

Firmy ubiegające się o udzielenie zamówienia

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na

„Dzierżawę aparatów i zakup odczynników z zakresu biochemii, immunodiagnostyki, gazometrii oraz zakup odczynników do aparatu AVL 988-3, serologii grup krwi i analityki ogólnej”

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada na pytania od Wykonawców:

Wykonawca 1

Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 2:

Na jakim aparacie Zamawiający wykonuje odczyt testów Giardia Lamblia Antygen Elisa?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dokonuje odczytu testów bez aparatury.

Wykonawca 2

1. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 5 pozycja 7 surowicy antyglobulinowej poliwalentnej płynnej AHG Green, która charakteryzuje się takimi samymi właściwościami jak podana w pozycji 7, ponadto cechuje się wyższą czułością i większą dokładnością wykonywanych badań ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 pozycja 10 dopuści produkt równoważny w postaci Papainy płynnej ? Papaina liofilizowana jest wytwarzana przez RCKiK Katowice, który opatentował nazwę własną produktu i cykl produkcyjny. Zatem dochodzi do sytuacji ,że opisano przedmiot zamówienia pod wybraną firmę . Ponadto wskazujemy że papaina STL jest liofilizantem (proszkiem), który należy rozpuścić w załączonym w opakowaniu rozpuszczalnikiem. Po rozpuszczeniu Papainy liofilizowanej produkt jest ważny 24 godziny (zgodnie ze wskazaniem producenta) ,a Papaina płynna jest ważna przez cały okres gwarancji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody. Wiele firm na rynku polskim posiada w swojej ofercie papainę liofilizowaną.

3. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 pozycja 12 dopuści Standard anty D w opakowaniach 10 ml ?

ODPOWIEDŹ: Większe opakowanie jest dla zamawiającego nieekonomiczne, w związku z tym nie wyraża zgody na opakowania 10 ml.

4. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 pozycja 18 dopuści Standaryzowane Krwinki Wzorcowe 0 Rh+ opłaszczane przeciwciałami anty-D w opakowaniach 10 ml ?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

5. Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 5 pozycji 19, 20 i 21 i utworzenie oddzielnego pakietu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 5 pozycji 19, 20, 21.

6. Czy Zamawiający zgodzi się na podpisanie wraz z umową harmonogramu dostaw, który ułatwi realizację zawartej umowy, ze szczególnym wskazaniem na fakt specyficznego cyklu produkcyjnego niektórych pozycji przedmiotu zamówienia (krwinki wzorcowe)?

Krwinki produkowane są z krwi pozyskiwanej od dawców. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia dawcy o odpowiednich fenotypach mogą oddać krew tylko 6 razy w roku pod warunkiem, że przejdą pozytywnie badania wymagane w Banku Krwi. Zatem pozyskanie dawców i cykl pobrań narzuca wytwórcą krwinek wykorzystywanych do badań in vitro reżim produkcji w równych odstępach comiesięcznych. Ponadto termin ważności produktu wynosi od 5 do 6 tygodni.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na podpisanie wraz z umową harmonogramu dostawy krwinek.

Wykonawca 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu nr 5 poz. 19,20 i 21?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 5 pozycji 19, 20, 21.

Wykonawca 4

dot. Pakietu nr 5

Prosimy o podanie wielkości zapotrzebowania w poz. 1-7 w mililitrach (kolumna nr 5).

ODPOWIEDŹ: Kolumna nr 5 w pozycje 1-7 pakietu nr 5 określają roczne zapotrzebowanie. Jednostka miary to mililitry.

Wykonawca 5

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na analizator o wydajności 85 ozn./godz., gdzie czas oczekiwania na pierwszy wynik wynosi poniżej 30 minut dla wszystkich oferowanych parametrów? Taka wydajność analizatora zapewni Zamawiającemu wykonanie dekarowanej ilości badań w czasie nie dłuższym niż 1 godz. dziennie, a więc będzie on także odpowiedni dla potrzeb Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na analizator o wydajności 85 ozn./godzinę.

Zmiana SIWZ Pakiet nr 2 - w załączniku nr 3 do SIWZ- Zestawienie parametrów analizatora **Immunodiagnostyka** w poz. 3 wykreśla się „90 oznaczeń”, wpisując w to miejsce „85 ozn./godzinę”

2. Dotyczy załącznika nr 3 - Zestawienia parametrów Lab. Systemy Informatycznego pkt. 9 Czy klient dopuści brak mechanizmu raportowania czasów TAT (turn around time)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza brak mechanizmu raportowania czasów TAT.

Zmiana SIWZ Pakiet nr 1 Biochemia - w załączniku nr 3 do SIWZ- Zestawienie parametrów Lab. Systemu Informatycznego **poz. 9 wykreśla się** wymaganą funkcję „Raportowanie czasów TAT (turn around time)”

3. dotyczy pkt. II, pakt 12 SIWZ oraz wzoru umowy wg załącznika nr 4a- § 4.

Prosimy o możliwość wydłużenia terminu dostawy i instalacji urządzenia do 4 tygodni od daty podpisania umowy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Wykonawca 6

dot. Pakietu nr 5 pozycja 15

Czy Zamawiający wymaga standaryzowanych krwinek wzorcowych do układu ABO o stężeniu min. 5% do bezpośredniego użycia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga standaryzowanych krwinek wzorcowych o stężeniu MINIMUM 5%. **Zmiana SIWZ Pakiet nr 5 poz. 15-** Zamawiający uzupełnia opis-brzmienie aktualne: „Standaryzowane krwinki wzorcowe do układu ABO o stężeniu minimum 5%”

Podpisał z up. Dyrektora Szpitala: Dr n. med. Wiesław Więckowski – Lekarz Naczelny

W załączeniu Załącznik nr 3- zmiany odp.1

*Publikacja strona internetowa Zamawiającego
otrzymują: firmy zadające pytania*