



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

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



Zamość, dnia 11 lutego 2010 r.



AZP 3320/95/09 / /10



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 oznaczeń immunologicznych wraz z dzierżawą analizatora**. Poniżej podajemy treść pytań oraz wyjaśnień.

Pytanie:

Czy Zamawiający zaakceptuje 5-cio dniowy termin dostaw odczynników od dnia złożenia zamówienia?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu, w którym w jednej serii można wykonać 25 oznaczeń?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie:

Czy w związku z regulacją art. 144 ust. 1 ustawy PZP Zamawiający zechce wprowadzić do wzoru umowy zapis o dopuszczalności wprowadzenia zmian, w brzmieniu przedstawionym poniżej?

Strony dopuszczają zmiany w umowie w zakresie:

- nazwa produktu przy zachowaniu jego parametrów
- sposobu konfekcjonowania

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

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza zmiany w umowie w zakresie: nazwa produktu przy zachowaniu jego parametrów.

Pytanie:

Czy w przypadku Insuliny i Parathormonu Zamawiający dopuści kalibrator w formie liofilizatu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuści kalibrator w formie liofilizatu w przypadku insuliny i parathormonu.

Pytanie:

Czy w przypadku parametru Anty-HCV Zamawiający wyrazi zgodę aby kontrola wewnętrzna była na 2 poziomach: C0 – kontrola ujemna i C1 – kontrola dodatnia?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuści kontrolę wewnętrzną na dwóch poziomach dla Anty-HCV.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na analizator o wydajności 170 ozn./godz. wykonującego jednocześnie 25 różnych parametrów w jednej serii oznaczeń, gdzie czas oczekiwania na pierwszy wynik wynosi poniżej 30 minut dla wszystkich oferowanych parametrów? Taka wydajność analizatora zapewni Zamawiającemu wykonanie deklarowanej ilości badań (poniżej 150 oznaczeń / dobę) w czasie nie dłuższym niż 1 godz. dziennie, a więc będzie on także odpowiedni dla potrzeb Zamawiającego. Zgoda na zaoferowanie analizatora o wydajności 170 ozn./godz. pozwoli na złożenie oferty przez większą liczbę oferentów, co jest korzystne dla Zamawiającego i pozwoli na zachowanie konkurencyjności w postępowaniu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na analizator o wydajności 170 ozn./godz.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednego odczynnika oraz części kalibratorów, które zawierają komponenty w formie liofilizatu, do szybkiej i jednorazowej rekonstrukcji? Po rekonstrukcji zarówno odczynnik jak i kalibratory są już w formie płynnej i gotowej do ciągłego użycia.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie odczynników w formie liofilizatów. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie części kalibratorów (nie więcej niż 3) w formie zliofilizowanej.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na BNP lub NT-proBNP? Zgodnie z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego i międzynarodowych towarzystw kardiologicznych zarówno BNP jak i NT – proBNP są klinicznie

równocenne w diagnostyce. Nie należy preferować wyłącznie jednego parametru, w związku z tym powinna być możliwość złożenia oferty na BNP lub na NT-proBNP, a zgoda Zamawiającego zwiększy możliwość złożenia większej liczby ofert i konkurencyjności postępowania.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby jakość oferowanego testu do oznaczania troponiny była zgodna z zaleceniami i wymogami Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego (błąd precyzji dla 99 percentyla stężeń u osób zdrowych nie większy niż 10% CV)?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie stawia takich wymagań.

Pytanie:

Ze względu na posiadane w ofercie kilku rodzajów testów do oznaczania beta-HCG prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający zamierza stosować test beta-HCG wyłącznie w diagnostyce ciąży, czy także jako marker nowotworowy?

Wyjaśnienie:

Zamawiający zamierza stosować test beta-HCG również jako marker nowotworowy.

Pytanie:

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie kontroli wewnętrznej na 2 lub 3 poziomach, zgodnie z zaleceniami i wytycznymi producenta odczynników umieszczonych w ulotkach wykonawczych. Zamawiający wyraził już zgodę na kontrolę na 2 poziomach w przypadku oznaczenia Hbs i Ca-125.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kontroli wewnętrznej na 2 lub 3 poziomach zgodnie z zaleceniami producenta odczynników.

Lek. med. Marek Lipiec
Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa