



**Wojewódzki Szpital  
Specjalistyczny  
im. J. Gromkowskiego**

51-149 Wrocław, ul. Koszarowa 5

NIP: 895-16-31-106, Regon: 000290469

tel. cent. 71/325-03-56 do 59; 71/326-13-27 do 31; sekretariat 71/395-74-26; fax 71/326-06-22

---



**DOLNY  
ŚLĄSK**

Wrocław, dnia 04.09.2020

Dotyczy: postępowania przetargowego na: „Dostawa odczynników do badań immunochemicznych i biochemicznych wraz z dzierżawą zintegrowanego systemu do ich oznaczeń - PN 31/20

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający udziela odpowiedzi na zadane pytania:

1. Pytania do parametrów wymaganych:

Zintegrowane systemy biochemiczno-immunochemiczne

Pyt. do p. 1.1: Czy Zamawiający dopuści dwa identyczne systemy zintegrowane do wykonania wszystkich oznaczeń wymaganych w załączniku asortymentowo - cenowym SIWZ z wyjątkiem: NGAL, CMV IgM, Toxoavidność i EBV? Czy ze względu na niewielką ilość tych oznaczeń (1 do 3 w ciągu doby) Zamawiający wyrazi zgodę na wykonywanie ich na dodatkowym analizatorze?

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ**

2. Analizator biochemiczny:

Pyt. do p. 2.3: Czy Zamawiający dopuści kuwety wielorazowego użytku, myte i sprawdzane na pokładzie aparatu, wymieniane co pół roku?

Analizatory immunochemiczne:

**Odpowiedź: Tak**

3. Pyt. do p. 3.1: Czy Zamawiający dopuści analizatory immunochemiczne zabezpieczające wykonanie wszystkich oznaczeń wyspecyfikowanych w SIWZ z wyjątkiem testów NGAL, CMV IgM, Toxoavidność i EBV oraz czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonywanie tych oznaczeń na dodatkowym analizatorze?

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ**

4. Pyt. do p. 3.2: Czy Zamawiający zaakceptuje analizatory, które umożliwiają dokładanie na pokład wszystkich niezbędnych odczynników, płynów

systemowych oraz materiałów zużywalnych w czasie trwania analiz pod warunkiem wczytania krzywych kalibracyjnych poszczególnych testów w trybie Standby? Czynność ta zajmuje kilka minut i pozwala na dostawianie odczynników w trakcie pracy analizatora bez konieczności wstrzymywania analiz.

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ**

5 . Pyt. do p. 3.4: Czy Zamawiający zaakceptuje system pracujący w oparciu o odczynniki gotowe do użycia z wyjątkiem odczynników testów do oznaczania Witaminy B12 oraz Kwasu foliowego? Przygotowanie wyżej wymienionych odczynników nie jest skomplikowane, ponieważ wymaga jedynie połączenia i wymieszania dwóch składników.

**Odpowiedź: Tak**

6. Pyt. do p. 3.6: Czy Zamawiający zaakceptuje stabilność kalibracji testów krótszą niż 30 dni dla niektórych testów immunochemicznych, jeżeli proces kalibracji odbywa się w sposób automatyczny, nie wymagający nakładu pracy ze strony operatora?

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ**

7 . Wymagania dotyczące analizatorów:

1. Pyt. do p. 3.6: Czy Zamawiający dopuści czas konserwacji dziennej każdego z analizatorów większy niż 25 min, ale mniejszy niż 1 h, o ile większość tych czynności wykonywana jest w sposób automatyczny, a czynności wykonywane manualnie zajmują mniej niż 5 min.?

**Zgodnie z SIWZ**

8. Wymagania odczynnikowe:

1. Pyt. do p. 5.1: Czy Zamawiający zaakceptuje czas wykonywania testów immunochemicznych: HIV wynoszący 39 min. oraz HCV wynoszący 46 min.?

**Odpowiedź: Tak**

9. Pyt. do p. 5.6: Czy Zamawiający dopuści stabilność kalibracji elektrolitów (sód, potas, chlorki) mniejszą niż 24 godziny pod warunkiem automatycznej kalibracji elektrolitów bez ingerencji operatora? Rozwiązanie w postaci automatycznej kalibracji nie obciąża operatora nawet w sytuacji, kiedy kalibracja jest wykonywana kilka razy na dobę.

**Odpowiedź: Tak**

10 . Pyt. do p. 5.12: Czy Zamawiający dopuści test do oznaczania anty HCV, oznaczający przeciwciała tylko w klasie IgG?

**Odpowiedź : NIE**

11. Pytanie do Załącznika asortymentowo-cenowego:

1. Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie umożliwiające wykonanie wszystkich oznaczeń wymaganych w załączniku asortymentowo - cenowym SIWZ z wyjątkiem: NGAL, CMV IgM, Toxo avidność i EBV? Czy ze względu na niewielką ilość tych oznaczeń (1 do 3 w ciągu doby) Zamawiający wyrazi zgodę na wykonywanie ich na dodatkowym analizatorze?

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ**

12. Pytania do parametrów ocenianych

1. Pyt. do p. 7.3: Czy Zamawiający przyzna połowę punktacji za test do oznaczania CRP, którego liniowość bez rozcieńczania wynosi powyżej 300 mg/L? Taki zakres liniowości pozwala na oznaczenie większości próbek bez konieczności rozcieńczania.

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ**

13. Pyt. do p. 7.5: Czy Zamawiający przyzna połowę punktacji jeżeli stabilność odczynników immunochemicznych na pokładzie analizatorów opisanych przez Zamawiającego w liczbie oznaczeń  $\leq 1000$  wynosi min. 21 dni z wyjątkiem jednego odczynnika o stabilności wynoszącej 10 dni?

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ**

14 . Czy Zamawiający zgodzi się odstąpić od wymogu stałości numerów serii dla kontroli dedykowanych, w momencie, gdy wartości należne są stałe i nie ulegają zmian między seriami?

**Odpowiedź: Tak**

15. Dotyczy pkt. 6.7 parametrów granicznych „Pozostałe wymagania”

Prosimy o wykreślenie niniejszego punktu, albowiem zapis ten jest sprzeczny z:

a) Art. 2 pkt. 13 ustawy Pzp i w konsekwencji z art. 29 ust 1 i 2 ustawy Pzp albowiem nie pozwala oszacować ewentualnych kosztów udziału w szkoleniach wewnętrznych i zewnętrznych, tym samym wywołałyby złożenie ofert nieporównywalnych.

Wykonawca zgodnie z pkt. 6 załącznika IWU ma obowiązek przeszkolić pracowników Zamawiającego w zakresie obsługi zintegrowanego systemu do wykonywania badań.

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ**

16. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie odczynników do Immunoglobuliny E dedykowany do innego systemu biochemicznego oferenta?

Wyżej wymienione odczynniki mogą być zaaplikowane na kanały otwarte oferowanych analizatorów biochemicznych zgodnie z regulacjami Ustawy o wyrobach medycznych.

**Odpowiedź: Tak , o ile aplikacja będzie na oferowany analizator**

17. Czy określone przez Zamawiającego w załączniku cenowym ilości poszczególnych oznaczeń zostały tak skalkulowane, że zawierają również testy potrzebne do wykonania kalibracji oraz kontroli?

**Odpowiedź: Tak**

18. Dotyczy pkt. 5.2 parametrów wymaganych:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zestaw odczynnikowy do oznaczania bilirubiny całkowitej był ten sam dla dorosłych i noworodków, potwierdzony w ulotce odczynnikowej?

**Odpowiedź: Tak**

19. Prosimy Zamawiającego o podanie z jaką częstotliwością będzie chciała korzystać z odbioru zużytych pojemników po substancjach niebezpiecznych? Informacja ta potrzebna jest Oferentowi do prawidłowego oszacowania oferty.

**Odpowiedź: raz w miesiącu**

20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na udostępnienie Internetu w miejscu instalacji oferowanego analizatora celem podłączenia analizatora do sieci umożliwiającej zdalną diagnostykę analizatora? Uzasadnienie: Każdy oferowany analizator posiada wbudowane oprogramowanie umożliwiające monitorowanie błędów występujących w trakcie pracy analizatora z automatycznym i bezobsługowym powiadamianiem serwisu o występujących problemach tzw. proaktywny monitoring. Powyższe rozwiązanie pozwala unikać nieprzewidzianych przestoju analizatora a dodatkowo poprzez wgląd w historię błędów odpowiednio przygotować inżyniera serwisu przed wizytą w celu usunięcia usterki. Połączenie jest szyfrowane i posiada odpowiedni certyfikat bezpieczeństwa transmisji danych.

**Odpowiedź: Tak**

21. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zapewnienia kontroli Zewnętrznej dla parametrów wymaganych w ilości poniżej 1000 na 2 lata?

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ**