

Firmy ubiegające się o udzielenie zamówienia

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na

„Dostawę odczynników laboratoryjnych do SP ZOZ Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie”

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada na pytania od Wykonawców, udzielając wyjaśnień dotyczących treści SIWZ i dokonując odpowiednio zmiany SIWZ:

WYKONAWCA 14

dot. Część nr 21 - Serologia transfuzjologiczna - dzierżawa automatu pracującego w oparciu o metody kolumnowo- żelowych oraz zakup odczynników i materiałów zużywalnych

1. Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cyklem produkcyjnym (m. in. krwinek wzorcowych) Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa asortymentu odbywała się zgodnie z załączonym do oferty harmonogramem dostaw na dany rok, uwzględniającym technologię produkcji asortymentu, a kryterium "czas dostawy" będzie dotyczył dostaw pilnych "na cito" zgodnie z deklaracją wykonawcy w ofercie max do 7 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

2. Czy Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni, co podyktowane jest procedurą producenta i jego siedzibą poza granicami RP?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

3. Prosimy o doprecyzowanie czy w pak. 21 Zamawiający będzie wykonywał badania w systemie automatycznym (w pełni automatyczny analizator) czy manualnie, gdyż w zał. 3 w tabeli określił iż: „Specyfikacja odczynników diagnostycznych i pozostałych elementów zużywalnych w metodzie kolumnowo-żelowej do wykonania wymienionych niżej ilości badań w trybie manualnym”?

Odpowiedź: Dotyczy badań w trybie w pełni automatycznym- odpowiednio zmiana SIWZ- zał.3 pakiet 21.

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

Odpowiedź: Firma ROCHE - PSM w trakcie aktualizacji do „ INFINITI „ Tel 22 481 54 54

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

6. Czy w zał 3 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)?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli BTA z surowicą poliwalentną anty IgG/anty C3d.

7. Czy Zamawiający wymaga, aby transport odczynników krwinkowych, najbardziej narażonych na zmiany temperatury, odbywał się w warunkach monitorowanych pod względem temperatury (2-8 st C), a przykładowy wydruk z urządzeń monitorujących należy załączyć do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga transportu monitorowanego.

8. Czy zgodnie z przepisami IHiT, rozdz. 7.5 str. 334 „Medyczne zasady...” Wyd. III 2014 (Wszystkie testy stosowane w diagnostyce immunologii krwinek czerwonych muszą być ocenione przez IHiT i uzyskać

jego pozytywną opinię”) Zamawiający wymaga załączenia do oferty pozytywnej opinii Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie o testach mikrokolumnowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga z pierwszą dostawą pozytywnej opinii Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie o testach mikrokolumnowych- odpowiednio zmiana SIWZ- zał.3 pakiet 21.

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

Odpowiedź: 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?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga odczynników zgodnych z obowiązującymi przepisami prawa.

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?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga odczynników zgodnych z obowiązującymi przepisami prawa.

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?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga odczynników zgodnych z obowiązującymi przepisami prawa

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?

Odpowiedź: Nie.

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

Odpowiedź: Oferent musi doliczyć do podanych ilości badań odpowiednią ilość odczynników do wykonania codziennych badań kontrolnych.

15. Czy w pkt. 5 Wymagania graniczne pod tabelą asortymentowo-cenową Zamawiający wymaga zapewnienia udziału 4x w roku w międzynarodowym zewnętrznym programie kontroli jakości badań serologicznych?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym prawem Zamawiający wymaga 4- krotnego w ciągu roku udziału w zewnętrznym programie kontroli z zakresu immunologii transfuzjologicznej.

16. Czy Zamawiający dopuści zaokrąglenie oferowanych odczynników do pełnych opakowań handlowych?

Odpowiedź: Wykonawca musi zaoferować taką liczbę opakowań odczynników, która umożliwi wykonanie poszczególnych oznaczeń w liczbie określonej w załączniku nr 3.

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

Odpowiedź: Nie.

18. 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)?

Odpowiedź: Tak – odpowiednio zmiana SIWZ zał.3 pakiet 21.

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

Odpowiedź: Zgodnie z wzorem umowy par.6 ust.3 Wykonawca przystąpi do realizacji naprawy urządzenia w terminie do 24 godzin (w dni robocze) od wezwania.

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

Odpowiedź: Tak.

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zestawu kontrolnego zgodnie z przepisami prawa.

22. Czy Zamawiający dopuści analizator używany (nie starszy niż 2006-2008) przy zapewnieniu pełnej opieki serwisowej i gwarancji przez cały okres obowiązywania umowy przy zapewnieniu bezpośredniego kontaktu z inżynierem serwisowym przez 7 dni w tygodniu?

Odpowiedź: Analizator nowy lub nie starszy niż 3 lata.

23. Czy w zał. 3 pak. 21 Parametry mierzone pkt. 4 Zamawiający wymaga zaoferowania kart do oznaczania fenotypu z uwzględnieniem wykrycia antygenu Cw?

Odpowiedź: Tak.

24. Czy w zał. 3 pak. 21 Parametry mierzone pkt. 5 Zamawiający wymaga identyfikacji przeciwciał zarówno w PTA-LISS, jak i w środowisku enzymatycznym przy użyciu panelu 11 krwinkowego?

Odpowiedź: Nie wymaga.

25. Czy w pak. 21 Zamawiający wymaga aby oferowany panel krwinek wzorcowych do screeningu przeciwciał zawierał również antygen Cw – zgodnie z obowiązującymi przepisami?

Odpowiedź: Tak.

26. Czy w pak. 21 Zamawiający dopuści aby przeglądy analizatora odbywały się 1x w roku, co jest zgodne z zaleceniami Producenta analizatora?

Odpowiedź: Tak- odpowiednio zmiana SIWZ zał.3 Zestawienie parametrów analizatora.

27. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator posiadał na pokładzie magazyn na min. 100 mikrokart?

Odpowiedź: Nie

28. Czy Zamawiający wymaga, aby można było na pokład analizatora załadować min 50 próbek jednocześnie?

Odpowiedź: Nie

29. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator automatycznie sporządzał zawiesiny krwinek czerwonych w naczynkach jednorazowego użytku, co wyklucza możliwość kontaminacji?

Odpowiedź: Nie

30. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator posiadał na pokładzie min. 2 wirówki?

Odpowiedź: Nie

31. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator posiadał możliwość przechowywania krwinek na pokładzie min. 5 dni bez potrzeby wyjmowania?

Odpowiedź: Nie

32. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator posiadał system detekcji zakorkowanych próbek, co zabezpiecza przed uszkodzeniem igły pipetującej?

Odpowiedź: Nie

33. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator miał możliwość wymiany igły przez użytkownika i w związku z tym posiadał stację do autokalibracji igły?

Odpowiedź: Nie.

Załączniki po zmianie odp.4:

zał. nr 3 pakiet 21(zestawienie parametrów analizatora; specyfikacja odczynników...)

Publikacja strona internetowa Zamawiającego.

Otrzymują: firmy zadające pytania.

Podpisał: Dr n. med. Wiesław Więckowski- Lekarz Naczelny