

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Kilińskiego 29  
08-110 Siedlce

Pismo: odczynniki+dzierżawa/299/2020

Siedlce dnia: 2020-02-11

**ODPOWIEDŹ**  
**na zapytania w sprawie SIWZ**

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) w trybie przetargu nieograniczonego, na:

**dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą analizatorów dla potrzeb MLD SPZOZ  
w Siedlcach,**

Treść wspomnianej prośby jest następująca :

Dotyczy: Pakiet nr 3 odczynniki do hodowli drobnoustrojów z płynów ustrojowych - formularz cenowy

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie czy w pozycji nr 1 nie nastąpiła omyłka pisarska i zamiast "Podłoża do posiewu krwi - dla bakterii tlenowych" nie powinno być "podłoża do posiewu krwi - dla bakterii beztlenowych z neutralizatorem antybiotyków" ?

Dotychczasowe opisy w pozycji nr 1 i 2 opisują podłoża tylko do posiewów w kierunku drobnoustrojów tlenowych, co nie znajduje pokrycia w zaleceniach :

"Wskazania do wykonywania badań mikrobiologicznych u pacjentów hospitalizowanych"

Rekomendacje zalecane przez Konsultanta Krajowego w dziedzinie mikrobiologii lekarskiej Prof. dr hab. med. Walerię Hryniewicz z 2015 roku.

W rozdziale :

"1. Podejrzenie sepsy

Zalecenia ogólne:

- Objętość pobranej krwi na posiew, a nie czas pobrania ma krytyczny wpływ na uzyskanie dodatniego wyniku, potwierdzającego etiologię zakażenia
- krew należy pobierać przed włączeniem antybiotyku
- Posiew krwi pobranej przez cewnik naczyniowy wiąże się z większym ryzykiem kontaminacji próbki (wyniki fałszywie dodatnie)
- Posiew końcówki cewnika naczyniowego bez równoczesnego posiewu krwi pobranej z żyły nie ma znaczenia diagnostycznego
- U pacjentów dorosłych należy pobierać 2-3 posiewy krwi (do butelek z podłożem przeznaczonym do hodowli bakterii tlenowych i beztlenowych); dzieciom 1-2 posiewy (do podłoży przeznaczonych do hodowli bakterii tlenowych)
- Streptococcus pneumoniae i inne niektóre bakterie Gram-dodatnie mogą lepiej rosnąć w podłożach do hodowli bakterii beztlenowych.



- Pobrać co najmniej 2 posiewy krwi (każdy w kierunku bakterii tlenowych i beztlenowych): w tym jeden z żyły i z każdego założonego dojścia naczyniowego (założonego co najmniej 48 godz. przed pobraniem)
- Krew na posiew należy pobierać z dwóch różnych miejsc, najlepiej bezpośrednio z żyły
- Inne badania mikrobiologiczne pobierane są w zależności od miejsca zakażenia, które jest przyczyną powstania obrazu klinicznego sepsy. Materiały do diagnostyki źródła zakażenia (mocz, płyn mózgowo-rdzeniowy [PMR], wymazy i wycinki z ran, wydzielina z dróg oddechowych, płyny z jam ciała) pobrać przed włączeniem antybiotyku, możliwie jak najszybciej, o ile nie opóźni to w znaczący sposób podania antybiotyku.
- Objętość krwi pobranej na posiew:
- Pacjenci dorośli: 20-30 ml
- Dzieci (niski poziom bakteriemii  $\leq 10$  CFU/ml)."

Czy w związku z powyższymi rekomendacjami Zamawiający mając na względzie zgodność działań diagnostycznych z rekomendacjami dokona modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia na:  
" podłoża do posiewu krwi - dla bakterii beztlenowych z neutralizatorem antybiotyków" ?  
Odpowiedź - zgodnie z SIWZ

Dotyczy: SIWZ 3. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, ZADANIE CZĘŚCIOWE NR 3 Temat: dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatu do posiewu krwi wraz z kompletnym wyposażeniem , UPS oraz zewnętrznego czytnika kodów kreskowych oraz Pakiet nr 3 - dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatu do posiewu krwi wraz z kompletnym wyposażeniem ,UPS oraz zewnętrznego czytnika kodów kreskowych

1. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie zapisu dotyczącego zewnętrznego czytnika kodów kreskowych, czy jeżeli aparat jest wyposażony w wbudowany czytnik kodów kreskowych do identyfikacji próbki wkładanej na pokład aparatu, Zamawiający odstąpi od konieczności zaoferowania dodatkowego, nie wymaganego przy oferowanym typie aparatu, zewnętrznego czytnika kodów kreskowych?  
Odpowiedź - zgodnie z SIWZ

2. W przypadku gdy Zamawiający nie przychylił się do naszej prośby, to prosimy o doprecyzowanie, jaki model czytnika jest wymagany?  
Odpowiedź - czytnik kodów 2D

Dotyczy: Pakiet nr 3 - dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatu do posiewu krwi wraz z kompletnym wyposażeniem, UPS oraz zewnętrznego czytnika kodów kreskowych, pozycja nr 6 parametrów:  
"Podłoża kompletne, w butelkach nietłukących, zwalidowane przez EUCAST pod względem możliwości wykonywania szybkiego oznaczania lekowrażliwości (RASAT) bezpośrednio z dodatnich butelek z posiewem krwi"

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o odstąpienie od wymogu wykonania oznaczenia lekowrażliwości bezpośrednio z dodatnich posiewów krwi.  
Odpowiedź - zgodnie z SIWZ

Dotyczy: Pakiet nr 3 - dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatu do posiewu krwi wraz z kompletnym wyposażeniem ,UPS oraz zewnętrznego czytnika kodów kreskowych  
Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie zapisu w punkcie nr 9 "zapewnienie udziału w zewnętrznej, międzynarodowej kontroli jakości oferowanych badań - 2 sprawdziany w ciągu roku".  
Czy Zamawiający ma na myśli kontrolę zewnętrzną próbki krwi dostarczaną dwa razy do roku zgodnie z harmonogramem zewnętrznej kontroli jakości pod nazwą "Posiew krwi- skринing" ?  
Odpowiedź - Według uznania Oferenta

Dotyczy Pakiet nr 2 , Załącznik nr 8, pkt 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora z roku produkcji 2016, analizator sprawny technicznie po pełnych przeglądach?  
Odpowiedź - zgodnie z SIWZ

Dotyczy Pakiet nr 2 , Załącznik nr 8, pkt 3: Czy Zamawiający wymaga aby analizator dokonywał pomiaru WBC ( oraz rozdziału na subpopulacje) metodą fluorescencyjnej cytometrii przepływowej, która jest obecnie jedną z najnowocześniejszych metod pomiarowych: w przypadku rozdziału leukocytów na 5 populacji- zastosowanie barwnika fluorescencyjnego, który barwi materiał genetyczny w komórce zwiększa wiarygodność i dokładność rozdziału, wyklucza interferencję ze strony erytrocytów opornych na lizę oraz zwiększa możliwość wykrycia komórek, co znacznie zmniejsza ilość powtórek i tym samym zmniejsza koszty wykonania morfologii.  
Odpowiedź - zgodnie z SIWZ

Dotyczy Pakiet nr 2 , Załącznik nr 8, pkt 6: Czy w przypadku możliwości oznaczeń w płynach z jam ciała Zamawiający wymaga podania względnej i bezwzględnej liczby erytrocytów oraz leukocytów ze zróżnicowaniem na komórki jedno - i wielojądrzaste, a także całkowitej liczby komórek jądrzastych (tzw. pleocytozy) jako parametry diagnostyczne przesyłane do LIS?  
Odpowiedź - dopuszczamy

Dotyczy Pakiet nr 2 , Załącznik nr 8, pkt 6: Czy Zamawiający wymaga, aby oznaczenia w płynach z jam ciała nie wymagały stosowania żadnych dodatkowych odczynników , co ma uzasadnienie ekonomiczne?  
Odpowiedź - tak

Dotyczy Pakiet nr 2 , Załącznik nr 8, pkt 6: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dedykowanego Materiału kontrolnego dla płynów z jam ciała, w ilości minimum 1 fiolka na kwartał, w całym okresie trwania umowy dzierżawy? Zapewni to Zamawiającemu możliwość kontrolowania pomiaru w płynach z jam ciała, które to zazwyczaj są ubogo komórkowe.  
Odpowiedź - zgodnie z SIWZ

Dotyczy Pakiet nr 2 , Załącznik nr 8, pkt 7: Czy Zamawiający wymaga aby objętość próbki konieczna do wykonania morfologii nie była większa niż 160 µl w przypadku analizy wykonywanej manualnie jak i z podajnika?  
Odpowiedź - tak

Dotyczy Pakiet nr 2 , Załącznik nr 8: Czy Zamawiający wymaga aby pomiar HGB wykonywany był w osobnym torze pomiarowym, minimalizującym interferencje ze strony krwinek białych i lipidów?  
Odpowiedź - zgodnie z SIWZ

Dotyczy Pakiet nr 2 , Załącznik nr 8: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania parametrów diagnostycznych określających ilościowo stan aktywacji neutrofilii oraz limfocytów reaktywnych i syntetyzujących przeciwciała (w wartościach odsetkowych i bezwzględnych), parametry te pomocne są w diagnozie, leczeniu i monitorowaniu pacjentów ze stanem zapalnym, ponieważ dostarczają dodatkowych informacji na temat odpowiedzi immunologicznej. Pomagają w różnicowaniu zakażenia od zapalenia, ustaleniu przyczyny infekcji (wirusowa, bakteryjna czy pasożytnicza) oraz określeniu rodzaju odpowiedzi immunologicznej (pierwotna odpowiedź immunologiczna, odpowiedź humoralna bądź odpowiedź komórkowa). Parametry dostępne w rytunowym badaniu bez dodatkowych kosztów.  
Odpowiedź – nie

Dotyczy Pakiet nr 2 , Załącznik nr 8: Czy Zamawiający wymaga aby autoryzowany serwis posiadał minimum 4 letnie doświadczenie zawodowe w serwisowaniu oferowanego modelu analizatora hematologicznego?  
Odpowiedź - zgodnie z SIWZ



Dotyczy Pakiet nr 2 , Załącznik nr 8: Czy Zamawiający wymaga aby analizator wyposażony był w czujnik ścieków?  
Odpowiedź - tak

Dotyczy Pakiet nr 2 , Załącznik nr 8: Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty min. 5 opinii użytkowników potwierdzających dokładność, precyzję i powtarzalność uzyskiwanych wyników na oferowanym modelu analizatora, pochodzących z laboratoriów diagnostycznych zlokalizowanych w szpitalach dyżurujących / pracujących całodobowo w Polsce?  
Odpowiedź - Dopuszczamy

Dotyczy Pakiet nr 2 , Załącznik nr 8: Czy Zamawiający uczestnicząc w zewnątrzlaboratoryjnym programie kontroli jakości badań COBJwDL w Łodzi wymaga aby grupa porównawcza obejmowała min. 30 użytkowników oferowanego modelu analizatora, dzięki czemu analizator jest dokładnie skontrolowany.  
Odpowiedź - Tak

Dotyczy Pakiet nr 2 , Załącznik nr 6, § 1, pkt 15: W przypadku awarii analizatora Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia i pokrycia kosztów badań w najbliższym laboratorium. Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga, aby badania te wykonane były na analizatorze wykorzystującym te same metody pomiarowe, które posiada analizator Zamawiającego?  
Odpowiedź - zgodnie z SIWZ

Dotyczy Pakiet nr 2 , Załącznik nr 7, pkt.2: Prosimy o doprecyzowanie zapisu, czy Zamawiający pisząc Internetowa kontrola jakości parametrów online, ma na myśli, kontrolę zewnątrzlaboratoryjną producenta, której wyniki otrzymywane są on-line w czasie rzeczywistym i widoczne są w dedykowanym oprogramowaniu bez konieczności wpisywania ich przez użytkownika?  
Odpowiedź - Tak

Dotyczy Pakiet nr 5 , Załącznik nr 8, pkt.2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków z odczytem 11 parametrów fizyko-chemicznych moczu?  
Odpowiedź – tak

Dotyczy Pakiet nr 5 , Załącznik nr 8, pkt.2. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym zastosowane paski testowe nie eliminują wpływ kwasu askorbinowego na wynik badania? Ewentualne interferencje mogą się zdarzyć przy niezwykle wysokich stężeniach kwasu askorbinowego i będą flagowane przez analizator, jako nieprawidłowe zabarwienie pola testowego.  
Odpowiedź - zgodnie z SIWZ

Do Załącznika nr 8, pakiet 1:

- Czy Zamawiający wymaga aby identyfikacja dla elektrod jonoselektywnych, w module ISE, odbywała się z wykorzystaniem kodów kreskowych lub czytnika RFID ?  
Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

- Prosimy o doprecyzowanie, czy dla Zamawiającego wymóg stałego monitorowania poziomu odczynników ( dla testów) jest spełniony przez rozwiązanie, które dostarcza bieżącej informacji o pozostałej do wykonania ilości testów, dla każdego parametru, z opakowania odczynnikowego znajdującego się na pokładzie analizatora ?  
Odpowiedź – tak

- Czy Zamawiający wymaga aby elektrody pomiarowe, używane w module ISE, dla Na, K i Cl, posiadały możliwość ich pojedynczej wymiany z tytułu ich niejednakowego zużycia w czasie ?  
odpowiedź - zgodnie z SIWZ

Do Załącznika nr 9, pakiet 1:

- Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zestawu odczynnikowego UIBC dla badania TIBC ? Wyniki dla badania TIBC określone są automatycznie na podstawie wyników oznaczenia dla badania UIBC i Żelazo. W zestawieniu wyników podawane są wartości zarówno dla TIBC jak i UIBC.

Odpowiedź – tak

- Czy Zamawiający wymaga aby oznaczenie dla badania HbA1c było przeprowadzane całkowicie automatycznie na pokładzie analizatora z wykorzystaniem krwi pełnej jako próbki, bez potrzeby przygotowania hemolizatu próbki badanej manualnie poza analizatorem ?

Odpowiedź - zgodnie z SIWZ

- Czy dla badań IgA, IgM i IgG Zamawiający wymaga aby zestawy odczynnikowe używane w tych oznaczeniach można było wykorzystać dla materiału PMR ?

Odpowiedź - zgodnie z SIWZ

Do Załącznika nr 8, pakiet 1:

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby identyfikacja odczynników odbywała się za pomocą barkodów lub czytnika RFID?

Odpowiedź - tak

- Czy pod pojęciem "Automatyczne wczytywanie do analizatora pełnej krzywej kalibracyjnej" Zamawiający rozumie prekalibrację fabryczną odczynników i brak konieczności wykonania pełnej 6-punktowej krzywej kalibracyjnej przez Użytkownika?

Odpowiedź – nie

Do Załącznika nr 9, pakiet 1:

- Czy w celu uniknięcia błędów i incydentów medycznych Zamawiający oczekuje, aby oferowane odczynniki do oznaczania TSH, fT4, fT3, a-TPO i a-Tg posiadały określone przez producenta odczynników specyficzne wartości referencyjne dla populacji dorosłych, dzieci i kobiet w ciąży w poszczególnych trymestrach, co pozwoli prawidłowo interpretować wyniki oznaczeń tych parametrów?

Odpowiedź - zgodnie z SIWZ

- Ze względu na posiadanie w ofercie kilku rodzajów testów do oznaczania beta-HCG o różnych wskazaniach diagnostycznych prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający zamierza stosować test beta-HCG wyłącznie jako test ciążyowy, czy także jako marker chorób trofoblastu oraz nowotworów produkujących HCG?

Odpowiedź - Również do diagnostyki chorób nowotworowych

- Prosimy o uściślenie czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty na parathormon 3 gen.?

Odpowiedź - Nie wymagamy

Dot. pakietu nr 1 Prosimy o wskazanie jakie są wymagania zamawiającego dot. kontroli międzynarodowej. Jakiej firmy mają to być kontrole, jakich badań powinny dotyczyć i w jakiej częstotliwości będą wykonywane?

Odpowiedź - Labquality lub Riqas, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ

Dot. pakietu nr 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania analizatora z 2015? Oferowany sprzęt objęty będzie pełną opieką serwisową oraz przeglądami zgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź - zgodnie z SIWZ

Dot. Załącznik nr 6  
- umowa sprzedaży Par. 2 ust. 11, 13 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?  
Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Par. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: "Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od ządania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej."  
Odpowiedź - tak

Par. 4 ust. 1 pkt 1 lit. a Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?  
Odpowiedź – zgodnie z SIWZ

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843), stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ.

Zamawiający

**DYREKTOR**  
Samodzielnego Publicznego  
Zakładu Opieki Zdrowotnej  
w Mielcu  
mgr *Miroslaw Leskowitz*