



**Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki
im. Papieża Jana Pawła II
w Zamościu**



22-400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10, tel.(0-84) 677-33-33, fax(0-84) 638-66-69, www.szpital.zamosc.tpnet.pl, NIP 922-22-92-491

Zamość, dnia 12 września 2006 r.

AZP.332/82/ /06

Dotyczy: wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych informuje, że wpłynęły pytania i wnioski dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników do analizatora biochemicznego Synchron CX 5 Delta oraz odczynników biochemicznych wraz z dzierżawą analizatora. Poniżej podajemy ich treść oraz wyjaśnienia:

1. Czy wymóg „wszystkie odczynniki, kalibratory i kontrole muszą stanowić jednolity system analityczny” oznacza, że materiały te powinny pochodzić od tego samego producenta, a oferowane kalibratory i kontrole powinny być przez tego producenta deklarowane, jako przeznaczone do pracy z konkretnymi oferowanymi odczynnikami ?

Wyjaśnienie:

Odczynniki, kontrole i kalibratory powinny pochodzić od jednego producenta, a kontrole i kalibratory muszą być przeznaczone do pracy z odpowiednimi odczynnikami.

2. Czy wymagania dotyczące odczynników Zadania 1 mają także dotyczyć odczynników zadania 2 ?

Wyjaśnienie:

Wymagania dotyczące odczynników w zadaniu 1, odnoszą się również do odczynników zadania 2.

3. Czy oferowane odczynniki w Zadaniu 1 mają posiadać oświadczenie producenta analizatora o dopuszczalności ich zastosowania w posiadanym przez Zamawiającego analizatorze ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga aplikacji umożliwiającej zastosowanie odczynników w analizatorze.

4. Czy oferowane odczynniki w Zadaniu 2 mają posiadać oświadczenie producenta oferowanego analizatora o możliwościach zastosowania ich w oferowanym analizatorze ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga aplikacji umożliwiającej zastosowanie odczynników w oferowanym analizatorze

5. Zamawiający wymaga w pkt. 19 zad. 2, by kontrole i kalibratory były płynne, gotowe do użycia. Czy również odczynniki mają być płynne, nie wymagające rekonstytucji bądź rehydratacji na pokładzie aparatu ?

Wyjaśnienie:

Odczynniki podobnie jak kalibratory i kontrole powinny być płynne gotowe do bezpośredniego włożenia do analizatora.

6. Czy Zamawiający dopuści ofertę, w której wszystkie kontrole i kalibratory są płynne gotowe do użycia z wyjątkiem HbA1C, gdzie ze względu na rodzaj badanego materiału (krew pełna) kalibratory i kontrole są w postaci liofilizowanej ?

Wyjaśnienie:

Ze względu na pełną krew używaną do oznaczania HbA1c zamawiający dopuszcza kontrole i kalibratory w postaci liofilizowanej.

7. Czy Zamawiający dopuści ofertę, w której dla niektórych odczynników (lipaza, kreatynina, magnez, fosfataza alkaliczna, białko całkowite, GGTP) minimalna gwarantowana przez producenta trwałość odczynników, deklarowana w ulotkach, jest krótsza niż 30 dni ? Praktyczna trwałość tych odczynników jest dłuższa i przekracza wymagane 30 dni.

Wyjaśnienia:

Zamawiający dopuści taką ofertę.

8. Jaką metodą Zamawiający będzie oznaczał amylazę ?

Wyjaśnienia:

Wymagana metoda oznaczania amylazy – z maltotetriozą jako substratem z odczytem przy 340 nm.

9. Czy dostawy odpowiadające rodzajem przedmiotu zamówienia w Zadaniu 2, którymi musi wykazać się Oferent oznaczają dostawę tego samego modelu analizatora co oferowany w przetargu ? Jakimi minimalnymi wartościami zrealizowanych dostaw musi wykazać się oferent w Zadaniu 1 i w Zadaniu 2.

Wyjaśnienie:

Dostawy odpowiadające rodzajem przedmiotu zamówienia w Zadaniu 2 oznaczają dostawy odczynników połączone z dzierzwą analizatora biochemicznego. Nie oznacza to, że musi to być ten sam model analizatora co oferowany w przetargu. SIWZ zgodnie z obowiązującymi przepisami nie określa ani minimalnego, ani maksymalnego progu wartości, wykonane dostawy wymienione w wykazie mają odpowiadać swoim rodzajem i wartością dostawom stanowiącym przedmiot zamówienia.

10. Co Zamawiający rozumie pod pojęciem „deklaracja Wykonawcy dotycząca wymagań zasadniczych dla oferowanych odczynników”

Wyjaśnienie:

Jest to deklaracja - oświadczenie wykonawcy, że oferowane odczynniki spełniają wymagania zasadnicze, o których mowa w ustawie o wyrobach medycznych i są wprowadzone do obrotu i używania na rynku polskim. Ponadto informujemy, że na żądanie Zamawiającego Wykonawca będzie zobowiązany do przedstawienia aktualnych dokumentów potwierdzających ten fakt.

11. Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu 2 gwarancyjnych usług serwisowych wykonywanych przez autoryzowany serwis producenta aparatu ? Czy wymiana części ulegających naturalnemu zużyciu i ewentualna wymiana innych części w oferowanym analizatorze w trakcie realizowanych usług serwisowych ma następować w oparciu o oryginalne części zamienne ?

Wyjaśnienie:

Wiążące są wymagania określone w SIWZ. To wykonawca ma udzielić pełnej gwarancji na wydzierżawiony analizator na cały okres trwania umowy i zapewnić normalną zgodną z warunkami technicznymi pracę dostarczonego analizatora.