



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY**

71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala tel.: (91) 813 90 00, fax.: (91) 813 90 09
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PKO BP S.A. 40 1020 4795 0000 9102 0302 3025



Nasz znak:
NZ/220/78/W1/2015

Data:
09.09.2015 r.

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: NZ/220/78/2015 pn. Dostawa odczynników wraz z dzierżawą analizatora dla SPWSZ w Szczecinie

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.) Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespólny w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zmieniono jej treść:

Pytania Wykonawcy:

ZESTAW 1

1. (Zał. Nr 1A-6 do SIWZ, pkt 4) Czy wobec faktu, że Zamawiający ma na liście 40 testów biochemicznych (bez ISE), dopuści analizatory biochemiczne, które mają 56 pozycji odczynnikowych każdy?

Odp.: Laboratorium Zamawiającego pracuje zgodnie z dobrą praktyką laboratoryjną i wszystkie kasety odczynnikowe przed dopuszczeniem do pracy bieżącej są kontrolowane, czyli przebywają na pokładzie aparatu w pozycji oczekującej. Zamawiający podał wymaganą ilość kaset biochemicznych koniecznych dla utrzymania ciągłej pracy laboratorium i nie wyraża zgody na zmniejszenie pozycji odczynnikowych poniżej 60.

2. (Zał. Nr 1A-6 do SIWZ, Pkt 4) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie odczynnika do oznaczania CRP, którego zakres oznaczania bez rozcieńczenia wynosi 330- 336 mg/l wobec wymaganego 350 mg/l? Ta nieznaczna różnica pozostanie bez wpływu na wartość kliniczną wydawanych wyników.

Odp.: Wymagany zakres pomiarowy dla testu CRP bez rozcieńczenia – co najmniej do 350 mg/l został określony na podstawie liczby próbek wymagającej rozcieńczenia, a zatem większych kosztów oznaczenia wynikającego z konieczności powtórzenia badania oraz dłuższego oczekiwania na wynik. Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie zakresu oznaczania bez rozcieńczenia do 330-336 mg/dl dla testu CRP.

3. (Zał. Nr 1A-6 do SIWZ, Pkt 5) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatorów immunochemicznych, w których wykonanie niektórych testów (min. zakaźnych i markerów nowotworowych) trwa 56 minut, a dla 5 innych testów czas oczekiwania na wynik to 65 minut?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. (Zał. Nr 1A-6 do SIWZ, Pkt 6) Prosimy o doprecyzowanie sformułowania „obszary robocze” w systemie preanalizycznym. Jakie będzie przeznaczenie i wykorzystanie w/w?

Odp.: Dla Zamawiającego „obszary robocze” to wydzielone pola odpowiadające aparatom lub poszczególnym badaniom wymagającym odmiennego traktowania.

5. (Zał. Nr 1A-6 do SIWZ, Pkt 29) Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie terminu dostawy w ciągu 48 godzin, ale dla wcześniej ustalonego harmonogramu dostaw, a realizację zamówień cito w ciągu 24 godzin pod warunkiem złożenia zamówienia od poniedziałku do czwartku do godz. 12?

Odp.: Zamawiający nie stosuje wcześniej ustalonego harmonogramu dostaw – zamówienia wysyłane są zgodnie z bieżącymi potrzebami – minimum dwa razy w tygodniu. Zamawiający



Dyrektor
(91) 81 39 011
(91) 81 39 014

**p.o. Z-ca Dyrektora
ds. Lecznictwa**
(091) 81 39 012

**Naczelną
Pielęgniarką**
(091) 81 39 016

**Główny
Księgowy**
(091) 81 39 015

podtrzymuje termin realizacji dostawy od wpłynięcia zamówienia:

- **maksymalnie 48 godzin od poniedziałku do piątku**
- **maksymalnie 24 godziny w trybie „CITO” od poniedziałku do soboty.**

6. (Zał. Nr 1A-6 do SIWZ, pkt 4) Jak Zamawiający oceni punktowo rozwiązanie, w którym wstępna ocena objętości pobranego materiału następuje w systemie preanalitycznym, a ocena interferencji nastąpi bezpośrednio w analizatorach, dla testów, dla których hemoliza, lipemia i hiperbilirubinemia ma istotny wpływ analityczny?

Odp.: Zgodnie z zapisem w pkt 11 Załącznika nr 1A-6 do SIWZ Zamawiający uzna spełnienie warunków granicznych oraz zgodnie z zapisem w pkt 4 załącznika nr 1B-6 do SIWZ przyzna „0 pkt”.

7. (Zał. Nr 1B-6, pkt. 5) Jak Zamawiający oceni punktowo rozwiązanie, w którym wydajność dwóch aparatów biochemicznych ujęta razem wynosi 2400 testów (bez modułu ISE) w ciągu godziny?

Odp.: Zgodnie z zapisem w pkt. 5 załącznika nr 1B-6 do SIWZ Zamawiający przyzna „0 pkt”, dla Zamawiającego wydajność dwóch aparatów biochemicznych ujęta razem jako 2400 testów (bez modułu ISE) w ciągu godziny jest poniżej wyznaczonej wartości, czyli 2500.

8. (Zał. Nr 1A, poz.68) Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie oznaczania kortyzolu w ślinie osobnym testem, metodą ELISA, z wykorzystaniem urządzenia, które Zamawiający obecnie użytkuje w laboratorium?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Umowa dzierżawy urządzenia do testów ELISA będzie trwała maksymalnie do maja 2016 roku

9. (zał. 1A-6 do SIWZ , pkt.4) Które testy Zamawiający będzie oznaczał w płynach ustrojowych?

Odp.: W płynach ustrojowych Zamawiający będzie oznaczał testy: albumina, białko całkowite, glukoza, LDH, Amylaza, Fosfataza alkaliczna.

10.(Zał. Nr 1A-6, pkt.4) Czy Zamawiający dopuści analizatory biochemiczne, dla których nie ma przeciwwskazań do oznaczania parametrów w płynach ustrojowych, ale jednocześnie brak jest zapisów w ulotkach do testów o walidacji oznaczeń dla płynów ustrojowych (poza PMR)?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

11.(Zał. Nr 1A-6, pkt.12) Czy Zamawiający dopuści analizatory biochemiczne, w których kalibratory wymagają zdefiniowanych przez Użytkownika pozycji na talerzu próbkowym i nie ma możliwości identyfikacji ich przy użyciu barkodów, a materiał kontrolny może być identyfikowany barkodowo (dane kontrolne będą wtedy gromadzone w zewnętrznym module kontrolnym , np. w LIS) lub może być identyfikowany na podstawie wcześniej przypisanej pozycji w talerzu próbkowym (dane kontrolne będą wtedy gromadzone w wewnętrznym module QC w analizatorze)?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę, aby kalibratory nie były identyfikowane przy użyciu kodów, tylko miały przypisane pozycje. Do Zamawiającego należy wybór identyfikacji materiału kontrolnego (przy użyciu kodów lub przypisanej pozycji) – modyfikacji ulega pkt. 12 Załącznika nr 1A-6 do SIWZ poprzez usunięcie z pierwszego zdania wyrażenia „kalibratorów, materiałów kontrolnych”.

Powyższa zmiana została naniesiona w Załączniku nr 1A do SIWZ – poprawionym, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

12.(Zał. Nr 1A-6, pkt.5) Prosimy o określenie ilości testów planowanych dla zastosowań testu HCG jako markera ciążyowego i jako markera nowotworowego oraz o zgodę na wykonywanie na zewnątrz oznaczeń HCG w charakterze markera nowotworowego. Wymaganie potwierdzenia w ulotce „wskazań onkologicznych” dla testu beta-HCG ogranicza konkurencję, bowiem zapis taki ma jedna określona firma produkująca test. beta-HCG jest formą hormonu, którą odczynniki Wykonawcy wykrywają w sposób maksymalnie specyficzny. W chorobach nowotworowych produkowana jest identyczna cząsteczka beta-HCG jak w najbardziej popularnym zastosowaniu tego testu czyli w ciąży.

Odp.: Zamawiający określił ilości testu: HCG – do ilościowego oznaczania in vitro stężenia ludzkiej gonadotropiny kosmówkowej (hCG) plus podjednostki β w pozycji 63 załącznika nr 1 do SIWZ (dla zadania nr 6). Liczba testów 1500 odnosi się do zastosowania jako markera ciążyowego (1500 testów), jak i markera nowotworowego (1500 testów).

Zamawiający nie wyraża zgody na wykonywanie testów poza laboratorium, natomiast dopuszcza składanie oferty wspólnej.

13.(Zał. Nr 1 poz.92) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rozwiązania, w którym wykonanie testu HBsAg ilościowo, którego ilość na okres 3 lat została oszacowana na 480 oznaczeń, będzie zlecane do zewnętrznej placówki, a koszty zleceń i transportu zostaną pokryte przez Wykonawcę?

Odp.: Obecne postępowanie nie dotyczy udzielania świadczeń zdrowotnych tylko dostarczania odczynników do laboratorium wraz z dzierżawą analizatorów.

Zamawiający nie wyraża zgody na wykonywanie testów poza laboratorium, natomiast dopuszcza składanie oferty wspólnej.

Ponadto w oparciu o art. 38 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia poprzez:

➤ **doprecyzowanie zapisów w załączniku nr 1 do SIWZ w zakresie:**

- zadania nr 6 poz. 63 dodając na końcu nazwy badania wyrażenie „w surowicy”,
- zadania nr 6 poz. 70 dodając po nazwie „NT-proBNT” wyrażenie „lub BNP”,
- zadania nr 7 poz. 3 poprzez zmianę ilości testów z „2400” na „240”. Zmiana ilości testów wynika z błędu pisarskiego.

oraz

➤ **uszczegółowienie zapisów w załączniku nr 1A-6 do SIWZ do zadania nr 6 w punktach: 5, 6, 22, 25, 27, 32 i 40.**

Powyższe zmiany zostały naniesione w Załączniku nr 1 do SIWZ – poprawionym i Załączniku nr 1A do SIWZ – poprawionym, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Wojewódzkiego Szpitala Zespołonego
Małgorzata Usielska