

Kielce, dn. 31.10.2024 r.

Znak sprawy: ZP.272.10.2024

Wojewódzka Stacja
Sanitarno-Epidemiologiczna
w Kielcach

Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

Do wszystkich zainteresowanych

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.), dalej jako ustawy Pzp, Zamawiający udziela odpowiedzi na zadane pytania dotyczące Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu prowadzonym w trybie podstawowym pn. „Dostawa odczynników laboratoryjnych i testów diagnostycznych”, znak sprawy: ZP.272.10.2024.

Dotyczy – Pakiet 3

1. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu poz. 1, 2 i stworzy osobny pakiet?

Uzasadnienie: Wymienione testy w poz. 1, 2 tworzą osobny pakiet ze względu na odrębną metodę i sprzęt do wykonywania. Stworzenie osobnego pakiet pozwoli na złożenie ofert większej ilości Wykonawców.

Odpowiedź: *Zamawiający nie ma technicznej możliwości zmienić ilości części w toczącym się postępowaniu.*

2. Czy Zamawiający dopuści testy i sprzęt o następującej specyfikacji:
 - 1) Antygeny rekombinowane lub pełen antygen Borrelia + rekombinant vlsE.
 - 2) Testy paskowe
 - 3) Jeden pasek testowy służy do diagnostyki jednego pacjenta w jednej klasie IgG lub IgM, oddzielny zestaw do oceny przeciwciał w klasie IgG i IgM.
 - 4) Pasek zawiera linię kontrolną koniugatu, funkcyjną (świadcząca o prawidłowości wykonania badania) i cut-offu,
 - 5) Zestawy zawierają wszystkie potrzebne do inkubacji odczynniki.
 - 6) Brak konieczności zużywania paska testowego z zestawu na kalibrację lub cut-off.
 - 7) Długi okres ważności testów minimum 10 miesięcy?

Odpowiedź: *Zgodnie z SWZ oraz OPZ (Załącznik nr 2) w którym Zamawiający określił minimalne wymagania dotyczące przedmiotu umowy.*

3. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w formie użyczenia nieodpłatnie półautomatycznego aparatu z wyposażeniem i oprogramowaniem do testów o następujących parametrach?

- 1) Załadowanie pierwotne min. 40 pasków testowych

- 2) Zapewnienie bezpłatnego udziału w międzynarodowej, międzylaboratoryjnej kontroli jakości badań.
- 3) Zapewnienie bezpłatnych konsultacji wykonywanych badań – możliwość wykonania inkubacji porównawczej lub oceny za inkubowanego preparatu.
- 4) Certyfikat CE
- 5) Instrukcje w języku polskim

Odpowiedź: *Zgodnie z SWZ oraz OPZ (Załącznik nr 2) w którym Zamawiający określił minimalne wymagania dotyczące przedmiotu umowy.*

4. Czy Zamawiający wymaga, aby użyzony nie odpłatnie półautomatyczny aparat do wykonywania testów z poz. 1, 2 posiadał dwukierunkową transmisję danych z LIS?

Uzasadnienie: Takie rozwiązanie zaoszczędzi czas użytkownika na przepisywaniu wyników do LIS manualnie i wykluczy ewentualne pomyłki.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga.*

5. Czy Zamawiający wymaga, aby użyzony nie odpłatnie półautomatyczny aparat do wykonywania testów z poz. 1, 2 został podłączony do LIS na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga.*

6. Czy Zamawiający poprzez „Zapewnienie bezpłatnego udziału w międzynarodowej, międzylaboratoryjnej kontroli jakości badań” rozumie kontrolę niezależną od producenta testów tj. Labquality, Randox?

Odpowiedź: *Zamawiający ma na myśli udział w dowolnym programie kontroli jakości.*

7. Czy Zamawiający wymaga, aby udział w międzynarodowej kontroli odbywał się min. 1x w roku?

Odpowiedź: *Tak.*

Dotyczy- Pakietu nr 4

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w poz. 1 dwóch opakowań: jedno opakowanie do wykrywania p/ciał - Mycoplasma pneumoniae IgM, drugie do wykrywania p/ciał - Mycoplasma pneumoniae IgG?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.*

Zamawiający informuje, że pytania oraz wyjaśnienia na nie stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Zgodnie z art. 284 ust. 6 uPzp treść pytań wraz z wyjaśnieniami zostaje udostępniona na stronie internetowej prowadzonego postępowania.