



Kalisz, dnia 05 maja 2011 roku

Wykonawcy biorący udział
w postępowaniu

I N F O R M A C J A

Dotyczy: postępowania na sukcesywne dostawy odczynników i materiałów niezbędnych do wykonywania badań koagulologicznych, badań moczu i parametrów krytycznych wraz z dzierżawą aparatury diagnostycznej (sprawa Nr 32/11).

W odpowiedzi na pytania Wykonawców informujemy, co następuje:

Pytania dot. Zadania Nr 1:

Pytanie Nr 1

Czy Zamawiający dopuści analizator zastępczy o wydajności 54 ozn/h dla PT ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający dopuści analizator zapasowy bez możliwości oznaczenia białka S i czynnika V Leiden ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający wymaga oznaczenia fibrynogenu metodą Claussa bez wstępnego rozcieńczenia osocza przez analizator ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 4 dot. Zadania Nr 2:

Prosimy o określenie ilości wykonywanych testów paskowych w kierunku mikroalbuminurii ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje iż wykonuje takich testów ok. 3 - 4 miesięcznie. Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie analizatora bez odczytów paskowych w kierunku mikroalbuminurii oraz bez możliwości podania wskaźników albuminowo-kreatyninowego i białkowo-kreatyminowego.

Pytanie nr 5 dot. Zadania Nr 4:

Czy Zamawiający wymaga dostosowania temperatury pomieszczenia, w którym zainstalowany będzie oferowany analizator parametrów krytycznych do optymalnych warunków pracy aparatu tj. dostarczenie odpowiedniego klimatyzatora utrzymującego stałą temperaturę otoczenia ?

Odpowiedź: TAK.

Pytania dot. Zadanie nr 1

Formularz ofertowy (4) Parametry techniczno-eksploatacyjne, których spełnienie jest koniecznie wymagane dla aparatury diagnostycznej (analizatory koagulologiczne):

Pytanie nr 6:

Ad. Pkt 1. Czy Zamawiający dopuści analizatory używane, po przeglądzie technicznym z roku 2008 ?

Odpowiedź: PODSTAWOWY APARAT NIE, ale dopuści taki aparat jako zastępczy.

Pytanie nr 7:

Ad. Pkt 7. Czy Zamawiający dopuści analizator podstawowy w którym podczas pracy można przygotowywać listę roboczą do następnej serii badań, przeglądać zapisaną bazę danych pacjentów, kalibracji, kontroli jakości, drukować odpowiednie raporty lecz nie można wykonywać kalibracji ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 8:

Ad pkt. 10. Czy Zamawiający dopuści analizator bez zautomatyzowanego odczytu barkodowego odczynników?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 9:

Ad pkt.11, 12: Czy Zamawiający dopuści analizator w którym istnieje czujnik obecności odczynnika, sygnalizujący jego brak, a także można wpisać manualnie numer lotu i datę ważności odczynnika, lecz aparat nie wpisuje tych danych automatycznie z kodów paskowych i nie podaje dokładnie objętości odczynnika?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 10:

Ad pkt. 13 Czy Zamawiający dopuści jako analizator podstawowy analizator pracujący z jedną główną seria odczynnika. Należy zaznaczyć, że zmiany serii odczynników dostarczanych przez naszą firmę są nie częstsze niż raz w roku. Analizator, który zamierzamy zaoferować ma możliwość programowania własnych aplikacji zgodnie z wymogiem SIWZ.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 11:

Ad pkt.14 Czy Zamawiający dopuści analizator, który zapewnia możliwość swobodnego doładowywania próbek badanych i kuwet lecz nie zapewnia możliwości swobodnego doładowywania odczynników? Analizator posiada jednak możliwość wstawienia na pokład dwu lub więcej buteleczek tego samego odczynnika tak by zminimalizować ryzyko ewentualnego przerwania pracy z racji braku odczynnika. Próbkę nie wykonane z powodu ewentualnego braku odczynnika nie wymagają powtórnego programowania - wystarczy wznowić pracę po uzupełnieniu odczynnika.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 12:

Ad pkt. 15 Czy Zamawiający dopuści analizator bez możliwości przeprogramowania próbki na CITO w trakcie pracy aparatu? Oczywiście analizator samą funkcję CITO posiada i dowolna pozycja próbkowa może być w nim zaprogramowana jako pilna.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 13:

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane analizatory wraz z odczynnikami pochodziły od jednakowego producenta i stanowiły jednolity system analityczny ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby analizator podstawowy i odczynniki do obu analizatorów pochodziły od jednego producenta.

Pytania dot. Zadanie nr 1- Formularz Cenowy (1):

Pytanie nr 14:

Jaką ilość badań (%) zamawiający przewiduje wykonywać na analizatorze podstawowym. a jaką na aparacie zapasowym? Informacje te są niezbędne do prawidłowego określenia ilości materiałów zużywalnych ?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że przewiduje wykonywać badania ba analizatorze podstawowym w wymiarze 90%, natomiast na analizatorze zapasowy w ilości 10%.

Pytanie nr 15:

Czy Zamawiający wymaga do oznaczenia białka S odczynnika wykrywającego wolną formę białka S metoda immunologiczną? Jak wiadomo taka metoda jest preferowana do badań „pierwszego rzutu” w kierunku niedoboru białka S w stosunku do metod krzepnięciowych, gdyż nie daje interferencji i fałszywie wysokich wyników u pacjentów ze stanami zapalnymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość do oznaczenia białka S odczynnika wykrywającego wolną formę białka S każdą z wyżej wymienionych metod.

Pytanie nr 16:

Czy Zamawiający wymaga do oznaczania czasu protrombinowego (PT) tromboplastyny ludzkiej rekombinowanej (takim obecnie preparatem jest standard tromboplastyny WHO) ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 17:

Czy Zamawiający jako odczynnika do APTT wymaga odczynnika do APTT wysoko wrażliwego na antykoagulant tocznia (obok oczywiście wysokiej wrażliwości na niedobory wewnątrzpochoydznych czynników krzepnięcia, Fib i obecność

heparyny) ?

Odpowiedź: TAK.

Pytania dot. Zadania Nr 2

Formularz ofertowy (6) Parametry techniczno-eksploatacyjne, których spełnienie jest konieczne wymagane dla aparatury diagnostycznej (czytnik paskowy moczu):

Pytanie nr 18:

Ad. pkt 15. Czy tworzenie w aparacie raportów wyników wymagających weryfikacji oznacza możliwość drukowania raportów z wynikami tylko patologicznymi ?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 19:

Ad. pkt 16. Czy Zamawiający dopuści analizator posiadający ekran LCD oraz alfanumeryczną klawiaturę komputerową ?

=====

(centrala 0-62 765 12 51, zamówienia publiczne 0-62 765-13-97, fax. 0-62 757 13 23

Konto: KB S.A. O/Kalisz 72 1500 1432 1214 3002 2173 0000

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 20:

Ad. pkt 18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora bez odczytu testów paskowych w kierunku mikroalbuminurii z możliwością podania wskaźników albuminowo-kreatyninowego i białkowo-kreatyninowego ?

Odpowiedź: TAK.

Pytania dot. Zadania Nr 3

Formularz ofertowy (7) Parametry techniczno-eksploatacyjne, których spełnienie jest konieczne wymagane dla aparatury diagnostycznej. (parametry krytyczne dla oddziałów szpitalnych)

Pytanie nr 21:

Ad. pkt. 21 Czy Zamawiający wymaga wpięcia do systemu informatycznego dwóch analizatorów do badań krytycznych przeznaczonych do dwóch oddziałów szpitalnych ?

Odpowiedź: NIE.

Pytania dot. Zadania Nr 2

Formularz ofertowy (6) Parametry techniczno-eksploatacyjne, których spełnienie jest konieczne wymagane dla aparatury diagnostycznej (czytnik paskowy moczu):

Pytanie nr 22:

Ad pkt 3 Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania czytnika spełniającego pozostałe warunki graniczne, przy czym kalibracja aparatu przebiega automatycznie przy użyciu wewnętrznego paska kalibracyjnego jak również pasków kalibracyjnych, które będą dostarczone bezpłatnie przez okres dzierżawy aparatu? W warunkach pracy rutynowej odbywa się to nie częściej niż raz na 4 tygodnie.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 23:

Ad pkt 17 Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania materiału kontrolnego na bazie moczu ludzkiego czyli pod względem składu podobnego do oznaczanej próbki, pochodzącego od innego producenta niż paski testowe i aparat do analizy moczu ?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 24:

Ad pkt 18 Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania aparatu bez odczytu testów paskowych w kierunku mikroalbuminurii oraz bez możliwości podania wskaźników albuminowo-kreatyninowego i białkowo-kreatyninowego. W zamian oferujemy testy do oznaczania mikroalbuminy z odczytem wizualnym o czułości 20 mg/L.

Odpowiedź: TAK (także odpowiedź na Pytanie nr 4 niniejszych wyjaśnień).

Pytanie nr 25:

Ad pkt 18 Czy w związku z możliwością odczytu testów do oznaczania mikroalbuminurii należy zaoferować materiał kontrolny zarówno do parametrów fizyko-chemicznych moczu jak i oznaczania mikroalbuminy ?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia iż należy zaoferować materiał kontrolny osobno do parametrów fizyko-chemicznych moczu i osobno do oznaczenia mikroalbuminy.

Pytanie dot. Zadania 3 - poz. 1 Formularza Cenowego (9):

Pytanie nr 26:

Prosimy o wyjaśnienie określenia „komplety badań moczu? Czy to oznacza że Zamawiający wymaga zaoferowania wyspecyfikowanej ilości 15 000 oznaczeń dla 10-cio parametrycznych pasków testowych i 15 000 oznaczeń dla testów w kierunku mikroalbuminurii, co stanowić będzie komplet badań ?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający wyjaśnia iż określenie „komplety badań moczu” oznacza dziesięcioparametrowe paski testowe moczu.

Pytanie nr 27 dot. Projektu umowy:

Prosimy o wprowadzenie do wzorów umów zapisu pozwalającego na zmianę wartości brutto w przypadku urzędowych zmian stawek podatku VAT.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektów umów i nie wyraża zgody na ich modyfikację.

Pytanie nr 28 dot. Projektu umowy:

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu przekazania na własność klimatyzatorów, o których mowa w § 2 wzoru umowy dzierżawy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektów umów i nie wyraża zgody na ich modyfikację.

Jednocześnie Zamawiający informuje o zmianie terminu składania i otwarcia ofert

- termin składania ofert – **do godz. 9⁰⁰ dnia 09 maja 2011r.**
- termin otwarcia ofert – **godz. 9³⁰ dnia 09 maja 2011r.**