

# SZPITAL WOJEWÓDZKI w ŁOMŻY

*im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego*

Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża

DZIAŁ ZAOPATRZENIA TRANSPORTU I MAGAZYNÓW

NIP 718-16-89-321 REGON 450665024

tel. 086 47 33 610

fax 086 47 33 210

tel. centr. 086 47 33 900 wew. **266**

**e – mail: [przetargi@szpital-lomza.pl](mailto:przetargi@szpital-lomza.pl)**

**[www.szpital-lomza.pl](http://www.szpital-lomza.pl)**

~~~~~  
ZT-SZP-226/01/04p/2010

13.05.2010r.

.....  
.....  
Dotyczy: **postępowania przetargowego na dostawę odczynników immunochemicznych wraz z dzierżawą analizatora dla Szpitala Wojewódzkiego w Łomży**

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2007 r., nr 223, poz. 1655 ze zm.) Szpital Wojewódzki w Łomży przesyła treść zapytań dotyczących zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oznaczanie parametrów wymienionych w p. 25 tabeli Załącznika nr 2 (IgE specyficzne) odbywało się poza oferowanym analizatorem, jako badania zlecane na zewnątrz i oznaczane w certyfikowanym laboratorium wpisanym na listę KIDL? Oferent zapewni na swój koszt transport materiału i przesłanie zwrotne wyników, a w formularzu asortymentowo – ilościowym, dla porównywalności ofert, ujęty zostanie koszt wykonania tych badań. Oznaczenie te nie są badaniami pilnymi i dyżurowymi i zlecane są w niewielkich ilościach. Prosimy jednocześnie o wskazanie laboratorium zewnętrznego które Zamawiający zaakceptuje do wykonania tych badań.

**Ad.1.Zamawiający wyraża zgodę na oznaczenie IgE specyficznego poza oferowanym analizatorem przez Wykonawcę zaakceptowanego przez kierownictwo laboratorium analitycznego po spełnieniu n/w warunków:**

a) wykonywanie badań w laboratorium zarejestrowanym w KRDL ( kserokopia dokumentu rejestrowego w załączeniu ) oraz spełniającym wymogi Rozporządzenia MZ z dn. 21 stycznia 2009 w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych

b) potwierdzenie , iż kierownik laboratorium jest specjalistą w dziedzinie diagnostyki laboratoryjnej

c) kserokopia zaleceń powizytacyjnych przekazanych przez Przewodniczącą Zespołu Wizytatorów KRDL i kopia sprawozdania z ich wykonania – dotyczy wizytacji przeprowadzonej w głównej siedzibie firmy oraz w każdej z filii

d) przedstawienie certyfikatów dotyczących zewnętrznej kontroli wiarygodności badań oznaczanych parametrów – czyli poszczególnych IgE specyficznych z załącznika nr 2

e) oznaczenia wykonywane metodą chemiluminescencji

f) informacja dotycząca analizatora , na którym będą wykonywane badania ( nazwa, rok produkcji)

**g) transport badań – w każdy poniedziałek lub kolejny dzień roboczy ( w przypadku , gdy jest to dzień wolny od pracy ) w godz. 10-12 w dostarczonych przez Oferenta próbkach do próbek wtórnych oraz zestawach transportujących ( także dostarczonych przez Oferenta) i oznakowanych zg. z obowiązującymi zaleceniami**

**h) przekazywanie wyników faksem oraz drogą pocztową ( autoryzowane przez diagnostę laboratoryjnego oryginały) raz w tygodniu – nie później niż 5 dni od daty wysłania materiału**  
**Wszystkie dodatkowe koszty wynikające z realizacji w/w zadań ponosi Oferent.**  
**Wszystkie w/w dokumenty należy dołączyć do składanej w dniu otwarcia oferty .**

**2. Ze względu na obecność na rynku różnych testów troponinowych o różnej jakości prosimy o uściślenie, czy Zamawiający wymaga, aby jakość oferowanego w postępowaniu testu do oznaczania troponiny była zgodna z zaleceniami i wymogami Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego (błąd precyzji dla 99 percentyla stężeń u osób zdrowych nie większy niż 10% CV)?**

**Ad.2. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

**3. Ze względu na fakt, że oferowane analizatory są produkowane za granicą i wymagają transportu do Polski, prosimy o zgodę na dostawę analizatora nie później niż w ciągu 21 dni od daty podpisania umowy.**

**Ad.3. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

**4. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu Wykonawcę, oferującego analizator używany, po generalnym przeglądzie (refurbishing) z kompletną dokumentacją walidacyjną, sporządzoną po przeglądzie?**

**Ad. 4. Zamawiający dopuszcza używany analizator z kompletną dokumentacją walidacyjną poprzeglądową.**

Podpisał  
*DYREKTOR*  
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO  
*im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży*  
lek. med. Marian Jaszewski  
SPECJALISTA ZDROWIA PUBLICZNEGO