

Gliwice, 10. 08. 2021 r.

nr sprawy: DO/DZ--381-1-31/21

**DO WSZYSTKICH
ZAINTERESOWANYCH**

dot.: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu 21.07.2021 r. pod numerem 2021/S 139-369356, którego przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy odczynników wraz z dzierżawą aparatu do identyfikacji i lekowrażliwości dla Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie, Państwowego Instytutu Badawczego Oddziału w Gliwicach.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.), Zamawiający przekazuje treść złożonych pytań i udzielonych odpowiedzi:

ZAPYTANIE NR 1

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści system: rok produkcji systemu nie starszy niż 2018?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, jednocześnie informuje, iż wymaga analizatora zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 2

Na ilu stacjach roboczych (komputerach) będzie wymagane zainstalowanie oprogramowania pośredniczącego łączącego system do identyfikacji Maldit oraz aparat do lekowrażliwości w j. polskim ?

Jest to istotne z punktu widzenia ilości koniecznych licencji na każdym stanowisku.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zainstalowania oprogramowania na jednej stacji roboczej.

Pytanie nr 3

Czy jednorazowa inokulacja paneli może być wykonywana przez próżniowe specjalne urządzenie do napełniania paneli?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza jednorazową inokulację paneli wykonywaną przez próżniowe specjalne urządzenie do napełniania paneli.



Pytanie nr 4

Czy Zamawiający oprócz testów szybkich 4 godzinnych do identyfikacji bakterii wymagających wymaga również szybkich 2 godzinnych testów do identyfikacji bakterii gram ujemnych i gram dodatnich w oparciu o inną niż kolorymetryczna np. fluorometryczną metodę identyfikacji ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

Jaką ilość identyfikacji tzw. szybkich do pałeczek gram ujemnych i gram dodatnich Zamawiający przewiduje w okresie trwania Umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza szybkie testy do identyfikacji do pałeczek gram ujemnych i gram dodatnich w ilości po 200 szt.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wymaga aby testy do oceny lekowrażliwości były oparte o metodę mikrorozcieńczeń w bulionie zgodnie z normą rekomendowaną przez Eucast ISO 20776-1, zapewniającą odpowiednią ilość bulionu w dołku panelu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku parametrów ocenianych informację na panelach o obecności ESBL oraz alert wskazujący na możliwość wystąpienia innych mechanizmów oporności jak np. karbapenemazy?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że są to parametry oceniane a nie wymagane, spełnienie warunku zgodnie z zapisami parametrów ocenianych.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku parametrów granicznych

Odczyt testów lekowrażliwości oparty o system podwójnych wskaźników – dwie różne, uzupełniające się metody detekcji (wzrost masy bakteryjnej – pomiar gęstości inokulum drobnoustrojów, intensywność metabolizmu drobnoustrojów)

kiedy odczyt lekowrażliwości oparty jest na wzroście masy bakteryjnej w czasie rzeczywistym (prawdziwy odczyt wzrostu drobnoustrojów przez analizator co trzy godziny), inokulum mierzone dwoma metodami : szybką metodą za pomocą kapilary lub/i za pomocą densytometru (gęstość inokulum), odczytywany przez dwa wskaźniki – turbidymetryczny i nefelometryczny a także możliwość trzeciego dodatkowego odczytu wizualnego wzrostu drobnoustrojów pozwalającego na odczyt wzrostu drobnoustroju w studzienkach za pomocą dodatkowego urządzenia jak również wizualnie, skutkującego brakiem utraty paneli odrzuconych przez system ?

Dodatkowo, możliwość oceny mieszanych hodowli (charakterystyczny odmienny wzrost dla pałeczek gram ujemnych i ziarniaków gram dodatnich) możliwy do odczytu tylko wizualnie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wymaga aby system posiadał możliwość wydłużenia czasu inkubacji dla niektórych drobnoustrojów długo rosnących (dodatkowa opcja), jak również wydłużyć inkubacje niektórych antybiotyków (np. vankmycynę) do wymaganych przez Eucast 24 godzin.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10

Poz.8 tabela asortymentowa

Czy Zamawiający dopuści testy do lekowrażliwości grzybów w oparciu o metodę mikrorozcieńczeń w bulionie zgodnie z normą wymaganą przez EUCAST?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Wyjaśnienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o zamówieni.

Z-CIA DYREKTORA
ds. Finansów i Zarządzania

mgr Anna Kotula

Katarzyna Bojańska

*Wz. Kierownika Działu
CI. Wodulskiego - Instrukcja*

mgr A. Kotula