



Zamość, dnia 11 marca 2008 r.



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

AZP 3320/21/ /08

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

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 immunologicznych wraz z dzierżawą analizatora dla Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu.

Poniżej podajemy treść pytań oraz wyjaśnienia.

1. Czy planowana liczba oznaczeń uwzględnia również oznaczenia kontrolne i kalibracyjne?

Wyjaśnienie:

Tak, liczba oznaczeń uwzględnia kontrole i kalibracje.

2. Czy w związku z planowanym oznaczeniem parametrów o pożądanej wysokiej czułości metody, metoda chemiluminescencyjna powinna być wzmocniona enzymatycznie?

Wyjaśnienie:

Tak.

3. Czy Zamawiający dopuści analizator w wydajności 100 ozn/h?

Wyjaśnienie:

Tak, analizator o wydajności 100 i powyżej 100 ozn/h.

4. Czy poprzez parametr „brak konieczności codziennego załadowywania/wyładowywania odczynników na pokładzie aparatu należy rozumieć, że odczynniki do wszystkich planowanych badań powinny mieścić się równocześnie na pokładzie aparatu”?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga aby wszystkie odczynniki równocześnie mieściły się na pokładzie aparatu.

5. Czy oferowany aparat powinien być wolnostojący czy typu „bench top”- do ustawiania na stole laboratoryjnym?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie precyzuje tego typu wymagań.

6. Jaka minimalna pojemność bazy danych jest wymagana?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie precyzuje wymagań co do pojemności bazy danych.

7. Czy Zamawiający dopuści aparat bez analizy próbek dających nieprawidłowe lub budzące wątpliwości wyniki?

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie dopuści takiego aparatu.

8. Czy Zamawiający dopuści ofertę z kalibratorami w postaci liofilizowanej?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuści maksymalnie trzy kalibratory w formie liofilizowanej.

9. Czy Zamawiający wymaga użycia buforu w formie płynnej?

Wyjaśnienie:

Wszystkie odczynniki, również bufor (pkt. 2 specyfikacji) w formie płynnej.

10. Czy Zamawiający dopuści ofertę, w której kontrole do HbsAg , CA 125, są 2-poziomowe?

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuści taką ofertę.

11. Czy zamawiający wymaga kontroli wieloparametrowej?

Wyjaśnienie:

Zamawiający określił rodzaj kontroli w SIWZ.

12. Czy ilości oznaczeń wymienione w specyfikacji zawierają liczbę oznaczeń niezbędną do wykonania oznaczeń, kontroli i kalibracji? Czy należy doliczyć do wymienionej liczby oznaczeń ilości testów wymagane do kontroli i kalibracji? Czy zapis o kontroli wewnętrznej do ilości 15 % każdego rodzaju badania oznacza że, materiał kontrolny szacować należy według przykładu – poz. 4 CEA odczynnik – 2000 oznaczeń x 15% =300 tj. że należy uwzględnić kontrolę na 3 poziomach dla oznaczeń?

Wyjaśnienie:

Ilości oznaczeń zawarte w specyfikacji zawierają kontrolę i kalibrację. Tak, zapisy o kontroli wewnętrznej należy szacować wg. podanego przykładu.

Lek. med. Andrzej Mielcarek

Dyrektor