

SZP V-T/Z/VII/2017/o.1

Strzeleń, 22.11.2017 r.

Dotyczy: zapytań Wykonawców do przetargu nieograniczonego na dostawy odczynników laboratoryjnych z dzierżawą analizatorów dla Strzeleńskiego Centrum Medycznego Sp. z o. o. w Strzeleń.

Dotyczy Załącznik nr 2.2, Zestawienie Parametrów Analizatora Biochemicznego

Pkt. 31; „Analizator wyposażony w drukarkę dającą możliwość bezpośredniego wydruku, skaner kodów kreskowych, wewnętrzny komputer i monitor”

1. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie analizatora biochemicznego wyposażonego w zewnętrzny system komputerowy służący do sterowania i nadzoru urządzenia? System komputerowy składa się z komputera, monitora LCD, klawiatury, myszki, drukarki i skanera.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Załącznik nr 2.1, Specyfikacja asortymentowo- cenowa, 1. Odczynniki biochemiczne

Pkt. 9; „Hemoglobina glikowana (HbA1c), 3600 /24 miesiące”

2. Czy Zamawiający wymaga aby parametr ten oznaczany był w pełni automatycznie z próbki krwi pełnej, wstawianej bezpośrednio na pokład analizatora? Metoda ta pozwala wyeliminować proces dodatkowego, manualnego przygotowywania próbki poza analizatorem.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Załącznik nr 2.1, Specyfikacja asortymentowo- cenowa, 1. Odczynniki biochemiczne

Pkt. 16; „CRP, 20 000 /24 miesiące”

3. Czy Zamawiający może określić dla jakiego zakresu liniowości powyższy parametr będzie wykorzystywany przy oznaczaniu? Czy Zamawiający może określić dla jakiego zakresu liniowości powyższy parametr będzie wykorzystywany przy oznaczaniu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie określa zakresu liniowości, ale oczekuje zaoferowania odczynnika o górnej granicy liniowości nie mniejszej niż 200mg/l.

Dotyczy załącznik nr 2.1 pakiet nr I BIOCHEMIA

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku niektórych odczynników biochemicznych zaproponować możliwość ich porcjowania do oferowanych przez Wykonawcę mniejszych opakowań i zaoferować ich ilości zgodnie z podaną w ulotce odczynnikowej informacją o trwałości odczynnika po otwarciu przechowywanego w analizatorze? Zgoda na w/w rozwiązanie pozwoli na znaczne obniżenie wartości oferty.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Czy Zamawiający oprócz białka w moczu będzie wykonywał inne badania w moczu? Jeśli tak, prosimy o podanie tych parametrów. Czy należy zaoferować materiał kontrolny do oceny poprawności badań wykonywanych w moczu? Jeśli tak prosimy o podanie częstotliwości wykonywania tej kontroli.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający będzie wykonywał inne badania w moczu: amylaza, glukoza, mocznik, kreatynina, kwas moczowy, wapń, magnez, fosfor, chlor, potas, sód . Należy zaoferować materiał kontrolny do oceny poprawności badań wykonywanych w moczu. Częstotliwości wykonywania tej kontroli 1x w tygodniu na jednym poziomie naprzemiennie.

6. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, jeśli serwis producenta analizatora zobowiązuje się do wszelkich manualnych procedur konserwacyjnych elektrody referencyjnej, nie ma konieczności oferowania w postępowaniu przetargowym jakichkolwiek płynów niezbędnych do tych procedur. Płyny te są dostarczane przez serwis producenta w czasie konserwacji tej elektrody.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza, że jeśli serwis producenta analizatora zobowiązuje się do wszelkich manualnych procedur konserwacyjnych elektrody referencyjnej, nie ma konieczności oferowania w postępowaniu przetargowym jakichkolwiek płynów niezbędnych do tych procedur. Płyny te są dostarczane przez serwis producenta w czasie konserwacji tej elektrody..

7. W związku z tym, iż w Załączniku nr 2 do SIWZ podane są różne ilości elektrolitów – Na, K i Cl, jakie Zamawiający zamierza oznaczać prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby oferowane przystawki jonoselektywne miały możliwość wymiany pojedynczych elektrod w zależności od ich zużycia i ilości wykonywanych na nich oznaczeń.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza, że wymaga, aby oferowane przystawki jonoselektywne miały możliwość wymiany pojedynczych elektrod w zależności od ich zużycia i ilości wykonywanych na nich oznaczeń.

dotyczy: Pakiet 1 – Biochemia. Punkt 1. Odczynniki biochemiczne W poz. 9 Hemoglobina glikowana HbA1c Ilość oznaczeń - na 24 miesiące - 3600

8. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/wymienionej pozycji, oraz materiałów kontrolnych do w/ wym oznaczenia - do osobnego pakietu, a tym samym umożliwienie dokonania wyboru spośród metod referencyjnych zalecanych przez międzynarodowe środowiska Diabetologiczne, oraz złożenia ofert w Postępowaniu, szerokiemu i konkurencyjnemu gronu wykonawców.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr II

9. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany test do oznaczania troponiny był testem wysokoczułym hs i zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego umożliwiał zastosowanie szybkiego 1-godzinnego algorytmu diagnostyki zawału mięśnia sercowego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga, aby oferowany test do oznaczania troponiny był testem wysokoczułym hs i dopuszcza żeby umożliwiał zastosowanie szybkiego 1-godzinnego algorytmu diagnostyki zawału mięśnia sercowego zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego.

10. Czy pod określeniem "Chłodzenie komory odczynnikowej" należy rozumieć taki system chłodzenia odczynników, który jest zgodny z rekomendacjami producenta opisanymi w instrukcji obsługi?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza.

11. Dotyczy Załącznik nr 2.4 Lp. 11.

Prosimy o zmianę zapisu i nadanie mu brzmienia: "Wykonawca pokryje koszty zużytych odczynników niezbędnych do przeprowadzenia przeglądów okresowych i napraw serwisowych"

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną powyżej zmianę zapisu.

12. Dotyczy Załącznik nr 2.4 Lp. 15.

Prosimy o zmianę zapisu i nadanie mu brzmienia: " Wykonawca pokryje koszty podłączenia analizatora do systemu informatycznego KAMSOF w laboratorium"

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną powyżej zmianę zapisu.

13. Dotyczy Załącznik nr 2.4 Lp. 16.

Prosimy o wyrażenie zgody, by w przypadku naprawy powyżej 24 godzin Wykonawca pokrył koszty transportu próbek do innego laboratorium oraz koszty wynikające z różnicy cen wykonania badania w tym laboratorium oraz w ofercie przetargowej.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.

14. Dotyczy Załącznik nr 2.4 Lp. 17.

Prosimy o potwierdzenie, że opis zawarty w tym punkcie "Wykonawca zapewni szkolenie i obsługę serwisową" dotyczy oferowanego analizatora.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza, że zapis ten dotyczy instalacji i uruchomienia oferowanego analizatora. W przypadku zmiany odczynników, materiałów, kontroli lub testów oraz aktualizacji oprogramowania po stronie Wykonawcy leży przeszkolenie personelu medycznego.

15. Czy w celu uniknięcia błędów i incydentów medycznych Zamawiający wymaga, aby oferowane odczynniki do oznaczania TSH, fT4 i fT3 posiadały określone przez producenta odczynników specyficzne wartości referencyjne dla populacji dorosłych, dzieci, kobiet w ciąży w poszczególnych trymestrach oraz osób starszych, co pozwoli prawidłowo interpretować wyniki oznaczeń tych parametrów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

16. Ze względu na posiadanie w ofercie kilku rodzajów testów do oznaczania beta-HCG o różnych wskazaniach diagnostycznych prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający zamierza stosować test b-HCG wyłącznie jako test ciążowy, czy także jako marker chorób trofoblastu oraz nowotworów produkujących HCG?

ODPOWIEDŹ: Wyłącznie jako test ciążowy.

17. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania testu do oznaczania Witaminy D Total (suma form hydroksylowanych D2+D3), co zgodne jest z aktualnymi rekomendacjami dotyczącymi oznaczania witaminy D?

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający potwierdza.

18. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie przeprowadzał kontrole według podanego harmonogramu na wszystkich wymaganych poziomach?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wykona kontrolę wg harmonogramu na jednym poziomie naprzemiennie.

Dotyczy załącznik nr 2.4 pakiet nr II IMMUNOCHEMIA

19. W związku z zapisem:

„W przypadku materiałów kontrolnych do Troponiny, CK-MB i TSH (pozycja 1, 12, 13 zestawienia) Wykonawca uwzględni wykonanie kontroli codziennie.

W przypadku materiałów kontrolnych do fT3, fT4, PSA i HbsAg (pozycja 2, 3, 4 i 7 zestawienia) Wykonawca uwzględni wykonanie kontroli 3 razy w tygodniu

W przypadku materiałów kontrolnych do pozostałych oznaczeń (poz 5-6, 8-11 i 14-17) Wykonawca uwzględni wykonanie kontroli 1 raz w tygodniu”

Prosimy o doprecyzowanie na ilu poziomach Zamawiający będzie wykonywał kontrolę wyszczególnionych parametrów.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wykona kontrolę wg harmonogramu na jednym poziomie naprzemiennie.

20. Czy kalkulując ofertę przetargową należy uwzględnić podaną i sugerowaną w ulotkach odczynnikowych stabilność kalibracji poszczególnych analizatów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza.

21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie Wit. D 25(OH) Total w zamian za Wit. 25(OH) D3?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę.

22. Prosimy o potwierdzenie, że deklarowana przez producenta analizatora wydajność maksymalna nie mniejsza niż 100 oznaczeń na godzinę spełnia wymagania Zamawiającego :wydajność minimalna analizatora powyżej 80 oznaczeń na godzinę.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza.

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