



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-przetargi@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 35/med/2014** ogłoszonym w Urzędzie Oficjalnych Publikacji Wspólnot Europejskich pod poz. **2014/S 173-306101**

Pytanie 1 – dotyczące Zadania 32

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szybki immunochromatograficzny test płytkowy do wykrywania antygeny Helikobacter pylori o wykrywalności 32 ng/ml, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza w/w testu.

Pytanie 2 – dotyczące Zadania 37

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania immunochromatograficzny test kasetkowy do wykrywania Streptococcus grupy A z wymazu gardła z wymazówkami z wacikiem bawełnianym, które zostały zwalidowane dla tego testu przez producenta?
2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania test o czułości 97,3%?

Odpowiedz

od 1) Zamawiający nie dopuszcza w/w testu.

od 2) Zamawiający dopuszcza test o czułości 97,3%.

Pytanie 3 – dotyczące Zadania 5

Czy zamawiający dopuszcza paski testowe, które posiadają zabezpieczenie przed wpływem kwasu askorbinowego w postaci substancji: organiczny joda, oksydaza kwasu askorbinowego (tajemnica handlowa), ale posiadają też pole do oznaczania kwasu askorbinowego?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza w/w pasków testowych.

Pytanie 4 – dotyczące Zadania 5

Czy Zamawiający dopuści czytnik testów paskowych odczytujący paski testowe 11-parametrowe ?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza w/w czytnika pasków testowych.

Pytanie 5 – dotyczące Zadania 5

Czy Zamawiający dopuści moczu kontrolny ludzki w konfekcji 6 x 15 ml (stabilność 1 fiołki 90 dni) dedykowanych do aparatu i pasków?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w mocz kontrolny ludzki.

Pytanie 6 – dotyczące Zadania 5

Czy Zamawiający wymaga podłączenia aparatu do Laboratoryjnej Sieci Informatycznej?

Odpowiedz

Zamawiający wymaga możliwości podłączenia aparatu do Laboratoryjnej Sieci Informatycznej.

Pytanie 7 – dotyczące Zadania 5

Jaką Laboratoryjną Sieć informatyczną posiada Zamawiający?

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje w chwili obecnej na zakup Laboratoryjnej Sieci Informatycznej.

Pytanie 8 – dotyczące Zadania 5

a) Czy zamawiający uzna za spełniony w ramach umowy udział w zewnętrznym programie kontroli jakości badania ogólnego moczu LABQUALITY ?

b) Bardzo proszę o podanie ile razy w roku zamawiający chce brać udział w zewnętrznej kontroli?

Odpowiedz

od a) Tak.

od b) Cztery razy w roku.

Pytanie 9 – dotyczące Zadania 46 – Zestaw odczynników do badań serologicznych techniką mikrotestów kolumnowych żelowych DiaMed do posiadanego sprzętu: dwie wirówki na 12 i 6 kart, inkubator na 24 karty, oprogramowanie Delphyn.

1. Czy Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni, co podyktowane jest procedurą Producenta i wynika z jego siedziby poza granicami Polski?
2. Czy Zamawiający dopuści zaokrąglenie oferowanych odczynników do pełnych opakowań handlowych lub dla potrzeb badania ofert do 2 miejsc po przecinku, przy czym będzie zamawiał pełne opakowania handlowe?
3. Czy w związku z wymogiem posiadania pozytywnej opinii IHiT o testach mikrokolumnowych (pkt. 12 warunków granicznych), Zamawiający wymaga załączenia do oferty pozytywnej opinii o oferowanych testach mikrokolumnowych z IHiT w Warszawie, która stanowi w Polsce, na podstawie ustawy z dn. 22 sierpnia 1997r. o publicznej służbie krwi (Dz. U. Nr 106, poz. 681, z późn. zm.), obowiązujące przepisy w jednostkach organizacyjnych publicznej służby krwi?
4. Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie oferowane odczynniki pochodziły od jednego producenta?
5. Prosimy o doprecyzowanie czy w związku z wymogiem aby "Mikrokarty składające się z 6 mikrokolumn wypełnionych nieprzelewającym się żelom dekstranowym kompatybilne z posiadanym sprzętem" (pkt. 5 warunków granicznych), Zamawiający rozumie kompatybilność, jako zgodność oferowanych produktów z instrukcjami użycia wyrobów medycznych, do których prowadzone jest postępowanie tj. wirówek ID-Centrifuge 6S i 12S oraz inkubatora ID-Incubator 37SI (zgodnie z art. 90 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych)?
6. Czy celem potwierdzenia wymagań stawianych odczynnikiem, Zamawiający wymaga załączenia do oferty stosownych metodyk w języku polskim dla oferowanych odczynników?
7. Czy Zamawiający wymaga aby m. in. odczynniki krwinkowe były zaoferowane w ilościach

- umożliwiających ciągłą bezproblemową pracę uwzględniając termin ważności po dostawie?
8. Czy Zamawiający wymaga, aby odczynnik LISS po otwarciu posiadał minimum 6 miesięczny termin ważności?
9. Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie końcówek do pipet bez oznaczenia CE a stanowiących wyposażenie wyrobu medycznego zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych?

Odpowiedz

- od 1) Zamawiający dopuszcza w/w termin reklamacji.
- od 2) Zamawiający dopuszcza zaokrąglenie oferowanych odczynników dla potrzeb badania ofert do 2 miejsc po przecinku, przy czym będzie zamawiał pełne opakowania handlowe.
- od 3) Zamawiający wymaga załączenia do oferty pozytywnej opinii o oferowanych testach mikrokolumnowych z IHiT w Warszawie.
- od 4) Zamawiający wymaga, aby wszystkie oferowane odczynniki pochodziły od jednego producenta.
- od 5) Zamawiający wymaga, aby oferowane produkty były zgodne z instrukcjami obsługi sprzętu, będącego wyrobem medycznym do którego prowadzi postępowanie.
- od 6) Zamawiający wymaga załączenia do oferty stosownych metodyk w języku polskim dla oferowanych odczynników.
- od 7) Zamawiający wymaga aby m. in. odczynniki krwinkowe były zaoferowane w ilościach umożliwiających ciągłą bezproblemową pracę uwzględniając termin ważności po dostawie.
- od 8) Zamawiający dopuszcza w/w odczynnik.
- od 9) Zamawiający dopuszcza zaoferowanie końcówek do pipet bez oznaczenia CE a stanowiących wyposażenie wyrobu medycznego zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych.

Pytanie 10

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 wymaga aby badania wykonywane za pomocą oferowanych żeli były utrwalane metoda chemiczną.

Pytanie 11

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 z możliwością uzyskania dodatkowego rozdziału frakcji beta na beta 1 i beta 2.

Pytanie 12 – dotyczące Załącznika nr 4 - Wzór umowy

1. Par. 3 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zmiana, o której mowa w par. 3 ust. 5 nie stanowiła zmiany umowy i nie wymagała aneksu.
2. Par. 4 ust. 3 pkt a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „12 miesięcy” na „6 miesięcy”?
3. Par. 5 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie:

Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności oraz powstania zobowiązania podatkowego.

4. Par. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu o brzmieniu „Całkowita wartość kar umownych nie może przekraczać 4,95% wartości brutto umowy.”?
Kara umowna ma na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna oraz prowadzić do konieczności nieuzasadnionego ponoszenia przez wykonawcę nieproporcjonalnych obciążeń.
5. Par. 6 Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedz

- od 1) Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę wzoru umowy.
od 2) Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę wzoru umowy, dopuszcza ewentualne skrócenie terminu ale wymaga to szczegółowego zapytania o konkretny preparat.
od 3) Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę wzoru umowy.
od 4) Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę wzoru umowy.
od 5) Zamawiający modyfikuje par.6 wzoru umowy , poprzez dodanie pkt.4 o brzmieniu:
„Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Pytanie 13 – dotyczące Zadania nr 5, pkt. 17 warunków granicznych,Załącznik nr 5 – opis przedmiotu zamówienia:

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga konieczności wydruku wartości dla poszczególnych oznaczeń parametrów fizyko-chemicznych (przykładowy wydruk dołączony do oferty)?

Odpowiedz

Zamawiający wymaga konieczności wydruku wartości dla poszczególnych oznaczeń parametrów fizyko-chemicznych.

Pytanie 14 – dotyczące Zadania nr 6

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by podać trwałość odczynników po otwarciu uwzględniając ich zamienną przechowywania na pokładzie analizatora i w lodówce?
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednego odczynnika (p/ciała p/receptorowi TSH) który zawiera komponenty w formie liofilizatu, do szybkiej i jednorazowej rekonstrukcji?

Odpowiedz

- od 1) Tak.
od 2) Tak.

Pytanie 15 – dotyczące Zadania 20 poz.3

Prosimy o określenie minimalnej ilości mikroorganizmów z możliwością przeżywalności do 72 godz. od pobrania np. 8,10,12....., którą oferent musi przedstawić od danego producenta.

Odpowiedz

Zamawiający nie określa minimalnej ilości mikroorganizmów jaka przeżyje w podłożu w czasie 72h od pobrania, ale skład podłoża musi zapewnić ich wzrost po wymianie na podłoże stałe.

Pytanie 16 – dotyczące Zadania 20 poz.1

Czy Zamawiający wymaga wraz z ofertą certyfikat sterylności i kalibracji, zgodnie z dyrektywą 98/79/EC dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro czy wystarczy tylko certyfikat jakości?

Odpowiedz

Zamawiającemu w w/w Zadaniu w poz.1 wystarczy tylko certyfikat jakości.

Pytanie 17 – dotyczące Zadania 20 poz.2,3,4,5

Czy Zamawiający wymaga aby przedmiot zamówienia należał do Medycznej Klasy IIa czy dopuszcza niższą klasę I ?

Odpowiedz

Zamawiający:

dla poz.2 – dopuszcza klasę I

dla poz.3 – wymaga klasy IIa

dla poz.4 – dopuszcza klasę I

dla poz.5 – dopuszcza klasę I

Pytanie 18 – 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 nie wymaga posiadania świadectwa rejestracji materiału medycznego wydanego 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 19 – dotyczące Zadania 21

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zamówienia „cito” składane były tylko pisemnie za pomocą faksu?
2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby w pozycji 12 była możliwość zamówienia po 5 szt. płytek? Podłoża mikrobiologiczne standardowo pakowane są po 10 szt., dlatego nie ma możliwości podziału pełnych opakowań.
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach 2, 12 podłoży z 5-tygodniowym terminem ważności?
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 14 podłoża z 7-tygodniowym terminem ważności?
5. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty Wpisów do rejestru wyrobów medycznych dla produktów, które tego nie wymagają?
6. Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dla pozycji 14 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*?
7. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji 14 podłoża, które nie jest transparentne?
8. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji 14 podłoża z dodatkiem surowicy końskiej?
9. Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty próbek podłoży chromogennych w celu sprawdzenia zgodności oferowanego asortymentu z wymogami SIWZ?
10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby nadruk zawierający nazwę podłoża, nazwę producenta, nr serii, datę ważności umieszczony był na kartoniku w postaci etykiety?

Odpowiedz

od 1) Tak.

od 2) Zamawiający odstępuje od wymogu w poz.12 pakowania po 5szt. płytek, a dopuszcza pakowane po 10szt.

od 3) Zamawiający dopuszcza w/w podłoża.

- od 4) Zamawiający dopuszcza w/w podłoża.
- od 5) Tak.
- od 6) Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dla pozycji 14 kolorowej ulotki obrazującej wzrost w/w mikroorganizmów.
- od 7) Tak.
- od 8) Tak.
- od 9) Zamawiający nie wymaga próbek w/w podłoża.
- od 10) Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 20 – dotyczące Zadania 26

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

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie.

Pytanie 21 – dotyczące Zadania 29

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie testu w opakowaniu zawierającym 25 oznaczeń i zaferowanie 10 takich opakowań?
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie testu o czułości 98,5% i swoistości 98,6%?

Odpowiedz

- od 1) Tak.
- od 2) Tak.

Pytanie 22 – dotyczące Zadania 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie testu w postaci pasków?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie w/w testu.

Pytanie 23 – dotyczące Zadania 37

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie testu o czułości 91,3% i swoistości 92,1%?
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie testu w opakowaniu zawierającym 50 oznaczeń i zaferowanie 2 takich opakowań?

Odpowiedz

- od 1) Nie.
- od 2) Nie.

Pytanie 24 – dotyczące Zadania 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie testu lateksowego do identyfikacji *Staphylococcus aureus* wykrywającego tylko koagulazę i białko A?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie w/w testu.

Pytanie 25 – dotyczące Zadania 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie testu w opakowaniu zawierającym 20 oznaczeń i zaferowanie 3 takich opakowań?

Odpowiedz

Tak.

Pytanie 26 – dotyczące Zadań 1 i 36

Czy Zamawiający zgodzi się na rozszerzenie formularza asortymentowo – cenowego o kolumny zawierające nr katalogowy (co po podpisaniu umowy ułatwi Państwu zamawianie konkretnych odczynników)?

Odpowiedz

Zamawiający wyraża zgodę na w/w proponowane rozwiązanie.

Pytanie 27 – dotyczące Zadań 1 i 36

Zadanie 1 i 36 Czy Zamawiający wyraża zgodę na załączenie materiałów informacyjnych (instrukcje) w wersji elektronicznej lub osobno zbindowanych i podpisanych tylko na pierwszej stronie ?

Odpowiedz

Zamawiający wyraża zgodę na w/w proponowane rozwiązanie.

Pytanie 28 – dotyczące Zadania 36

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane testy posiadały w regionie testowym membrany chromatograficznej odpowiadającym za wykrywanie rotawirusów i adenowirusów zastosowane przeciwciała monoklonalne ?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w testy.

Pytanie 29 – dotyczące Zadania 36

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane testy posiadały w regionie kontrolnym membrany chromatograficznej zastosowane przeciwciała poliklonalne ?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w testy.

Pytanie 30 – dotyczące Zadania 36

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane testy posiadały czułość dla Rota i Adenowirusów odpowiednio 100% i minimum 97% oraz swoistość dla Rota i Adenowirusów odpowiednio min 97% i min 98%?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w testy.

Pytanie 31 – dotyczące Zadania 36

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane testy były testami kompletnymi – zawierającymi pipetki, bufor fosforanowy oraz wszystkie inne odczynniki i akcesoria do wykonania oznaczenia?

Odpowiedz

Zamawiający wymaga w/w testy.

Pytanie 32 – dotyczące projektu umowy §4 ust. 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu w następujący sposób: „Poszczególne dostawy będą realizowane w terminie dodnia roboczego od dnia złożenia zamówienia wysłanego faksem , pisemnie lub e-mailem przez osobę wymienioną w ust.1.”? Uzasadnienie: Wykonawca prosi o modyfikację ze względu na fakt, iż nie jest w stanie telefonicznie określić tożsamości osoby upoważnionej do składania zamówień po stronie Zamawiającego.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści umowy.

Pytanie 33 – dotyczące projektu umowy §4 ust. 2 lit. a

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie po sformułowaniu „w terminie do 3 dni” słów „w dni robocze”?

Odpowiedz

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

Pytanie 34 – dotyczące projektu umowy §4 ust. 3 lit. a

Czy Zamawiający w zakresie zadania 36 wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z minimalnym terminem ważności 6 miesięcy – zgodnie z zapisami w warunkach dla tego zadania ?

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje produktu zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 35 – dotyczące projektu umowy §4 ust. 3 lit. c

Czy Zamawiający uzna za spełnienie tego warunku jeżeli na opakowaniach dostarczonych produktów będą oznakowania zgodnie z wymaganiami polskiego prawa mówiące o dopuszczeniu odczynnika do obrotu – bez konieczności dokładania dodatkowych dokumentów?

Odpowiedz

Tak.

Pytanie 36 – dotyczące projektu umowy dzierżawy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści zapisu na: „Przekazanie sprzętu nastąpi niezwłocznie nie później jednak niż do dnia 07.02.2016r na zasadach określonych w § 1 pkt.5.”?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści projektu umowy dzierżawy w w/w paragrafie.

Pytanie 37 – dotyczące projektu umowy dzierżawy dla zadania 28 do SIWZ

Czy Zamawiający mógłby zmodyfikować brzmienie zapisu dotyczące usunięcia awarii , formułując je w następujący sposób:

Naprawa Analizatora nastąpi w możliwie krótkim terminie, nie dłuższym jednak niż 5 dni roboczych, przy czym czas reakcji serwisu po zgłoszeniu w formie pisemnej awarii / uszkodzenia Analizatora wynosi 48 godziny w dni robocze, licząc od otrzymania zawiadomienia o zaistniałej awarii / uszkodzeniu; za reakcję serwisową uważa się przy tym również kontakt telefoniczny/mailowy przedstawiciela serwisu.

W przypadku nie wyrażenia zgody na powyższe, prosimy o wpisanie do umowy osoby/osób upoważnionej/-ych przez Zamawiającego wraz z jej/ich numerem/-ami kontaktowych/-mi, która/-e będzie/będą w stanie:

1. zapewnić przedstawicielowi serwisu stałego dostępu do Analizatora w soboty i niedziele oraz dni świąteczne w godz.: od 8:00 do 16:00;
2. dokonać w czasie wskazanym w pkt 1 powyżej, pisemnego, merytorycznego potwierdzenia przez użytkownika pełnej sprawności Analizatora po naprawie;
3. dokonać w czasie wskazanym w pkt 1 powyżej, formalnego, pisemnego wykonania skutecznej naprawy Analizatora.

Wymagany minimalny termin na reakcję jest wyjątkowo krótki, co może powodować w sytuacjach wyjątkowych jego przekraczanie. Należy mieć bowiem na uwadze, że naprawa dotyczy urządzeń specjalistycznych o wysokim stopniu zaawansowania technologicznego, wobec czego sprowadzenie niektórych części zamiennych lub przygotowanie się do niej w czasie tak krótkim, jak proponowany przez Zamawiającego, jest w zasadzie niewykonalne

Urealnienie tego wymogu pozwoliłoby Wykonawcom racjonalnie zaplanować działania serwisowe,

co prowadziłoby do zwiększenia efektywności samej naprawy urządzeń i znacząco wpłynęłoby na obniżenie ostatecznej ceny oferowanego urządzenia.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści projektu umowy dzierżawy.

Pytanie 38 – dotyczące zadania nr 28

Czy Zamawiający mógłby zmodyfikować brzmienie zapisu dotyczącego reakcji serwisu, formułując go w następujący sposób:

„W przypadku naprawy przekraczającej 4 dni robocze, Wykonawca podstawia urządzenie zastępcze”.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści projektu umowy dzierżawy

Pytanie 39 – dotyczące zadania nr 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umownych i wydłuży termin dostawy do 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia ?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści w/w Zadania.

Pytanie 40 – dotyczące Zadania 22, poz.3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 22 w pozycji nr 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie oksydazy na paskach?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie oksydazy na paskach.

Pytanie 41 – dotyczące Zadania 22, poz.4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 22 w pozycji nr 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie krążków pakowanych po 25 sztuk?

Odpowiedz

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

Pytanie 42 – dotyczące Zadania 27

Oferent zwraca się z prośbą o podanie objętości puszek, których używa laboratorium, ponieważ chce dobrać odpowiedni system do modyfikacji atmosfery do oferty.

Odpowiedz

Objętość puszek używanych przez Laboratorium wynosi: 2500 cm³

Pytanie 43 – dotyczące Zadania 21

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 21 zaoferowanie w pozycjach 15-16 podłoży od innego producenta, zapis specyfikacji o jednym producencie wszystkich wymienionych podłoży ogranicza możliwość doboru korzystnych cenowo produktów.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

Pytanie 44 – dotyczące Zadania 21

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 21 w pozycji 12 pożywkę z krwią końską i NAD o terminie przydatności 4 tygodnie?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w pożywkę w Zadaniu 21 poz.12.

Pytanie 45 – dotyczące Zadania 29

Czy Zamawiający dopuści testy o czułości 96,2% i swoistości 97,8%?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza w/w testów.

Pytanie 46 – dotyczące Zadania 30

Czy Zamawiający dopuści testy o czułości 84,1% i swoistości 96,1%?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza w/w testów.

Pytanie 47 – dotyczące Zadania 32

Czy Zamawiający dopuści testy o czułości 96,6% ?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza w/w testów.

Pytanie 48 – dotyczące Zadania 33

Czy Zamawiający dopuści testy o czułości 99,3% i swoistości 99,5%?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w testy.

Pytanie 49 – dotyczące Zadania 37

Czy Zamawiający dopuści testy paskowe?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza w/w testów.

Pytanie 50 – dotyczące Zadania 35

Czy Zamawiający dopuści testy o czułości 94% i swoistości 93%?

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza w/w testów.

Pytanie 51 – dotyczące Zadanie 4

Warunki graniczne:

-dla analizatora:

1) **Pkt 4.** Czy zamawiający dopuści metodę wiskozymetrii elektromagnetycznej, zastosowanej w analizatorach firmy Stago?

Metoda wiskozymetrii gwarantuje najwyższą jakość i powtarzalność oznaczeń PT, APTT oraz fibrynogenu niezależnie od jakości analizowanego osocza.

Bazując na rekomendacjach Międzynarodowego Instytutu Norm Klinicznych i Laboratoryjnych (Clinical and Laboratory Standards Institute, CLSI Guideline H21-A5, 2008), jedynie metody mechaniczne oraz elektromechaniczne oznaczania parametrów koagulologicznych są wolne od wpływu interferencji lipemii, bilirubinemii, hemolizy na wynik oznaczenia i powinny być stosowane w przypadku takich analiz obciążonych ich wpływem.

2) Pkt.7. Czy zamawiający dopuści analizator bez wbudowanej drukarki, jeśli będzie ona zewnętrzna dołączona osobno do zestawu komputerowego?

3) Pkt.11. Czy zamawiający dopuści możliwość wydruku wyników pacjentów z podstawowymi danymi demograficznymi bezpośrednio z aparatu, natomiast rozszerzone z sieci laboratoryjnej?

-dla odczynników:

1) Pkt.3. Czy zamawiający dopuści zmianę zapisu : „Standardy fibrynogenu osobne – minimum 5 różnych poziomów pokrywających zakres pomiarowy od 50 do 900 mg/dl” na „Standardy fibrynogenu osobne – minimum 5 różnych poziomów pokrywających zakres pomiarowy od 50 do 900 mg/dl, lub zaoferowanie odczynnika prekalibrowanego nie wymagającego dodatkowych kalibratorów.

2) Pkt.4. Czy zamawiający dopuści materiały standardowe i kontrole bez możliwości zamrażania gwarantowanej przez producenta.

3) Pkt.5. Czy zamawiający dopuszcza zastosowanie odczynniku do fibrynogenu metodą Clausa.

Odpowiedz

Dla analizatora:

od 1) Zamawiający nie dopuszcza w/w metody.

od 2) Zamawiający nie dopuszcza w/w analizatora.

od 3) Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.

Dla odczynników

od 1) Zamawiający nie dopuszcza proponowanej zmiany zapisu.

od 2) Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.

od 3) Zamawiający oczekuje odczynnika do fibrynogenu zgodnie z zapisem SIWZ.