



Bydgoszcz, 2018-11-16

Do Wszystkich Oferentów

Dotyczy: Konkursu Ofert nr 8/FDS/2018

- Zakres nr 1 – badania laboratoryjne
- Zakres nr 2 – badania mikrobiologiczne
- Zakres nr 3 – badania immunologiczne
- Zakres nr 4 – badania patomorfologiczne
- Zakres nr 5 – badania toksykologiczne
- Zakres nr 6 – badania diagnostyczne
- Zakres nr 7 – konsultacje specjalistyczne

Pytanie nr 1:

DOTYCZY: Zakresu 2, pakiet 9:

Ocena poziomu przeciwciał przeciw wirusowi ospy wietrznej i półpaśca - O jakie klasy przeciwciał chodzi?

Odpowiedź:

Udzielający zamówienia informuje, iż oczekuje ceny za cały pakiet IgG i IgM.

Pytanie nr 2:

DOTYCZY: Zakresu nr 5:

W przypadku 2e jakich leków dotyczy monitorowanie toksyczności? „Diagnostyka laboratoryjna ostrych zatruc, diagnostyka laboratoryjna dla potrzeb terapii monitorowanej stężeniem leku we krwi”

Odpowiedź:

Udzielający zamówienia informuje, iż załączniki: 2e oraz 4e uległy poniższej modyfikacji:

Załącznik 2e

Zakres 5 – badania toksykologiczne

Nr pakietu	Nazwa badania		Cena (zł)	Czas oczekiwania na wynik (dni)- od czasu otrzymania próbki do wydania wyniku
1	Diagnostyka laboratoryjna ostrych zatruc	grzybami kapeluszowymi – zarodniki grzybów kapeluszowych w: popłuczynach/w treści żołądkowej/kale/ wymiocinach/resztkach grzybów i potraw grzybowych		
	diagnostyka laboratoryjna dla potrzeb terapii monitorowanej stężeniem leku we krwi	Paracetamol we krwi (ilościowo)		

Załącznik nr 4e**Zakres 5 – badania toksykologiczne**

Nr pakietu	Nazwa badania		Rodzaj materiału do badania	Warunki przechowywania materiału	
				Czas (godz.)	Temperatura °C
1	Diagnostyka laboratoryjna ostrych zatruc	grzybami kapeluszowymi – zarodniki grzybów kapeluszowych w: popłuczynach/w treści żołądkowej/kale/wymiocinach/resztkach grzybów i potraw grzybowych			
	diagnostyka laboratoryjna dla potrzeb terapii monitorowanej stężeniem leku we krwi	Paracetamol we krwi (ilościowo)			

Ponadto Udzielający zamówienia zmodyfikował plik „Zapotrzebowanie” i w wersji aktualnej umieścił na stronie internetowej Szpitala.

DOTYCZY: Zakresu nr 2, pakiet 7

HPV DNA metodą PCR

ile typów wirusa 37 czy 14 (HPV-HR), z genotypowaniem czy bez ?

Odpowiedź:

Udzielający zamówienia informuje, iż oczekuje wykonywania badań w zakresie min. 4 typów wirusa, bez genotypowania.

DOTYCZY: Zakresu nr 2, pakiet 6

Ocena wirusów układu oddechowego metodą multipleks PCR - badanie jakościowe

Czy dopuszcza się wykonanie badania inną metodą, np. PCR

Odpowiedź:

Udzielający zamówienia informuje, iż oczekuje wykonania badań oceny wirusów układu oddechowego tylko metodą multipleks PCR.

DOTYCZY: Zakresu 2, pakiet 9:

Ocena poziomu przeciwciał przeciw wirusowi ospy wietrznej i półpaśca – Czy osobno wycenić IgG i IgM czy jako pakiet?

Odpowiedź:

Udzielający zamówienia informuje, iż oczekuje ceny za cały pakiet IgG i IgM.

Pytanie nr 3:**DOTYCZY: Zakresu 2, pakiet 6:**

Ocena wirusów układu oddechowego metodą multipleks PCR - badanie jakościowe, jakie konkretnie wirusy układu oddechowego obejmować będzie powyższy pakiet?

Odpowiedź:

Udzielający zamówienia informuje, iż zlecone badania będą uzależnione od potrzeb

konkretnego przypadku, wybierane z całego panelu oddechowego (influenza A, influenza B, influenza C, influenza A typ H1N1, parainfluenza virus 1, parainfluenza virus 2, parainfluenza virus 3, parainfluenza virus 4, coronavirus NL63, coronavirus 229E, coronavirus OC43, coronavirus HKU1, metapneumovirus A, metapneumovirus B, rhinovirus, respiratory syncytial virus A, respiratory syncytial virus B, adenowirus, enterowirus, parechovirus, bocavirus, Pneumocystis jiroveci, Mycoplasma pneumoniae, Chlamydia pneumoniae, Streptococcus pneumoniae, Haemophilus influenzae typ B, Staphylococcus aureus, Moraxella catarrhalis, Bordetella spp (z wyjątkiem Bordetella parapertussis), Klebsiella pneumoniae, Legionella pneumophila/Legionella longbeachae, Salmonella species i Haemophilus influenza).

Pytanie nr 4:

DOTYCZY: Zakresu 1, pakiet 13:

1. Laboratorium Genloxa uczestniczy w programie kontroli zewnątrzlaboratoryjnej w zakresie wykonywanych oznaczeń, jeżeli takowe programy są dostępne w Polsce lub Europie. Jednakże dla oznaczeń z pakietu 13 nie są dostępne programy kontroli zewnątrzlaboratoryjnej. W związku z tym zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych dokonujemy kontroli międzylaboratoryjnej i wewnątrzlaboratoryjnej (dwupoziomowe kontrole oraz kontrola powtarzalności oparta na badaniach wykonywanych w próbkach pochodzących od pacjentów) Autorskie metody diagnostyczne, dla których niedostępne są certyfikowane systemy kontroli zewnątrzlaboratoryjnej wdrażane i walidowane są w oparciu o współpracę z wiodącymi jednostkami naukowymi specjalizującymi się w stosowanej metodologii. Czy Zamawiający w związku z powyższym akceptuje kontrolę jakości prowadzoną przez laboratorium?

Odpowiedź:

Udzielający zamówienia informuje, iż akceptuje wyżej wymienioną formę kontroli jakości prowadzonej przez laboratorium.

2. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie dla pakietu 13, poz. 1,3 i 4 oznaczeń wykonywanych z surowicy?

Odpowiedź:

Udzielający zamówienia wyraża zgodę na wykonywanie oznaczeń z surowicy.

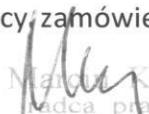
Pytanie nr 5:

Czy Udzielający Zamówienia wyraża zgodę na następujące zmiany w projekcie umowy:

§2 pkt.3 otrzymuje brzmienie: „Strony postanawiają iż koszty transportu oraz transport związany z wykonaniem świadczeń zdrowotnych ponosi i zabezpiecza Udzielający Zamówienia”.

Odpowiedź:

Udzielający zamówienia nie wyraża zgody na proponowane zmiany i podtrzymuje zapisy w umowie


Marcin Kęsiak
radca prawny

§3 pkt.1.2 1.3 -prosimy o usunięcie z całości dla Zakresu – badania patomorfologiczne

Odpowiedź:

Udzielający zamówienia nie wyraża zgody na proponowane zmiany i podtrzymuje zapisy w umowie


Marcin Kęsiak
radca prawny

§3.pkt.1.10 otrzymuje brzmienie: "zobowiązuje się w okresie obowiązywania umowy do poddania się kontroli Udzielającego zamówienia w zakresie niezbędnym dla zweryfikowania sposobu wykonywania zobowiązań przyjętych na podstawie umowy; Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo wyznaczenia kontroli w terminie określonym według własnego uznania po uzgodnieniu z Przyjmującym zamówienie; strony postanawiają, iż Udzielający zamówienia jest uprawniony do realizacji prawa kontroli niezależnie od kontroli Przyjmującego zamówienie przez podmioty działające z umocowania władzy publicznej".

Odpowiedź:

Udzielający zamówienia nie wyraża zgody na proponowane zmiany i podtrzymuje zapisy w umowie

§3 pkt. 1.11 otrzymuje brzmienie: „zobowiązuje się w okresie obowiązywania umowy do poddania się kontroli Narodowego Funduszu Zdrowia w zakresie wykonywania obowiązków wynikających z niniejszej umowy”.

Odpowiedź:

Udzielający zamówienia nie wyraża zgody na proponowane zmiany i podtrzymuje zapisy w umowie

Marcin Kesiak
radca prawny

Dyrektor
Szpitala Uniwersyteckiego nr 1
im. dr. A. Jurasza w Bydgoszczy

~~dr n. o zdr inż. Jacek Kryś~~