



Zgierz, dn. 23.08.2019 r.

Nr sprawy: PN/XXXIX/2019

### Modyfikacja Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

**Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na:** Sukcesywną sprzedaż i dostawę odczynników, kalibratorów i materiałów zużywalnych oraz materiałów kontrolnych z oprogramowaniem do analizy kontroli wraz z dzierżawą systemów biochemiczno-immunochemicznych dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu, ul. Paręczewska 35

Działając w trybie art. 38 ust. 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2018, poz. 1986 ze zmian.), Zamawiający informuje o dokonaniu następujących zmian w treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

**Pytanie 1 – dotyczy SIWZ pkt. 6.4.2 - Parametry graniczne dla systemów biochemiczno-immunochemicznych, które stanowiąc będą załącznik nr 1 do Umowy dzierżawy.**

Pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści analizator z technologią ISE w metodzie bezpośredniej – tzn. Bez wstępnego rozcieńczania próbki badanej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 2 – dotyczy SIWZ pkt. 6.4.2 - Parametry graniczne dla systemów biochemiczno-immunochemicznych, które stanowiąc będą załącznik nr 1 do Umowy dzierżawy.**

Pkt. 29 Czy Zamawiający dopuści analizator z technologią ISE w metodzie bezpośredniej z kalibracją raz na 6 miesięcy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 3, Dotyczy pkt. 6.4.5 ppkt 3** Opis przedmiotu zamówienia. Czy Zamawiający dopuści urządzenie z zakresem ustawianej temperatury w zakresie od +2C do +12C? Zazwyczaj w chłodziarkach materiał przechowuje się w zakresie temp. dodatnich, w związku z tym prosimy o zmianę tego parametru.

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść SIWZ, pkt. 6.4.5. ppkt. 3, który otrzymuje brzmienie.**

✓ „ppkt. 3. zakres temperatur: od +2C do +12C”

**Pytanie 4, Dotyczy pkt. 6.4.5 ppkt 6 i 7** Opis przedmiotu zamówienia. Czy Zamawiający wskazując "stal chromowaną" jako materiał wewnętrzny oraz materiał półek miał na myśli stal nierdzewną?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza stal nierdzewną, jednocześnie modyfikuje treść SIWZ, pkt. 6.4.5. ppkt. 6, który otrzymuje brzmienie:**

✓ „ppkt. 6. materiał wewnętrzny – stal chromowana lub stal nierdzewna”

**Pytanie 5, Dotyczy pkt. 6.4.5 ppkt 7** Opis przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający wskazując wymóg posiadania przez chłodziarkę 4-5 półek miał na myśli ich łączną liczbę czy też 4-5 na jedną stronę? Pragniemy też zauważyć, że przy takich pojemnościach urządzeń chłodniczych, jak wskazana przez Zamawiającego, standardowo wyposaża się szafy chłodnicze w co najmniej 6 półek (po 3 na stronę). Z związku w tym prosimy o zmianę wymogu, lub jego doprecyzowanie.

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść SIWZ, pkt. 6.4.5. ppkt. 7, który otrzymuje brzmienie.**

✓ „ppkt. 7. półki od 4 do 5 na każdej stronie – – stal chromowana lub stal nierdzewna”

**Pytanie 6, Dotyczy pkt. 6.4.5 ppkt 10** Opis przedmiotu zamówienia. Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie z pobieraniem parametrów pracy ze sterownika urządzenia i odczytu na komputerze za pomocą portu USB?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 7, Dotyczy pkt. 10 par. 2 projektu umowy dostawy.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu ważności kalibratorów i kontroli z 12 m-cy na 6 m-cy?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem dostarczenia do Zamawiającego produktów z datą ważności min. 6 m-cy, jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść § 2 ust. 10 projektu umowy dostawy, który otrzymuje brzmienie:

„10. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części, jeżeli:

- a) jakikolwiek element przedmiotu zamówienia będzie posiadał termin ważności krótszy niż:
- min. 3 miesiące, licząc od daty dostawy - dotyczy odczynników,
  - min. 6 miesięcy, licząc od daty dostawy - dotyczy kalibratorów i kontroli”.

**Pytanie 8.** Z uwagi na fakt, że płyny z jam ciała dzielą się na przesieki i wysięki, które są z reguły pochodzenia surowiczego, w diagnostyce laboratoryjnej oznacza się stężenia poszczególnych analitów w obu mediach tj. surowicy i płynach z jam ciała w oparciu o tą samą metodykę, czy Zamawiający dopuści możliwość oznaczenia glukozy w płynach z jam ciała w oparciu o protokoły aplikacyjne oraz odczynniki dla surowicy ?

Zamawiający wymagając w punkcie 20 (6.4.3) parametry oznaczane w płynach z jam ciała wymienił parametry: białko całkowite, bilirubina, amylaza jednocześnie nie uwzględniając tych parametrów jako osobne pozycje w formularzu cenowym. Czy w związku z tym Oferent może zaoferować odczynniki do oznaczania tych parametrów stosując protokoły aplikacyjne tych testów w surowicy?

Zakresy liniowości oznaczeń w surowicy tych parametrów mieszczą się w granicach oznaczalnych płynów z jam ciała:

Glukoza: 5- 800 mg/dl (0,28 – 44,4 mmol/l)  
białko całkowite - 0,8 – 18,4 g/dl ( 8-184 g/l)  
bilirubina – 0,3 – 25 mg/dl (5,1 – 427,5 umol/l)  
amylaza – 4- 6554 U/l

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jeżeli czułość analityczna metody umożliwi różnicowanie pochodzenia płynów z jam ciała (przesiek, wysięk) tj.: białko cał.  $\leq 3$  g/dl, bilirubina  $\leq 0,6$  mg/dl.

**Pytanie 9.** Czy ze względu że, w diagnostyce chorób neurologicznych wykorzystuje się ilorazy stężeń IgG w PMR/IgG sur, Zamawiający wyraża zgodę aby oba te parametry były oznaczane w oparciu o protokoły aplikacyjne dla surowicy i przy wykorzystaniu tego samego odczynnika?

Wartość LOD wynosi 8 mg/dL

Wartość LOB wynosi 4 mg/dL

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 10.** Czy ze względu na to, że zakres pomiarowy oznaczenia mikroalbuminy w moczu pokrywa się z zakresem wartości oczekiwanych dla albuminy w PMR Zamawiający wyrazi zgodę, aby oznaczenie albuminy w PMR było wykonywane w oparciu o protokoły do oznaczenia mikroalbuminy w moczu i przy wykorzystaniu tych samych odczynników?

Wartość LOD wynosi 0,4  $\mu\text{g/mL}$  (mg/L)

(Wartość LoD stanowi najniższą wartość stężenia, przy której analit może zostać wykryty z 95% prawdopodobieństwem w oparciu o  $n \geq 60$  powtórek próbek o niskim stężeniu analitu).

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 11, dotyczy punktu nr 28 części 6.4.2.** Czy Zamawiający dopuści analizator mający objętość martwą kubeczka na materiał biologiczny (surowica, PMR) - próbki pediatryczne 50 ul?

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje treść SIWZ pkt. 6.4.2. ppkt. 28, który otrzymuje brzmienie: „objętość martwa kubeczka na materiał badany”.

**Pytanie 12, dotyczy punktu nr 16 części 6.4.3.** Czy Zamawiający dopuści, aby zakresy norm dla dzieci z podziałem na wiek dla podanych parametrów były podane na podstawie bazy danych Caliper – podającej pediatryczne wartości referencyjne?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Jednocześnie Zamawiający informuje, iż modyfikuje treść Projektu umowy dzierżawy, § 9 ust. 1 ust. 5/, który otrzymuje brzmienie:**

*„5/ w sytuacji rozwiązania lub odstąpienia od niniejszej Umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wydierżawiającego – w wysokości 15 % wartości dzierżawy, o której mowa w § 2 ust. 6 niniejszej umowy”.*

**Prosimy o uwzględnienie modyfikacji przy składaniu ofert.  
Pozostałe zapisy SIWZ nie ulegają zmianie.**

DYREKTOR  
wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego  
im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu

Z poważaniem

.....  
(podpis kierownika Zamawiającego)