



Chorzów, dnia 12.03.2019 r.

SP ZOZ ZSM/ZP/13.1/2019

SZANOWNI WYKONAWCY

Dotyczy: **„Zakup i dostawa odczynników i materiałów zużywalnych do oznaczeń w serologii transfuzjologicznej metodą aglutynacji kolumnowej wraz z dzierżawą automatycznego analizatora.”** Numer postępowania: **SP ZOZ ZSM ZP/13/2019.**

Informujemy, że w trakcie przetargu na zadanie pt. **„Zakup i dostawa odczynników i materiałów zużywalnych do oznaczeń w serologii transfuzjologicznej metodą aglutynacji kolumnowej wraz z dzierżawą automatycznego analizatora.”** Numer postępowania: **SP ZOZ ZSM ZP/13/2019** do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

Pytanie 1:

W związku z wymogiem zabezpieczenia podłączenia analizatora do systemu LIS prosimy o podanie dostawcy obecnie używanego oprogramowania.

Odp.: Laboratorium korzysta obecnie z systemu INFINITY firmy Roche, natomiast szpital korzysta z systemu AMMS firmy Asseco.

Pytanie 2:

Czy w związku z wymogiem opisanym w Formularzu Ofertowym pkt. 4 „Dzierżawa systemu informatycznego do prowadzenia pracowni serologii transfuzjologicznej z bankiem krwi...” Zamawiający wymaga dwukierunkowej transmisji danych pomiędzy analizatorem, oprogramowaniem do Pracowni Serologii z Bankiem Krwi, a LIS/HIS?

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga dwukierunkowej transmisji danych pomiędzy analizatorem, oprogramowaniem do Pracowni Serologii z Bankiem Krwi, a LIS/HIS.

Pytanie 3:

Czy w związku z wymogiem zapewnienia odbioru odczynników do utylizacji, Zamawiający dopuści odbiór odpadów nie częściej niż raz w miesiącu?

Odp.: Zamawiający unieszkodliwia odpady w swoim zakresie, zgodnie z dostarczonymi kartami charakterystyki produktów.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni, co podyktowane jest procedurą producenta i jego siedzibą poza granicami RP?

Odp.: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 5:

Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cyklem produkcyjnym Zamawiający dopuści rozwiązanie w którym sukcesywna realizacja zamówień na krwinki wzorcowe będzie odbywała się wg załączonego do oferty/dostarczanego raz w roku harmonogramu na dany rok?

Odp.: Zamawiający dopuszcza realizację dostaw krwinek wzorcowych zgodnie z rocznym harmonogramem.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający wymaga, aby mikrokarty były wypełnione żelowym podłożem separującym?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.



Pytanie 7:

Czy Zamawiający wymaga, aby odczynniki krwinkowe (do oznaczania grup krwi i badania przeglądowego przeciwciał) były przechowywane na pokładzie analizatora przez 7 dni?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający wymaga, aby czynności konserwująco - odkażające były wykonywane nie częściej niż raz w tygodniu?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawa odczynników krwinkowych i wrażliwych na temperaturę odbywała się transportem monitorowanym, a przykładowy wydruk ma być dołączony do oferty?

Odp.: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający wymaga, aby mikrokarty były wypełnione odczynnikami bezpośrednio przez producenta?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany analizator posiadał funkcję automatycznego rozpoznawania skrzepu i zakorkowanych probówek?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12:

Prosimy o potwierdzenie czy badanie „Pełne oznaczenie grupy krwi z badaniem izoaglutynin grupowych (A-B-D(VI-)-D(inny klon)/A1-B), zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami” ma być wykonywane na jednej karcie?

Odp.: Zamawiający nie wymaga. Aktualne przepisy nie określają techniki sposobu wykonywania i nie wymagają oznaczenia grupy krwi na jednej karcie.

Pytanie 13:

Prosimy o doprecyzowanie czy w związku z wymogiem zaoferowania w ramach back-upu wirówko-inkubatora opisanego w Formularzu Ofertowym Załączniku nr 1 do SIWZ oraz Załączniku nr 3 Parametrów jakościowo-technicznych IV. System zastępczy/backup Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu składającego się z wirówki na minimum 10 kart oraz jednokomorowego inkubatora na minimum na 24 karty?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pipet manualnych, multidozujących dedykowanych do systemu?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15:

Czy Zamawiający wymaga, aby codzienny zestaw kontrolny do mikrometody zawierał zarówno przeciwciała anty-D (0,05 IU/mL) oraz anty-Fya zgodnie z obowiązującymi przepisami, a termin przydatności zestawu wynosił minimum 4 tygodnie?

Odp.: Zamawiający nie wymaga. Aktualnie obowiązujące przepisy w punkcie 8.1.2.3 „Ogólne zasady dokumentacji i wykonywania badań” w punkcie 11 określają wymagania, jakie musi spełnić zestaw kontrolny.

Pytanie 16:

Czy w związku z wymogiem nr 12 Załącznika 3 do SIWZ I. Analizator immunohematologiczny – wymagania „Analizator posiadający możliwość wykonania badań i wydania wyniku z zawiesziny przygotowanej poza



pokładem (w przypadku małej ilości materiału badanego 20 mikrolitrów – mała ilość krwi w drenie, materiał pobrany od noworodków)” Zamawiający dopuści rozwiązanie w którym zostanie wykonane badanie z 50 mikrolitrów materiału badanego na pokładzie analizatora?

Odp.: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 17:

Czy w związku z wymogiem nr 9 Załącznika 3 do SIWZ I. Analizator immunohematologiczny – wymagania „automatyczny, dwustronny odczyt karty / kasyety przez czytnik /kamerę automatycznego analizatora” Zamawiający dopuści analizator z funkcją jednostronnego odczytu karty?

Odp.: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 18:

Czy w związku z wymogiem nr 4 Załącznika 3 do SIWZ Próba zgodności pomiędzy biorcą i dawcą krwi „przygotowywanie zawiesin krwinek czerwonych w soli fizjologicznej” Zamawiający dopuści rozwiązanie gdzie przygotowanie zawiesiny krwinek czerwonych wykonywane jest w odczynniku LISS?

Odp.: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 19:

Czy w Związku z wymogiem nr 3 Załącznika 3 do SIWZ II. System pracy analizatora „otwieranie kaset zabezpieczone przed kontaminacją (dedykowany nakłuwacz/system otwierający do każdego rodzaju kaset z różnymi odczynnkami w kolumnach – minimum 4 nakłuwacze)” Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora z minimum dwoma dedykowanymi nakłuwaczami?

Odp.: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 20:

Czy w związku z wymogiem nr 11 Załącznika 3 do SIWZ I. Analizator immunohematologiczny – wymagania „Analizator dający możliwość otrzymania wyniku oznaczania grupy krwi z przeciwciałami w czasie nie dłuższym niż 25 min., z możliwością podglądu wyników antygenów grupowych po czasie nie dłuższym niż 10 minut od rozpoczęcia badania (od załadowania próbki na pokład analizatora)” prosimy o udzielenie informacji jak będzie wykorzystywał możliwość podglądu wyniku samych antygenów grupowych? Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie w którym zaoferowany analizator da możliwość otrzymania oznaczenia grupy krwi z przeciwciałami w czasie nie dłuższym niż 28 minut (od załadowania próbki na pokład analizatora) z pominięciem wymogu podglądu wyniku badania antygenów grupowych w czasie nie dłuższym niż 10 minut?

Odp.: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 21:

Czy w Związku z wymogiem nr 3 Załącznika 7 do SIWZ II. System pracy analizatora „archiwizacja danych na płytach CD bezpośrednio z analizatora” Zamawiający dopuści rozwiązanie, gdzie archiwizacja danych będzie wykonywana bezpośrednio z analizatora na nośniku USB który stanowi integralną część analizatora?

Odp.: Zamawiający dopuszcza archiwizację danych na płytach CD lub nośniku USB.

Pytanie 22:

Czy Zamawiający wymaga, aby Próbką CITO była obsługiwana przez analizator w trybie natychmiastowym bez zbędnej interakcji w oprogramowanie analizatora?

Odp.: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Z poważaniem,

DYREKTOR
SP ZOZ Zespół Szpitali Miejskich

mgr Anna Knyszek

- Otrzymali:
1) <http://zsm.com.pl/>
2) a/a