



Zamość, dnia 07 marca 2008 r.



AZP 3320/19/ /08

.....
.....
.....
.....

tel. centrala
084 6773333

tel. sekretariat
084 6773300

fax
084 6386669

www.szpital.zam.pl

e mail:
szpital@szpital.zam.pl

NIP
922-22-92-491

REGON
006050134

KRS
0000021024

Kredyt Bank S.A.
O/Zamość
63 1500 1807 1218
0003 8847 0000

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. 1, 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych informuje, że wpłynęły pytania dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu **nieograniczonego na dostawę odczynników do badań koagulologicznych wraz z dzierżawą analizatora podstawowego i pomocniczego (back-up)**.

Poniżej podajemy treść pytań oraz wyjaśnienia.

1. Czy podane w siwz ilości badań dotyczą okresu rocznego, czy też całości okresu trwania umowy (18 miesięcy)? Jaką ilość badań Zamawiający zamierza wykonać na analizatorze podstawowym a jaką na analizatorze back-up?

Wyjaśnienie:

Podane ilości dotyczą 18 miesięcy. Zamawiający zamierza wykonać na analizatorze podstawowym 90% badań.

2. Czy Zamawiający wymaga zaokrąglenia ilości opakowań „w górę” - w przypadku, gdy liczba opakowań potrzebnych do wykonania planowanych badań nie jest liczbą całkowitą?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga zaokrąglenia ilości opakowań „w górę”.

3. Czy pełna automatyzacja procesu wraz z rozcieńczeniem próbki dotyczy również automatycznego wykonywania rozcieńczeń dla próbek kontrolnych i kalibracyjnych do planowanych badań?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga pełnej automatyzacji wszystkich procesów analitycznych tj. próbek badanych, kontrolnych i kalibracji.

4. Czy metoda wykrzepialna oznaczeń ma być oparta na zasadzie nefelometrii?

Wyjaśnienie:

Metoda wykrzepialna oparta na nefelometrii.

5. Czy zapis w parametrach technicznych „Możliwość oznaczenia poziomu fibrynogenu zarówno na podstawie czasu protrombinowego jak i klasyczną lub zmodyfikowaną metodą Claussa” oznacza, że oferowane kalibratory i kontrole muszą być certyfikowane (posiadać odpowiednie wartości i zakresy) na obie te metody dla oferowanych odczynników i sprzętu?

Wyjaśnienie:

Kalibratory i kontrole muszą posiadać odpowiednie zakresy i wartości na obie metody.

6. Jaką ilość badań Fib Zamawiający zamierza wykonywać metodą Claussa bądź zmodyfikowaną metodą Claussa, a jaką na podstawie czasu protrombinowego?

Wyjaśnienie:

Zamawiający zamierza wykonać 50% oznaczeń fibrynogenu metodą Claussa i 50% na podstawie czasu protrombinowego.

7. Czy do obu metod oznaczania fibrynogenu powinien być dostarczony ten sam kalibrator?

Wyjaśnienie:

Obie metody powinny posiadać ten sam kalibrator.

Lek. med. Marek Lipiec

Z-ca Dyrektora