



Certyfikat Jakości
ISO 9001-2008

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych w Koszalinie

75-720 KOSZALIN, ul. Szpitalna 2

Nr KRS 000006439 SR w Koszalinie IX Wydz. KRS

Regon 330904973

NIP 669-21-91-946

Konto bankowe: Bank Gospodarstwa Krajowego O/Szczecin Nr 08 1130 1176 0022 2136 3720 0001

Koszalin, dnia 16.08.2017 r.

M-2375-02/2017

Do Oferentów

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników laboratoryjnych i dzierżawę analizatorów dla SP ZOZ MSW w Koszalinie.

SP ZOZ MSW w Koszalinie informuje, że od wykonawców wpłynęły następujące zapytania:

PYTANIE NR 1

Dotyczy załącznika nr 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę aby w formularzu ofertowym zostawić wycenę tylko tych pakietów na które składana jest oferta?

ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 2

Dotyczy SIWZ rozdział X – Czy Zamawiający może jednoznacznie wskazać które dokumenty wykonawcy mają złożyć do oferty a które na wezwanie zgodnie z artykułem 26 ust.2 PZP?

ODPOWIEDŹ – Dokumenty zostały wskazane w SIWZ w rozdziale X.

PYTANIE NR 3

Dotyczy SIWZ rozdział X pkt. 2.2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu na: deklaracja zgodności z załącznikami dla produktów które tego wymagają? uzasadnienie: nie wszystkie produkty zaoferowane w ofercie są wyrobami medycznymi np. materiały zużywalne do analizatorów – nie wymagają one znaku CE.

ODPOWIEDŹ – W przypadku wyrobów medycznych nie wymagających deklaracji zgodności Zamawiający nie będzie wymagał złożenia ich do oferty.

PYTANIE NR 4

Dotyczy SIWZ rozdział X pkt. 2.3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu na „potwierdzenie jednostki notyfikowanej - o ile dotyczy zaoferowanych wyrobów medycznych należących”? uzasadnienie: nie tylko wyroby należące do klasy I niesterylne nie mają obowiązku posiadania certyfikatów jednostek notyfikowanych.

ODPOWIEDŹ – Nie

PYTANIE NR 5

SIWZ rozdział X pkt. 5.3 i 5.4 – Czy Zamawiający uzna za spełnienie tego wymogu jeżeli wykonawca dołączy do oferty deklaracje zgodności producenta wystawioną zgodnie z dyrektywą IVD EC 98/79/EC, potwierdzającą oznakowanie produktów które tego wymagają tj. odczynniki i analizator znakiem CE? Uzasadnienie: dokumenty te są wystawione zgodnie z obowiązującym prawem.

ODPOWIEDŹ – Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 6

Dotyczy zadania nr 1, punkt 6: Czy Zamawiający dopuści możliwość wykonywania oznaczeń w surowicy, osoczu, moczu, płynie mózgowo-rdzeniowym, krwi pełnej, płynie z jam ciała oraz hemolizacie krwi ?

ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 7

Dotyczy zadania nr 1, punkt 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników do oznaczania: CK, UIBC, Lipaza wymagających, przed wstawieniem do rotora odczynnikowego połączenia dwóch części składowych, bez konieczności odmierzenia ich podjednostek składowych przez operatora?

ODPOWIEDŹ – Nie.

PYTANIE NR 8

Dotyczy zadania nr 1, punkt 15: Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku – „Funkcja wykrywania skrzepu i spienienia próbki i odczynnika”, jeśli analizator wyposażony będzie w detektory sondy dozującej próbkę i odczynnik umożliwiające ocenę prawidłowości aspirowanego materiału, a tym samym informujące operatora o błędzie aspiracji wynikającym zarówno z obecności skrzepu jak i braku aspiracji materiału wynikającej zarówno z małej objętości próbki bądź odczynnika jak i ich spienienia?

ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 9

Dotyczy zadania nr 1, punkt 40: Prosimy o podanie aktualnie wykorzystywanego jednorazowego sprzętu laboratoryjnego dla wykonywanych badań mikrometodą.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający jest w trakcie przygotowywania przetargu na system do pobierania krwi. Analizator powinien pracować w systemie próżniowym jak i aspiracyjno-próżniowym.

PYTANIE NR 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku niektórych odczynników biochemicznych zaproponować możliwość ich porcjowania do oferowanych przez wykonawcę mniejszych opakowań i zaoferować ilości odczynników zgodnie z podaną w ulotce odczynnikowej informacją o trwałości odczynników po otwarciu przechowywanych w analizatorze? Takie rozwiązanie umożliwiłoby ekonomiczne wykorzystanie odczynników

ODPOWIEDŹ – Nie.

PYTANIE NR 11

Czy Zamawiający uzna za równocenne do rozwiązania „kuwety pomiarowe jednorazowego użytku” rozwiązania, w którym analizatory biochemiczne pracują z wykorzystaniem trwałych szklanych kuwet pomiarowych. Trwałe kuwety pomiarowe nie wymagają wymiany przez cały okres objęty umową. Ich jakość sprawdzana jest na pokładzie analizatora.

Zastosowanie kuwet trwałych wyeliminuje konieczność zakupu, utylizacji i wymiany kuwet jednorazowych, a więc według naszej najlepszej wiedzy jest rozwiązaniem lepszym niż stosowanie kuwet jednorazowych. i w związku z tym przyzna maksymalną ilość punktów ocenianych?

ODPOWIEDŹ – Nie.

PYTANIE NR 12

Prosimy o doprecyzowanie co Zamawiający rozumie poprzez sformułowanie „Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć bezpłatnie wraz z aparatem odczynniki i materiały zużywalne tzw pakiet startowy”.

ODPOWIEDŹ – Minimum dwa odczynniki, kontrole, kalibratory i materiały zużywalne potrzebne do uruchomienia analizatora.

PYTANIE NR 13

Czy w związku z koniecznością dostarczenia pakietu startowego Zamawiający wyrazi zgodę, aby przy pierwszym zamówieniu obejmującym ww. produkty wykonawca udzielił na te produkty stosownego rabatu, który pokryje koszty przeprowadzonych procedur niezbędnych do uruchomienia aparatów i przeprowadzenia szkolenia?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wymaga aby pakiet startowy był bezpłatny.

PYTANIE NR 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dla oznaczeń wykonywanych w mniejszych) zaoferować ilość kontroli równą ilości oznaczeń?

ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 15

Czy do podanej przewidywanej ilości oznaczeń należy doliczyć testy na kalibrację i kontrolę?

ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 16

Prosimy o podanie informacji, w jakiej kontroli zewnątrzlaboratoryjnej, Zamawiający pragnie uczestniczyć?

ODPOWIEDŹ – Randox, lub Labquality.

PYTANIE NR 17

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator, odczynniki i kalibratory stanowiły spójny system analityczny i pochodziły w minimum 85 % od tego samego producenta?

ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 18

Czy testy potrzebne na kontrole i kalibracje ww oznaczeń należy doliczyć do oferty ?

ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 19

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dedykowanych kontroli do badań w moczu? Jeśli tak prosimy o podanie schematu kontroli?

ODPOWIEDŹ – Tak. Jeden poziom kontroli raz dziennie, naprzemiennie lub w przypadku zlecenia badania.

PYTANIE NR 20

Czy Zamawiający przez sformułowanie analizator biochemiczny nowy rozumie rok produkcji 2017?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający miał na myśli analizator fabrycznie nowy.

PYTANIE NR 21

Prosimy o potwierdzenie, iż zapisy SIWZ „elektrody bezobsługowe” oznacza, że Zamawiający wymaga zaoferowania przystawki ISE z możliwością zakupu i wymiany poszczególnych elektrod.

ODPOWIEDŹ – Tak. Dopuszcza.

ZUSOJA IMIENIA
DYREKTORA
GŁÓWNY KSIĘGOWY
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej MSW w Koszalinie
mgr Daniel Bakalarz