

Wykonawcy-wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawy zestawów odczynnikowych, szybkich testów diagnostycznych i innych odczynników laboratoryjnych oraz odczynników do serologii grup krwi.

– Zp/46/PN-37/09

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

Pyt.1 dot. Pakietu 3B

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane karty do oznaczania grupy krwi noworodka pakiet 3B Lp. 3 pozwalały na wykonanie grupy krwi noworodka dwoma różnymi klonami anty-A i anty-B, każdy o innej swoistości antygenowej (z podaniem nazw klonów), zgodnie z obowiązującymi przepisami IHiT Warszawa? Noworodki mają bardzo słabo wykształcone antygeny grupowe. Oznaczanie dwoma różnymi klonami pozwala na wyeliminowanie ryzyka związanego z niewykryciem grupy krwi.

Odp. TAK

Pyt.2 dot. Pakietu 3B

Czy Zamawiający w ofercie wymaga zaoferowania odczynników do wykrywania antygenu RhD noworodka odmiany DVI, a drugiego klonu nie wykrywającego odmiany DVI(-)?

Odp. TAK

Pyt.3 dot. pakietu 3B

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane odczynniki były gotowe do użycia z terminem ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy?

Odp. TAK

Pyt.4 dot. Pakietu 3B

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z projektem umowy dostawy §4 pkt 2, dostawy odczynników wrażliwych na temperaturę (kolumny wypełnione surowicami, odczynniki

dotatkowe przechowywane w temperaturze 2-8 st.C) były objęte monitorowaniem temperatury?

Odp. TAK

Pyt.5 dot. pakietu 3B

Czy do oferty należy załączyć wydruk z monitorowania poprzednich dostaw, gdyż tylko w ten sposób można zagwarantować jakość dostarczanych produktów?

Odp. TAK

Pyt.6 dot. pakietu 3B

Czy Zamawiający wymaga ,aby mikrokolumny były wypełnione separatorem w postaci stałej - nie przelewającym się podłożem, np. żelem?

Odp. TAK

Pyt. 7 dot. pakietu 3B

W styczniu tego roku weszło w życie rozporządzenie ministra zdrowia (Dz.U.09.22.128 → z dnia 11 lutego 2009 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych) dotyczące obejmowania zewnątrzlaboratoryjnym programem kontroli laboratoria immunologii transfuzjologicznej. W załączniku nr 5 pkt. 7.11 ppkt3) wymaga od laboratoriów uczestniczenia w programach zewnętrznej kontroli jakości z właściwą częstością, określaną przez organizatora tych programów, nie rzadziej niż raz na kwartał. Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa organizuje zewnątrzlaboratoryjną kontrolę jakości co najmniej raz w roku. Czy Zamawiający wymaga w związku z tym dodatkowo zaoferowania rocznie minimum 1 zestawu firmowego do zewnątrzlaboratoryjnej międzynarodowej kontroli jakości potwierdzonej certyfikatem dla laboratorium dla metod mikrokolumnowych i próbówkowych?

Odp. TAK

Pyt.8 dot. pakietu 3B

Czy Zamawiający wymaga podania w ofercie nazwy oraz typu zewnątrzlaboratoryjnej międzynarodowej kontroli jakości?

Odp. TAK

Pyt. 9 dot. pakietu 3B

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane karty zawierały po 6 mikrokolumn każda?

Odp. TAK

Pyt. 10 dot. pakietu 3B

Czy Zamawiający wymaga, żeby komuny były wstępnie wypełnione odczynnikami/surowicami do wykonania testu?

Odp. TAK

Pyt. 11 dot. pakietu 3B

Czy Zamawiający wymaga, aby produkty oferowane w pakiecie 3B pochodziły od jednego producenta?

Odp. TAK

Pyt. 12 dot. pakietu 2B

Prośba o wyrażenie zgody na zaoferowanie opakowań jednostkowych innych niż wskazane przez Zamawiającego. Proponujemy opakowania jednostkowe 10ml dla poz. 1 i 3 oraz 3ml dla poz.2.

Odp. NIE.

Pyt. 13 dot. pakietu 1A

Czy Zamawiający wyraża zgodę aby referencje wymagane na potwierdzenie, że dostawy te zostały wykonane należycie, dotyczyły realizacji dostaw wyrobów z tej samej grupy asortymentowej, jak wyroby oferowane w pakiecie nr 1A, kod CPV 33696500-0.

Odp. TAK

Pyt. 14 dot. pakietu 1A

Czy Zamawiający dopuszcza testy paskowe immunochromatograficzne?

Odp. NIE.

Pyt. 15 dot. pakietu 1A

Czy Zamawiający w trosce o wysoka jakość badań wymaga zaoferowania w poz. 5 testu kasetkowego do wykrywania metamfetaminy o najwyższym progu czułości 500ng/ml?

Odp. Nie wymagamy, ale dopuszczamy.

Pyt. 16 dot. pakietu 1A

Czy Zamawiający w trosce o wysoką jakość badań wymaga zaoferowania w poz.6 testu kasetkowego do wykrywania kokainy o najwyższym progu czułości 150ng/ml?

Odp. Nie wymagamy, ale dopuszczamy.

Pyt. 17 dot. pakietu 1A

Czy Zamawiający w trosce o wysoką jakość badań wymaga zaoferowania w poz.3 testu kasetkowego do wykrywania amfetaminy o najwyższym progu czułości 300 ng/ml?

Odp. Nie wymagamy, ale dopuszczamy.

Pyt. 18 dot. pakietu 3A

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów do krwi utajonej w kale o czułości 50ng/ml?

Odp. NIE

Pyt. 19 dot. pakietu 3A

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów do Rota-adeny w postaci testów lateksowych?

Odp. NIE

Dyrektor Szpitala
Mariola Dudziak