

Łódź, dnia 22.03.2024 r.

Wyjaśnienie Treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

Wojewódzka Stacja
Sanitarno-Epidemiologiczna w Łodzi
ul. Wodna 40
90-046 Łódź

Uczestnicy postępowania
- wszyscy -

Dotyczy postępowania: DOSTAWA TESTÓW DIAGNOSTYCZNYCH DO WSSE W ŁODZI:

**Część 1 – Odczynniki do izolacji, wykrywania oraz znakowania cząstek.
Część 2 – Testy diagnostyczne i kontrolne do analiz mikrobiologicznych.
Część 3 – Testy do diagnostyki wirusów oddechowych.
Część 4 – Testy molekularne do badań diagnostycznych.
Część 5 - Testy do wykrywania bakterii jelitowych.**

Szanowni Państwo,

Zamawiający, działając na podst. art. 284 ust 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. (Dz.U. z 2023 poz. 1720), zwanej dalej ustawą Pzp, udziela wyjaśnień do wniosku o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (dalej SWZ), zgodnie z poniższym:

Pytanie do części 3

Pytanie 1:

„Czy Zamawiający dopuści konfekcjonowanie odczynników po 48 reakcji?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści konfekcjonowanie odczynników po 48 reakcji.

Pytanie do części 4

Pytanie: 2

„Czy w pakiecie 4, w punkcie 2 – test do wykrywania rotawirusa Zamawiający nie popełnił błędu w podpunkcie 8” czułość analityczna nie gorsza niż 100 kopii RNA/reakcję”? Ta wartość wskazuje na niską czułość testu”.

Odpowiedź:

Zamawiający popełnił oczywistą omyłkę pisarską. Powinno być: „czułość analityczna nie gorsza niż 10 kopii RNA/DNA na reakcję”.

Pytanie do części 5

Pytanie 3:

„Czy w pakiecie 5, w punkcie 1 Zamawiający wymaga opakowania na 48 reakcji? Według opisu zestaw ma składać się z dwóch mixów reakcyjnych i 96 dołków reakcyjnych, co oznaczałoby zestaw na 48 reakcji, a nie 96 jak w opisie”.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zestawu na 96 dołków wykorzystującego 2 dołki na 1 pacjenta/badanie, co oznacza 48 przebadanych pacjentów z jednego opakowania testu(zestawu).

Pytania do części 3,4,5

Pytanie 4:

„Czy w pakiecie 3,4 i 5 Zamawiający wymaga załączenia przedmiotowych środków dowodowych w postaci instrukcji użytkowania testów w języku polskim, czy dopuszcza w języku angielskim?”.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza załączenie instrukcji użytkowania testów w języku angielskim.

Pytanie 5:

„ Czy Zamawiający może sprecyzować wielkość opakowania w części 3,4,5 podając dokładną ilość reakcji (pacjentów) możliwych do wykonania z danego opakowania”.

Odpowiedź:

Ilość przebadanych pacjentów w części 3 pozycji 1 dotyczącej wykrywania i zróżnicowania wirusów paragrypy 1, 2, 3, i 4 wynosi 48, natomiast w pozycji 2 w teście do wykrywania materiału genetycznego adenowirusów, metapneumowirusów oraz bokawirusów 96.

Ilość przebadanych pacjentów w części 4 wynosi 96.

Ilość przebadanych pacjentów w części 5 pozycji 1 dotyczącej jednoczesnego wykrywania i rozróżniania E.coli EHEC, E.coli STEC, E.coli EPEC, E.coli ETEC i E. coli EIEC/Shigella wynosi 48, natomiast w pozycji 2 w teście do jednoczesnego wykrywania i różnicowania Campylobacter coli, C.lari i C.jejun wynosi 96.

Zgodnie z treścią art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1720), Zamawiający dokonuje następującej zmiany treści SWZ:
1.Zastępuje się Załącznik nr 1 ZMIANA (Formularz asortymentowo-ilościowo-cenowy) - **Załącznikiem nr 1 (Formularz asortymentowo-ilościowo-cenowy)– ZMIANA 2.**

Zatwierdził:

Łódzki Państwowy Wojewódzki Inspektor Sanitarny
z up. Waldemar Mańkowski
Za-ca Dyrektora ds. ekonomiczno-administracyjnych
WSSE w Łodzi