

Wałbrzych, dnia 26.11.2019r.

DZPZ-530-Zp/66/PN-64/19

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: Kompleksowa dostawa szybkich testów diagnostycznych, szczepów wzorcowych do mikrobiologii, testów do oznaczania lekowrażliwości oraz kart do mikrometody immunohematologicznej wraz z dzierżawą aparatu - analizator immunohematologiczny i systemem back up. - Zp/66/PN-64/19.

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1, dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów do wykrywania narkotyków wymienionych w SIWZ o niższych (lepszych punktach odcięcia)? Niższe punkty odcięcia oznaczają większą czułość testów, co zapewni wykrycie narkotyków w przypadku niższego stężenia narkotyku w próbce moczu, testy o niższych punktach odcięcia dają również większą pewność co do uzyskanego wyniku.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga testy do wykrywania narkotyków zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie 2, dot. pakietu nr 3 poz. 7

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie testu o czułości pow. 98,00% względem RT-PCR?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza w/w testy.

Pytanie 3, dot. pakietu nr 2

Barwniki do hematologii, Parametry graniczne dla Pakietu nr 2

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu deklaracji zgodności dla produktu Bufor fosforanowy o pH 7,2

Odp. Zamawiający nie odstąpi od wymogu deklaracji zgodności dla produktu Bufor fosforanowy o pH 7,2.

Pytanie 4, dot. pakietu nr 10 poz. 1

Szybkie kasetkowe testy immunochromatograficzne i inne, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania testów pozwalających na wykrywanie oraz różnicowanie 5 mechanizmów oporności : KPC, NDM, VIM OXA-48 i IMP bezpośrednio z kolonii bakteryjnej na jednej kasetce testowej o parametrach jak w załączonej ulotce?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza w/w testy.

Pytanie 5, dot. pakietu nr 10 poz. 4

Szybkie kasetkowe testy immunochromatograficzne i inne, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie testów lateksowych do identyfikacji paciorkowców z grupy A, B, C, F, G z zastosowaniem ekstrakcji enzymatycznej

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga testy lateksowych do identyfikacji paciorkowców z grupy A, B, C, F, G z zastosowaniem ekstrakcji kwaśnej.

Pytanie 6, dot. pakietu nr 3 poz. 10

Szybkie kasetkowe testy immunochromatograficzne i inne, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści Streptococcus pneumoniae w moczu (antygen) ,kasetka, kontrole zewnętrzne zawarte w zestawie (pozytywna), czułość i swoistość porównywana do innego testu komercyjnego?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga Streptococcus pneumoniae w moczu, PMR (antygen)-kasetka, kontrole zewnętrzne zawarte w zestawie (pozytywna i negatywna), czułość i swoistość porównywana do hodowli komórkowej.

Pytanie 7, dot. pakietu nr 3 poz. 7

Szybkie kasetkowe testy immunochromatograficzne i inne, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści test RSV- wykrywanie antygeny białkowego wirusa w popłuczynach z nosa i wymazach z nosogardzieli, kompletny do użycia zawierający zewnętrzne kontrole dodatnią na wymazówkach-kasetka, czułość i swoistość testu porównywany do metody immunofluorescencyjnej czułość 86%, specyficzność 94%, zgodność całkowita 90% ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga test RSV- wykrywanie antygeny białkowego wirusa w popłuczynach z nosa i wymazach z nosogardzieli, kompletny do użycia zawierający zewnętrzne kontrole dodatnią i ujemną na wymazówkach-kasetka. Czulość i swoistość testu porównywany do hodowli komórkowej/DFA POW.90%.

Pytanie 8, dot. pakietu nr 3 poz. 5

Szybkie kasetkowe testy immunochromatograficzne i inne, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści testy o parametrach jak w załączonej ulotce?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza w/w testy.

Pytanie 9, dot. pakietu nr 3 poz. 3

Szybkie kasetkowe testy immunochromatograficzne i inne, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści testy Rota-Adenowirusy w kale-kasetka do jakościowego wykrywania antygenów rotawirusów i adenowirusów, czułość i swoistość wzgl. ELISA pow. 99%?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza w/w testy.

Pytanie 10, dot. pakietu nr 9

Testy do oznaczania lekowrażliwości: paski z naniesionym gradientem stężenia antybiotyku do określania wartości MIC; test studzienkowy do określania wartości MIC kolistyny; krążki z antybiotykami. Uprzejmie prosimy o wydzielenie z pakietu 9 poz. nr 1,2 i utworzenie z niego odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność cenowo-asortymentową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie w/w pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.



Obecne pakietowanie faworyzuje konkretnych dostawców, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zaw. w art. 17, ust.1 pkt.1) i 5b) Ustawy z dn 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z póź.zmianami).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 9 poz. nr 1, 2 i utworzenie odrębnego zadania.

Pytanie 11, dot. pakietu nr 9

Testy do oznaczania lekowrażliwości: paski z naniesionym gradientem stężenia antybiotyku do określania wartości MIC; test studzienkowy do określania wartości MIC kolistyny; krążki z antybiotykami, poz. 3 Zwracamy się z prośbą o możliwość poszerzenia tabeli asortymentowo-cenowej, tak aby móc wycenić wszystkie niezbędne odczynniki do testu kolistynowego.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość poszerzenia tabeli asortymentowo-cenowej.

Pytanie 12, dot. pakietu nr 9 poz. 4

Testy do oznaczania lekowrażliwości: paski z naniesionym gradientem stężenia antybiotyku do określania wartości MIC; test studzienkowy do określania wartości MIC kolistyny; krążki z antybiotykami, PARAMETRY GRANICZNE DLA KRĄŻKÓW Z ANTYBIOTYKAMI DO OZNACZANIA LEKOWRAZLIWOŚCI METODĄ DYFUZYJNO-KRĄŻKOWĄ

Czy Zamawiający dopuści w poz.4 krążki antybiotykowe pakowane w plastikowej tubie wraz z pochłaniaczem wilgoci znajdującym się w wieczku tuby? Takie konfekcjonowanie pozwoli Zamawiającemu na ciągłe korzystanie z pochłaniacza wilgoci, tym samym przechowywanie używanych krążków zgodnie z zaleceniami producenta, dodatkowo niweluje konieczność zabezpieczenia już otwartych opakowań w odpowiedni pojemnik do ich przechowywania.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13, dot. projektu umowy

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80 % ilości wyszczególnionych w ofercie ? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez Zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że "nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia."

Odp. Zamawiający przedstawił w SIWZ prognozowaną ilość oznaczeń na okres 36 m-cy. Zamawiający nie jest w stanie zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie.

Pytanie 14, dot. projektu umowy § 5 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umownych **poprzez zmianę odsetek ustawowych za opóźnienie na odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych** ?





Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w zakresie §5 ust.7.

Pytanie 15, dot. pakietu nr 7

Prosimy o potwierdzenie, czy ze względu na treść pkt 15 (Tabela 2 do Pakietu nr 7- Warunki graniczne dla mikrometody immunohematologicznej) „Dostawa odczynników wg, dostarczonego harmonogramu (...)” oraz właściwości i specyfikę asortymentową wymaganych w zakresie Pakietu nr 7 produktów niezbędnych do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej, Zamawiający oczekuje dostaw wg harmonogramu na dany rok, a kryterium oceny ofert w zakresie pakietu nr 7 „Termin dostawy przedmiotu zamówienia (...)” będzie dotyczył dostaw pilnych w trybie CITO zgodnie z deklaracją wykonawcy w treści oferty?

Odp. Zamawiający potwierdza, iż oczekuje dostaw wg harmonogramu na dany rok, a dostawy w trybie CITO będą dodatkowym atutem oferenta.

Pytanie 16, dot. pakietu nr 7 poz. 12

Czy ze względu na właściwości biologiczne oferowanego w poz. 12 odczynnika do badania profili antygenowych grupy Lewis (Lea, Leb, kontrola) Zamawiający wyrazi zgodę na przechowywanie w/w odczynnika w temperaturze niższej od pokojowej oraz z terminem ważności nie krótszym niż 3 m-ce od daty dostawy?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 17, dot. pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści zgodnie z obowiązującymi przepisami przy karcie do potwierdzenia grupy krwi noworodka - poz. 8 (Tabela 1 do Pakietu nr 7) odczynniki o tych samych klonach anty-A i anty-B, ale z różnych serii niż odczynniki anty-A i anty-B z karty w poz. 7?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18, dot. pakietu nr 7

Czy ze względu na wymóg podania konkretnych numerów katalogowych oferowanych produktów, Zamawiający dopuści zaokrąglenie wymaganych ilości badań, wskazanych w Tabeli 1 do Pakietu nr 7, w górę do pełnych opakowań handlowych oraz dodanie dodatkowej kolumny w formularzu: „Ilość oferowanych opakowań” celem dokonania stosownych obliczeń (cena jednostkowa op. netto/brutto oraz wartość netto/brutto)? Powyższe zdecydowanie ułatwi późniejsze zamawianie produktów i kontrolę nad realizacją dostaw.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19, dot. pakietu nr 7

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg o którym mowa w pkt 28 Tabeli 2 do Pakietu nr 7- Warunki graniczne dla mikrometody immunohematologicznej nie dotyczy kontroli zewnątrzlaboratoryjnej i płynów eksploatacyjnych do analizatora (analogicznie jak w pkt 31)?

Odp. Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 20, dot. pakietu nr 7



Prosimy o doprecyzowanie jaką średnią ilość stron rocznie zamierza drukować Zamawiający przy użyciu urządzenia wielofunkcyjnego, o którym mowa w TABELI NR 4 DO PAKIETU NR 7?

Odp. Zamawiający szacuje, że średnia ilość stron wydruku rocznie to około 20tys.

Pytanie 21, dot. pakietu nr 7

Czy Zamawiający wymaga, aby w ramach integracji oprogramowanie zarządzające gospodarką krwi do Banku Krwi i pracowni immunohematologicznej automatycznie pobierało ręcznie wygenerowane pliki z przyjętymi jednostkami przez laboratoryjny system informatyczny szpitala?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga, aby w ramach integracji zachować obecny mechanizm pobierania plików do systemu informatycznego.

Pytanie 22, dot. pakietu nr 7

Prosimy wyjaśnienie jak Zamawiający rozumie wymaganą właściwość dot. pakietu Office Word i Excel lub równoważnego, tj. „możliwość pracy grupowej”?

Odp. Pakiet biurowy Office Word i Excel lub równoważny musi zawierać:

Pakiet biurowy musi spełniać następujące wymagania poprzez wbudowane mechanizmy, bez użycia dodatkowych aplikacji:

1. Wymagania odnośnie interfejsu użytkownika:

- a. Pełna polska wersja językowa interfejsu użytkownika.
- b. Prostota i intuicyjność obsługi, pozwalająca na pracę osobom nieposiadającym umiejętności technicznych.

2. Oprogramowanie musi umożliwiać tworzenie i edycję dokumentów elektronicznych w ustalonym formacie, który spełnia następujące warunki:

- a. posiada kompletny i publicznie dostępny opis formatu,
- b. ma zdefiniowany układ informacji w postaci XML zgodnie z Załącznikiem 2 Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 12 kwietnia 2012 r. w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych (Dz.U. 2012, poz. 526),

3. Oprogramowanie musi umożliwiać dostosowanie dokumentów i szablonów do potrzeb instytucji oraz udostępniać narzędzia umożliwiające dystrybucję odpowiednich szablonów do właściwych odbiorców.

4. W skład oprogramowania muszą wchodzić narzędzia programistyczne umożliwiające automatyzację pracy i wymianę danych pomiędzy dokumentami i aplikacjami (język makropoleceń, język skryptowy).

5. Do aplikacji musi być dostępna pełna dokumentacja w języku polskim.

6. Pakiet zintegrowanych aplikacji biurowych musi zawierać:

- a. Edytor tekstów
- b. Arkusz kalkulacyjny
- c. Narzędzie do przygotowywania i prowadzenia prezentacji
- d. Narzędzie do zarządzania informacją prywatą (pocztą elektroniczną, kalendarzem, kontaktami i zadaniami)



- e. Narzędzie do tworzenia notatek przy pomocy klawiatury lub notatek odręcznych na ekranie urządzenia typu tablet PC z mechanizmem OCR.
7. Edytor tekstów musi umożliwiać:
- a. Edycję i formatowanie tekstu w języku polskim wraz z obsługą języka polskiego w zakresie sprawdzania pisowni i poprawności gramatycznej oraz funkcjonalnością słownika wyrazów bliskoznacznych i autokorekty.
 - b. Wstawianie oraz formatowanie tabel.
 - c. Wstawianie oraz formatowanie obiektów graficznych.
 - d. Wstawianie wykresów i tabel z arkusza kalkulacyjnego (wliczając tabele przestawne).
 - e. Automatyczne numerowanie rozdziałów, punktów, akapitów, tabel i rysunków.
 - f. Automatyczne tworzenie spisów treści.
 - g. Formatowanie nagłówków i stopek stron.
 - h. Śledzenie i porównywanie zmian wprowadzonych przez użytkowników w dokumencie.
 - i. Nagrywanie, tworzenie i edycję makr automatyzujących wykonywanie czynności.
 - j. Określenie układu strony (pionowa/pozioma).
 - k. Wydruk dokumentów.
 - l. Wykonywanie korespondencji seryjnej bazując na danych adresowych pochodzących z arkusza kalkulacyjnego i z narzędzia do zarządzania informacją prywatną.
 - m. Pracę na dokumentach utworzonych przy pomocy Microsoft Word 2003 lub Microsoft Word 2007 i 2010 z zapewnieniem bezproblemowej konwersji wszystkich elementów i atrybutów dokumentu.
 - n. Zabezpieczenie dokumentów hasłem przed odczytem oraz przed wprowadzaniem modyfikacji.
 - o. Wymagana jest dostępność do oferowanego edytora tekstu bezpłatnych narzędzi umożliwiających wykorzystanie go, jako środowiska kreowania aktów normatywnych i prawnych, zgodnie z obowiązującym prawem.
 - p. Wymagana jest dostępność do oferowanego edytora tekstu bezpłatnych narzędzi (kontrolki) umożliwiających podpisanie podpisem elektronicznym pliku z zapisanym dokumentem przy pomocy certyfikatu kwalifikowanego zgodnie z wymaganiami obowiązującego w Polsce prawa.
8. Arkusz kalkulacyjny musi umożliwiać:
- a. Tworzenie raportów tabelarycznych
 - b. Tworzenie wykresów liniowych (wraz linią trendu), słupkowych, kołowych
 - c. Tworzenie arkuszy kalkulacyjnych zawierających teksty, dane liczbowe oraz formuły przeprowadzające operacje matematyczne, logiczne, tekstowe, statystyczne oraz operacje na danych finansowych i na miarach czasu.
 - d. Tworzenie raportów z zewnętrznych źródeł danych (inne arkusze kalkulacyjne, bazy danych zgodne z ODBC, pliki tekstowe, pliki XML, webservice)





- e. Obsługę kostek OLAP oraz tworzenie i edycję kwerend bazodanowych i webowych. Narzędzia wspomagające analizę statystyczną i finansową, analizę wariantową i rozwiązywanie problemów optymalizacyjnych
 - f. Tworzenie raportów tabeli przestawnych umożliwiających dynamiczną zmianę wymiarów oraz wykresów bazujących na danych z tabeli przestawnych
 - g. Wyszukiwanie i zamianę danych
 - h. Wykonywanie analiz danych przy użyciu formatowania warunkowego
 - i. Nazywanie komórek arkusza i odwoływanie się w formułach po takiej nazwie
 - j. Nagrywanie, tworzenie i edycję makr automatyzujących wykonywanie czynności
 - k. Formatowanie czasu, daty i wartości finansowych z polskim formatem
 - l. Zapis wielu arkuszy kalkulacyjnych w jednym pliku.
 - m. Zachowanie pełnej zgodności z formatami plików utworzonych za pomocą oprogramowania Microsoft Excel 2003 oraz Microsoft Excel 2007 i 2010, z uwzględnieniem poprawnej realizacji użytych w nich funkcji specjalnych i makropolecień.
 - n. Zabezpieczenie dokumentów hasłem przed odczytem oraz przed wprowadzaniem modyfikacji.
9. Narzędzie do przygotowywania i prowadzenia prezentacji musi umożliwiać:
- a. Przygotowywanie prezentacji multimedialnych, które będą:
 - b. Prezentowanie przy użyciu projektora multimedialnego
 - c. Drukowanie w formacie umożliwiającym robienie notatek
 - d. Zapisanie jako prezentacja tylko do odczytu.
 - e. Nagrywanie narracji i dołączanie jej do prezentacji
 - f. Opatrywanie slajdów notatkami dla prezentera
 - g. Umieszczanie i formatowanie tekstów, obiektów graficznych, tabel, nagrań dźwiękowych i wideo
 - h. Umieszczanie tabel i wykresów pochodzących z arkusza kalkulacyjnego
 - i. Odświeżenie wykresu znajdującego się w prezentacji po zmianie danych w źródłowym arkuszu kalkulacyjnym
 - j. Możliwość tworzenia animacji obiektów i całych slajdów
 - k. Prowadzenie prezentacji w trybie prezentera, gdzie slajdy są widoczne na jednym monitorze lub projektorze, a na drugim widoczne są slajdy i notatki prezentera
 - l. Pełna zgodność z formatami plików utworzonych za pomocą oprogramowania MS PowerPoint 2003, MS PowerPoint 2007 i 2010.
10. Narzędzie do zarządzania informacją prywatną (poczta elektroniczną, kalendarzem, kontaktami i zadaniami) musi umożliwiać:
- a. Pobieranie i wysyłanie poczty elektronicznej z serwera pocztowego
 - b. Filtrowanie niechcianej poczty elektronicznej (SPAM) oraz określanie listy zablokowanych i bezpiecznych nadawców
 - c. Tworzenie katalogów, pozwalających katalogować pocztę elektroniczną





- d. Automatyczne grupowanie poczty o tym samym tytule
- e. Tworzenie reguł przenoszących automatycznie nową pocztę elektroniczną do określonych katalogów bazując na słowach zawartych w tytule, adresie nadawcy i odbiorcy
- f. Oflagowanie poczty elektronicznej z określeniem terminu przypomnienia
- g. Zarządzanie kalendarzem
- h. Udostępnianie kalendarza innym użytkownikom
- i. Przeglądanie kalendarza innych użytkowników
- j. Zapraszanie uczestników na spotkanie, co po ich akceptacji powoduje automatyczne wprowadzenie spotkania w ich kalendarzach
- k. Zarządzanie listą zadań
- l. Zlecanie zadań innym użytkownikom
- m. Zarządzanie listą kontaktów
- n. Udostępnianie listy kontaktów innym użytkownikom
- o. Przeglądanie listy kontaktów innych użytkowników
- p. Możliwość przesyłania kontaktów innym użytkownikom

Pytanie 23, dot. pakietu nr 7

W związku z wymogiem instalacji bazy danych programu oraz serwera oprogramowania zarządzającego gospodarką krwi do Banku Krwi i pracowni immunohepatologicznej na środowisku wirtualnym, prosimy o potwierdzenie że maszyna wirtualna przygotowana będzie przez Dział Informatyki Szpitala, a utrzymanie stabilności i dostępności maszyny wirtualnej pozostaje po stronie Zamawiającego?

Odp. Zamawiający wyłącznie wykreuje niezbędne zasoby sprzętowe w posiadanej infrastrukturze wirtualnej (RAM, Procesor, Zasoby dyskowe), bez instalacji żadnego oprogramowania.

Pytanie 24, dot. pakietu nr 7

Jakimi mechanizmami kopii bezpieczeństwa objęta będzie maszyna wirtualna, na której ma zostać zainstalowana aplikacja ?

Odp. Zamawiający posiada system do backupu maszyn wirtualnych, niezależnie Wykonawca musi zaproponować dodatkowo rozwiązanie do backupu bazy danych i oprogramowania.

Pytanie 25, dot. pakietu nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści test *Helicobacter pylori* do jakościowego wykrywania w kale (antygen)-kasetka o czułości 98,8% i swoistości 98,4% wzgl. metody opartej na endoskopii ?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26, dot. pakietu nr 3 poz. 3

Czy w pozycji 3 Zamawiający dopuści test o parametrach dla Rotawirusów czułość: 97,3% Specyficzność: 97,1% dla Adenowirusów czułość: 95,2% specyficzność: 97,7% względem testu lateksowego?





Odp. Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga test Rota-Adenowirusy w kale - kasetka do jakościowego wykrywania antygenów rotawirusów i adenowirusów o czułości i swoistości wzgl. aglutynacji lateksowej pow. 99%.

Pytanie 27, dot. pakietu nr 3 poz. 7

Czy Zamawiający w pozycji 7 RSV dopuści test o parametrach: dla wymazu z nosogardzieli czułość 92,7%, specyficzność 98%, dla aspiratu z nosogardzieli czułość 92,6% specyficzność 98,5 względem metody PCR?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28, dot. pakietu nr 3 poz. 8

Czy Zamawiający w pozycji 8 Norovirus-kasetka do wykrywania antygenów w kale dopuści test o czułości 95,7% i specyficzności 91,7% względem RT-PCR?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga Norovirus-kasetka do wykrywania antygenów w kale o czułości i swoistości testu 99%.

Pytanie 29, dot. pakietu nr 3 poz. 8

Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści test Streptococcus pneumoniae w moczu o parametrach czułość 90,0% , specyficzność: 98,9% w porównaniu z innym szybkim testem?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga Streptococcus pneumoniae w moczu, PMR (antygen)- kasetka, kontrole zewnętrzne zawarte w zestawie (pozytywna i negatywna), czułość i swoistość porównywana do hodowli komórkowej.

Pytanie 30, dot. pakietu nr 3 poz. 4, 6, 9

Pytanie 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ujęcie kosztów kontroli zewnętrznej z pozycji 4, 6, 9 w wycenie testów odpowiadających danej kontroli?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na ujęcie kosztów kontroli zewnętrznej z pozycji 4, 6, 9 w wycenie testów odpowiadających danej kontroli.

Pytanie 31, dot. pakietu nr 1

Szybkie testy kasetkowe do wykrywania narkotyków, metabolitów i leków uzależniających w moczu:

a) Czy w Zamawiający dopuści metamfetaminę o czułości 1000ng/ml?

b) Czy w Zamawiający dopuści amfetaminę o czułości 1000ng/ml?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga szybkie testy kasetkowe do wykrywania metamfetaminy o czułości 500 ng/ml oraz amfetaminy o czułości 300 ng/ml.

