



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

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



Zamość, dnia 21 lutego 2011r.



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

AZP 3320/15/ /11

Dotyczy: wyjaśnienie treści siwz.

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Al. Jana Pawła II 10 informuje, zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z późniejszymi zmianami, że wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników do analityki ogólnej. Poniżej podajemy treść wniosków i wyjaśnienia:

1. Zadanie nr 4 – Żele do elektroforezy. A/ Czy w poz. 1 Zamawiający wymaga zestawu utrwalanego termicznie ? B/ Czy w poz. 1 Zamawiający wymaga zestawu bez użycia etanolu, mentolu i kwasu octowego ?

Wyjaśnienie:

Ad. A/ Tak. Zamawiający wymaga zestawu utrwalanego termicznie. Ad. B/ Nie. Zamawiający nie wymaga.

2. Dotyczy Zadania nr 2 Prosimy o doprecyzowanie czy oferowany analizator przy wykorzystaniu testów paskowych ma umożliwić rozróżnienie świeżych krwinek czerwonych i wolnej hemoglobiny ? Precyzyjne określenie wymienionych parametrów ma istotne znaczenie kliniczne w diagnozowaniu schorzeń układu moczowego i pozwala na wprowadzenie właściwego leczenia pacjentów.

Wyjaśnienie:

Tak, aparat ma umożliwić rozróżnienie świeżych krwinek czerwonych i wolnej hemoglobiny.

3. Dotyczy Zadania nr 2 Prosimy o doprecyzowanie czy pod pojęciem automatycznej kalibracji Zamawiający rozumie aparat kalibrujący się w pełni automatycznie bez użycia zewnętrznych pasków kalibrujących lub standardowych ?

Wyjaśnienie:

Pojęcie automatycznej kalibracji oznacza kalibrację bez użycia zewnętrznych pasków kalibracyjnych lub standardowych.

4. Dotyczy Zadania nr 2 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga, by paski oraz kontrola wewnątrzlaboratoryjna pochodziły od jednego producenta ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga, by paski oraz kontrola pochodziły od jednego producenta.

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

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki
Im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu –
Wyjaśnienia SIWZ – AZP 3320/15/11

5. Dotyczy Zadania nr 2 Prosimy o doprecyzowanie na ilu poziomach oraz z jaką częstością Zamawiający będzie wykonywał wewnątrzlaboratoryjną kontrolę jakości dla pasków do badania ogólnego moczu ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wykonuje kontrolę 2 x w tygodniu na dwóch poziomach – patologiczną i normalną.

6. Dotyczy Zadania nr 2 Czy Zamawiający dopuści testy paskowe z maksymalną czułością dla białka (albumina) 12 mg/dl ?

Wyjaśnienie:

Tak.

7 Dotyczy wzoru umowy I: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z 2 do 5 dni roboczych ?

Wyjaśnienie:

Nie. Wiążące są zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

8. Dotyczy zadania 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pasków i aparatu do badania moczu bez możliwości eliminacji wpływu kwasu askorbinowego na wynik pomiaru ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie pasków i aparatu bez możliwości eliminacji wpływu kwasu askorbinowego na wynik pomiaru.

9. Dotyczy zadania 3. Czy Zamawiający w pozycji nr 7, wyrazi zgodę na zaferowanie testu o czułości 50 mg/ml ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na test o czułości 50 mg/ml.

10. Dotyczy zadania 3. Czy Zamawiający w pozycji nr 8, wymaga testu kasetkowego ?

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający wymaga testu kasetkowego.

11. Dotyczy Zadania 2. Parametry techniczne aparatu do badania moczu: Jaki system laboratoryjny posiada Zamawiający ?

Wyjaśnienie:

Laboratorium posiada system SIS GEM.

12. Dotyczy Zadania 2, Parametry techniczne aparatu do badania moczu: Czy Zamawiający wymaga dostarczenia na wyposażeniu aparatu czytnika kodów kreskowych umożliwiającego skanowanie ID pacjenta oraz określanie koloru i klarowności ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga czytnika kodów.

13. Dotyczy Zadania 2, Parametry techniczne aparatu do badania moczu: Czy Zamawiający wymaga dostarczenia paska standardowego wielokrotnego użytku (do sprawdzania układu optycznego) pakowanego po 2 szt. w opakowaniu znajdującego się na wyposażeniu aparatu ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga paska standardowego.

14. Dotyczy Zadania 2, Parametry techniczne aparatu do badania moczu: Czy w trosce o jakość wykonywanych oznaczeń Zamawiający wymaga zapewnienia bezpłatnego udziału w międzynarodowej kontroli jakości potwierdzonej certyfikatem producenta aparatu i pasków z możliwością otrzymywania statystycznej obróbki wyników ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga zapewnienia udziału w międzynarodowej kontroli.

15. Dotyczy Zadania 2: Czy w trosce o jakość wykonywanych oznaczeń Zamawiający wymaga aby aparat, paski, kontrola wewnętrzna i zewnętrzna pochodziły od jednego producenta ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga aby paski i aparat pochodziły od jednego producenta, natomiast kontrola wewnętrzna i zewnętrzna nie.

16. Dotyczy: zadanie nr 4 – żele do elektroforezy. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby badania wykonywane za pomocą oferowanych żeli były utrwalane metodą chemiczną, co zapobiega migracji białek i nie wymaga bardzo precyzyjnego i niepowtarzalnego utrwalania termicznego ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga, aby żele były utrwalane metodą termiczną.

17. Dotyczy: zadanie 4 – żele do elektroforezy. Zgodnie ze standardami dla rozdziału białek, czas rozdziału nie powinien przekroczyć 20 minut. Prosimy zatem o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga aby czas rozdziału nie przekraczał 20 minut ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie określa czasu rozdziału białek.

18. Dotyczy: zadanie 4 – żele do elektroforezy. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający chce uzyskać 6 typowych frakcji z możliwością uzyskania dodatkowego rozdziału frakcji beta na beta 1 i beta 2 ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza dodatkowy rozdział frakcji beta.

19. Dotyczy Zadania 1 – Paski. Czy Zamawiający wymaga zaferowania pasków zgodnych z instrukcją obsługi analizatora (potwierdza to również art. 4 pkt. 3 ustawy o wyrobach medycznych). Czy w ulotce opakowania pasków powinna być wyraźna informacja o stosowaniu ich w analizatorze Miditron Junior II ?

Wyjaśnienie:

Tak, w ulotce opakowania pasków powinna być informacja o stosowaniu ich w analizatorze Miditron Junior II.

20. Dotyczy Zadania 1 – Paski. Czy Zamawiający wymaga aby paski diagnostyczne do analizy ogólnej moczu i paski kalibracyjne do czytnika pochodziły od jednego producenta?

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający wymaga, aby paski diagnostyczne i kalibracyjne pochodziły od jednego producenta.

21. Dotyczy Zadania 2 – Testy do analizy moczu wraz z dzierżawą analizatora: Czy

Zamawiający wymaga zaoferowania materiału do kontroli wewnętrznej na bazie moczu ludzkiego czyli pod względem składu podobnego do oznaczanej próbki ? Na ilu poziomach i z jaką częstotliwością Zamawiający zamierza wykonywać ww. kontrolę ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wykonuje kontrolę 2 x w tygodniu na dwóch poziomach – patologiczną i normalną. Materiał kontroli wewnętrznej powinien być na bazie moczu ludzkiego.

Dyrektor
Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego
Im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu
Lek. med. Andrzej Mielcarek