SPZOZ.EPII.23.17.2019

 Kościan 14.08.2019 r.

Zamawiający :

**Samodzielny Publiczny Zespół**

**Opieki Zdrowotnej**

**w Kościanie**

**64-000 Kościan**

**Ul. Szpitalna 7**

Fax : 0-65 512 -07 -07

**Do zainteresowanych**

Dotyczy: Dostawy odczynników i dzierżawy analizatorów dla SPZOZ w Kościanie.

**nr postępowania: SPZOZ.EPII.23.17.2019**

1. Pakiet 3.1B:

a) Czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z ofertą przykładowego świadectwa potwierdzającego

pojemność ez?

Odp. Tak

b) Czy Zamawiający wymaga, by dla poz. 11 wraz z ofertą przedłożyć dokument wykazujący zmianę

ilości jednostek tworzących kolonię dla minimum 7 klinicznie spotykanych mikroorganizmów, w

okresie 6, 24, 48 i 72 godz. od pobrania w temperaturze pokojowej i lodówkowej?

Odp. Tak.

1. Pakiet 3.6:
2. Czy Zamawiający dopuści system używany?

Odp. Zamawiający dopuszcza system używany, nie starszy niż 2016 rok pod warunkiem przeprowadzenia wymiany części zużywalnych oraz gruntownego przeglądu technicznego. Potwierdzenie wykonania tych czynności należy dołączyć do oferty. Zamawiający wymaga także dołączenia do oferty przebiegu czynności serwisowych z ostatniego roku użytkowania proponowanego urządzenia potwierdzonego za zgodnością z oryginałem.

b) W związku z modułową budową zestawu do elektroforezy prosimy o dopuszczenie zestawu, w

którym dwustronna komunikacja z LIS odbywa się poprzez zestaw komputerowy z

oprogramowaniem do odczytu i interpretacji żeli?

Odp. Tak.

c) Czy przez “próbkę” (Parametry jakościowe podlegające ocenie pkt 1) Zamawiający rozumie

natywne: mocz i surowice?

Odp. Tak.

d) Czy Zamawiający dopuści dostawę systemu w czasie 14 dni kalendarzowych od podpisania umowy?

Odp. Zgodnie z udzielonymi odpowiedziami.

1. Pakiet 3.9B:

a) Czy w poz. 1 Zamawiający dopuści test o czułości 97%, bez kontroli dodatniej i ujemnej, lecz z linią

kontrolną testu?

Odp. Dopuszcza się

1. Czy w poz. 2 Zamawiający dopuści test o czułość i swoistość 99,9%?

Odp. Dopuszcza się

1. Pakiet 3.10B:

a) Czy Zamawiający dopuści test o wykrywalności dla toksyny A – 0,63 ng/ml, toksyny B – 0,16 ng/m i

dla GDH – 0,8 ng/ml?

Odp. Dopuszcza się

b) Czy Zamawiający wymaga, by test zawierał skalowane pipetki do poboru ciekłego kału oraz ciekłą,

gotową do użytku kontrolę?

Odp. Tak

1. Czy Zamawiający wymaga testu, w którym próbka dozowana jest do jednej studzienki?

Odp. Tak.

**Dotyczy pakietu 3.15 serologia grup krwi,**

1. **Pytanie 1 – dotyczy Tabela nr 1 - Parametry wymagane pkt 1.**

Czy Zamawiający zamiast stołu certyfikowanego wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu dedykowanego do analizatora przez producenta?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

1. **Pytanie 2 – dotyczy Tabela nr 1 - Parametry wymagane pkt 8.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników dodatkowych, materiałów zużywalnyc takich jak NaOH, Izopropanaol oraz codzienny zestaw kontrolny dedykowany do systemu, itp. pochodzących od innego producenta niż producent analizatora? Zgodnie z obowiązującymi przepisami wymagania pochodzenia od jednego producenta dotyczą tylko analizatora głównego oraz backup-owego, kart/kaset oraz krwinek wzorcowych (do badania przeglądowego przeciwciał i izoaglutynin). Niemniej reszta odczynników, która może pochodzić od innych producentów, a jest wyrobem medycznym zgodnie z ustawą, musi być dedykowana i zwalidowana na dany system.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

1. **Pytanie 3 – dotyczy Tabela nr 1 – Parametry wymagane pkt. 20.**

Czy w związku z tym, że do wykonania badań wykonawcy muszą zaoferować kilka rodzajów kaset czy analizator powinien być wyposażony w minimum 4 rodzaje dziurkaczy ?

Odp. Zamawiający wymaga dostarczenia takich ilości i rodzajów dziurkaczy, które będą kompatybilne do wykonania badań na oferowanym systemie.

1. **Pytanie 4 – dotyczy Tabela nr 1 – Parametry wymagane pkt. 31 oraz 32**

Zgodnie z obowiązującymi przepisami do oznaczania pełnej grupy krwi biorców w systemach automatycznych wykorzystuje się tylko jeden klon anty-A i anty-B (przy wykonywaniu jednocześnie izoaglutyn).

Przy badaniach na potwierdzenie grupy krwi noworodka wymagane są odczynniki wykorzystujące inny klon **lub inną serię tego samego klonu.**

Prosimy o modyfikację zapisu w punktach 31 oraz 32 na “Wszystkie zastosowane klony w mikrokolumnach innych klonów lub serii”. Zmodyfikowane zapisy będą w pełni zgodne z aktualnie obowiązującymi przepisami. Nie ma też w przepisach zapisu, że odczynnik anty-D musi wykrywać odmianę DVI(+).

Odp. Zamawiający wyjaśnia, że w punkcie 31 oczekuje zaoferowania mikrokarty wypełnionej odczynnikiem monoklonalnym: anty-A, anty-B, anty-D z których przynajmniej jeden jest tzw. DVI(-). Dopuszcza również możliwość zaoferowania mikrokarty, która oprócz DVI(-) będzie wykrywała DVI(+). Ponadto, Zamawiający przychyla się do prośby i umożliwia zaoferowanie mikrokart w punkcie 31 i 32, w których zastosowano inne klony lub inne serie tego samego klonu.

1. **Pytanie 5 – dotyczy Tabela nr 1 – Parametry wymagane pkt. 32.**

W związku z brakiem wymogu oznaczania antygenu RhD wykrywającegokategorię DVI – DVI(+), na potwierdzenie którego załączamy pismo z Instytut Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie, prosimy o weryfikację zapisów i dopuszczenie zaoferowania odczynnika wykrywającego antygen RhD bez wykrywania kategorii DVI.

Odp. Zamawiający modyfikuje tabelę z parametrami ocenianymi i kwalifikuje wykrywanie DVI(+) jako parametr oceniany, nie jako wymagany.

1. **Pytanie 6 – dotyczy Tabela nr 1 – Parametry wymagane pkt. 32.**

Prosimy o modyfiakcję zapisów i uwzględnienie w terminie ważności do 4 tygodni także innych produktów krwinkowych w tym zestawów kontrolnych.

Odp.Zamawiający wyraża zgody.

1. **Pytanie 7 – dotyczy Tabela nr 1 – Parametry wymagane pkt. 50.**

W związku z wymaganiem przeniesienia aktualnie wykorzystywanej bazy danych z oprogramowania zarządzającego pracownią transfuzjologii i bankiem krwi prosimy o podanie nazwy dostawcy i nazwę aktualnie używanego oprogramownia.

Odp. Nazwa oprogramowania: eKrew. Dostawca: Marcel.

1. **Pytanie 8 – dotyczy Tabela nr 1 – Parametry wymagane pkt. 50.**

W związku z wymaganiem przeniesienia aktualnie wykorzystywanej bazy danych prosimy o potwierdzenie, że całkowity koszt przeniesienia danych będzie po stronie Wykonawcy w pełnym zakresie funkcjonalności.

Odp. Przeniesienie aktualnie wykorzystywanej bazy danych w pełnym zakresie funkcjonalności pozostaje po stronie Wykonawcy.

1. **Pytanie 9 – dotyczy Tabela nr 1 – Parametry wymagane pkt. 50.**

W związku z wymaganiem podłączenia do sysemu ESKULAP prosimy o potwierdzenie, że oferowane oprogramowanie zarządzające bankiem krwi i pracownią serologii transfuzjologicznej ma być zintegrowane ze szpitalnym systemem Eskulap.

Odp. Zamawiający wymaga tylko integracji oprogramowania eKrew z analizatorem (dwukierunkowo). Nie wymaga połączenia z szpitalną siecią LIS (Eskulap).

1. **Pytanie 10 – dotyczy Tabela Parametry Oceniane – pkt. 6**

Prosimy o wykreślenie tego punktu z parametrów ocenianych. Zakres badań jest określony w formularzu cenowym. Dodatkowy wymóg oznaczania BTA z różnicowaniem na klasy: IgG, IgA, IgM, , C3c, C3d, ctl, będzie mógł być przedmiotem odrębnego postępowania. Badania takiego nie ma w zakresie badań serologicznych pracowni serologii transfuzjologicznej Zamawiającego i nie jest to badanie zgłoszone jako wykonywane w Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa sprawującego nadzór merytoryczny nad pracownią.

Odp. Zamawiający przychyla się do prośby i usuwa ten parametr z ocenianych.

1. **Pytanie 11 – dotyczy Tabela Pakiet nr 3.15 formularz asortymentowo-cenowy**

Prosimy o potwierdzenie, że badanie w punkcie IV – BTA będzie wykonywane na kolumnach z surowicą poliwalentną.

Odp. Tak.

1. **Pytanie 12 – dotyczy Tabela Pakiet nr 3.15 formularz asortymentowo-cenowy**

Prosimy o potwierdzenie, że pozycja w punkcie V nr 14 w związku z zapisem warunków granicznych nr 43: “Koszt zestawów kontrolnych wliczony w cenę oferty, a płatnikiem wystawionej FV będzie Wykonawca”, powinna pozostać niewypełniona lub Zamawiający usunie ten wiersz z formularza.

Odp.Koszt zakupu zestawów kontrolnych ponosi Wykonawca. Wykonawca jest płatnikiem. Zamawiający przychyla się do pozostawienia w formularzu nie wypełnionej rubryki, jednocześnie wymaga dostarczania faktury proforma w celu dołączenia do dokumentacji.

1. **Pytanie 13 – dotyczy analizatora automatycznego**

Czy Zamawiający wymaga, aby w trakcie pracy przy oznaczaniu pełnej grup krwi analizator umożliwiał w pierwszym rzędzie podgląd antygenów grupowych jeszcze przed uzyskaniem pełnego wyniku grupy krwi? Usprawnia to działanie w przypadkach badań pilnych – ponieważ oznaczoną grupę krwi można wykorzystać do rozpoczęcia badań prób zgodności lub wstępnie do rezerwacji w RCKIK.

Odp. Zamawiający traktuje taką cechę analizatora jako dodatkową, nie jako parametr wymagany.

1. **Pytanie 14 – dotyczy załącznika nr 9 – projektu umowy &1 pkt.6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie systemu z pakietu 3.15 wraz z zainstalowaniem i instruktażem eksploatacji w ciągu 21 dni od daty podpisania umowy ?

Odp. Zgodnie z udzieloną odpowiedzią.

**Dotyczy: Pakiet 3.14**

1. Pytanie nr 1.

**Punkt III.**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymienione parametry wymagane dotyczą analizatora do badania parametrów fizyko-chemicznych oraz analizy ilościowej i weryfikacji obrazowej elementów upostaciowanych moczu, a nie są to parametry dotyczące „analizatora do oznaczenia morfologii krwi 5 diff backup”.

Odp. Zmawiający koryguje omyłkę i potwierdza, że parametry wymagane dotyczą analizy badania ogólnego moczu.

1. Pytanie nr 2.

W parametrach techniczno- funkcjonalnych analizatora Zamawiający wymaga aparatu składającego się z trzech modułów: analizatora do oznaczeń parametrów fizyko- chemicznych moczu, analizatora do ilościowej analizy elementów upostaciowanych moczu, oraz analizatora do analizy obrazowej elementów upostaciowanych moczu. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą, o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania analizatora do kompleksowego badania moczu składającego się z dwóch modułów: 1. analizatora oznaczeń parametrów fizyko- chemicznych moczu, oraz 2. analizatora do analizy ilościowej i obrazowej elementów upostaciowanych w moczu. Moduł ten łączy w sobie funkcję oceny ilościowej poszczególnych parametrów, oraz funkcję obrazowania elementów upostaciowanych w postaci zdjęć pojedyńczych elementów. Pozwoli to Zamawiającemu na zaoszczędzenie powierzchni użytkowej w Laboratorium (kompaktowość aparatu), przy jednoczesnym zachowaniu funkcjonalności analizatora.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

1. Pytanie 3.

Prosimy Zamawiającego o skorygowanie omyłki pisarskiej, iż w „Parametrach technicznych, funkcjonalnych analizatora- bezwzględnie wymaganych” w punkcie 5, chodzi o „azotyny”, a nie „azotany”.

Odp. Zamawiający koryguje omyłkę.

1. Pytanie 4.

Dot. **punktu 5.**

Czy Zamawiający dopuści aparat, w przypadku którego paski testowe do oceny parametrów fizyko-chemicznych nie posiadają pola testowego do oceny albuminy i kreatyniny? Każdy analizator do badania parametrów fizyko-chemicznych moczu umożliwia tylko półilościową ocenę ww. parametrów. W celach diagnostycznych Zamawiający ma możliwość wykonania dokładnych badań ilościowych w celu wyliczenia współczynnika albumina/kreatynina, białko/kreatynina z wykorzystaniem analizatorów biochemicznych.

Odp. Zamawiający przychyla się do prośby.

1. Pytanie 5.

Dot. **punktu 6.**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora o wydajności 210 próbek na godzinę. Wydajność zaoferowanego analizatora pokrywa w pełni zapotrzebowanie Zamawiającego wyspecyfikowanej ilości 85000 badań na czas trwania umowy? (85000 badań / 36 miesięcy / 30 dni = średnio 79 badań / dobę)

Odp. Tak.

1. Pytanie 6.

Dot.**punktu 8.**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora o pojemności podajnika 60 próbek moczu (6 statywów× 10próbek), z możliwością ciągłego dokładania, bez konieczności przerywania pracy aparatu? Taka pojemność podajnika jest wystarczająca do wyspecyfikowanej ilości badań.

Odp. Tak.

1. Pytanie 7.

Dot. **punktu 9.**

Czy Zamawiający dopuści analizator nie różnicujący krwinek czerwonych i wolnej hemoglobiny?

Odp. Tak.

1. Pytanie 8.

Dot. **punkt 12.**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisów punktu 12. Z obserwowanej praktyki medycznej określanie współczynnika albumina/kreatynina, białko/kreatynina częściej stosowane jest w oparciu o metody ilościowe, a nie screeningowe, co pozwala na uzyskanie pełniejszego obrazu stanu klinicznego pacjenta. Praktyka medyczna potwierdza również, że w przypadku pozytywnego wyniku w metodzie screeningowej, badanie powtarzane jest metodą ilościową, co powoduje zwiększenie kosztów

Odp. Tak.

1. Pytanie 9.

Dot. **punktu 14**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora pracującego w oparciu o metodę automatycznej, cyfrowej analizy obrazów mikroskopowych elementów upostaciowionych moczu? Metoda zastosowana w oferowanym analizatorze polega na ilościowym oznaczaniu oraz automatycznej klasyfikacji elementów upostaciowionych moczu do 12 głównych kategorii z możliwością subklasyfikacji do kolejnych 27 kategorii, na podstawie analizy 500 cyfrowych zdjęć wykonywanych dla każdej badanej próbki moczu.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

1. Pytanie 10.

**Dot. punktu 16.**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora, który ze względu na zastosowaną technologię prezentuje wyniki w postaci zdjęć pojedynczych komórek, a nie skategramów i histogramów?

Takie rozwiązanie pozwala Użytkownikowi na prostą, wizualną weryfikację zdjęć / wyników, a nie skomplikowaną i trudną interpretację skategramów i histogramów.

Odp. Nie.

1. Pytanie 11.

Dot. **punktu 22**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora, dla którego nie ma możliwości pomiaru próbek w trybie STAT. Zaoferowany analizator pozwala na uzyskanie kompleksowego wyniku badania moczu (wynik parametrów fizykochemicznych i elementów upostaciowionych ) w czasie poniżej 4 minut.

Odp. Tak

1. Pytanie 12.

Dot. **punktu 23**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora, który w oparciu o zastosowaną technologię analizy 500 zdjęć dla każdej próbki moczu w sposób ilościowy raportuje wszystkie obecne w badanej próbce moczu erytrocyty?

Odp. Tak.

1. Pytanie 13 .

Dot. **punktu 25**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora w przypadku, którego bez względu na tryb pracy wymagana objętość moczu jest taka sama tj. 3 ml?

Odp. Tak.

1. Pytanie 14

Dot. **punktu 26**.

W wyspecyfikowanej ilości badań zawartej w SIWZ Zamawiający nie ujął ilości oznaczeń w płynach z jam ciała. Prosimy o doprecyzowanie ilości badań płynów z jam ciała.

Czy Zamawiający dopuści analizator pozwalający na ilościową analizę płynów z jam ciała pod kątem komórek jądrzastych i erytrocytów? W przypadku obecności bakterii i/lub kryształów wynik raportowany jest jakościowo. Analiza płynów z jam ciała odbywa się w dedykowanych statywach bez konieczności zmiany trybu pracy analizatora tym samym pozwalając na zachowanie ciągłości pracy.

Odp. Zamawiający informuje, ze będzie wykonywał 30 płynów z jam ciała w każdym roku trwania umowy. W pozostałej części pytania Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

1. Pytanie 15

Dot. **punktu 28.**

Czy zamawiający dopuści analizator bez możliwości oceny osmolalności i konduktywności moczu? Parametry: osmolalność i konduktywność moczu to badanie wysoce specjalistyczne nie wykorzystywane w rutynowej, przesiewowej diagnostyce. W związku z zapisem o nie raportowaniu ww. parametrów przez Zamawiającego zwracamy się z prośbą o zrezygnowanie z umieszczenia wymienionych parametrów w parametrach wymaganych.

Odp. Nie.

1. Pytanie 16

Dot. **punktu 29**

Czy Zamawiający dopuści analizator, dla którego Wykonawca zapewnia dedykowany materiał kontrolny na 2 poziomach z automatyczną analizą statystyczną uzyskanych wyników przez oprogramowanie analizatora?

Odp. Tak.

1. Pytanie 18.

Dot. **punktu 42.**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora w przypadku, którego bez względu na tryb pracy wymagana objętość moczu jest taka sama tj. 3 ml? Całkowita objętość moczu potrzebna na uzyskanie kompleksowego wyniku badania moczu (parametry fizykochemiczne i ocena elementów morfotycznych to 4 ml) Ilość moczu wymagana do ilościowej i obrazowej analizy elementów upostaciowionych to łącznie 3 ml.

Odp. Tak

1. Pytanie 19.

Dot. **punktu 43.**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora o pojemności podajnika 60 próbek moczu, z możliwością ciągłego dokładania próbek, bez konieczności przerywania pracy aparatu? Taka pojemność podajnika jest wystarczająca do wyspecyfikowanej ilości badań.

Odp. Tak.

**Warunki gwarancji i serwisu urządzenia**

1. Pytanie 20.

Prosimy o potwierdzenie, see w punkcie „Warunki gwarancji i serwisu urządzenia oraz systemu do proteinogramu” doszło do omyłki i wymienione punky dotyczą analizatora do oznaczania parametrów fizyko-chemicznych oraz analizy ilościowej i weryfikacji obrazowej elementów upostaciowanych moczu.

Odp. Zamawiający koryguje omyłkę i potwierdza, że warunki serwisu dotyczą analizatora do badania ogólnego moczu.

1. Pytanie 21.

Dot. **Punktu 32**

Zgodnie z zapisem prosimy Zamawiającego o podanie wzoru SOP.

Odp. Załączony.

1. Pytanie 22.

Dot. **Punktu 37**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga dostarczenia kontroli zewnątrz laboratoryjnej obejmującej swoim zakresem, programem, jednocześnie analizę parametrów fizykochemicznych i ilościową ocenę elementów upostaciowionych moczu. Prosimy o jednoczesne wskazanie preferowanego dostawcy kontroli zewnątrz laboratoryjnej.

Odp. Zamawiający wymaga dostarczenia kontroli zewnątrz laboratoryjnej z możliwie szeroką liczbą parametrów badanych, dostępna na rynku polskim.

1. Pytanie 23.

Dot. **Projektu umowy**.

Zwracamy się do Zamawiającego o zmianę zapisu w projekcie umowy „Wydanie systemu Zamawiającemu nastąpi w ciągu 7 dni od dnia podpisania umowy, w stanie przydatnym do użytkowania , z zainstalowaniem i instruktażem eksploatacji” na zapis „Wydanie systemu Zamawiającemu nastąpi w ciągu 14 dni od dnia podpisania umowy ,w stanie przydatnym do użytkowania , z zainstalowaniem i instruktażem eksploatacji”, który jest zgodny w wymaganiami SIWZ.

Odp. Zamawiający uwzględnia propozycje i wprowadza korektę która znajdzie się w projekcie umowy - modyfikacja

1. Pytanie 24.

Zwracamy się do Zamawiającego o zmianę zapisu w zał. 3.14 wymagania- „Termin dostawy w dniach 7 dni kalendarzowych” na „Termin dostawy w dniach 14 dni kalendarzowych” - który jest zgodny w wymaganiami SIWZ.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis „Termin dostawy w dniach 7 dni kalendarzowych”

1. Pytanie 25.

Czy Zamawiający wymaga analizatora pracującego na zasadzie niezależnego od siebie funkcjonowania poszczególnych modułów? Takie rozwiązanie jest isotne w przypadku awarii jednego z analizatorów, dając możliwość pracy na pozostałych modułach.

Odp. Dopuszcza nie wymaga.

1. Pytanie 26.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora, dla którego wszystkie materiały zużywalne, odczynniki, kontrole oraz materiały niezbędne do rutynowej pracy są gotowe do użycia, bez konieczności wcześniejszego przygotowywania?

Odp. Dopuszcza nie wymaga.

1. Pytanie 27.

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany analizator w sposób ilościowy raportował wszystkie wymienione w pkt. 17 parametry, tj. erytrocyty, leukocyty, nabłonki, bakterie, wałeczki, kryształy, komórki drożdżopodobne, pasma śluzu, spermatocyty?

Odp. Zamawiający oczekuje ilościowej oceny w stosunku do parametrów: erytrocyty, leukocyty, bakterie. W odniesieniu do pozostałych parametrów, dopuszcza nie wymaga.

1. Pytanie 28.

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie zaoferowane analizatory posiadały wbudowany, wewnętrzny czytnik kodów kreskowych pozwalający na identyfikację próbek pacjentów?

Odp. Dopuszcza nie wymaga.

1. Pytanie 29.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora w przypadku którego, nie ma potrzeby wykonywania użytkownika kalibracji dla części fizykochemicznej.

Odp. Dopuszcza nie wymaga.

1. Pytanie 30.

Prosimy o informacje czy wyspecyfikowana ilość badań uwzględnia kalibracje i kontrolę czy należy je doliczyć?

Odp. Wyspecyfikowana ilości kalibratorów i kontroli uwzględnia kalibrację i kontrolę.

1. Pytanie 31.

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie zaoferowane analizatory dawały Użytkownikowi możliwość manualnego zlecania badań i pracy bez użycia kodów kreskowych?

Odp. Dopuszcza nie wymaga.

1. Pytanie 32.

Czy Zamawiający wymaga, aby każdy z zaoferowanych analizatorów mieszał próbkę moczu przed pobraniem i analizą?

Odp. Dopuszcza nie wymaga.

1. Pytanie 33.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora pozwalającego na raportowanie kryształów bezpostaciowych w badanych próbkach moczu, istotnych z punktu widzenia diagnostyki i leczenia pacjentów nefrologicznych/ urologicznych?

Odp. Dopuszcza nie wymaga

1. Pytanie 34.

Czy Zamawiający wymaga analizatora pracującego w oparciu o analizę nieodwirowanej próbki moczu?

Odp. Dopuszcza nie wymaga.

1. Pytanie 35.

Czy Zamawiający wymaga analizatora, który automatycznie po umieszczeniu statywów z próbkami badanymi rozpoczyna pracę bez konieczności dodatkowych czynności manualnych ze strony Użytkownika?

Odp. Dopuszcza nie wymaga.

1. Pytanie 36.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na pozostawienie w formularzu oferty załącznik nr 1 do SIWZ, zapisów dotyczących tylko tych zadań, na które Wykonawca będzie składał ofertę? Pozostałe części zostaną usunięte?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

1. **Pytania do pakietu 3.9B**
2. czy użytkownik dopuszcza opakowania po 20 testów w przypadku poniższych testów:

Test immunochromatograficzny kasetkowy  do wykrywania antygenu Giardia Lamblia w kale

Test immunochromatograficzny kasetkowy do wykrywania Campylobacter

Odp. Dopuszcza się opakowanie po 25 testów dla Giardia lamblia, natomiast nie dopuszcza się opakowania po 25 testów dla Giardia Lamblia z powodu małej ilości zlecanych badań w tym kierunku.

1. Czy użytkownik dopuszcza opakowania po 25 testów w przypadku poniższych testów:

Test immunochromatograficzny, kasetkowy do wykrywania antygenu Helicobacter pylorii w kale

Testem immunochromatograficzny kasetkowy do wykrywania antygenu Streptococcus z grupy A w wymazach z gardła

Odp. Dopuszcza się tylko opakowania po 25 testów dla Helicibacter, natomiast nie dopuszcz się opakowania po 25 testów Streptococcus gr.A z powodu małej ilości badań w tym kierunku.

1. Czy użytkownik dopuszcza test kasetkowy do jednoczesnego wykrywania antygenu RSV i Adenowirusa w próbkach z nosogardła, w którym materiał dozowany jest do jednej studzienki i posiada jedno pole reakcyjne

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. Czy użytkownik dopuszcza wydzielenie do osobnego pakietu testu kasetkowego do jednoczesnego wykrywania antygenów  norowirusów, rotawirusa i adenowirusa w próbkach kału

Odp. Zgodnie z SIWZ

1. Czy użytkownik dopuszcza, w przypadku testu immunochromatograficznego kasetkowego do wykrywania antygenu Streptococcus z grupy A w wymazach z gardła oraz w przypadku testu immunochromatograficznego kasetkowego do jakościowego wykrywania wirusów grypy typu A i B w wymazach z nosogardła,  informację że test został przebadany na brak reakcji krzyżowych z drobnoustrojami, bez podania ilości drobnoustrojów

Odp. Nie dopuszcza. Test musi być wiarygodny z potwierdzonymi badaniami na brak reakcji krzyżowych.

1. Czy użytkownik dopuszcza, w przypadku testu immunochromatograficznego kasetkowego do wykrywania antygenu Streptococcus z grupy A w wymazach z gardła, brak informacji o przebadaniu na brak interferencji ze strony minimum 6 środków na kaszel i płynów do higieny jamy ustnej.

Odp. Nie dopuszcza się . Z doświadczenia wynika brak możliwości odczytutestu podczas stosowania środków na kaszel, do higieny i podczas nebulizacji.

1. Dotyczy Pakiet nr 3.2.

Pytanie 1. Czy Zamawiający dopuści test na krew utajoną w kale o jednej z podanych czułości 10 ng/ml lub 40ng/ml lub 50 ng/ml, pakowany po 25 sztuk?

Odp. Zamawiający akceptuje zaoferowanie testu o czułości 40 ng/ml pakowany po 25 szt.

Niniejsza odpowiedź została udzielona na mocy art.38 ust.1-6 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986)

 **ZAMAWIAJĄCY**

**………………………………**