



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

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



Zamość, dnia 07 lutego 2018 r.

AG.ZP 3320.4. .18

Dotyczy: wyjaśnienie 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 informuje, że wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na **dostawę odczynników do Pracowni Biochemii wraz z dzierzawą dwóch analizatorów**. Poniżej podajemy treść wniosków i wyjaśnienia:

1. W związku z wymogiem, że „Przy obliczaniu ilości potrzebnych opakowań Wykonawca uwzględni trwałość zestawów odczynnikowych na pokładzie analizatora” oraz zapisem parametru ocenianego prosimy o potwierdzenie, że przy obliczeniach należy uwzględnić podział odczynnika na części w czasie bieżącej pracy i zaoferować ilości odczynników zgodnie z podaną w ulotce odczynnikowej informacją o trwałości odczynników po otwarciu przechowywanych w analizatorze? Takie rozwiązanie umożliwiłoby ekonomiczne wykorzystanie odczynników.

Wyjaśnienie: Zamawiający potwierdza, że przy obliczeniach ilości opakowań odczynników należy uwzględnić podział odczynnika na części w czasie bieżącej pracy.

2. Prosimy o podanie informacji, jakie oznaczenia biochemiczne oprócz białka w moczu, wykonywane będą w moczu i czy Zamawiający wymaga zaoferowania dedykowanych kontroli do badań moczu? Jeśli tak to prosimy o podanie harmonogramu kontroli dla tych badań.

Wyjaśnienie: W moczu wykonywane będą następujące oznaczenia: białko całkowite, sód, potas, chlor, wapń całkowity, fosfor, glukoza, kreatynina, mocznik, kwas moczowy, magnez. Zamawiający wymaga zaoferowania materiałów kontrolnych dedykowanych do w/w oznaczeń w moczu, przyjmując harmonogram kontroli 1 raz w tygodniu na 1 poziomie.

3. Czy odczynnik do oznaczania CRP o zakresie liniowości 0,2 – 480 mg/l spełnia wymagania Zamawiającego odnośnie Białka CRP i CRP ultraczułego ?

Wyjaśnienie: Odczynnik do oznaczania CRP w zakresie liniowości od 0,2 do 480 mg/l spełnia wymagania Zamawiającego. Zamawiający wymaga, aby czułość oznaczenia CRP ultraczułego wynosiła 0,09 mg/l lub mniej.

4. W związku z tym, że oznaczanie CRP odbywa się niezależnie od czułości metody za pomocą tego samego odczynnika, zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania jednego odczynnika dla pozycji 1 i 2 (Białko CRP i CRP ultraczułe) w tabeli w Opisie Przedmiotu Zamówienia. Różnice co do czułości

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki
Im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu –
AG.ZP 3320.4.18 – wyjaśnienia SIWZ

Strona 1



Certyfikat nr 51705/B/0001/UK/Po
ISO 9001 : 2008

Certyfikat nr 51705/A/0001/UK/Po
ISO 14001 : 2004

Certyfikat nr 51705/X/0001/UA/Po
PN-N 18001 : 2004

Certyfikat nr 51705/C/0001/UK/Po
OHSAS 18001 : 2007

Certyfikat nr 51705/D/0001/UK/Po
ISO 27001 : 2005

Certyfikat nr 64151/A/0001/UK/Po
ISO 22000 : 2005



tel. Centrala
84 6773333

tel. Sekretariat
84 6773300

Fax
84 6386669

www.szpital.zam.pl

e mail:
szpital@szpital.zam.pl

NIP
922-22-92-491

REGON
006050134

KRS
0000021024

PEKAO S.A. I Oddział
w Zamościu
61 1240 2816 1111
0010 3901 3524

oznaczenia uzyskiwane są dzięki różnym protokołom aplikacyjnym przy wykorzystaniu tego samego odczynnika.

Wyjaśnienie: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferowany w postępowaniu analizator służył do analizy próbek surowicy, osocza, moczu, hemolizatu oraz innych typów próbek, w tym pozostałych płynów ustrojowych, takich jak płyn mózgowo – rdzeniowy, mieszczących się w zakresie lepkości surowicy. Zarówno przeznaczenie analizatora jak i zakresy pomiarowe odczynników umożliwiają ich zastosowanie do diagnostyki różnego rodzaju płynów mimo braku zapisu szczegółowego, że służy do analizy płynów z jam ciała. Oferowany analizator posiada opcję automatycznego rozcieńczenia i zagęszczenia próbki badanej co zwiększa możliwości diagnostyczne oferowanego urządzenia.

Wyjaśnienie: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Prosimy o potwierdzenie, że odczynnik Urinary/CSF Protein przeznaczony do oznaczeń w białka w ludzkim moczu i płynie mózgowo – rdzeniowym o zakresie liniowości 0,01 – 2,00 g/L spełnia wymagania Zamawiającego w odniesieniu do białka ultraczulego do badania płynów z jam ciała i moczu?

Wyjaśnienie: Odczynnik do oznaczania białka całkowitego w moczu, i płynie mózgowo – rdzeniowym o zakresie liniowości od 0,01 do 2,0 g/l spełnia wymagania Zamawiającego także w odniesieniu do badania płynów z jam ciała.

7. Czy Zamawiający wymaga, aby na dzień składania ofert Wykonawca dysponował min. 6 inżynierami serwisowymi przeszkolonymi w serwisowaniu zaoferowanego analizatora?

Wyjaśnienie: Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

8. § 2 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 5 dni roboczych?

Wyjaśnienie: Nie. Wiążące są zapisy wzoru umowy integralnej części SIWZ.

9. §2 ust. 8 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 7 dni roboczych?

Wyjaśnienie: Nie. Wiążące są zapisy wzoru umowy integralnej części SIWZ.

10. §2 ust. 10 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 7 dni roboczych?

Wyjaśnienie: Nie. Wiążące są zapisy wzoru umowy integralnej części SIWZ.

11. §4 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Wymienione ceny netto nie mogą ulec podwyższeniu przez okres obowiązywania umowy ...”? Uzasadnienie: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wprowadzenie do umowy klauzuli waloryzacyjnej w zaproponowanym przez nas brzmieniu, która umożliwi dostosowanie ceny do stawki podatku zgodnej z przepisami obowiązującymi w chwili powstania obowiązku podatkowego.

Wyjaśnienie: Nie. Wiążące są zapisy wzoru umowy integralnej części SIWZ.

12. §9 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „w przypadku zmiany stawki podatku VAT pod warunkiem”,?

Wyjaśnienie: Nie. Wiążące są zapisy wzoru umowy integralnej części SIWZ.

13. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatorów rok produkcji 2015 o udokumentowanym pochodzeniu oraz całościowym przeglądzie technicznym?

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie analizatorów wyprodukowanych przed 2017 r.

14. Czy Zamawiający dopuści analizatory wykonujące pomiary ISE metodą potencjometrii pośredniej z pojedynczo wymienianymi elektrodami jonoselektywnymi oraz automatyczną kalibracją wykonywaną automatycznie przez analizator co 8 godzin?

Wyjaśnienie: Zamawiający wyraża zgodę.

15. Czy Zamawiający dopuści analizatory, w których przedział reakcyjny termostatowany jest przy użyciu płaszczu wodnego automatycznie wymienianego przez analizator w trakcie procedury?

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie analizatorów, w których przedział reakcyjny jest termostatowany przy użyciu płaszczu wodnego.

Ulegają zmianie wyznaczone terminy. Obowiązujące terminy to:

- termin składania ofert – **13 lutego 2018 r. godz. 11:00**,
- termin otwarcia ofert – **13 lutego 2018 r. godz. 12:00**.

Wprowadza się również zmianę w treści SIWZ str. 11 dotyczącą oznakowania koperty zawierającej ofertę. Koperta powinna być oznakowana: „Przetarg nieograniczony – dostawa odczynników do Pracowni Biochemii wraz z dzierżawą dwóch analizatorów. Nie otwierać przed 13 lutego 2018 r. 12:00.”

Z –ca Dyrektora

Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego

Im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu

Ds. Lecznictwa

Lek. med. Marek Lipiec