

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.

ul. Hubalczyków 1, 76-200 Słupsk tel. 59 8460 600, faks 59 8460 605

e-mail: sekretariat@szpital.słupsk.pl www.szpital.słupsk.pl



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 07.05.2021 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa testów Sars-Cov-2” – sprawa nr 40/PN/2021

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zmianami, dalej „Ustawa”) Zamawiający udostępnia treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia (dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

„Dotyczy: Część III – opis przedmiotu zamówienia

Pkt. 5.: „Mix reakcyjny w odpowiednich próbkach PCR o niskim profilu w formie płytki 8 x 12.”

Zapytanie:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu, w którym liofilizowany mix reakcyjny jest umieszczony w dołkach/probkach PCR o niskim profilu w formie 12 indywidualnych stripów po 8 dołków każdy kompatybilnych z termocyklerem CFX 96?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 2:

„Dotyczy: Część III – opis przedmiotu zamówienia

Pkt. 9.: „Termin ważności zestawu min 12 m-cy.”

Zapytanie:

Czy Zamawiający dopuści zestawy posiadające 12 miesięczny termin ważności od produkcji natomiast dostarczone do zamawiającego z terminem ważności nie krótszym niż 9 miesięcy?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 3:

„Dotyczy: Część III – opis przedmiotu zamówienia

Pkt. 14.: „Czułość analityczna zestawu nie gorsza niż 10 kopii/reakcję.”

Zapytanie:

Czy Zamawiający dopuści zestaw o czułości 200 kopii/mL co w przeliczeniu na objętość mieszaniny reakcyjnej daje 4 kopie/reakcję? Przeliczenie potwierdzone oficjalnym dokumentem producenta.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 4:

„Dotyczy: Część III – opis przedmiotu zamówienia

Zapytanie:

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie liofilizowanego zestawu PCR do wykrywania SARS-CoV-2 w przypadku którego liofilizowany mix reakcyjny rozpuszczany jest bezpośrednio wyizolowaną próbką pacjenta? Takie rozwiązanie zmniejsza ilość operacji niezbędnych do przygotowania reakcji PCR dzięki czemu minimalizujemy ilość błędów, które mogą wystąpić podczas przygotowania badania oraz znacząco wpływa na poprawę czułości testu gdyż próbka pacjenta nie jest rozcieńczana buforem.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 5:

„Czy Zamawiający dopuści zestawy liofilizowane w probówkach o niskim profilu w formie stripów, a nie płytki, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 6:

Cz.3 Opis przedmiotu zamówienia, punkt nr 5. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów w formie dwunastu pasków po osiem dołek (próbówek)- tak zwanych „stripów”?

Uzasadnienie: Produkt w formie paskowym jest produktem równoważnym do zaoferowania perforowanej płytki (8x12) 96 dołkowej.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający dopuści zestawy spełniające wszystkie wymagania SIWZ, w formie 12 pasków 8 – dołkowych, które w zależności od ilości zaplanowanych badań można wykorzystać jednorazowo w postaci płytki 96-dołkowej, lub bez konieczności łamania płytki w postaci pojedynczych pasków?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 8:

Czy Zamawiający wymaga aby testy umożliwiały wykrywanie wariantów mutacji wirusa SARS-CoV-2, w tym wariantu brytyjskiego SARS-CoV-2 VUI 202012/01 (B.1.1.7) , co zostanie udokumentowane odpowiednimi badaniami i oświadczeniem producenta testu ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że nie wymaga.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający wymaga, aby testy były zwalidowane do wykrywania wirusa SARS-CoV-2 w próbkach śliny, co zostanie udokumentowane odpowiednimi badaniami i oświadczeniem producenta testu ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że nie wymaga.

Pytanie nr 10:

Czy Zamawiający wymaga, aby ze względu na konieczność zabezpieczenia odpowiedniej ilości materiału do przeprowadzenia ponownego badania (np. w przypadku wyników nierozstrzygujących); ilość wyizolowanego RNA z próbki potrzebna do przeprowadzenia reakcji, nie przekraczała 6 µl?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że nie wymaga.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 07.05.2021 r.


Z-CA. KIEROWNIKA
Biela Zakupów i Zarządzania Systemami
izabela.Gierczyńska