



**Samodzielny Zespół Publicznych
Zakładów Lecznictwa Otwartego
Warszawa-Ochota**



podmiot leczniczy
miasta stołecznego
Warszawy

Odpowiedź XXIV:

Zamawiający informuje, iż dokonuje modyfikacji treści SWZ. W związku z powyższym parametry graniczne, pkt 13 Specyfikacji technicznej, stanowiącej Załącznik nr 3 do SWZ, otrzymuje nowe, następujące brzmienie:

„Uczestnictwo w kontroli międzylaboratoryjnej dla badanych parametrów (minimalna częstotliwość to 2 razy na 12 miesięcy dla wszystkich parametrów czyli minimum 6 rund przez okres trwania umowy)”.

XXV Dotyczy Załącznika nr 3 (Załącznik nr 1 do Umowy), Parametry graniczne, pkt 12:

Z uwagi na własną specyfikę wewnętrzną materiał kontrolny dostarczany jest zgodnie z harmonogramem, dlatego też prosimy Zamawiającego o dodanie do zapisu „...w przypadku, gdy ta będzie rozdysponowana oraz zamawiana zgodnie z harmonogramem dostaw”. Harmonogram dostaw oraz numerów LOT jest zawsze dostarczany użytkownikom tak, aby wiedzieli jaka jest data ważności poszczególnych numerów LOT.

Odpowiedź XXV:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

XXVI Dotyczy Załącznika nr 2 (Załącznik nr 3 do Umowy), Formularz asortymentowo-cenowy, Dotyczy Załącznik nr 3 (Załącznik nr 1 do Umowy), Parametry graniczne, pkt 12, 15:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na skalkulowanie materiału kontrolnego dla morfologii krwi zgodnie z terminem, w którym parametry oznaczeń nie przekraczają wyznaczonych przez producenta i określonych w arkuszu oznaczeń dopuszczalnych zakresów gwarantujących prawidłową pracę analizatorów. Dystrybucja materiału kontrolnego odbywa się według harmonogramu dostępnego na stronie internetowej Wykonawcy. Z uwagi na swoją specyfikę wewnętrzną, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważny materiał kontrolny. Na Wykonawcy spoczywa obowiązek odpowiedniego skalkulowania oferty, dlatego prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie krwi kontrolnej skalkulowanej w ilości uwzględniającej datę przydatności na opakowaniu i w ilości gwarantującej codzienne wykonanie kontroli.

Odpowiedź XXVI:

Zamawiający informuje, iż dokonuje modyfikacji treści SWZ. W związku z powyższym:

1. Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo – cenowy, UWAGA (po tabeli), otrzymuje nowe, następujące brzmienie:



**Samodzielny Zespół Publicznych
Zakładów Lecznictwa Otwartego
Warszawa-Ochota**



podmiot leczniczy
miasta stołecznego
Warszawy

„Uwaga!!!

Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania tabeli asortymentowej o dodatkową ilość wierszy, w których oferent wymieni asortyment potrzebny do wykonania wymaganej ilości badań.

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie krwi kontrolnej skalkulowanej w ilości uwzględniającej datę przydatności na opakowaniu i w ilości gwarantującej codzienne wykonanie kontroli.”.

2. Pkt 12 – Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr XXIII; Pkt 15 – parametry graniczne Specyfikacji technicznej, stanowiącej Załącznik nr 3 do SWZ, otrzymuje nowe, następujące brzmienie:

„Termin ważności materiałów kontrolnych minimum 2 miesiące od daty dostawy - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie krwi kontrolnej skalkulowanej w ilości uwzględniającej datę przydatności na opakowaniu i w ilości gwarantującej codzienne wykonanie kontroli.”.

XXVII Dotyczy Załącznika nr 3, Parametry graniczne, pkt 17:

Czy ze względu na to, iż oferowane rozwiązanie posiada walidację metody wykonaną przez producenta oferowanego rozwiązania, Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie weryfikacji metody wedle standardowej procedury Wykonawcy? Ograniczeniem jest to, iż żaden Wykonawca nie dysponuje próbkami od pacjentów, zwłaszcza nie jest w stanie zapewnić materiału badanego od pacjentów w całym zakresie klinicznym, w związku z tym wykonanie walidacji przez Zamawiającego w sposób opisany w wymaganiu jest trudny do faktycznego zrealizowania. Wykonawca może zapewnić dostarczenie niezbędnych próbek oraz wspomóc w statystycznym opracowaniu uzyskanych wyników. Nadmieniamy również, iż wyznaczenie współczynnika korelacji ma na celu zbadanie korelacji z metodą referencyjną, nie można zaprojektować badania tak aby celem było „wyznaczenie współczynnika korelacji tak aby wartość kliniczna uzyskanych wyników była tożsama z wynikami uzyskanymi metodą referencyjną”.

Odpowiedź XXVII:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykonanie weryfikacji metody wedle standardowej procedury Wykonawcy.

Weryfikacja ma zostać przeprowadzona w siedzibie Zamawiającego, zgodnie z opisem w pkt 17 Specyfikacji technicznej, stanowiącej Załącznik nr 3 do SWZ.

Zamawiający zapewni materiał od pacjentów do weryfikacji zaproponowanej metody oznaczenia parametru OB.

XXVIII Dotyczy Załącznika nr 3, Parametry graniczne, pkt 13:

ul. Szczeńliwicka 36
02-353 Warszawa
tel. 22 822-88-53, 22 659-72-71
tel./fax. 22 823-12-19
www.szpzo-ochota.pl
sekretariat@szpzo-ochota.pl



Firma posiada certyfikaty: ISO 9001:2015, ISO 14001:2015, ISO 45001:2018, ISO/IEC 27001:2017; ISO 37001:2017

