

SZP V-T/Z/X/2016/o.1

Strzelin, 19.12.2016 r.

Dotyczy: zapytań Wykonawców do przetargu nieograniczonego na dostawy odczynników laboratoryjnych dla Strzelińskiego Centrum Medycznego Sp. z o. o. w Strzelinie.

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia / SIWZ:

Dotyczy pakietu I:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczone krwinki spełniały wymogi IHiT zawarte w publikacji "Medyczne zasady pobierania krwi, oddzielania jej składników i wydawania, obowiązujące w jednostkach organizacyjnych publicznej służby krwi" pod redakcją Magdaleny Łętowskiej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga krwinek posiadających znak CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej - zgodnie z rozporządzeniem MZ w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.

2. Czy Zamawiający w pozycji 7 zadania dopuści zaoferowanie krwinek w zestawach 3X5 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości zestawów do potrzeb Zamawiającego tj. 48 zestawów

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie krwinek w zestawach 3x5 ml pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości zestawów.

3. Czy Zamawiający w pozycji 7 zadania wymaga krwinek gotowych do użycia do metody szkiełkowej posiadającej stężenie –zgodne z wytycznymi IHiT- 5-10%?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisem SIWZ.

4. Czy w formularzu pakietu I nie wystąpiła omyłka pisarska w postaci dodatkowej tabeli (B) z pozycjami czynszu? Przedmiotem zamówienia są odczynniki bez apartury, która mogłaby być przedmiotem dzierżawy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską - Pakiet I nie zawiera sprzętu.

5. Czy Zamawiający w pozycji 9 oczekuje odczynnika, który przechowywany w temperaturze 2 - 30°C, jest trwały do daty ważności podanej na opakowaniu?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisem SIWZ.

6. Czy ze względu na brak w formularzu cenowym pozycji z nr katalogowymi, które pozwoliłyby zweryfikować zaoferowany produkt, na potwierdzenie spełnienia warunków granicznych dla oferowanych odczynników Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty ulotek?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza dołączenie ulotek.

Dotyczy pakietu V

7. Czy Zamawiający w pozycji 1 pakietu V oczekuje zaoferowania testu o czułości i swoistości 100% w stosunku do referencyjnej metody endoskopowej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testu o czułości i swoistości 100% w stosunku do referencyjnej metody endoskopowej.

8. Czy Zamawiający w pozycji 3 pakietu V wymaga zaoferowania kontroli dodatniej i ujemnej w postaci płynnej po 1 ml każda, pochodzącej od tego samego producenta, co ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kontroli dodatniej i ujemnej w postaci płynnej po 1 ml każda, pochodzącej od tego samego producenta.

9. Czy Zamawiający w pozycji 8 pakietu V oczekuje zaoferowania testów do jednoczesnego wykrywania środków uzależniających i ich metabolitów w moczu, w których na wynik testów nie wpływa pH w zakresie 4-9 oraz ciężar właściwy w zakresie 1,00-1,032, co przekłada się na eliminację otrzymania wyników fałszywie ujemnych w celowo zafałszowanych próbkach moczu ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testów w których na wynik testów nie wpływa pH w zakresie 4-9 oraz ciężar właściwy w zakresie 1,00-1,032.

10. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowanie testów do wykrywania antygenów wirusa grypy A i B (pozycja 9 pakietu V), w których istnieje możliwość transportu próbek np. z oddziałów lub poradni oraz przechowywania w chłodziarce (w temp. 2-8°C) lub w temperaturze pokojowej (w temp. 15-30°C), do 8 godzin przed wykonaniem oznaczenia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testów w których istnieje możliwość transportu próbek np. z oddziałów lub poradni oraz przechowywanie w chłodziarce (w temp. 2-8°C) lub w temperaturze pokojowej (w temp. 15-30°C), do 8 godzin przed wykonaniem oznaczenia.

Dotyczy pakietu VII

11. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania odczynnika Giemsy gotowego do użycia (bez konieczności rozcieńczenia) czy 20 X stężonego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający oczekuje zaoferowania odczynnika Giemsy gotowego do użycia (bez konieczności rozcieńczenia).

12. Ze względu na różne pojemności probówek typu Falcone prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania probówek typu Falcone o pojemności 50 ml czy 15 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający oczekuje zaoferowania probówek typu Falcone o pojemności 50 ml.

Dotyczy pakietu I

ODPOWIEDŹ: Zamawiający

13. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przez Wykonawcę w Pakiecie nr 1 poz. 7 krwinek do układu AB0 o stężeniu 10% do metody szkiełkowej czy 2% do metody probówkowej i mikrometody?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający oczekuje zaoferowania krwinek do metody szkiełkowej.

14. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przez Wykonawcę w Pakiecie nr 1 poz. 7 - 8 krwinek wzorcowych w opakowaniach 3x4ml? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości opakowań.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie krwinek wzorcowych w opakowaniu 3x4 ml.

W poz. 7 - pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości zaoferowanych krwinek

W poz. 8 - 12 opakowań

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie w umowie informacji dotyczącej danych kontaktowych osób ze strony Zamawiającego i Wykonawcy odpowiedzialnych za merytoryczną stronę zamówienia (nr telefonu + adres e-mail)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę.

Powyższe zmiany są integralną częścią Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i obowiązują wszystkich Wykonawców, którzy pobrali od Zamawiającego Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia.