

Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu  
Plac Hirszfelda 12, 53-413 Wrocław  
tel.: 71 36-89-601, 71 36-89-602;  
faks: 71 36-89-219  
NIP: 899-22-28-100, Regon: 000290096, KRS: 0000087868



EZP/458/16

Wrocław, 18.04.2016r.

### Wg rozdzielnika

**Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę odczynników do koagulologii wraz z dzierżawą analizatora : ZP/PN/19/16/LZDL**

W związku z wpłynięciem pytań do SIWZ w przetargu nr ZP/PN/19/16/LZDL, Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu działając zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2015r., poz. 2164) Prawo zamówień publicznych odpowiada:

**Pytanie 1: Formularz asortymentowo-cenowy:**

Czy dla oznaczenia D-dimer i Fibrynogen można zaproponować po 2 materiały kontrolne (jeden normalny, jeden patologiczny), tak jak jest to podane w Parametrach granicznych?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowanie 2 poziomów materiałów kontrolnych dla fibrynogenu i D-dimeru. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 2: Formularz asortymentowo-cenowy:**

Czy Zamawiający wymaga doliczenia w przypadku badania D-dimer dodatkowej ilości odczynnika na powtórki konieczne do wykonania celem uzyskania końcowego wyniku dla próbek przekraczających podstawowy zakres pomiarowy testu?

Jeśli tak, to prosimy o określenie szacunkowe (np. w %) ilości próbek o wynikach:

- <4000 ng/ml FEU,
- 4000-7600 ng/ml FEU,
- > 7600 ng/ml FEU.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga doliczenia dodatkowej ilości odczynników do oznaczania D-dimeru potrzebnych do wykonania badania po rozcieńczeniu, w przypadku wyników przekraczających zakres liniowości testu. Szacunkowa liczba wyników D-dimeru:

Przygotowała:  
Joanna Głombowicz

- poniżej 4000 ng/ml FEU – 65%
- 4000-7600 ng/ml FEU – 15%,
- powyżej 7600 ng/ml FEU – 20%.

### **Pytanie 3: Parametry graniczne**

Czy Zamawiający wymaga dla metod krzepnięciowych optycznej zasady pomiaru?

#### **Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wymaga dla metod krzepnięciowych optycznej zasady pomiaru. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

### **Pytanie 4: Parametry graniczne**

Czy przez wewnętrzny czytnik kodów Zamawiający rozumie czytnik umożliwiający jednoczesny odczyt wszystkich wkładanych w danym nośniku (statywie) materiałów bez konieczności ich indywidualnego, manualnego przykładania do okienka pomiarowego czytnika?

#### **Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający przez wewnętrzny czytnik kodów rozumie czytnik umożliwiający jednoczesny odczyt wszystkich wkładanych w danym nośniku (statywie) materiałów bez konieczności ich indywidualnego, manualnego przykładania do okienka pomiarowego czytnika. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

### **Pytanie 5: Parametry oceniane**

Czy Zamawiający oceni jako równocenną z tromboplastyną nierekombinowaną pochodzenia łożyskowego tromboplastynę rekombinowaną?

Powszechnie bowiem wiadomo, że to właśnie tromboplastyny rekombinowane przewyższają jakościowo tromboplastyny otrzymywane tradycyjnymi metodami ekstrakcji z tkanek pod względem stabilności, klarowności (zapewniającej brak konieczności mieszania) oraz porównywalności międzyseryjnej. Sam standard WHO tromboplastyny ludzkiej jest produktem rekombinowanym i wiadomo powszechnie, że obecnie to właśnie tromboplastyny ludzkie rekombinowane są uważane za najlepszej jakości. (cytat z „Diagnostyka laboratoryjna w hemostazie” red. M. jastrzębska str 289 „od roku 1994 kryterium idealnej tromboplastyny spełniają ludzkie rekombinowane czynniki tkankowe z dodatkiem fosfolipidów, których ISI wynosi ok. 1.0”)

#### **Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie oceni jako równocenną tromboplastynę nierekombinowaną pochodzenia łożyskowego z tromboplastynę rekombinowaną. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

### **Pytanie 6: Załącznik nr 1 do SIWZ Punkt 11.**

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający dopuści analizator posiadający możliwość doładowania odczynników oraz kuwet reakcyjnych w pierwszym możliwym momencie pomiędzy realizacją zleconych badań?

Analizator posiada 70 miejsc odczynnikowych, gwarantując tym samym długą niezależność pracy analizatora od potrzeb doładowywania odczynników.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści analizator posiadający możliwość doładowania odczynników oraz kuwet reakcyjnych w pierwszym możliwym momencie pomiędzy realizacją zleconych badań. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 7: Dotyczy pkt. 13.**

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści analizator, w którym ładowanie materiałów wymaga indywidualnego skanowania poprzez czytnik wewnętrzny?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści analizatora, w którym ładowanie materiałów wymaga indywidualnego skanowania poprzez czytnik wewnętrzny. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 8: Dotyczy pkt. 19**

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający dopuści certyfikat FDA potwierdzający identyfikację zastosowania testu do wykluczenia zgodnie z zaleceniami CLSI H59-A: Numer identyfikacyjny 7-220: CLSI H59-A, Ilościowe oznaczanie D-Dimerów w celu wykluczenia żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej. Zatwierdzone wytyczne. W załączeniu przesyłamy scan certyfikatu.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści certyfikat FDA potwierdzający identyfikację zastosowania testu do wykluczenia zgodnie z zaleceniami CLSI H59-A: Numer identyfikacyjny 7-220: CLSI H59-A, Ilościowe oznaczanie D-Dimerów w celu wykluczenia żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 9: Punkt 11.**

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści rozwiązanie składające się z analizatora wolnostojącego oraz stolika na którym znajduje się monitor, urządzenie sterujące oraz zapewniona została przestrzeń na akcesoria dodatkowe: drukarka, komputer, UPS?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie rozwiązanie.

Punkt 35 ulegnie zmianie na:

Stół do umieszczenia drukarki, komputera i UPS. W przypadku analizatora typu benchtop wyżej wymienione wyposażenie umieszczone na stole pod analizatorem.

**Pytanie 10: Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ – Projekt umowy - § 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie rękojmi lub jej ograniczenie do okresu gwarancji. Analizator przekazany jest Zamawiającemu w postaci umowy dzierżawy i stanowi on przez cały czas trwania umowy własność Wykonawcy, więc uprawnienia z tytułu rękojmi są niezasadne.

Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu  
Plac Hirszfelda 12, 53-413 Wrocław  
tel.: 71 36-89-601, 71 36-89-602;  
faks: 71 36-89-219  
NIP: 899-22-28-100, Regon: 000290096, KRS: 0000087868



**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie rękojmi do okresu gwarancji. W związku z niniejszą odpowiedzią,  
Zamawiający wykreśla w § 7 ust. 8 i 9.

ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. Techniczno-Exploatacyjnych  
Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu

Grzegorz Stryjeński

SPECJALISTA  
ds. Zamówień Publicznych  
mgr Joanna Głombowicz

Przygotowała:  
Joanna Głombowicz