

*Firmy ubiegające się o udzielenie zamówienia*

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na: „*Dostawę materiałów sterylizacyjnych , środków czystościowo – dezynfekujących (powtórka), elektrod do neuromonitora w chirurgii tarczycy, płyt CD-R I DVD oraz dzierżawę aparatu wraz z dostawą odczynników z zakresu serologii (uzupełnienie), do SP ZOZ Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie*”

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy Prawo zamówień publicznych, odpowiada na pytania od Wykonawców i dokonuje zmiany siwz w tym zakresie:

**WYKONAWCA 5**

dot. Pakiet 6 Serologia transfuzjologiczna - dzierżawa automatu pracującego w oparciu o metodykę kolumnowo-żelową oraz zakup odczynników i materiałów zużywalnych

1. Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej (m. in. krwinki wzorcowe) oraz cyklem produkcyjnym, Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawy odczynników w zakresie pakietu nr 6 odbywały się wg załączonego do oferty harmonogramu dostaw na dany rok z monitoringiem temperatury w czasie dostawy, a kryterium termin dostawy od złożonego zamówienia będzie dotyczył dostaw pilnych "na cito" zgodnie z deklaracją wykonawcy w ofercie max 5 dni roboczych?

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody

2. Czy w zał. 4B Zamawiający dopuści zmianę ceny brutto asortymentu w przypadku zmiany stawki podatku VAT, przy zachowaniu stałości cen netto?

Odp: Nie

3. Prosimy o podanie nazwy Laboratoryjnego Systemu informatycznego oraz kontaktu do firmy obsługującej w celu wyceny wykonania transmisji.

Odp: PSM firmy ROCHE dgn.pl

4. Czy w zał36ser pkt. 6 Parametry mierzone Zamawiający ma na myśli BTA w zakresie anty-IgA, anty-IgG, anty-IgM, anty-C3c, anty-C3d, co ma szczególne znaczenie dla wstępnej diagnostyki w przypadku dodatnich wyników testu BTA (surowica poliwalentna) u noworodków oraz pacjentów immunizowanych (np. onkologicznych)?

Odp: Zamawiający ma na myśli BTA z surowicą poliwalentną anty-IgG/anty-C3d

5. Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie oferowane karty były przechowywane w temp. Pokojowej, tj. 18-25 st. C?

Odp: Zamawiający dopuszcza również karty, które muszą być przechowywane w lodówce

6. Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie oferowane odczynniki, za wyjątkiem płynów systemowych analizatora, oraz analizator pochodziły od tego samego producenta – zgodnie z obowiązującymi przepisami - rozdz. 7.5 'Medyczne zasady...'?

Odp: Zamawiający wymaga aby wszystkie oferowane odczynniki wraz z płynami do analizatora, pochodziły od tego samego producenta

7. Czy Zamawiający wymaga, aby transport odczynników odbywał się w warunkach monitorowanych pod względem temperatury, a przykładowy wydruk należy załączyć do oferty?

Odp: Tak Zamawiający wymaga transportu monitorowanego

8. Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty pozytywnej opinii IHiT o oferowanym systemie automatycznym oraz o testach?

Odp: Tak

9. Czy Zamawiający wymaga, aby odczynniki monoklonalne do oznaczeń antygenów grup Krwi oraz screeningu przeciwciał były naniesione na mikrokolumny przez producenta?

Odp: Tak

10. Czy Zamawiający zgodnie z obowiązującymi przepisami – rozdz. 7.9.2.2 - do potwierdzenia grupy Krwi dawcy wymaga zaoferowania odczynnika wykrywającego kat. DVI z układu Rh?

Odp: Tak

11. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynników do oznaczania grupy Krwi noworodka pochodzących z 2 różnych klonów anty-A, anty-B oraz anty-D, przy czym jeden z odczynników anty-D musi wykrywać kat. DVI – zgodnie z obowiązującymi przepisami – rozdz. 7.8.2.2; 7.11.4.1 + Errata; 7.11.4.2; 7.11.6.1?

Odp: Zamawiający wymaga jedynie specjalnej mikrokarty do oznaczania grupy krwi noworodka

12. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynników do badania grupy Krwi dorosłych do manualnego systemu back-up pochodzących z 2 różnych klonów anty-A, anty-B oraz anty-D zgodnie z obowiązującymi przepisami – rozdz. 7.8.2.1?

Odp: Zamawiający wymaga jedynie odpowiednich mikrokart do oznaczania grup krwi u dorosłych pacjentów

13. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia razem z analizatorem manualnego systemu back-up umożliwiającego archiwizację obrazu uzyskanych reakcji w postaci zdjęć i transmisję wyników do systemu laboratoryjnego?

Odp: Nie

14. Czy do podanych ilości badań Oferent musi doliczyć odpowiednią ilość odczynników do wykonania codziennych badań kontrolnych czy też zostały one uwzględnione przez Zamawiającego w wyspecyfikowanych ilościach badań?

Odp: Oferent musi doliczyć.

15. Czy w pkt. 5 Wymagania graniczne pod tabelą asortymentowo-cenową Zamawiający wymaga zapewnienia udziału 1x w międzynarodowym zewnętrznym programie kontroli jakości badań serologicznych?

Odp: Zgodnie z obowiązującym prawem Zamawiający wymaga 4-krotnego w ciągu roku (czyli 2-krotnego w ciągu 6 miesięcy) udziału w zewnętrznym programie kontroli jakości badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej

16. Czy Zamawiający dopuści zaokrąglenie oferowanych odczynników do pełnych opakowań handlowych lub możliwość podania ilości opakowań z zaokrągleniem do 2 miejsc po przecinku, tak aby oferty różnych oferentów były porównywalne?

Odp: Tak, ale z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.

17. Czy Zamawiający wymaga aby oferowany inkubator do systemu manualnego back-up posiadał możliwość inkubacji głowicy witówki, co ułatwi Zamawiającemu rutynową pracę?

Odp: Nie

18. Czy w przypadku odczynnika LISS w poz. 7 formularza cenowego Zamawiający wymaga, aby termin ważności po otwarciu butelki wynosił nie mniej niż 6 miesięcy, ale w granicach wymaganego min. 9 miesięcznego terminu ważności od momentu dostawy?

Odp:Nie

19. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana wirówka do manualnego systemu back-up posiadała wyjmowany bez użycia narzędzi rotor, co umożliwi łatwą dezynfekcję komory wirowania z materiału zakaźnego (biologicznego)?

Odp:Tak

20. Czy Zamawiający wymaga aby serwis oferenta był dostępny przez 7 dni w tygodniu również w niedziele i święta?

Odp:Tak

21. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania krwinek wzorcowych w ilości potrzebnej do wykonania przedstawionych w zadaniu rodzajów i ilości badań uwzględniając termin ważności po dostawie?

Odp:Tak

22. Czy Zamawiający wymaga, aby codzienny zestaw kontrolny do mikrometody (do oceny technik manualnych przy ozn. ag grup krwi i p/c) zawierał zarówno przeciwciała anti-D (0,05 IU/mL) oraz anti-Fya - zgodnie z obowiązującymi przepisami – rozdz. 7.6.5?

Odp:Nie

W załączeniu do Nin odpowiedzi zamawiający zamieszcza załącznik 3.6 po zmianie

*Podpisał Lekarz Naczelny dr n.med. Wiesław Więckowski*

*Publikacja strona internetowa Zamawiającego*

*Otrzymują firmy zadające pytania*