



**Samodzielny Publiczny
SZPITAL MIEJSKI W SOSNOWCU**

ul. Szpitalna 1, 41-219 Sosnowiec

Sosnowiec, dn. 15.01.2013r.

**WYKONAWCY
BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **DOSTAWĘ ODCZYNNIKÓW DO BADAŃ BIOCHEMICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORÓW, TESTÓW PASKOWYCH DO ANALIZY MOCZU WRAZ Z DZIERŻAWĄ CZYTNIKA, ODCZYNNIKÓW CHEMICZNYCH, ODCZYNNIKÓW DO BADAŃ HEMATologicznych**

Znak sprawy **ZZP-2200-121/12**

Wyjaśnienia Zamawiającego nr 1

Działając zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r.(t.j. Dz. U. z 2010r. Nr 113 poz. 759 z późn. zm.) Zamawiający udziela wyjaśnień jak niżej:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 wymaga, aby czytnik, paski do analizy moczu, kontrola wewnątrzlaboratoryjna i zewnątrzlaboratoryjna pochodziły od jednego Producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby czytnik, paski do analizy moczu oraz kontrola wewnątrzlaboratoryjna pochodziły od jednego producenta, natomiast dopuszcza aby kontrola zewnątrzlaboratoryjna pochodziła od innego producenta.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, Warunki graniczne – Czytnik pasków, pkt 4 dopuści czytnik z możliwością określenia barwy moczu oraz kompensacji jego zabarwienia przez użytkownika?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści proponowany czytnik.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, Warunki graniczne – Odczynniki, pkt 2 wymaga zaoferowania pasków z eliminacją wpływu kwasu askorbinowego na wynik, w którym substancją dezaktywującą jest żelozocyjanian potasu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pasków z eliminacją wpływu kwasu askorbinowego na wynik, w którym substancją dezaktywującą jest żelozocyjanian potasu.

Pytanie nr 4

Dotyczy: Pakiet nr 1 załącznik nr 4.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby metodyki oznaczeń w języku polskim dołączyć do oferty na płycie CD a w formie papierowej wraz z pierwszą dostawą odczynników?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dołączenia do oferty metodyk oznaczeń w formie papierowej.

Pytanie nr 5

Dotyczy: Pakiet nr 1 załącznik nr 4.1

Warunki graniczne odczynników

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie trzech odczynników, które przed wstawieniem na pokład analizatora wymagają połączenia płynnych podjednostek (przelanie zawartości z butelki A do butelki B)? Czynności te nie wymagają użycia naczyń i przyrządów pomiarowych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści odczynniki, które będą wymagały połączenia, o którym mowa wyżej.

Pytanie nr 6

Dotyczy: Pakiet nr 1 załącznik nr 4.1

Warunki graniczne odczynników

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika do alkoholu etylowego wraz z kalibratorem pochodzącego od innego producenta posiadającego oryginalną i zwalidowaną aplikację na oferowane analizatory?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści tego typu odczynnik.

Pytanie nr 7

Dotyczy: Pakiet nr 1 załącznik nr 4.1

Warunki graniczne odczynniki

Czy Zamawiający może doprecyzować, jakiej konkretnej zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań wymaga i czy mają nią być objęte wszystkie parametry wyspecyfikowane w formularzu asortymentowo-cenowym Skonkretyzowanie tego wymagania pozwoli wszystkim oferentom na zaoferowanie tego samego programu zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości, a co za tym idzie poniesienie tych samych kosztów?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaoferowania zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań Labquality obejmującej wszystkie badania, które są wymienione w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 8

Dotyczy: Pakiet nr 1 załącznik nr 4.1

Warunki graniczne odczynniki

Czy Zamawiający pod pojęciem materiału kontrolnego do bilirubiny noworodków dopuszcza zaoferowania materiału kontrolnego dedykowanego zakresom pediatrycznym w przypadku którego (aktualny lot ważny do 06.2015r.) wartość średnia dla bilirubiny całkowitej wynosi odpowiednio:

- poziom 1: wartość średnia 5,68 mg/dl – zakres 4,55 – 6,82 mg/dl

- poziom 2: wartość średnia 15,1 mg/dl – zakres 12,1 – 18,1 mg/dl?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści materiał kontrolny do bilirubiny noworodków zgodnie z przytoczonym przykładem.

Pytanie nr 9

Dotyczy: Pakiet nr 1 załącznik nr 4.1

Warunki graniczne dla dwóch analizatorów biochemicznych

Czy w związku z faktem, że postępowanie przetargowe zostało ogłoszone na przełomie roku 2012/2013

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania 2 identycznych analizatorów wyprodukowanych w 2009 roku z udokumentowanymi przeglądami technicznymi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści analizatory wyprodukowane w 2009 roku.

Pytanie nr 10

Dotyczy: Pakiet nr 1 załącznik nr 4.1

Warunki graniczne dla dwóch analizatorów biochemicznych

Czy pod pojęciem wydajność modułu ISE 50 oznaczeń/godz. Zamawiający rozumie możliwość wykonania nie mniej niż 50 kompletów oznaczeń ISE Na + K + Cl, co daje łączną wydajność modułu nie mniejszą niż 150 testów ISE/godz.

Odpowiedź:

Pod pojęciem wydajność minimalna modułu ISE 50 oznaczeń/godz. Zamawiający rozumie możliwość wykonania nie mniej niż 50 kompletów oznaczeń ISE Na + K + Cl, co daje łączną wydajność modułu ISE nie mniejszą niż 150 testów ISE/godz.

Pytanie nr 11

Dotyczy: Pakiet nr 1 załącznik nr 4.1

Warunki graniczne dla dwóch analizatorów biochemicznych

Czy w przypadku zaoferowania analizatorów wraz ze stacjami uzdatniania wody Zamawiający dopuszcza aby koszty części zużywalnych i akcesoriów do stacji były w całości pokrywane przez Wykonawcę (nie będą uwzględniane w formularzu asortymentowo-cenowym).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aby koszty części zużywalnych i akcesoriów do stacji uzdatniania wody były w całości pokrywane przez Wykonawcę (nie będą uwzględniane w formularzu asortymentowo-cenowym).

Samodzielny Publiczny
Szpital Miejski w Sosnowcu
DYREKTOR
lek. med. Artur Nowak
Zastępca Dyrektora