



**SZPITAL SPECJALISTYCZNY**  
**im. Edmunda Biernackiego w Mielcu**  
ul. Żeromskiego 22 39-300 Mielec  
KRS: 000002538 NIP 817-17-50-893



centrala 17 78 00 100

tel/fax. 17 78 00 146

<http://www.szpital.mielec.pl>

email:

[przetargi@szpital.mielec.pl](mailto:przetargi@szpital.mielec.pl)

SzP.ZP.271.8-5.19

Mielec, dnia 29.01.2019r.

## **Wszyscy uczestnicy** **postępowania przetargowego**

*Dotyczy: przetarg nieograniczony na sprzedaż i dostawę odczynników do badań w zakresie serologii grup krwi kompatybilnych do posiadanego sprzętu z doposażeniem oraz dostawa odczynników do diagnostyki markerów nowotworowych oraz chorób infekcyjnych*

Szpital Specjalistyczny im. Edmunda Biernackiego w Mielcu działając w oparciu o art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2018r., poz. 1986 ze zm.) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

**Pytanie nr 1, dot. rozdziału II SIWZ “Opis Przedmiotu Zamówienia”, GRUPA 1 Zestaw do diagnostyki markerów nowotworowych oraz chorób infekcyjnych**

Czy Zamawiający dopuści system w którym zestawy do diagnostyki markerów nowotworowych oraz chorób infekcyjnych wykonywane są techniką CLIA (chemiluminescencja)?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z modyfikacją SIWZ.

**Pytanie nr 2, dot. rozdziału II SIWZ “Opis Przedmiotu Zamówienia”, GRUPA 1 Zestaw do diagnostyki markerów nowotworowych oraz chorób infekcyjnych**

Czy Zamawiający dopuści system w którym opakowania odczynników zawierają 100 oznaczeń?

Jeżeli tak to czy Wykonawca winien stosownie przeliczyć ilości zaoferowanych opakowań handlowych?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza system w którym opakowania odczynników zawierają 100 oznaczeń. Zamawiający wymaga przeliczenie zawartości zaoferowanych opakowań handlowych.

**Pytanie nr 3, dot. rozdziału II SIWZ “Opis Przedmiotu Zamówienia”, GRUPA 1 Zestaw do diagnostyki markerów nowotworowych oraz chorób infekcyjnych**

Prosimy o doprecyzowanie czy podane w formularzu ilości oznaczeń zawierają badania kontrole i kalibracyjne czy należy je doliczyć zgodnie z zaleceniami producenta? W celu poprawnego skalkulowania oferty prosimy również o podanie z jaką częstotliwością Zamawiający będzie prowadził kontrolę jakości dla wymienionych w SIWZ parametrów (np. raz w tygodniu na 2 poziomach)?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający podał w formularzu ilości oznaczeń zawierające badania, kontrole i kalibrację. Zamawiający będzie prowadził kontrolę jakości dla wymienionych w SIWZ parametrów 1 raz w tygodniu.

**Pytanie nr 4, dot. rozdziału II SIWZ “Opis Przedmiotu Zamówienia”, GRUPA 1 Zestaw do diagnostyki markerów nowotworowych oraz chorób infekcyjnych, pkt. 2 i 3 tabeli Wymagania Zamawiającego dla Grupy 1**

Czy Zamawiający zamiast dwóch mniejszych aparatów dopuści jeden fabrycznie nowy i w pełni automatyczny analizator o wydajności 180 oznaczeń na godzinę?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z modyfikacją SIWZ.

**Pytanie nr 5, dot. rozdziału II SIWZ “Opis Przedmiotu Zamówienia”, GRUPA 1 Zestaw do diagnostyki markerów nowotworowych oraz chorób infekcyjnych, pkt. 9 tabeli Wymagania Zamawiającego dla Grupy 1**

Czy Zamawiający dopuści wolnostojący analizator wykonujący badania w technice chemiluminescencji?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z modyfikacją SIWZ.

**Pytanie nr 6, dot. rozdziału II SIWZ “Opis Przedmiotu Zamówienia”, GRUPA 1 Zestaw do diagnostyki markerów nowotworowych oraz chorób infekcyjnych, pkt. 10 tabeli Wymagania Zamawiającego dla Grupy 1**

Czy zamawiający dopuści analizator wyposażony w jeden moduł inkubacyjny, który umożliwia jednoczesowe wykonywanie 80 oznaczeń (jednoczasowa inkubacja 80 próbek badanych)?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza analizator wyposażony w jeden moduł inkubacyjny, który umożliwia jednoczesowe wykonywanie 80 oznaczeń.

**Pytanie nr 7, dot. rozdziału II SIWZ “Opis Przedmiotu Zamówienia”, GRUPA 1 Zestaw do diagnostyki markerów nowotworowych oraz chorób infekcyjnych, pkt. 14 tabeli Wymagania Zamawiającego dla Grupy 1**

Czy Zamawiający dopuści system w którym automatyczna dwupunktowa rekaliibracja dla 15 parametrów wymienionych w SIWZ wykonywana co 4-8 tygodni, dla 5 parametrów wykonywana jest co 2-3 tygodnie a dla CA 19-9 co tydzień

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z modyfikacją SIWZ.

**Pytanie nr 8, dot. rozdziału II SIWZ “Opis Przedmiotu Zamówienia”, GRUPA 1 Zestaw do diagnostyki markerów nowotworowych oraz chorób infekcyjnych, pkt. 15 tabeli Wymagania Zamawiającego dla Grupy 1**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga analizatora, który automatycznie dozuje próbki badane za pomocą końcówek jednorazowego użytku, eliminując tym samym kontaminację materiału badanego?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z modyfikacją SIWZ.

**Pytanie nr 9, dot. rozdziału II SIWZ “Opis Przedmiotu Zamówienia”, GRUPA 1 Zestaw do diagnostyki markerów nowotworowych oraz chorób infekcyjnych, pkt. 17 tabeli Wymagania Zamawiającego dla Grupy 1**

Czy Zamawiający dopuści system w którym otwarte odczynniki, zgodnie z informacją zawartą w instrukcji producenta, zachowują trwałość po otwarciu od 2 do 12 tygodni? Producent dopuszcza używanie zestawów odczynnikowych po tych okresach pod warunkiem, że oznaczenia kontroli wypadają w oczekiwanych wartościach.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiając dopuszcza system w którym otwarte odczynniki, zgodnie z informacją zawartą w instrukcji producenta, zachowują trwałość po otwarciu od 2 do 12 tygodni.

**Pytanie nr 10, dot. rozdziału II SIWZ “Opis Przedmiotu Zamówienia”, GRUPA 1 Zestaw do diagnostyki markerów nowotworowych oraz chorób infekcyjnych, pkt. 21 tabeli Wymagania Zamawiającego dla Grupy 1**

Czy Zamawiający dopuści system w którym zestawy odczynnikowe zawierają stosowne kalibratory, a surowice kontrole są odrębnym produktem?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający zgodnie z modyfikacją dopuszcza system w którym zestawy odczynnikowe zawierają stosowne kalibratory, a surowice kontrole są odrębnym produktem. Zamawiający wymaga szczegółowego wykazu wraz z wyceną w formularzu oferty.

**Pytanie nr 11, dot. rozdziału II SIWZ “Opis Przedmiotu Zamówienia”, GRUPA 1 Zestaw do diagnostyki markerów nowotworowych oraz chorób infekcyjnych, pkt. 7 tabeli**

Czy Zamawiający dopuści system w którym oznaczenia anti HBe i HBe Ag wykonywane są na osobnych zestawach odczynnikowych, umożliwiając tym samym pełną i precyzyjną diagnostykę pacjenta?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza system w którym oznaczenia anti HBe i HBe Ag wykonywane są na osobnych zestawach odczynnikowych, umożliwiając tym samym pełną i precyzyjną diagnostykę pacjenta.

**Pytanie nr 12, dot. rozdziału II SIWZ “Opis Przedmiotu Zamówienia”, GRUPA 1 Zestaw do diagnostyki markerów nowotworowych oraz chorób infekcyjnych, pkt 17 tabeli**

Czy Zamawiający dopuści system w którym oznaczenia Mononukleozy zakaźnej w klasie IgG są wykonywane na osobnych zestawach odczynnikowych VCA IgG i EBNA IgG, umożliwiając tym samym pełną i precyzyjną diagnostykę pacjenta?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza system w którym oznaczenia Mononukleozy zakaźnej w klasie IgG są wykonywane na osobnych zestawach odczynnikowych VCA IgG i EBNA IgG, umożliwiając tym samym pełną i precyzyjną diagnostykę pacjenta.

**Pytanie nr 13, dot. Grupa 1 pozycja 4**

Czy w związku z wstrzymaniem produkcji odczynnika anty HBs, Zamawiający dopuści dostarczenie tego asortymentu po wznowieniu produkcji (przewidywany termin marzec 2019 r.)?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza dostarczenie asortymentu po wznowieniu produkcji. W takim przypadku do oferty należy dołączyć oświadczenie o wstrzymaniu produkcji odczynnika HBs.