



107 Szpital Wojskowy z Przychodnią
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Kołobrzeska 44
78-600 Wałcz
Tel/Fax (067) 250 28 61
e-mail : apteka@107sw.mil.pl

Komisja przetargowa przy 107 Szpitalu Wojskowym SP ZOZ w Wałczu, ul. Kołobrzeska 44 informuje o zmianach oraz zapytaniach do SIWZ związanych z przetargiem nieograniczonym na **dostawę odczynników i materiałów laboratoryjnych – znak 29/med/2012** ogłoszonym w Urzędzie Oficjalnych Publikacji Wspólnot Europejskich pod poz. **2012/S 193-317241**

Pytanie 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby badania wykonywane za pomocą oferowanych żeli były utrwalane metoda chemiczną, co zapobiega migracji białek i nie wymaga bardzo precyzyjnego i niepowtarzalnego utrwalania termicznego?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza aby badania wykonywane za pomocą oferowanych żeli były utrwalane metoda chemiczną, co zapobiega migracji białek i nie wymaga bardzo precyzyjnego i niepowtarzalnego utrwalania termicznego.

Pytanie 2

Zgodnie ze standardami dla rozdziału białek czas rozdziału nie powinien przekroczyć 20 minut. Prosimy zatem o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga aby czas rozdziału nie przekraczał 20 minut ?

Odpowiedz

Zamawiający wymaga aby czas dla rozdziału białek nie przekraczał 20 minut.

Pytanie 3

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający chce uzyskać 5 typowych frakcji czy chce mieć możliwość uzyskania dodatkowego rozdział frakcji beta na beta 1 i beta 2 ?

Odpowiedz

Zamawiający chce uzyskać 5 typowych frakcji.

Pytanie 4

Czy zgodnie z zaleceniami IHiT i Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 roku w sprawie dokumentów jakich zamawiający może żądać od wykonawcy w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego (§ 5 ust. 1 pkt. 1), Zamawiający żąda dołączenia do oferty próbek krwinek wzorcowych?

Uzasadnienie:

" ... Zaleca się, aby przed podjęciem decyzji o zakupie odczynników diagnostycznych do

badania grup krwi, zażądać od producenta próbek odczynników, wykonać badania swoistości i aktywności odczynników oraz sprawdzić, czy dane dotyczące kontroli aktywności przedstawione przez producenta są zgodne z wynikami badań własnych i czy odpowiadają normom ... "

Normy aktywności, swoistości oraz norm minimalnego miana.

"Medyczne zasady pobierania krwi, oddzielania jej składników i wydawania, obowiązujące w jednostkach organizacyjnych publicznej służby krwi." Wydanie II Warszawa 2011.

Immunologia transfuzjologiczna krwinek czerwonych w zakresie rozdz. 7.13.2 Kontrola i walidacja odczynników diagnostycznych do badań grup krwi.

Odpowiedz

Zamawiający wymaga dołączenia do oferty próbek krwinek wzorcowych.

Pytanie 5 – dotyczące Zadania 11

Czy Zamawiający w Zadaniu 11 w celu uzyskiwania wiarygodnych wyników wymaga testów o najwyższej czułości 10ng/ml oraz dostarczenia kontroli dodatniej w postaci płynnej do zestawu do wykrywania krwi utajonej w kale?

Odpowiedz

Zamawiający wymaga testów o najwyższej czułości 10ng/ml, natomiast nie wymaga dostarczenia kontroli dodatniej.

Pytanie 6 – dotyczące Zadania 39

Czy Zamawiający w Zadaniu 39 dopuści test jak w załączonej instrukcji?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza w/w testu.

Pytanie 7 – dotyczące Zadania 13

Czy Zamawiający wymaga, aby kapilary do gazometrii były wykonane z tworzywa sztucznego? Zastosowanie materiałów takich jak tworzywo sztuczne, eliminuje zagrożenie, jakim jest kruchość i możliwość ukruszenia podczas stosowania innych materiałów, co może prowadzić do skaleczeń personelu.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w kapilary do gazometrii.

Pytanie 8 – dotyczące Zadania 51

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania strzykawki z heparyną litową do badań gazometrycznych?

Odpowiedz

Zamawiający wymaga zaferowania strzykawki z heparyną litową do badań gazometrycznych.

Pytanie 9 – dotyczące zapisów SIWZ w rozdziale 2.3.

Zamawiający wymaga, aby "przedmiot dostawy posiadał świadectwa wymagane prawem dokumenty dopuszczenia do obrotu (. ..)". Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. (Dz.U. nr 107 poz. 679) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. W związku z tym, iż nie wszystkie wyroby objęte przedmiotem zamówienia (dot. Zadanie nr 16, 17) zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych, w związku z tym nie podlegają przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim. Dla tych wyrobów nie wystawia się deklaracji zgodności ani innych dokumentów dopuszczających do obrotu. W związku z tym zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia zamiast wymaganych dokumentów w SIWZ, stosownego oświadczenia dla wyrobów z Zadania nr 16 i 17, które nie zostały zakwalifikowane jako medyczne.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza złożenie zamiast wymaganych dokumentów w SIWZ, stosownego oświadczenia dla wyrobów z Zadania nr 16 i 17, które nie zostały zakwalifikowane jako medyczne.

Pytanie 10 – dotyczące Zadania nr 1 - pkt. 3 warunków granicznych (Załącznik nr 5 do SIWZ - opis przedmiotu zamówienia)

Czy Zamawiający dopuści analizator z zamkniętym systemem odczynnikowym, z możliwością otwarcia 5 kanałów?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego analizatora.

Pytanie 11 – dotyczące Zadania nr 1 - pkt. 27 warunków granicznych (Załącznik nr 5 do SIWZ - opis przedmiotu zamówienia)

Czy Zamawiający dopuści analizator z systemem chłodzenia odczynników w zakresie temp. 2-10 stopni Celsjusza?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w analizator pod warunkiem możliwości technicznych ustawienia zakresu temperatur określonych w SIWZ.

Pytanie 12 – dotyczące Zadania nr 1 - pkt. 2 warunków granicznych (Załącznik nr 5 do SIWZ - opis przedmiotu zamówienia)

Czy Zamawiający dopuści analizator biochemiczny o wydajności do 420 oznaczeń na godzinę łącznie z ISE?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego analizatora.

Pytanie 13 – dotyczące Zadania nr 3 - pkt. 6 warunków granicznych (Załącznik nr 5 do SIWZ – opis przedmiotu zamówienia)

Czy Zamawiający dopuści analizator hematologiczny 5 DIFF, który do różnicowania WBC wykorzystuje 3 referencyjne metody pomiarowe: cytometrię przepływową, cytochemię oraz impedancję?

Połączenie elementów analizy optycznej (światło polichromatyczne) z cytochemią, umożliwia analizę struktury, wielkości oraz stopnia złożoności jąder komórkowych i struktur wewnątrzcytoplazmatycznych obwodowych komórek układu białokrwinkowego.

Oferowany przez nas analizator dokonuje pomiaru krwinek białych w ich natywnej formie.

Rodzaj źródła światła i konstrukcja lasera (laser półprzewodnikowy, jonowy, gazowy czy niebieski) nie mają wpływu na walory analityczne oraz wiarygodność uzyskanego wyniku a jedynie na koszt eksploatacji dzierżawionego analizatora (laser półprzewodnikowy należy do najdroższych rozwiązań w tej klasie).

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego analizatora.

Pytanie 14 – dotyczące Zadania nr 3 - pkt. 7 warunków granicznych (Załącznik nr 5 do SIWZ – opis przedmiotu zamówienia).

Czy Zamawiający dopuści analizator hematologiczny 5 DIFF aspirujący do wykonania morfologii w trybie CBC+ 5 DIFF 53 µl krwi pełnej (tryb CBC – 30 µl) ?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego analizatora.

Pytanie 15 – dotyczące Zadania nr 3 - pkt. 9 warunków granicznych (Załącznik nr 5 do SIWZ – opis przedmiotu zamówienia).

Czy Zamawiający dopuści analizator hematologiczny 5 DIFF wymagający do oznaczenia morfologii w trybie CBC+ 5 DIFF 5 odczynników?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego analizatora.

Pytanie 16 – dotyczące Zadania nr 3 - pkt. 11 warunków granicznych (Załącznik nr 5 do SIWZ – opis przedmiotu zamówienia).

Czy Zamawiający dopuści analizator hematologiczny 5 DIFF oznaczający populację dużych, niedojrzałych komórek < LIC> (w wartościach procentowych oraz bezwzględnych), zawierającą niedojrzałe granulocyty (promielocyty +mielocyty+metamielocyty) oraz duże blasty ?

Oferowany analizator dodatkowo oznacza populację atypowych limfocytów (wartości raportowane na wyniku, wyrażone w procentach oraz liczbach bezwzględnych).

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w analizator.

Pytanie 17 – dotyczące Zadania nr 3 - pkt. 13 warunków granicznych (Załącznik nr 5 do SIWZ – opis przedmiotu zamówienia)

Czy Zamawiający dopuści analizator hematologiczny 5 DIFF z możliwością oceny anizocytozy erytrocytów wyrażonej jako RDW – CV?

Dodatkowo analizator sygnalizuje występowanie anizocytozy w postaci komunikatu „Anizocytoza” wraz z informacją o stopniu jej zaawansowania oraz obecności mikro- lub makrocytów.

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego analizatora.

Pytanie 18 – dotyczące Zadania nr 3 - pkt. 15 warunków granicznych (Załącznik nr 5 do SIWZ – opis przedmiotu zamówienia).

Czy Zamawiający dopuści analizator 5 DIFF o liniowości (bez rozcieńczenia):

- WBC: 0 – 120 tys/ μ l

- PLT: 0 – 1,9 mln/ μ l

Oraz rozszerzonej liniowości po **automatycznym** rozcieńczeniu (wraz z automatycznym przeliczeniem wyniku):

- WBC: 0 – 550 tys/ μ l

- PLT: 0 – 5,5 mln/ μ l

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego analizatora.

Pytanie 19 – dotyczące Zadania nr 3 - pkt. 20 warunków granicznych (Załącznik nr 5 do SIWZ – opis przedmiotu zamówienia).

Czy Zamawiający dopuści analizator hematologiczny 5 DIFF z oprogramowaniem obejmującym system kontroli jakości składający się z 24, 100- punktowych zbiorów wg systemu Levey-Jeninngs?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego analizatora.

Pytanie 20 – dotyczące Zadania nr 3 - pkt. 10 warunków granicznych (Załącznik nr 5 do SIWZ – opis przedmiotu zamówienia).

Czy Zamawiający dopuści analizator hematologiczny 5 DIFF dokonujący pomiaru HGB metodą bezcyjankową, ale wykorzystujący do różnicowania WBC odczynnik zawierający metanol oraz glikol etylenowy (odczynnik toksyczny)?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w analizator.

Pytanie 21 – dotyczące Zadania 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach 7,9,10,11,12 odczynników w opakowaniach po 5 ml z zaokrągleniem ilości mililitrów w górę?

Odczynniki byłyby z dłuższym terminem ważności niż Zamawiający wymaga tj. 12 miesięcy.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza zaproponowane objętości odczynników w/w Zadaniach.

Pytanie 22 – dotyczące Zadania 46

Czy w Zadaniu 46 Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni, co podyktowane jest procedurą producenta oraz jego siedzibą poza granicami RP?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni.

Pytanie 23 – dotyczące Zadania 46

Czy w Zadaniu 46 Zamawiający dopuści zaokrąglenie oferowanych ilości mikrokart do pełnych opakowań handlowych, bądź do 2 miejsc po przecinku, tak by oferty składane przez różnych Oferentów były jak najbardziej porównywalne?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza zaokrąglenie oferowanych ilości mikrokart do 2 miejsc po przecinku.

Pytanie 24 – dotyczące Zadania 46

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie mikrokart do oznaczania grupy krwi noworodka z BTA (zadanie 46, pkt. 4), spełniających wymagany warunek innych klonów anty-A, anty-B, anty-D niż przy badaniu potwierdzającym, o profilu A-B-D (VI-)ctl, -BTA, gdyż zgodnie z wytycznymi IHiT nie ma konieczności wykrywania antygeny DVI+ u noworodka?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w mikrokart do oznaczania grupy krwi noworodka.

Pytanie 25 – dotyczące Zadania nr 22

- a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstępnie od wymogu pochodzenia wszystkich podłoży od jednego producenta ?
- b) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 18 podłoża chromogenne do izolacji i różnicowania różnych grup mikroorganizmów z moczu, bez możliwości wykrywania dezaminacji tryptofanu oraz aktywności glukozydazy i galaktozydazy?
- c) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podłoży o terminie ważności dla podłoży z krwią oraz chromogennych 4-6 tygodni, dla pozostałych podłoży na płytkach min 6 tygodni, dla podłoży w probówkach min. 12 tygodni ?

Odpowiedz

od a) Zamawiający oczekuje realizacji według SIWZ.

od b) Zamawiający nie dopuszcza w/w podłoża w poz.18

od c) Zamawiający nie dopuszcza w/w terminów.

Pytanie 26 – dotyczące Zadania nr 41

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu do wykrywania koagulazy i białka A?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza w/w zestawu.

Pytanie 27 – dotyczące Zadania nr 49

Czy zamawiający dopuści objętość pobrania krwi 1,8 ml?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w objętość.

Pytanie 28 – dotyczące Zadania nr 23

Czy zamawiający w pozycji 3 dopuści odczynnik oksydazowy w postaci ampułek 50x0,5 ml nakrapiany na jałowy krążek bibułowy?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza w/w odczynnika.

Pytanie 29 – dotyczące Zadania nr 49

Czy Zamawiający wymaga, aby produkty wyspecyfikowane w pakiecie 49 pochodziły od jednego producenta? Poszczególne elementy systemu próżniowego pobierania krwi wyspecyfikowane przez Państwa stanowią nierozłączne elementy procedury prawidłowego pobierania materiału do badań w systemie próżniowym oraz analizy laboratoryjnej dla poszczególnych próbek systemu pobierania krwi. Jedynie przy zachowaniu wymogu jednego producenta wszystkich elementów systemu próżniowego możliwe będzie zachowanie pełnej kompatybilności wszystkich elementów systemu, a tym samym zachowanie najwyższej jakości oraz powtarzalności uzyskiwanych wyników badań.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza aby produkty wyspecyfikowane w pakiecie 49 pochodziły od różnych producentów.

Pytanie 30 – dotyczące Zadania nr 49, pozycja nr 7

Prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający w pozycji 7 wymaga próbek do szybkiego wykrzepiania krwi w czasie od 3 do 5 minut, co ma znaczenie w przypadku zlecenia pilnych badań wymagających szybkiej diagnostyki?

Odpowiedz

Zamawiający wymaga próbek do szybkiego wykrzepiania krwi w czasie do 5 minut.

Pytanie 31 – dotyczące Zadania nr. 49

Czy zamawiający w przypadku zaoferowania produktów od różnych producentów wymaga dołączenie oświadczenia o kompatybilności produktów wystawione przez producenta?

Odpowiedz

Zamawiający wymaga w przypadku zaoferowania produktów od różnych producentów dołączenia oświadczenia o kompatybilności produktów wystawione przez producenta.

Pytanie 32 – dotyczące Zadania nr. 49 pozycja 2

Czy zamawiający wymaga aby próbki do koagulologii posiadały ograniczoną przestrzeń martwą poniżej 1 cm co zapobiega agregacji płytek?

Odpowiedz

Zamawiający wymaga aby próbki do koagulologii posiadały ograniczoną przestrzeń martwą poniżej 1 cm.

Pytanie 33 – dotyczące Zadania nr 51

Czy Zamawiający w tej pozycji ma na myśli strzykawkę z suchą napyłoną heparyną litową balansowaną wapniem pakowaną - "każda strzykawka indywidualnie"?

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje w tej pozycji strzykawek pakowanych indywidualnie i dopuszcza strzykawkę z suchą napyłoną heparyną litową balansowaną wapniem.

Pytanie 34 – dotyczące Zadania nr 52

Czy zamawiający dopuści naczynka do pobierania krwi z lejkiem zintegrowanym z mikropróbówką?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza w/w naczynek.

Pytanie 35 – dotyczące Zadania 21 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga wraz z ofertą certyfikat sterylności i kalibracji potwierdzający jakość oferowanych ezy?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w certyfikaty.

Pytanie 36 – dotyczące Zadania 21 poz. 2,3,4,5

Czy Zamawiający wymaga wymazówek przeznaczonych do transportu wymazów z nosa, gardła, ucha oraz z ran powierzchniowych skóry, otwartych ran i wysięków (klasy med. IIa), a tym samym certyfikatu CE potwierdzającego klasę IIa dołączonego do oferty czy dopuszcza kl. med. I?

Odpowiedz

Zamawiający wymaga wymazówek do wymazów z nosa, gardła, ucha oraz z ran powierzchniowych skóry, otwartych ran i wysięków klasy IIa.

Pytanie 37 – dotyczące Zadania 21 poz. 7

Czy Zamawiający dopuszcza sterylne pipetki Pasteura 3-3,5 ml, z podziałką, 21 kropl/μl, pakowane indywidualnie?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w pipetki.

Pytanie 38 – dotyczące SIWZ

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania świadectwa rejestracji materiału medycznego wydane przez MzIOS w stosunku do wyrobów medycznych, które są dopuszczone do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2010 nr 107, poz. 679)?

Odpowiedz

Zamawiający odstępkuje od wymogu posiadania świadectwa rejestracji materiału medycznego wydane przez MzIOS w stosunku do wyrobów medycznych, które są dopuszczone do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2010 nr 107, poz. 679)

Pytanie 39 – dotyczące Zadania 22

- a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę czasu realizacji zamówień „cito” z 48 godzin do 48 godzin w dni robocze?
- b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zamówienia „cito” składane były tylko pisemnie za pomocą faksu?
- c) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie w pozycjach 3, 15, 16, 26 podłoży w pełnych opakowaniach (po 10 szt.) jeżeli termin ważności tych podłoże będzie wynosił 5 tygodni w dniu dostawy?
- d) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 2 podłoża z 5-tygodniowym terminem ważności od daty każdorazowej dostawy?
- e) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 25 0,9% roztworu NaCl o temperaturze przechowywania 6-25°C?
- f) Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej podając w pozycji 15 i 26 to samo podłoże?
- g) Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty Wpisów do rejestru wyrobów medycznych dla produktów, które tego nie wymagają?
- h) Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dla pozycji 18 kolorowej ulotki obrazującej wzrost następujących mikroorganizmów: *S. marcescens*, *E. faecalis*, *E. faecium*, *S. aureus*, *P. mirabilis*, *P. vulgaris*, *S. agalactiae*, *Morganella morganii*, *S. saprothiticus*, *P. aeruginosa*?

Odpowiedz

od a) Zamawiający wyraża zgodę na zmianę czasu realizacji zamówień „cito” z 48 godzin do 48 godzin w dni robocze.

od b) Zamawiający nie wyraża zgody.

od c) Zamawiający wyraża zgodę.

- od d) Zamawiający wyraża zgodę.
- od e) Zamawiający wyraża zgodę.
- od f) Zamawiający potwierdza obecność w pozycji 15 i 26 tego samego podłoża i wymaga ilości zawartych w SIWZ.
- od g) Zamawiający wyraża zgodę.
- od h) Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dla pozycji 18 kolorowej ulotki obrazującej wzrost następujących mikroorganizmów: *S. marcescens*, *E. faecalis*, *E. faecium*, *S. aureus*, *P. mirabilis*, *P. vulgaris*, *S. agalactiae*, *Morganella morganii*, *S. saprofiticus*, *P. aeruginosa*.

Pytanie 40 – dotyczące Zadania 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 3 testu na oksydazę w postaci pasków?

Odpowiedz

Zamawiający wyraża zgodę a zaoferowanie w pozycji 3 testu na oksydazę w postaci pasków.

Pytanie 41 – dotyczące Zadania 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie próbek z koralikami do przechowywania szczepów kontrolnych w stanie zamrożenia w opakowaniu zawierającym 64 szt. i zaoferowanie 2 takich opakowań?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w próbki.

Pytanie 42 – dotyczące Zadania 30

- a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu zawierającego zamiast kontroli dodatniej, linię kontrolną C wskazującą na prawidłowe działanie testu?
- b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 25 oznaczeń i zaoferowanie 12 takich opakowań?

Odpowiedz

- od a) Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie
- od b) Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 25 oznaczeń i zaoferowanie 12 takich opakowań

Pytanie 43 – dotyczące Zadania 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o poziomie wykrywalności 50 ng/ml buforu?

Odpowiedz

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w/w testu.

Pytanie 44 – dotyczące Zadania 37

- a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o czułości dla Rotawirusów 96,5% i specyficzności 98,4% oraz czułości dla Adenowirusów 95% i specyficzności 98,3%?
- b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 25 oznaczeń i zaoferowanie 15 takich opakowań?

Odpowiedz

- od a) Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w/w testu.
- od b) Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w/w testu.

Pytanie 45 – dotyczące Zadania 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o czułości 91,3% i swoistości 92,1%?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w/w testu.

Pytanie 46 – dotyczące Zadania 41

- a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu lateksowego do identyfikacji *Staphylococcus aureus* wykrywającego tylko koagulazę i białko A?
- b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 100 oznaczeń i zaoferowanie 8 takich opakowań?

Odpowiedz

od a) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w/w testu.

od b) Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w/w testu.

Pytanie 47 – dotyczące Zadania 42

- a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu lateksowego do diagnozowania paciorkowców grupy A w opakowaniu zawierającym 50 oznaczeń?
- b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu lateksowego do diagnozowania paciorkowców grupy B w opakowaniu zawierającym 50 oznaczeń?
- c) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na brak wyceny enzymu do szybkiej ekstrakcji jeżeli wchodzi on w skład testów wymienionych w zadaniu?

Odpowiedz

od a) Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w/w testu pod warunkiem co najmniej 12 miesięcznego okresu ważności.

od b) Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w/w testu pod warunkiem co najmniej 12 miesięcznego okresu ważności.

Od c) Zamawiający wyraża zgodę na brak wyceny enzymu do szybkiej ekstrakcji jeżeli wchodzi on w skład testów wymienionych w zadaniu