

CIRCULAR Nº 3 CON CONSULTA

Licitación Pública Nº 122/SIGAF/2016-“Provisión, instalación y puesta en funcionamiento de un ANGIÓGRAFO y sus equipos complementarios, con readecuación del recurso físico del Servicio de Hemodinamia del Hospital General de Agudos Dr. Juan A. Fernández dependiente del Ministerio de Salud del Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires”

Las presentes aclaraciones sobre los pliegos de especificaciones técnicas se formulan en respuesta a las consultas realizadas en la presente licitación:

CONSULTA:

REF: PLIEGO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS / Pág. 9 / ítem CONSIDERACIONES GENERALES / PERSONAL:

Se establece que todo el personal afectado al servicio deberá estar bajo relación de dependencia del Contratista. Dado que se permite que el Oferente subcontrate tareas, se entiende que, cuando se nombra al Contratista en el pliego licitatorio, se hace referencia al Subcontratista elegido por el Oferente como ejecutor principal de la obra ¿esta asunción es correcta? Por otro lado, el ejecutor principal de la obra deberá a su vez subcontratar diferentes empresas para la ejecución de tareas específicas (por ejemplo: trabajos relativos a los gases medicinales, telefonía, sistemas de llamado de enfermeras, entre otros). Entendemos que aquí tampoco aplica la frase subrayada.

Respuesta:

Se aclara que el responsable primario de la contratación que se propicia mediante la licitación de referencia es quien resulte adjudicatario de la misma.

Por lo tanto cuando en pliegos se menciona a Contratista se hace referencia al Adjudicatario.

En el caso que la Adjudicataria subcontratara la ejecución total o parcial de los trabajos correspondientes a la readecuación del recurso físico, aplica lo consignado en PCP - Artículo 51: Subcontratación.

Respecto al personal afectado a la obra (Ref: Pliego de Especificaciones Técnicas / pág. 9 / ítem Consideraciones Generales / Personal), deberá estar bajo relación de dependencia del Adjudicatario o del Subcontratista en el supuesto de subcontratación, sin perjuicio, en este último caso, de las responsabilidades del Adjudicatario, conforme lo establecido en el artículo 51 citado precedentemente.

CONSULTA:

REF: PLIEGO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS / GENERALES:

No se observa en la documentación si deben incluirse modificaciones edilicias relacionadas al egreso e ingreso de los equipos. ¿Debe contemplarse su ejecución?

Respuesta:

Toda modificación que se realice para el ingreso de los equipos deberá tener el carácter de provisoria, siendo de su exclusiva responsabilidad y deberá estar contemplada dentro del presupuesto del oferente. Así mismo, deberá restituir al estado original todo aquello que sea intervenido para dicho ingreso, teniendo especial cuidado de no interferir con el funcionamiento del Hospital ni con sus instalaciones.

CONSULTA:

REF: PLANOS PARTE1 HTAL FERNANDEZ- ANGIÓGRAFO/ PLANTA DEARQUITECTURA

Se observa el plano la distribución propuesta del servicio de Hemodinamia. Se consulta si se pueden hacer modificaciones mínimas para poder alojar los gabinetes del equipo PHILIPS en la sala técnica II

Respuesta:

Se podrán realizar pequeños ajustes al layout de arquitectura para alojar los gabinetes del equipo mediando previamente la aprobación de los mismos ante la DGRFISS.

CONSULTA:

REF: PLIEGODE BASESY CONDICIONES PARTICULARES/ Artículo 32.- Documentación que debe integrar la Oferta / PAG. 20

No se observa en la documentación que conforma el pliego la Planilla de Cómputo y Presupuesto del Punto II del ANEXO

Respuesta:

La Planilla solicitada se ha adjuntado mediante Circular N°2 Sin Consulta.

CONSULTA:

REF: Memoria Descriptiva y Lineamientos Particulares Parte II / 9) PLAZO DE GARANTÍA.

Se solicita según pliego realizar las reparaciones o reemplazos necesarios para el correcto funcionamiento de las instalaciones/equipos con un tiempo de respuesta presencial por parte de la Empresa Adjudicataria ante los reclamos o pedidos de reparación que no podrá exceder las 2 horas durante los 7 días de la semana, adicional a lo mencionado, solicitamos que se incluya otros tipos de respuesta dentro del plazo solicitado en el pliego.

Respuesta:

Rige lo estipulado en Memoria Descriptiva y Lineamientos Particulares Parte II / 9) PLAZO DE GARANTÍA.

CONSULTA:

Con relación al Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares; Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N° 7, Punto 7.7: "Parachoques con rodillos montados en las 4 esquinas de aprox. 100 mm de diámetro", nuestra consulta es saber a qué se refiere con rodillos montados en las 4 esquinas. O bien si podríamos dar en su defecto alguna otra solución, que permita la función de parachoques que entendemos es la necesitada a cubrir con la especificación.

Respuesta:

Se aceptarán soluciones alternativas a la planteada que brinden la funcionalidad de "Parachoques" solicitada.

CONSULTA:

Las especificaciones técnicas del Renglón 7 que se detallan en al caratula y enunciado del Pliego, difieren de las especificaciones detalladas punto por punto en el en el pliego de las condiciones particulares con PETP, parte 1. Requerimos confirmar con ustedes cuales son las correctas.

Respuesta:

Las características solicitadas para los equipos son las detalladas en el Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares, parte 1. Cualquier divergencia, complemento o suplemento entre el Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares y las especificaciones técnicas emitidas por el Sistema Integrado de Gestión y Administración Financiera, conforme al Catálogo General de Efectos y Servicios, responden a características superadoras solicitadas por el efector.

CONSULTA:

REF: DESINSTALACIÓN DE EQUIPOS

En el lugar de intervención donde preexisten equipos instalados, se deberá prever: evaluación del equipo a desinstalar, su desinstalación, desmontaje, tipificado, palletizado y traslado del mismo al lugar a designar por la DGRFISS del Ministerio de Salud, dentro del ámbito del GCBA, Solicitamos que se aclare a que se refiere la evaluación del equipo a desinstalar, ya que no estamos en condiciones de evaluar funcionalidades de los equipos de otra marca ni garantizar el funcionamiento del mismo.

Respuesta:

En este caso se informa que No se requerirá evaluación del equipo a desinstalar.

CONSULTA:

En el punto 1.2.2 de las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N° 1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, solicitan: "Suspensión de piso (preferentemente)..."

Sin embargo luego solicitan recorrido longitudinal de la suspensión de techo y los planos muestran un equipo de techo.

Asimismo, debido a la mejoría que ofrece un equipo de techo en cuanto a la asepsia, facilidad de limpieza, y posibilidad de proyecciones, así como facilidad de uso.

Por todo lo expuesto anteriormente solicitamos que la preferencia sea un equipo de techo.

Respuesta:

La Suspensión podrá ser de piso o de techo, tal como lo expresa el pliego. En caso de ofertarse un equipo con suspensión de techo se indica el recorrido longitudinal.

CONSULTA:

En el punto 1.3.4 de las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N°1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, solicitan: "Peso de paciente mínimo soportable 180 kg".

Debido a la tendencia de crecimiento de la obesidad en los pacientes, y considerando la base instalada del Gobierno de la Ciudad de Buenos Aires, solicitamos se aumente el peso mínimo requerido que soporta la mesa.

Respuesta:

El valor expresado para el peso mínimo soportable no invalida que las ofertas presentadas cuenten con valores superiores para este ítem.

CONSULTA:

En el punto 1.5.11 de las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N° 1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, solicitan: "señalización de RX, indicación de ángulo de rotación/angulación, distancia foco/intensificador (SID), campo en uso del intensificador de imágenes, tasa de dosis y/o tiempo de fluoroscopia, modo de fluoroscopia, mensajes e intercomunicador con la sala de comando".

Debido a que la tecnología solicitada es de Detector Digital tipo plano, (Flat Panel), que reemplaza a la tecnología de Intensificador de Imágenes y sus accesorios, los campos en uso serán del Flat Panel. Solicitamos confirmación.

Respuesta:

Todos los parámetros / campos deberán referir al detector digital o flat panel.

CONSULTA:

Con respecto al punto 1.7.1 de las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N°1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, solicitan: "Giratorio (+/- 180 grados)" solicitamos se acepten equipos que no posean colimador giratorio, para lo cual posicionan la imagen anatómicamente correcta en forma electrónica en el monitor. Solicitamos confirmación.

Respuesta:

Se aceptarán ofertas que, a pesar de no poseer colimador giratorio, cumplan con la funcionalidad del mismo.

CONSULTA:

Asimismo el punto 1.7.3 de las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N°1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, solicitan un colimador con "Iris Circular, con control a distancia", el cual es de aplicación en equipos con el Intensificador de Imágenes y no con el Flat panel, por lo que solicitamos se elimine dicho punto.

Respuesta:

Serán aceptadas ofertas que incluyan un sistema de colimación acorde al Flat Panel, por ejemplo: rectangular.

CONSULTA:

Con respecto al punto 1.9.1.1 de las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N°1 Equipo para Hemodinamia del pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, solicitamos se aclare el uso o señal que se va a destinar a cada uno de, los 6 (seis) monitores de la sala de exámenes, ya que solamente normalmente la distribución de los monitores es diferente, solicitamos confirmen que será utilizados de la siguiente manera:

- *Un monitor Blanco y Negro de 19" será utilizado para la señal en Vivo de fluoroscopia / adquisición.*
- *Un monitor Blanco y Negro de 19" será utilizado para la señal en Vivo de Roadmapping (debido a lo solicitado en el punto 1.16.4.6)*
- *Un monitor Blanco y Negro de 19" será utilizado para la señal de referencia.*
- *Un Monitor color de 19" será utilizado para mostrar los parámetros fisiológicos en vivo.*
- *Un Monitor color de 19" será utilizado para mostrar la señal duplicada de la estación de Trabajo o Pos procesamiento donde se procesan las aplicaciones*

especiales como sistema de realce del stent, Reconstrucción tomográfica, planificación de procedimientos que requieren aguja, etc.

- *Un monitor color de 19" será utilizado con un switch de video para conectar a demanda del usuario, algunos de los equipos accesorios solicitado en los puntos 1.20.1; 1.20.2; 1.21 o cualquier otra señal que quieran visualizar en el monitor, de forma tal que se puedan seleccionar de a una imagen por vez de las distintas entradas conectadas*

Respuesta:

Se confirma que el uso o señal que se va a destinar a cada uno de, los 6 (seis) monitores de la sala de exámenes será la detallada en la consulta efectuada.

CONSULTA:

Adicionalmente, solicitamos se confirme si el oferente podrá ofertar para dar por cumplido este punto (1.9.1.1) un único monitor LCD de 58" o más, de diagonal y resolución de 8 Megapíxeles o mayor, para la sala de exámenes, siempre y cuando permita mostrar al menos 6 pantallas simultáneamente, y cambiar el tamaño de las imágenes y/o agregar señales de visualización e información en cualquier etapa durante el estudio.

Respuesta:

Tal como consta en pliego en el punto 1.9.1.1 "...o equivalente." Serán aceptadas ofertas como la indicada en la consulta efectuada.

CONSULTA:

En el punto 1.9.1.6 de las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N° 1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, solicitan: "Brillo mínimo: 600 Cd/m²" solicitamos se acepten monitores color que tengan un Brillo mínimo de 200 Cd/m².

Respuesta:

No se aceptarán monitores con Brillo menor al requerido.

CONSULTA:

En el punto 1.11.2.5 de las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N° 1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, solicitan "Adquisición de imagen digital, procesado, visualización, almacenamiento y análisis para resoluciones de 512, 1024 Y 512 x 1024."

Siendo la tecnología del detector solicitado Flat Panel, no es posible adquirir en formatos de 512 y 512 x 1024. Los distintos sistemas de adquisición permiten trabajar en formatos de 1024 x 1024 o mayores como 2k x 2k. Solicitamos confirmación de que requieren estos últimos tamaños de matriz

Respuesta:

Serán aceptadas ofertas con sistemas de adquisición que permitan trabajar en formatos como los indicados en la consulta efectuada; a saber: 1024 x 1024 o mayores.

CONSULTA:

En el punto 1.11.2.8 de las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N° 1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, solicitan "Capacidad de almacenamiento de 2 Tb (dos discos de 1 Tb".

En todo angiógrafo moderno con tecnología flat panel, la arquitectura del equipo incluye una consola de comando, con una capacidad de almacenamiento limitada, ya que las imágenes no se almacenan en dicho repositorio, una Workstation para procedimientos avanzados, que ya tiene una capacidad de almacenamiento ampliada, y finalmente un APCS (Picture, Archiving and Communication Systems) que no solo posee un almacenamiento aún mayor, sino sistemas de backup para no perder información aún luego de transcurrido un evento.

La capacidad de almacenamiento de la consola del angiógrafo varía por cada fabricante, y normalmente se establece en cantidad de imágenes almacenadas en una determinada matriz y formato, que puede ser entre 50.000 y 100.000 imágenes DICOM de 1024 x 1024 a 10 bits.

El almacenamiento de 2TB tal como solicitado, es el que poseen normalmente las Workstation de procesamiento avanzados, tal como están solicitados.

El almacenamiento del PACS suele tener una capacidad aún mayor.

Por lo tanto solicitamos, se acepten equipos que poseen capacidad de almacenamiento de la consola de 100.000 imágenes de 1024 x 1024 Y 10 bit y adicionalmente una Workstation o consola adicional para procedimientos avanzados para almacenar 2 TB.

Respuesta:

Se aceptarán Consola de comando con capacidad de almacenamiento menor a la solicitada, debiendo cada fabricante ofertar la máxima disponible para su sistema.

La capacidad de almacenamiento requerida de 2 TB deberá estar presente en la Workstation o Consola adicional para procedimientos.

CONSULTA:

En el punto 1.14.1 de las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N°1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, solicitan "Presentación de por lo menos 6 canales de parámetros fisiológicos del paciente", solicitamos se acepten equipos que presenten la capacidad de trabajar con 4 canales de parámetros fisiológicos del paciente.

Respuesta:

Se ratifica lo solicitado en pliego.

CONSULTA:

A lo largo de los distintos puntos solicitados en ítem 1.15, de las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N°1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, solicitan "... 2 modos de operación, ... incluyendo Modo Automático: para rutinas de examen pre-programadas". Siendo que el modo interactivo es más completo, que el Automático porque la imagen solamente avanza cuando el usuario ve que hay suficiente contraste, evitando avances innecesarios que se presentan al tener el paciente una pierna sana y una comprometida, ya que el automatismo no puede seguir ambas, solicitamos se eliminen estos puntos.

Respuesta:

Se ratifica lo solicitado en pliego.

CONSULTA:

Con respecto a las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N° 1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, encontramos que en varios puntos se mencionan los parámetros que se quieren visualizar un polígrafo, sin embargo no se solicita un polígrafo de Hemodinamia para uso con el angiógrafo.

Solicitamos se confirme se debe incluir un polígrafo y en ese caso cuáles son sus características mínimas.

A modo de ejemplo solicitamos se indique si un polígrafo con las siguientes características cumple con la expectativa del usuario:

Un Polígrafo con Registro y evaluación de cálculos hemodinámicos. Deberá poder visualizar y analizar los siguientes parámetros: 4 presiones sanguíneas, 4 presiones medias y ECG con monitorización de 12 derivaciones simultáneas, como mínimo con visualización en tiempo real. Deberá registrar presión no invasiva, temperatura, y gasto cardíaco. Asimismo deberá permitir la evaluación y cálculo de todas las presiones estándar para exámenes de ventrículo derecho y de ventrículo izquierdo, índices de los gradientes de presión, áreas de apertura, derivaciones, saturaciones de O₂.

Deberá incluir: una computadora, dos monitores color LCD de 19" o mayor, teclado alfanumérico compacto de funciones para exámenes de ventrículos derecho e izquierdo,

Mouse, Conexión de red para mantenimiento a distancia e Impresora Láser. El mismo se deberá ubicar

El set de accesorios para normal funcionamiento que deberá incluir como mínimo: cable de ECG para 12 derivaciones, contactos para electrodos, electrodos desechables, transductores para las presiones, oximetría de pulso.

El polígrafo se deberá instalar en la sala de comandos, sobre la mesada, para evitar radiación innecesaria a los operarios, sin embargo deberá estar integrado al Angiógrafo de forma tal que las principales funciones puedan ser controladas desde la pantalla touch screen en el lateral de la mesa, para que el operador no tenga que salir de la sala cuando no sea necesario.

El polígrafo debe incluir una segunda señal repetidora que debe ser colocado en la suspensión de monitores dentro de la sala de exámenes para permitirles a los profesionales tener toda la información disponible en el mismo lugar. Este monitor corresponde a uno de los monitores color de la sala de exámenes, descrito anteriormente.

Respuesta:

Se informa que se deberá incluir en la oferta del Renglón 1 un Polígrafo de Hemodinamia para uso con el angiógrafo.

El mismo deberá realizar el registro y evaluación de cálculos hemodinámicos.

Deberá permitir la visualización y análisis de presión sanguínea y ECG con monitorización de 12 derivaciones simultáneas. Deberá registrar Presión no invasiva, temperatura y gasto cardíaco.

Deberá incluir una computadora completa, con dos monitores color LCD de 19" como mínimo, e impresora láser.

Se deberá entregar completo con todos sus accesorios, electrodos descartables, transductores, etc.

Deberá estar integrado al angiógrafo y se ubicará preferentemente en la sala de comando.

CONSULTA:

En el punto 1.16.4.5 de las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N° 1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, solicitan "Paquete de software que permita realizar fusión de imágenes en tiempo

real con modelos de CT angio, CT, PET. Los paquetes de fusión deberán tener licencias habilitadas para realizarse en Neuro, Vascular y Cardiología estructural como mínimo (por ejemplo: valvuloplastia, TAVI, EVAR, entre otras.)"

Siendo que en el uso de valvuloplastia, TAVI y EVAR no se utiliza imágenes de PET solicitamos se acepten equipos que pueden fusionar imágenes tridimensionales generadas por el angiógrafo, CT y RM de estudios previos, así como fluoroscopia.

Respuesta:

Se ratifica lo solicitado en pliego, toda vez que el listado de procedimientos es a título ilustrativo pero no abarca todas las que se realizan en el servicio de Hemodinamia del Hospital Fernández.

CONSULTA:

En el punto 1.16.4.5 de las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N° 1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, solicitan "Paquete adquisición de ECG que permita almacenamiento, y visualización del ECG tanto en consola como en monitor vivo, además de cardiac-gating y estabilización de imágenes durante los procedimientos."

Solicitamos se acepten equipos de angiografía que posean Paquete adquisición de ECG, que permita almacenamiento y visualización del ECG tanto en consola como en monitor vivo. Solicitamos confirmación.

Respuesta:

Se ratifica lo solicitado en pliego.

CONSULTA:

En el punto 1.18.5 de las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N° 1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, solicitan "Temperatura de color: 5.000 °K"

Solicitamos se acepten lámparas cuya temperatura de color sea 4.500 °K.

Respuesta:

Se aceptarán ofertas del Renglón N° 1 Equipo de Hemodinamia que incluyan Lámparas con temperatura de color de 4.500°K.

CONSULTA:

En el punto 1.19.1 de las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N° 1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte I, solicitan "Dos puestos de trabajos completos como mínimo. Uno de comando/control completo y, otro de post-procesamiento / visualización de imágenes"

Siendo que en todo angiógrafo moderno con tecnología flat panel, la arquitectura del equipo incluye una consola de comando donde se hacen las adquisiciones y algún post proceso básico y una Workstation para procedimientos avanzados como ser realce del stent, Reconstrucción tomográfica, planificación de procedimientos que requieren aguja, etc. No es posible duplicar en 2 puestos de trabajo completos como esta solicitado.

Adicionalmente se puede colocar un tercer puesto de trabajo para visualización de, imagen es, y almacenamiento, en caso de ser necesario.

Solicitamos se acepten angiografos con esta solución y se confirme si la el tercer puesto de trabajo es requerido.

Respuesta:

Se aceptarán Ofertas que incluyan en el Renglón N° 1 un Equipo de Hemodinamia con dos puestos: Un puesto de Comando control del tipo adquisición de imágenes y otro puesto de post-procesamiento/visualización de imágenes.

CONSULTA:

Con respecto al punto 1.20.1 de las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N° 1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, solicitan "Consola y accesorios con software de presiones simultáneas y cálculo de reserva de flujo fraccional coronario"

Solicitamos se confirme si se podrá ofertar equipos que la medición de reserva de flujo fraccional sea realizada como parte de los parámetros hemodinámicos del polígrafo, siempre y cuando no se afecte a la compatibilidad y forma de uso. Solicitamos confirmación.

Respuesta:

Se aceptarán ofertas del Renglón N° 1 Equipo de Hemodinamia que incluyan equipos que realicen la medición de reserva de flujo fraccional como parte de los parámetros hemodinámicos del polígrafo, siempre y cuando no se afecte a la compatibilidad y forma de uso.

CONSULTA:

Con respecto a las Especificaciones Técnicas Particulares del Renglón N°1 Equipo para Hemodinamia del Pliego de Especificaciones Técnicas Particulares Parte 1, encontramos que no se solicita un Ecógrafo para uso de ecocardiografía transesofágica.

Solicitamos se confirme se debe incluir un Ecógrafo para uso de ecocardiografía Transesofágica y en ese caso cuáles son sus características mínimas.

En caso de solicitarlo, indicar si el mismo debe estar integrado con el angiógrafo.

Respuesta:

Se confirma que No se solicita Ecógrafo para uso de ecocardiografía transesofágica.

CONSULTA:

REF: PLIEGO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS PARTICULARES, PARTE 1 - PUNTO: 1.12.4 del documento:

- *¿Puede reemplazarse el software de gestión de base de datos de DVD/CD grabados por un sistema de almacenamiento de discos rígidos o en red que permita tener escalabilidad en storage?*
- *¿Se requiere gestionar la ubicación física (Almacén, estante, sección, de los DVD/CD? Si la respuesta es positiva, ¿dónde se encuentra alojada dicha información? (de que archivo y parámetros hay que recuperarla).*
- *¿Cuáles la finalidad de la etiqueta?*
- *¿Esta etiqueta es para adosarla al disco CD/DVD? o para adosarla a otro elemento? Especificar.*
- *¿Cuáles son las especificaciones físicas de la etiqueta y que información debe contener?*
- *¿Cuántas estaciones con impresora que den esta solución requieren?*
- *A fin de determinar compatibilidad y dado que la impresora será provista por el cliente y no el oferente,*
- *¿Cuáles son las Marca/Modelo/Características de la impresora de etiquetas?*

- *¿Puede ser ofrecida dentro de la propuesta una impresora/grabadora de DVD/CD compatible con los diferentes componentes de la solución?*

Respuesta:

Se ratifica lo solicitado en pliego toda vez que se requiere realizar la entrega del estudio al paciente. No se aceptarán Sistemas de almacenamiento de discos rígidos o en red.

En cuanto a la ubicación física se deberá considerar el local donde se ubica el comando del equipo.

La etiqueta debe permitir la identificación clara del paciente y estudio, la información que debe contener es la siguiente: Logo del Hospital Fernández, Nombre y apellido del paciente, Número de caso / estudio, Tipo y fecha del estudio.

La etiqueta se adosará al disco CD/DVD.

Donde dice Cliente debe decir Oferente. Por lo cual se aclara que la impresora de etiquetas / grabadora de DVD/CD deberá ser provista por el oferente de manera tal de garantizar la compatibilidad.

La presente circular se suscribe en ejercicio de las facultades delegadas por el artículo 6° de la Resolución 138-SSASS-2016.-



G O B I E R N O D E L A C I U D A D D E B U E N O S A I R E S
2016-Año del Bicentenario de la Declaración de Independencia de la República Argentina

Hoja Adicional de Firmas
Circular

Número:

Buenos Aires,

Referencia: LP N° 122/SIGAF/2016 - Circular N° 3 Con Consulta

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 10 pagina/s.