

Kraków, 23.10.2024 roku
DO WSZYSTKICH KOGO DOTYCZY
ODPOWIEDZI NA PYTANIA

dot. sprawy: 75/ZP/2024

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informuję, że w sprawie ogłoszonego przez 5 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką - Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie postępowania na **Dostawa odczynników do monitorowania poziomu leków, oznaczania narkotyków i homocysteiny wraz z dzierżawą 2 kompatybilnych analizatorów** (pakiet nr 1) **Dostawa testów kasetkowych do monitorowania poziomu leków, oznaczania narkotyków oraz odczynników do analityki ogólnej (pakiet nr 2)**, wpłynęły pytania. Treść pytań wraz z odpowiedziami na nie przedstawiam poniżej:

Pytanie nr 1

Prosimy o wydzielenie poz. poz. 9-10 i 17-26 (testy hemaglutynacyjne, mikroskopowe i odczynniki chemiczne) z Pakietu nr 2 w celu utworzenia z nich odrębnego pakietu zawierającego jednolitą grupą asortymentową) albo o umożliwienie składania ofert na poszczególne pozycje Pakietu nr 2. Wprowadzenie takiego rozwiązania zwiększy konkurencję asortymentowo-cenową, co przyczyni się do istotnego spadku cen ofert przetargowych. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie ogranicza konkurencję.

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

Prosimy o informację w jaki sposób przeliczyć liczbę pojedynczo pakowanych kaset testowych na odpowiednią liczbę opakowań w Pakiecie nr 2 poz. 1-8 i 11-15 w sytuacji, w której wynik dzielenie liczby testów przez liczbę opakowań nie jest liczbą całkowitą?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Czy w Pakiecie nr 2 poz. 2 Zamawiający dopuści wycenę testu 10-parametrowego wykrywającego AMP1000, BAR300, BZO300, COC300, MDMA500, MET500, MOP300, MTD300, THC50, TCA1000? Cot-off dla AMP wynika z zaleceń SAMHSA.

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4

Czy w Pakiecie nr 2 poz. 4 Zamawiający dopuści test na fencyklidynę z cut-off 25ng/ml?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5

Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 2 poz. 13 testów konfekcjonowanych w op. a 25 szt. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 6

Pakiet nr 1

Odczynniki:

1. Prosimy o doprecyzowanie co Zamawiający miał na uwadze oznaczając gwiazdkami niektóre ilości oznaczeń (poz. 10-16, 17-23)?

Odpowiedź : **Dla pozycji oznaczonych * (z wykaz badań) należy zaoferować jedynie taką liczbę opakowań, która zapewni wykonanie podanej liczby oznaczeń, bez doliczania żadnych dodatkowych testów.**

2. Prosimy o podanie harmonogramu kontroli wewnątrzlaboratoryjnej (ile dni w tygodniu na ilu poziomach) dla zamawianych parametrów.

Odpowiedź : **Kontrola codzienna zgodnie z zaleceniami producenta odczynników; w przypadku gdy dostępne są dwa poziomy kontrola codzienna przynajmniej na jednym poziomie, w przypadku trzy i więcej kontrola codzienna przynajmniej na dwóch poziomach**

3. Prosimy o doprecyzowanie ilości kontroli i kalibratorów do oznaczeń z gwiazdką (poz. 10-16, 17-23).

Odpowiedź : Jak w ad. 1

4. Prosimy o doprecyzowanie dotyczące harmonogramu kontroli zewnątrzlaboratoryjnej.

Odpowiedź : 1 x w roku.

6. Pozycja nr 23 - Czy Zamawiający dopuści oznaczenie wykonywanie z moczu?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 7

Zestawienie parametrów technicznych analizatora:

Punkt 14 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatorów z dedykowanymi jednostkami sterującymi od producenta oraz oryginalnym oprogramowaniem sterującym analizatorami? Komputery ALL in ONE będą zainstalowane do współpracy LIS „MARCEL”, ponieważ producent nie dopuszcza możliwości zainstalowania oprogramowania sterującego analizatorem na innych urządzeniach.

Odpowiedź : **Wykonawca uwzględni ograniczone warunki lokalowe zamawiającego, wymagane jednostki sterujące zostaną zamontowane na odpowiednich podstawach. Dodatkowo komputery sterujące z ekranem dotykowym oraz możliwością sterowania klawiaturą i myszką w razie awarii monitora.**

Pytanie nr 8

Zestawienie warunków granicznych gwarancji / terminów ważności:

Punkt 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty, gdzie minimalny termin ważności odczynników, kalibratorów, kontroli wynosi 4 miesiące. Producent określa min. termin ważności na 4 miesiące ze względu na ich skład i komponenty. ? Oferent zobowiązuje się do wyliczenia odpowiedniej ilości opakowań kontroli, kalibratorów, odczynników z uwzględnieniem minimalnego terminu ich ważności deklarowanego przez producenta. Zaoferowane ilości zabezpieczą wykonanie deklarowane ilości oznaczeń.

Odpowiedź : Tak, pod warunkiem przedstawia oświadczenie producenta o krótszym minimalnym terminie ważności ze względu na skład i komponenty. Patrz zmiana SWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 9

Wyposażenie dodatkowe:

Punkt 4 – W celu zaoferowania 2 pipet jednokanałowych zmiennopojemnościowych, kompatybilnych z pipetami znajdującymi się u zamawiającego, prosimy o informację jakie pipety są stosowane w laboratorium Zamawiającego

Odpowiedź : Pipety przestawne Eppendorf 100-1000 ul oraz 20-200 ul Eppendorf

Pytanie nr 10

Pakiet nr 2

1. Czy Zamawiający wymaga czytnika z voucherami do rejestracji wyników testów kasetkowych? Odpowiedź :
Odpowiedź : **Zamawiający wymaga bezkosztowego urządzenia do rejestracji i archiwizacji wyników testów kasetkowych.**

Takie rozwiązanie pozwoli to na archiwizację i rejestrację otrzymanych wyników.

2. Czy Zamawiający dopuści jako testy narkotykowe do oznaczeń mefedronu, testy pakowane 1 parametrowe zanurzeniowe? W ofercie producenta nie ma testu kasetkowego.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

3. Czy Zamawiający dopuści testy narkotykowe 1 parametrowe do oznaczeń GHB z terminem ważności min. 8 miesięcy? Producent określa min. termin ważności na 8 miesięcy ze względu na ich skład i komponenty. Oferent zobowiązuje się do wyliczenia odpowiedniej ilości opakowań z uwzględnieniem minimalnego terminu ich ważności deklarowanego przez producenta.

Odpowiedź : Tak pod warunkiem przedstawienia **oświadczenia producenta o krótszym minimalnym terminie ważności ze względu na skład i komponenty. Patrz zmiana SWZ w tym zakresie.**

4. Pozycja nr 12 – Prosimy o wyjaśnienie podanej przez Zamawiającego ilości szt. kontroli pozytywnej i negatywnej do oznaczeń substancji uzależniających. Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że kontrola będzie wykonywana 1 raz na 2 tygodnie.

Odpowiedź : **Kontrola pozytywna i negatywna do każdej nowej serii testów.**

5. Pozycja nr 12 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie oryginalnej kontroli pozytywnej i negatywnej producenta testów tylko dla parametrów: THC100, COC600, PCP50, MOR/OPI600, AMP2000, MET2000, BAR600, BZD600, MTD600, MQL600, PPX600, Nortriptyline2000 (TCA), MDMA1000, OXY200, BUP20? W ofercie producenta testów nie ma kontroli dla pozycji od 3 do 5 (KETAMINA, FENCYKLIDYNE, GHB).

Odpowiedź : Zamawiający **dopuszcza.**

6. Pozycja nr 15 – prosimy o doprecyzowanie wymaganej czułości (10 mIU/ml lub 25 mIU/ml) dla oznaczenia HCG. –

Odpowiedź : **10 mIU/ml**

7. Pozycja 10 – Czy Zamawiający dopuści oznaczenie VDRL, tego samego producenta co kasetki, na 250 testów w opakowaniu?

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza. **Nie więcej niż 100 testów w opakowaniu.**

Pytanie nr 11

IV. Zestawienie parametrów technicznych analizatora

Punkt 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty z wirówką o wymiarach (wys. x szer. x głęb) : 290 x 440 x 720 mm i spełniającą pozostałe wymagania?

Odpowiedź „ **Wirówka o wymiarach nie większych niż: 240 x 325 x 450**

Punkt 17

Prosimy o doprecyzowanie jakich szkoleń zewnętrznych oczekuje Klient?

Odpowiedź : **Szkolenia związane z zagadnieniami z dziedziny toksykologii.**

Punkt 47

Prosimy o doprecyzowanie –jakie odpady Zamawiający ma na myśli?

Odpowiedź : **nie, Zgodnie z SWZ**

Pytanie nr 12

Wyposażenie dodatkowe

Punkt 1

W związku z wycofaniem ze sprzedaży chłodziarki GRv6410 linia medyczna - czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty z chłodziarką laboratoryjną do przechowywania odczynników, o pojemności 394 litry, zgodną z pozostałymi wymaganymi parametrami Zabawiającego?

Odpowiedź : **Zamawiający dopuszcza chłodziarkę Liebherr SRFVG 4001.**

Pytanie nr 13

IV. Zestawienie parametrów technicznych analizatora

Punkt 16

Czy Zamawiający dopuści wirówkę z następującymi parametrami:

- oddzielne ekrany LCD dla obrotów i czasu oraz sterowanie przyciskami membranowymi odpornymi na zalanie. Takie rozwiązanie daje możliwość obsługi także w rękawiczkach. Urządzenie daje wizualne i dźwiękowe

informacje o etapach pracy.

- trzy tryby hamowania, co w zupełności wystarczy w tego typu urządzeniu, takie jak: hamowanie standardowe, hamowanie delikatne i grawitacyjne

- możliwość przełączania programów

- co najmniej 4 automatyczne programy dostępne oddzielnie z głównego panelu wirówki

- automatyczne lekkie uchYLENIE pokrywy po zakończonym wirowaniu i dla bezpieczeństwa Użytkowników

otwarcie je ręką

- możliwość wymiany rotora bez konieczności użycia dodatkowych narzędzi

- wymiary nie większe niż: 240x325x450 mm

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

Załącznikiem jest zmodyfikowany SWZ (na czerwono zmiany)

Równocześnie zmienia się termin składania i otwarcia oferty do dnia 31.10.2024 roku

Nowy termin składania ofert do dnia 31.10.2024 roku do godz. 08:00

Nowy termin otwarcia ofert dnia 31.10.2024 roku godz. 09:00