



Odpowiedzi na pytania III

Zgodnie z art. 135 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień (tekst jednolity Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.) Zamawiający – Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie udziela odpowiedzi na następujące zapytania, dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132, na: **Dostawa odczynników i sprzętu laboratoryjnego II, znak sprawy ZOZ/DZP/PN/16/26:**

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu usunięcia awarii analizatora do 48 godzin, po upływie którego Wydzierżawiający pokrywałby różnicę kosztów wykonania badań w innym laboratorium?

Uzasadnienie:

Wydłużenie czasu do 48 godzin uwzględnia realia serwisowe (np. dostępność części, czas dojazdu serwisu), a jednocześnie nie wpływa istotnie na ciągłość pracy laboratorium, pozwalając na zachowanie racjonalnych i proporcjonalnych warunków realizacji umowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem pokrycia różnicy kosztów wykonania badań w innym laboratorium przez wykonawcę.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuszcza analizator wyposażony w wbudowany skaner kodów QR, umożliwiający automatyczne odczytywanie danych z kasetek zawierających materiał do badania, przy czym identyfikacja próbki (dane pacjenta) nadawana jest automatycznie na podstawie daty oraz kolejności wykonywanych badań, z jednoczesną możliwością ręcznej edycji parametru „sample number” (numer próbki/badania)?

Uzasadnienie: Proponowane rozwiązanie z wbudowanym skanerem kodów QR umożliwia automatyzację procesu identyfikacji próbek oraz minimalizację ryzyka błędów ludzkich związanych z ręcznym wprowadzaniem danych.

Automatyczne przypisywanie numeru badania na podstawie daty oraz kolejności analiz zapewnia spójność i ciągłość dokumentacji laboratoryjnej, co ma istotne znaczenie dla zachowania porządku w pracy laboratorium oraz bezpieczeństwa danych.

Jednocześnie system zachowuje pełną elastyczność dzięki możliwości ręcznej edycji parametru „sample number”, co pozwala na dostosowanie numeracji do obowiązujących procedur wewnętrznych Zamawiającego lub integrację z funkcjonującymi systemami LIS. Takie rozwiązanie łączy zalety automatyzacji z możliwością kontroli użytkownika, wspierając efektywność pracy oraz zgodność z wymaganiami organizacyjnymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści analizator umożliwiający pracę w trybie sekwencyjnego odczytu wielu badań (tryb „instant”), polegającym na inkubacji próbek poza analizatorem, a następnie szybkim, następującym po sobie odczycie wielu kasetek jedna po drugiej?

W oferowanym analizatorze tryb standardowy obejmuje wykonanie pojedynczego badania wraz z inkubacją na pokładzie analizatora (ok. 15 minut), po której następuje automatyczny odczyt wyniku. Alternatywnie możliwy jest tryb „instant”, w którym próbki po uprzednim okresie inkubacji poza urządzeniem są wprowadzane do analizatora i odczytywane w krótkich odstępach czasu, jedna po drugiej.

Uzasadnienie: Proponowana funkcjonalność zapewnia większą elastyczność pracy laboratorium oraz umożliwia dostosowanie trybu pracy do aktualnego obciążenia i organizacji pracy. Tryb pojedynczy (standardowy) gwarantuje pełną automatyzację procesu, co jest szczególnie istotne przy niewielkiej liczbie badań oraz w warunkach wymagających maksymalnej kontroli nad procesem diagnostycznym.

Z kolei tryb sekwencyjnego odczytu wielu próbek („instant”) znacząco zwiększa wydajność analizatora w sytuacjach większego napływu materiału, pozwalając na równoległe przygotowanie i inkubację próbek poza urządzeniem. Następnie możliwy jest szybki odczyt wielu badań w krótkim czasie, co przekłada się na skrócenie czasu oczekiwania na wyniki oraz lepsze wykorzystanie zasobów laboratoryjnych.

Takie rozwiązanie łączy zalety pracy w trybie w pełni zautomatyzowanym z wysoką przepustowością, wspierając efektywność operacyjną laboratorium, optymalizację czasu pracy personelu oraz poprawę organizacji procesu diagnostycznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści analizator do oznaczania kalprotektyny w zakresie pomiarowym 15–2100 mg/kg, zamiast wymaganego zakresu 10–1000 mg/kg?

Uzasadnienie: Oferowany zakres pomiarowy 15–2100 mg/kg obejmuje zasadniczy, klinicznie istotny zakres oznaczeń kalprotektyny wykorzystywany w diagnostyce i monitorowaniu chorób zapalnych jelit. W praktyce laboratoryjnej wartości poniżej 50 mg/kg uznawane są najczęściej za prawidłowe, co oznacza, że dolna granica oznaczalności na poziomie 15 mg/kg pozwala na rzetelną ocenę wyników w obszarze diagnostycznym.

Jednocześnie znacznie rozszerzony zakres górny do 2100 mg/kg stanowi istotną przewagę użytkową, umożliwiając oznaczanie wysokich stężeń kalprotektyny bez konieczności dodatkowego rozcieńczania próbek. Przekłada się to na skrócenie czasu uzyskania wyniku, ograniczenie ryzyka błędów przedanalizacyjnych i zwiększenie wydajności pracy laboratorium.

Niewielka różnica w dolnej granicy oznaczalności (15 mg/kg zamiast 10 mg/kg) nie ma istotnego znaczenia klinicznego, natomiast poszerzony zakres górny znacząco zwiększa funkcjonalność i praktyczność analizatora.

W związku z powyższym oferowane rozwiązanie zapewnia wysoką wartość diagnostyczną przy jednoczesnej optymalizacji pracy laboratorium.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści analizator, w którym odczyt testu następuje natychmiast po wprowadzeniu próbki do urządzenia, natomiast wymagana inkubacja wynosi 15 minut i odbywa się przed etapem odczytu?

Uzasadnienie: W oferowanym rozwiązaniu właściwy odczyt wyniku realizowany jest natychmiast (w ciągu kilku sekund) po umieszczeniu kasetki w analizatorze, co spełnia ideę szybkiego uzyskania wyniku. Wydłużony czas dotyczy wyłącznie etapu inkubacji, który jest niezbędny do prawidłowego przebiegu reakcji diagnostycznej.

Takie podejście przynosi istotne korzyści: zapewnia optymalne warunki reakcji, co wpływa na dokładność i powtarzalność wyników, umożliwia równoległe przygotowanie wielu próbek, które po inkubacji mogą być odczytywane natychmiast, jedna po drugiej, pozwala na lepszą organizację pracy laboratorium i zwiększenie jego przepustowości.

W praktyce laboratoryjnej całkowity czas uzyskania wyniku pozostaje konkurencyjny, a rozdzielenie etapu inkubacji i odczytu zwiększa efektywność pracy oraz kontrolę nad procesem diagnostycznym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści możliwość przechowywania próbek kału w oryginalnych pojemnikach (bez zawieszenia w buforze ekstrakcyjnym) w temperaturze 2–8°C przez okres do 7 dni, zamiast wymaganego przechowywania próbek zawieszonych w buforze ekstrakcyjnym przez minimum 5 dni?

Uzasadnienie: Zgodnie z instrukcją oferowanego rozwiązania, próbki kału mogą być bezpiecznie przechowywane w temperaturze 2–8°C przez okres do 7 dni w oryginalnych pojemnikach, w których zostały dostarczone do laboratorium. Takie podejście jest zgodne z praktyką rutynowej diagnostyki laboratoryjnej oraz ogranicza konieczność wcześniejszej ingerencji w próbkę.

Dodatkowo dopuszczony czas przechowywania do 7 dni jest dłuższy niż wymagane minimum 5 dni, co zapewnia równowagę funkcjonalną wymogu, przy jednoczesnej optymalizacji procedur laboratoryjnych.

W związku z powyższym proponowane rozwiązanie spełnia cele jakościowe i organizacyjne wymagania, zapewniając jednocześnie większe bezpieczeństwo i wygodę pracy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 7

Czy w celu zwiększenia konkurencyjności asortymentowo-cenowej Zamawiający wydzieli poz. 3, 8, 9 i 10 z Zadania 6 w celu utworzenia z nich odrębnego pakietu lub umożliwi składanie ofert na poszczególne pozycje Zadania 6? Testy lateksowe opisane w pozostałych pozycjach pakietu nie są powiązane strukturalnie ani funkcjonalnie z testami immunochromatograficznymi (odmienna metodyka i interpretacja testu), co bardzo ogranicza krąg podmiotów, które będą mogły złożyć ofertę przetargową w Zadaniu 6. Pozostawienie Zadania 6 w obecnym kształcie spowoduje ograniczenie konkurencji i niekorzystny dla finansów Zamawiającego wzrost ocen ofert przetargowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 8

Czy w Zadaniu 6 poz. 8 Zamawiający dopuści testu konfekcjonowane w op. x 25 szt., a w Zadaniu 6 poz. 9 – x 10 szt. – po przeliczeniu testów na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dla Zadania nr 6 poz. 8. W zakresie Zadania nr 6 poz. 9 Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9

Czy w Zadaniu 6 poz. 8 i 9 Zamawiający dopuści kontrole zapakowane osobno, dostarczane wraz z dostawą każdego opakowania zbiorczego testów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jeżeli są kompatybilne z testem właściwym. W takim wypadku należy złożyć wraz z dostawą poświadczenie producenta dotyczące kompatybilności.

Pytanie nr 10

Czy w Zadaniu 6 poz. 8 i 9 Zamawiający dopuści kontrole w postaci płynnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jeżeli są kompatybilne z testem właściwym. W takim wypadku należy złożyć wraz z dostawą poświadczenie producenta dotyczące kompatybilności.

Pytanie nr 11

Czy w Zadaniu 6 poz. 9 Zamawiający dopuści test przeznaczony do wykrywania antygenu S. pneumoniae w moczu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wymaga, aby czułość i swoistość testu zaoferowanego w Zadaniu 7 zostały wyznaczone wobec metody RT-PCR, będącej złotym standardem jako metoda odniesienia w przypadku testów do wykrywania antygenów wirusowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wymaga, aby swoistość zaoferowanego w Zadaniu 7 testu wynosiła 100%?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 14

Dotyczy odpowiedzi Zamawiającego z dnia 22.05 br. na pytanie nr 11 W związku z zapisami formularza ofertowego, w którym dla kalibratorów, materiałów kontrolnych i materiałów zużywalnych przewidziano jeden wiersz na podanie łącznej wartości, zwracamy uwagę, że taka forma uniemożliwia jednoznaczne określenie szczegółowego asortymentu objętego ofertą. W praktyce brak wyszczególnienia poszczególnych pozycji może powodować trudności na etapie realizacji zamówień, gdyż Zamawiający nie będzie miał możliwości identyfikacji konkretnych produktów przewidzianych do dostawy. W związku z powyższym zwracamy się ponownie z uprzejmą prośbą o dopuszczenie rozszerzenia formularza asortymentowego poprzez umożliwienie dodania odpowiedniej liczby wierszy, tak aby możliwe było szczegółowe wyspecyfikowanie i wycena wszystkich oferowanych produktów w ramach wskazanych kategorii. Takie rozwiązanie zapewni przejrzystość oferty oraz ułatwi prawidłową realizację przyszłych zamówień.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość rozszerzenia arkusza asortymentowo –cenowego (Załącznik nr 9) poprzez dodanie odpowiedniej liczby wierszy.

Pytanie nr 15

Zadanie nr 7 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu wykrywającego wirusa SARS-CoV-2, Grypy A/B, RSV w próbkach z wymazu z jamy nosowo-gardłowej lub jamy ustnej i gardła?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Z up. Dyrektora

mgr Marta Zapłotna

St. Specjalista ds. Zamówień Publicznych