

Do wszystkich Wykonawców

ZP-1766/20

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatów dla Laboratorium Analitycznego (znak sprawy: Z/21/PN/20).

Informuję, działając w oparciu o treść art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.), że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawy odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatów dla Laboratorium Analitycznego (znak sprawy: Z/21/PN/20)**, wpłynęły zapytania do postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia o następującej treści:

Zapytanie nr 1

Załącznik nr 3, Zadania nr 1, Lp. I "Wymagania ogólne":

Lp. 6. Prosimy o zmianę zapisu z "Czas uzyskania wyniku testów kardiologicznych (Troponina, CKMB) dla testów w trybie rutynowym oraz CITO mierzony od momentu włożenia do aparatu, do tmax= 18 minut na: **"Czas uzyskania wyniku testów kardiologicznych (Troponina, CKMB) dla testów w trybie rutynowym oraz CITO mierzony od momentu zapipetowania materiału, do tmax= 18minut"** .

Tylko tak określony czas uzyskania wyniku może być porównywany między oferowanymi systemami i wносить realną korzyść w pracy Zamawiającego.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający podtrzymuje zapisy określone w Załączniku nr 3 do SIWZ w zadaniu 1 w pkt. I. 6. i nie wyraża zgody na ich zmianę.

Zapytanie nr 2

Załącznik nr 3, Zadania nr 1, Lp. I "Wymagania ogólne":

Lp. 7. Prosimy o zmianę zapisu z "Czas uzyskania wyniku testów kardiologicznych (Troponina, CKMB) dla testów w trybie rutynowym oraz CITO mierzony od momentu włożenia do aparatu, do tmax= 18 minut na: **"Czas uzyskania wyniku testów kardiologicznych (Troponina, CKMB) dla testów w trybie rutynowym oraz CITO mierzony od momentu zapipetowania materiału, do tmax= 18minut"** .

Tylko tak określony czas uzyskania wyniku może być porównywany między oferowanymi systemami i wносить realną korzyść w pracy Zamawiającego.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający podtrzymuje zapisy określone w Załączniku nr 3 do SIWZ w zadaniu 1 w pkt. I. 7. i nie wyraża zgody na ich zmianę.

Zapytanie nr 3

Załącznik nr 3, Zadania nr 1, Lp. III "Moduł immunochemiczny":

Lp. 2. Prosimy o wyjaśnienie, że wymagana minimalna wydajność analizatora immunochemicznego (300 testów) oznacza, że deklarowana przez producenta wydajność nie powinna być mniejsza niż 300 ozn./godz

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający podtrzymuje zapisy określone w Załączniku nr 3 do SIWZ w zadaniu 1 w pkt. III. 2. i nie wyraża zgody na ich zmianę.

Zapytanie nr 4

Załącznik nr 3, Zadania nr 1, Lp. III "Moduł immunochemiczny":

Lp. 8. Czy pod zapisem " Pobieranie materiału badanego przy użyciu wymiennych końcówek jednorazowych. Dopuszcza się zaoferowanie analizatorów posiadających opatentowany system mycia sond, gwarantujący zapobieganie kontaminacji bez użycia wymiennych końcówek jednorazowych" Zamawiający wymaga systemu zapobiegającego kontaminacji w 100%, czy też dopuszcza możliwość przeniesienia badanego materiału, z próbki jednego pacjenta na próbkę innego, co może mieć wpływ na wynik badania i błędną diagnozę?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający zgodnie z zapisem w Załączniku nr 3 do SIWZ w zadaniu nr 1 w pkt III. 8. wymaga spełnienia parametru: „Pobieranie materiału badanego przy użyciu wymiennych końcówek jednorazowych. Dopuszcza się zaoferowanie analizatorów posiadających opatentowany system mycia sond, gwarantujący zapobieganie kontaminacji bez użycia wymiennych końcówek jednorazowych.”

Z-ca DYREKTORA
ds. ...
Krzysztof Budkowski

SPECJALISTA
mgr Alina Pieniak