tipo de resultados son muy graves y documentarlo con Bibliografía Científica indexada.	Se acepta como opción, sin ser limitante para los demás participantes.
9	EN APARTADO B PRUEBAS SEROLOGICAS DESCRIPCION TECNICA Pag. 79 y 80	¿Todos los reactivos, controles y calibradores que se utilizan en las determinaciones de los cinco marcadores serológicos de enfermedades infecciosas (HIV Ag/Ab, HCV, HBsAg, Sífilis y Chagas) deberán estar listos para su uso, es decir no requerir preparación previa a su uso, para con ello evitar errores en las fases pre analíticas de las determinaciones serológicas ?.	Se acepta como opción, sin ser limitante para los demás participantes.
10	EN APARTADO B PRUEBAS SEROLOGICAS DESCRIPCION TECNICA Pag. 79 y 80	¿Las calibraciones de los cinco ensayos no deberán de correrse cada vez que se abra un kit o caja de reactivo para no comprometer la seguridad? PRUEBAS SEROLOGICAS DESCRIPCION TECNICA Pag. 79 y 80	Se acepta como opción, sin ser limitante para los demás participantes.

<b>Hemoser</b>			
No.	Renglón / Referencia	Pregunta	Respuesta
1	LICITACION PUBLICA LOCAL No. LPL 43068001-002-17	¿Es correcto entender que a esta licitación podrán participar empresas de nacionalidad mexicana con domicilio en el Estado de Jalisco?	Es correcta su apreciación, este punto se refiere a que podrán participar empresas cuyo registro federal de contribuyentes se encuentre inscrito en el Estado de Jalisco y lo cual será evaluado con la presentación del documento solicitado en el punto 6 de los entregables del numeral 7.1 Lineamientos para presentar la Propuesta Técnica, de las bases de referencia.
2	1.1 Descripción del proceso Este procedimiento de adquisición al cual se convoca, trata específicamente de la figura de licitación pública con alcance local, tal que únicamente podrán participar todas aquellas persona físicas o morales que están establecidas en el estado de Jalisco y que tengan a bien, participar mediante la entrega de una proposición solvente	¿Es correcto entender que por establecidas, se hace referencia a un centro de operaciones de la empresa licitante?	No es correcta su apreciación. Se refiere a empresas cuyo domicilio fiscal se encuentre establecido dentro del Estado de Jalisco, lo cual será evaluado con la presentación del documento solicitado en el punto 6 de los entregables del numeral 7.1 Lineamientos para presentar la Propuesta Técnica, de las bases de referencia.
3	1.2 Objeto del Proceso, pagina 7 de 123 El objeto del presente proceso es la adquisición del "Servicio Integral de Banco de Sangre para Unidades de Servicios de Salud Jalisco" mismo que empezará a partir del 01 de marzo al 31 de diciembre de 2017.....  Sin embargo, en el Anexo 1 Especificaciones técnicas. Vigencia dice:  La prestación del Servicio objeto del presente "PROCESO", será proporcionado en un plazo no mayor de a 16 de febrero y hasta el 31 de diciembre del 2017	Solicitamos a la convocante nos indique la vigencia correcta de la prestación del Servicio objeto del presente proceso.	Del 01 de marzo al 31 de diciembre 2017.
4	7.1 Lineamientos para presentar la propuesta técnica. Entregable 7. El participante deberá entregar copia simple del Manual de Operación.....	Solicitamos a la convocante nos permita presentar únicamente las hojas del Manual en la que se realicen referencias de los equipos, adjuntando manifiesto de que en caso de resultar adjudicados, se entregarán los manuales completos, se acepta?	Se acepta.

5	7.1 Lineamientos para presentar la propuesta técnica. Entregable 9. Copia del Alta del IMSS del personal activo, así como copia de sus correspondientes comprobantes de pago de los últimos dos bimestres.....	Para el caso de las empresas que cuentan con el personal contratado por medio de una Empresa Especializada (Outsourcing), podemos presentar la documentación solicitada a nombre de dicha empresa (Outsourcing), anexando copia del contrato de servicios entre ambas empresas, es correcto?	Se acepta como opción. Para lo cual deberá de integrar dentro de su propuesta una copia certificada del contrato de servicios celebrado entre ambas empresas para este proceso licitatorio, adicional a los documentos solicitados en el punto 9 de los entregables del numeral 7.1 Lineamientos para presentar la Propuesta Técnica, de las bases de referencia.
6	7.1 Lineamientos para presentar la propuesta técnica. Entregable 32. Carta manifiesto de tener disponible un mínimo de cinco vehículos incluyendo para cada uno de ellos el recurso humano..... Sin embargo, en el Anexo 1 Especificaciones técnicas. Responsabilidades del prestador del servicio de manera general, PUNTO 13 DICE: Tener disponible un mínimo de TRES vehículos	Solicitamos a la convocante, favor de aclarar si son Tres o Cinco vehículos los que se deben tener disponibles.	Se aclara que deberán tener disponible un mínimo de cinco vehículos.
7	7.1 Lineamientos para presentar la propuesta técnica. Entregable 33. Carta manifiesto...de tener disponibles las 24 hrs del día a 7 Químicos Farmacobiólogos y/o Técnico Laboratorista Clínico. Sin embargo, en el Anexo 1 Especificaciones técnicas. Responsabilidades del prestador del servicio de manera general, PUNTO 14 DICE: Tener disponible a TRES Químicos Farmacobiólogos y/o Técnico Laboratorista Clínico	Solicitamos a la convocante, favor de aclarar cuantos Químicos y/o Técnicos son los requeridos	Se aclara que deberán tener disponible a siete Químicos Farmacobiólogos y/o Técnico Laboratorista Clínico.
<b>Laboratorios Licon, s.a.</b>			
No.	Replón / Referencia	Pregunta	Respuesta
1	APARTADO 1A ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DISTRIBUCIÓN CETS: ANTISUEROS FUERA DEL SISTEMA ABO Y RH	Los sueros raros tipificadores de sangre (Jsa, Jsb, Lua, Lub y Xg) su prevalencia es casi nula en nuestra población por lo que solicitamos atentamente a la convocante no sean considerados en las presente bases. ¿Se acepta nuestra propuesta?	No se acepta. Sin embargo podrá ofertar los sueros tipificadores que se solicitan, sin que sea motivo de descalificación el no ofertarlos
2	ANEXO 1: ESPECIFICACIONES TÉCNICAS APARTADO 1A DISTRIBUCIÓN CETS: PRUEBA DE COMPATIBILIDAD EN TUBO	Es correcta mi apreciación que dentro de los Antisueros anti A, anti B, anti AB, anti A1 lecitina, anti D y Anti-H Lectina se deberá incluir control Rh. ¿Es correcta mi apreciación?	Es correcta su apreciación.

3	ANEXO 1: ESPECIFICACIONES TÉCNICAS APARTADO 1B Y 1C PRUEBA DE COMPATIBILIDAD EN TUBO	Es correcta mi apreciación que dentro de los Antisueños anti A, anti B, anti AB, anti A1 lecitina, anti D, se deberá incluir control Rh y anti H Lectina. ¿Es correcta mi apreciación?	Es correcta su apreciación.
4	ANEXO 1: ESPECIFICACIONES TÉCNICAS APARTADO 1A DISTRIBUCIÓN CETS: PRUEBA DE COMPATIBILIDAD EN TUBO	En pruebas de compatibilidad en tubo solicitan suero de Coombs mono específico IgG- C3d solicito atentamente a la convocante nos aclare si el que requiere para esta partida es el suero de Coombs mono específico IgG y el suero de Coombs mono específico C3d ya que son 2 reactivos diferentes .Adicional del suero de coombs poliespecífico IgG-C3d. ¿Favor de aclarar?	Se aclara, se requiere suero de Coombs mono específico IgG y el suero de Coombs mono específico C3d de manera independiente.
5	Anexo 1: ESPECIFICACIONES TÉCNICAS APARTADO 1A DISTRIBUCIÓN CETS: PRUEBA DE COMPATIBILIDAD EN GEL	Solicito atentamente a la convocante nos aclare si para la determinación de prueba de compatibilidad en gel debemos ofertar, prueba mayor, prueba menor y autocontrol. ¿Favor de aclarar?	Es correcta su apreciación.
6	Anexo 1: ESPECIFICACIONES TÉCNICAS APARTADO 1A DISTRIBUCIÓN CETS: SEROLOGIA	Solicito atentamente a la convocante nos aclare si es correcta nuestra apreciación que para dar cumplimiento a la NOM 253-SSA-2012 en el punto 15.9.2 que debemos entregar controles de tercera opinión cuyo valor no excederá de tres veces del punto de corte, el cual es independiente de los controles que incluye el fabricante para los análisis HIV, HCV, HBc, SIFILIS, y chagas. ¿Es correcta nuestra apreciación?	Es correcta su apreciación.
7	Anexo 1: ESPECIFICACIONES TÉCNICAS CARACTERÍSTICAS GENERALES:	Solicito atentamente a la convocante nos aclare si se deberá incluir la inscripción anual a un programa de evaluación externo de la calidad para Inmunohematología de segundo nivel a los puestos de sangrado y depósitos temporales. ¿Es correcta mi apreciación?	Es correcta su apreciación.

8	Anexo 1: ESPECIFICACIONES TÉCNICAS CARACTERÍSTICAS GENERALES	Es correcto que debemos entregar carta de apoyo, del proveedor del control externo de la calidad, el cual debe contar con el reconocimiento de su capacidad técnica y confiabilidad por una entidad de acreditación como proveedor de ensayos de aptitud (EMA), en las áreas de Inmunohematología, Serología, Biología Molecular, para dar cumplimiento a la NOM 253-SSAI-2012 en el punto 15.1.4, adicional del programa solicitado del CNTS. ¿Es correcta nuestra apreciación?	Es correcta su apreciación.
9	ANEXO 1: ESPECIFICACIONES TÉCNICAS APARTADO 1A DISTRIBUCIÓN CETS: PRUEBA DE COMPATIBILIDAD EN TUBO	Solicito atentamente a la convocante favor de aclarar si para la determinación de prueba de compatibilidad en tubo, debemos de incluir también células control de complemento adicionales a las células control de Coombs. ¿Favor de aclarar?	Es correcta su apreciación.
<b>Ortho-Clinical Diagnostics Mexico Operations, s de r.l. de c.v.</b>			
Nº.	Rango / Referencia	Pregunta	Respuesta
1	Página 58 y 80, Apartado 1A, serología; HIV Ag.p24/Ac, Apartado B, PRUEBAS SEROLOGICAS DESCRIPCION TECNICA, Sistema para la detección en suero y plasma de anticuerpos frente al Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH 1 y 2) y Antígeno p24 de VIH.	Solicitamos amablemente a la convocante nos permita ofertar un reactivo de tercera generación, no siendo una limitante el no detectar el antígeno p24, siendo esto una prueba segura para la detección cualitativa in vitro de anticuerpos frente al virus de la inmunodeficiencia humana tipos 1 y/o 2, en el suero y plasma humano, ya que el uso de estos antígenos recombinados mejora la especificidad del test, evitando las reacciones no especificadas, debidas a la reacción cruzada con las proteínas de las células humanas presentes en los lisados celulares. ¿Se acepta?	No se acepta. Favor de apegarse a lo solicitado en el Apartado 1A, Serología, Equipo de quimioluminiscencia para marcadores serológicos de (HIV Ag.p24/Ac, Acs. Hepatitis C. Ag. de Superficie de la Hepatitis B, Acs. T. Cruzi y Acs. T. Pallidum) y a lo solicitado en el , Apartado B, PRUEBAS SEROLOGICAS DESCRIPCION TECNICA, Sistema para la detección en suero y plasma de anticuerpos frente al Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH 1 y 2) y Antígeno p24 de VIH, de las bases de referencia.
2	Página 70-71, Sistema Automatizado de Serología para la determinación de HIV Ag/Ac, HCV, HBsAg, Sífilis y Chagas se requiere:	Solicitamos atentamente a la convocante se permita ofertar dos instrumentos capaces de cubrir y/o superar las características del sistema solicitado en las presentes bases y el menú de pruebas requerido, que es como actualmente trabaja el instituto, y con esto se estaría en posición de recibir una mayor cantidad de ofertas de la proveeduría. ¿Se acepta?	No se acepta. Favor de apegarse al ANEXO 1: Especificaciones técnicas, Características generales, Sistema Automatizado de Serología para la determinación de HIV Ag/Ab, HCV, HBsAg, Sífilis y Chagas, punto 10, de las bases de referencia.

Productos Roche, s.a. de c.v.			
No.	Requjón / Referencia	Pregunta	Respuesta
1	En el Apartado 1C para la Plataforma Automatizado para las pruebas cualitativas por Amplificación del Ácido Nucléico in vitro para la detección simultanea de los tres virus en un solo tubo del ARN del Virus de la inmunodeficiencia humana Tipo 1 (VIH-1 grupo M, VIH-1 grupo O, tipo VIH-2.), del ARN del virus de la Hepatitis C (HCV) y del ADN del virus de la Hepatitis B (HBV) en muestras de suero y plasma de donantes humanos (NAT), en el punto 1 solicita: Equipo automatizado para determinar la amplificación y/o detección de ácidos Nucléicos (blanco) de microorganismos, en suero y/o plasma en pools de 6 (seis) para la detección directa del ARN del Grupo M del virus de inmunodeficiencia humano tipo 1(HIV1) el ARN del grupo O del virus de Inmunodeficiencia humano tipo 2 (HIV2), ARN del virus de la Hepatitis C (HCV), y el ADN del virus de la hepatitis B (HBV),	se solicita a la convocante se acepte ofertar Equipo automatizado para determinar la amplificación y/o detección de ácidos Nucléicos (blanco) de microorganismos, en suero y/o plasma en pools de 6 (seis) para la detección directa del ARN del grupo M del virus de inmunodeficiencia humano tipo 1 (HIV-1), el ARN del grupo O del HIV-1, el ARN del virus de inmunodeficiencia humano tipo 2 (HIV-2), el ARN del virus de la hepatitis C (HCV) y el ADN del virus de la hepatitis B (HBV) en plasma humano, se acepta?	Se acepta sin ser limitantes para los demas PARTICIPANTES
S.A.S. Soluciones Estrategicas, s.a. de c.v.			
No.	Requjón / Referencia	Pregunta	Respuesta
1	Punto 5. Obligación de los Participantes, inciso "I". Página 12.	Debido a que en la presente convocatoria no se encuentra información acerca de presentación de propuestas en participación conjunta, le solicitamos respetablemente a la Convocante permita la presentación de propuestas técnica y económica bajo este modelo de participación conjunta.  ¿Se permite?	Se permite como opción.
2	Sin referencia	De ser afirmativa su respuesta a la pregunta anterior, solicitamos respetablemente a la convocante pueda definir qué puntos deberán de cumplir las empresas que conforman la participación conjunta.  Favor de especificar.	Del numeral 7.1, los Entregables: 6, 8, 9,10, y la Documentación adicional: 1, 2 y 3 así como el Anexo 6, de las bases de referencia.