

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu[®]

22 - 400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10



Zamość, dnia 20 grudnia 2010 r.

AZP.3320/ 94/ / 10

dotyczy: wyjaśnienia treści SIWZ

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 z dnia 29 stycznia 2004 r. z późn. zm. informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników do badań koagulologicznych wraz z dzierżawą dwóch jednakowych analizatorów koagulologicznych. Poniżej podajemy treść pytań i wyjaśnienia:

Pytanie:

W celu prawidłowego skonstruowania oferty, prosimy o wyjaśnienie, czy w podanej ilości badań koagulologicznych wliczone są oznaczenia kontrolne i kalibracyjne? Jednocześnie wnosimy o podanie harmonogramu wykonywania badań kontrolnych dla dwóch poziomów kontroli: normalnego i patologicznego.

Wyjaśnienie:

W podanej ilości badań wliczone są kontrole i kalibracje.

Harmonogram badań kontrolnych dla dwóch poziomów:

- obowiązkowo dwa razy w tygodniu;
- po każdej zmianie serii odczynnika;
- po każdej kalibracji;
- po awarii aparatu.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści odczynnik do fibrynogenu o stabilności na pokładzie aparatu 48 h? Konfekcjonowanie proponowanego odczynnika, w odniesieniu do szacunkowej liczby oznaczeń, zapewnia racjonalne zużycie, bez strat odczynnikowych.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga odczynnika do fibrynogenu o stabilności co najmniej 3 dni na pokładzie aparatu.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga w celu zapewnienia najwyższej jakości wyników, żeby metoda oznaczania D-dimerów wystandaryzowana była na jednostkę FEU /wg złotego standardu testu met Vidas/ z punktem odcięcia 0,5 mg/ l FEU?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga żeby metoda oznaczania D-dimerów wystandaryzowana była z punktem odcięcia 0,5 mg/ l FEU.

Pytanie:

Czy podane ilości badań zawierają również badanie kontrolne i kalibracyjne ?

Wyjaśnienie:

Tak. Podane ilości zawierają kontrole i kalibracje.

Pytanie:

Czy Zamawiający stosuje klasyczną metodę Claussa do oznaczania fibrynogenu ?

Wyjaśnienie:



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
000021024

Nordea Bank Polska S.A.
O/Gdynia
38 1440 1101 0000
0000 1121 6037

Tak. Zamawiający stosuje klasyczną metodę Claussa do oznaczania fibrynogenu.

Pytanie:

Jakiej stabilności odczynników do PT i APTT na pokładzie wymaga Zamawiający ?

Wyjaśnienie:

Minimum 3 dni.

Pytanie:

Czy tromboplastyna ludzka powinna być tromboplastyną nie wymagającą mieszania na pokładzie aparatu ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga aby tromboplastyna ludzka była rekombinowana.

Pytanie:

Czy odczynnik do APTT powinien być odczynnikiem o wysokiej czułości w kierunku antykoagulantu toczniowego ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga aby odczynnik do APTT był o wysokiej czułości w kierunku antykoagulantu toczniowego.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga uniwersalnego kalibratora do oznaczenia PT i fibrynogenu, automatycznie rozcieńczanego na pokładzie ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga aby kalibrator do PT i fibrynogenu był uniwersalny.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga dla odczynnika D-D certyfikatu FDA poświadczającego wiarygodność testu w wykluczaniu zarówno zatoru płucnego jak i zakrzepicy żył głębokich?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga certyfikatu FDA dla odczynnika D-dimer poświadczającego wiarygodność testu wykluczającego zarówno zator płucny jak i zakrzepicę żył głębokich. Certyfikat wymagany przy pierwszej dostawie odczynnika. Do oferty należy dołączyć oświadczenie o posiadaniu przedmiotowego certyfikatu. **Ulega zatem zmianie treść SIWZ w zakresie przedstawienia dokumentów potwierdzających, że oferowana dostawa odpowiada wymaganiom określonym przez zamawiającego oraz informacji i oświadczeń, które musi zawierać oferta. Na str. 8 SIWZ za pkt. 10 wprowadza się pkt. 11 o treści: „Oświadczenie Wykonawcy o posiadaniu certyfikatu FDA dla odczynnika D-dimer poświadczającego wiarygodność testu wykluczającego zarówno zator płucny jak i zakrzepicę żył głębokich”.**

Jednocześnie zamawiający informuje, iż **ulegają zmianie:**

- **termin składania ofert**, który wyznacza się na dzień **27 grudnia 2010 r. do godz. 11.00**,
- **termin otwarcia ofert**, który wyznacza się na dzień **27 grudnia 2010 r. o godz. 12.00**

Zastępca Dyrektora
Samodzielnego Publicznego
Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu
ds. Lecznictwa
lek. med. Marek Lipiec