



MIEJSKA PRZYCHODNIA SPECJALISTYCZNA
87 – 100 Toruń, ul. Uniwersytecka 17

Dyrektor tel./ fax. (056) 611-99-88
Dział Adm. i Nadzoru (056) 611-99-90
Dział Ekonomiczny (056) 611-99-84

REGON 870597412
NIP 956-19-50-790
KRS 0000004895



ZP.1.2015

Toruń, dnia 3.11.2015r

Do wszystkich wykonawców

Dotyczy: *przetargu nieograniczonego ZP.1.2015 (BZP 287546) na dostawę odczynników i materiałów eksploatacyjnych do oznaczeń biochemicznych i immunochemicznych wraz z dzierżawą analizatorów i laboratoryjnego systemu informatycznego.*

W odpowiedzi na pytania, które wpłynęły od wykonawców, wyjaśniam :

Dotyczy załącznika 3.1 do SIWZ

1. Czy Zamawiający dopuści analizator, w którym dodawanie próbek (w tym citowych) i odczynników możliwe jest po wprowadzeniu analizatora w tryb pauzy (zatrzymanie ramion dozujących bez przerywania pomiarów w toku)? Analizatora wstrzyma pracę ramion i umożliwi dostęp do rotora próbkowego i odczynnikowego w ciągu 30-40 sekund od chwili zlecenia pauzy.

NIE. Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ. Oferowany analizator biochemiczny musi posiadać swobodny dostęp do podajnika próbek oraz możliwość dostawiania próbek i wymiany odczynników w trakcie pracy analizatora.

2. Czy Zamawiający dopuści analizator mierzący elektrolity metodą bezpośrednią? Z opisu parametrów technicznych wynika, że analizator powinien jednocześnie wykorzystywać metodę bezpośrednią i pośrednią, a według naszej wiedzy taki sposób pracy nie występuje w żadnym analizatorze biochemicznym.

NIE. Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ. Analizator nie wykorzystuje jednocześnie metody bezpośredniej i pośredniej lecz ma możliwość stosowania obu metod w zależności od wyboru użytkownika.

Dotyczy załącznika 2.1 do SIWZ

3. Czy odczynniki do wykonania badań w ilości poniżej 200 w skali roku Zamawiający zamierza trzymać ciągle na pokładzie analizatora, czy też będzie wstawiał odczynniki w chwili zlecenia danego badania? *Ciągłe trzymanie odczynników na pokładzie zwiększa znacznie koszt rzadko wykonywanych badań. W przypadku otrzymania zlecenia na takie badania analizator poinformuje operatora o konieczności wstawienia brakującego odczynnika.*

Zamawiający będzie wstawiał odczynniki w chwili zlecenia danego badania.

Dotyczy załącznika nr 3.1 oraz nr 3.4 do SIWZ

4. Czy Zamawiający w Załączniku nr 3.1 do SIWZ, pkt. 6. wymaga aby analizator posiadał całkowicie chłodzony przedział odczynnikowy, gwarantujący stabilność i trwałość odczynników zgodnie z rekomendacjami producenta?

TAK.

5. Czy Zamawiający wymaga aby zaproponowany analizator posiadał możliwość internetowego nadzorowania pracy analizatora i jego zdalnej diagnostyki w czasie rzeczywistym (On- Line)?
Takie rozwiązanie znacząco wpływa na komfort pracy Laboratorium poprzez szybszą diagnostykę analizatora i skraca czas interwencji serwisu jak i usunięcie ewentualnej usterki.

Zamawiający nie postawił takiego warunku, ale proponowana funkcjonalność przekładająca się na warunki serwisu, będzie oceniona w kryterium „serwis” zgodnie z załącznikiem 3.4

6. Czy Zamawiający w Załączniku 3.1 do SIWZ, pkt. 26 wymaga aby zaproponowany analizator był fabrycznie nowy lecz nie starszy niż 3 lata?

Zamawiający wymaga aby zaproponowany analizator był nie starszy niż 3 lata (analizator nowy spełnia ten wymóg w sposób oczywisty).

Dotyczy analizatora immunochemicznego.

7. Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający ma na myśli test HIV IV generacji, oznaczający jednocześnie antygen p24 i przeciwciała przeciwko HIV-1 i HIV 2?

TAK.

8. Czy w celu uniknięcia błędów i incydentów medycznych Zamawiający wymaga, aby oferowane odczynniki do oznaczania TSH, fT4 i fT3 posiadały określone przez producenta odczynników specyficzne wartości referencyjne dla populacji dorosłych, dzieci, kobiet w ciąży w poszczególnych trymestrach oraz osób starszych, co pozwoli prawidłowo interpretować wyniki oznaczeń tych parametrów?

TAK.

9. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania testu do oznaczania Witaminy D Total (suma form hydroksylowanych D2+D3), co zgodne jest z aktualnymi rekomendacjami dotyczącymi Vit. D?

TAK.

10. Czy Zamawiający oczekuje że oferowany odczynnik do oznaczania prolaktyny będzie posiadał zwalidowaną metodykę i możliwość różnicowania obecności makroprolaktyny, co umożliwi wiarygodną interpretację wyników u pacjentów z makroprolaktynemią?

TAK.

Dotyczy załącznika 4.1 do SIWZ

11. Par. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu w umowie.

12. Par. 8 Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu w umowie.

Dotyczy załącznika 4.2 do SIWZ

13. Par. 6 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu w umowie.

Dotyczy załącznika 4.3 do SIWZ

14. Par. 5 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „bezpłatny serwis gwarancyjny” na „serwis gwarancyjny w ramach czynszu dzierżawnego”?

Nie ma takiego zapisu w SIWZ. Ustęp 1 §5 brzmi: Wydierżawiający zapewni w ramach czynszu dzierżawnego pełny serwis gwarancyjny w okresie dzierżawy.

15. Par. 6 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu w umowie.

Dotyczy załącznika nr 2.1 do SIWZ:

16. W celu prawidłowego przygotowania oferty prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga, aby analizator posiadał możliwość oznaczania hemoglobiny glikowanej, gdzie hemolizat przygotowany jest automatycznie na pokładzie analizatora bez udziału osoby obsługującej aparat?

NIE. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie jest to bezwzględnie wymagane.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu do oznaczania UIBC zamiast TIBC? Wartość parametru TIBC określana jest automatycznie przez analizator, wykorzystując oznaczone wartości parametrów UIBC i Fe dla danej próbki badanej.

TAK, pod warunkiem, że ostateczny wynik jest w postaci TIBC.

Dotyczy załącznika nr 3.1 do SIWZ:

18. Czy ze względu na spójność analityczną oraz odpowiednią jakość wykonywanych badań Zamawiający wymaga aby odczynniki i analizator pochodziły od jednego producenta?

Zamawiający nie postawił takiego warunku w SIWZ, ale takie rozwiązanie wydaje się oczywiste.

19. Prosimy o potwierdzenie że Zamawiający wymaga aby "wymiana odczynników w trakcie pracy analizatora" odbywała się bez konieczności wprowadzania analizatora w tryb Standby lub Stop?

Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ. Oferowany analizator biochemiczny musi posiadać swobodny dostęp do podajnika próbek oraz możliwość dostawiania próbek i wymiany odczynników w trakcie pracy analizatora.

20. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynników gotowych do użycia nie wymagających przed wstawieniem do analizatora żadnych dodatkowych czynności przygotowawczych np. przelewania czy łączenia dwóch składników?

TAK.

Dotyczy załącznika 3.3 do SIWZ

21. Dot. pkt 2. Automatyczne drukowanie kodów kreskowych dla zleceń.

Proszę o doprecyzowanie czy chodzi o drukowanie kodów kreskowych do całego zlecenia, i kodów kreskowych do poszczególnych materiałów ?

Kody kreskowe drukowane są tylko do poszczególnych materiałów (nie wszystkich). Dla zleceń i większości badań laboratorium Zamawiającego posiada książeczki z kodami kreskowymi.

22. Dot. pkt 3. Automatyczna rejestracja zleceń oraz zleceniodawców przy pomocy czytników kart zleceń, z możliwością rejestracji manualnej.

Czy Zamawiający wymaga, aby system weryfikował odczytane dane dotyczące zlecenia i zleceniodawców oraz sygnalizował brakujące lub nieczytelne dane?

TAK.

Czy Zamawiający wymaga, aby z poziomu rejestracji była możliwość wystawiania indywidualnych rachunków dla pacjentów komercyjnych oraz faktur Vat oraz wydruku dla pacjenta zleconych badań?

TAK.

23. Dot. pkt 7 Wymagana funkcjonalność podpisu elektronicznego wyniku laboratoryjnego.

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający dostarczy wymagane: czytniki, karty i certyfikaty ?

Wymagane czytniki, karty i certyfikaty dla 6 osób personelu Laboratorium po stronie Wykonawcy.

24. Dot pkt 8 Wynik badania tworzony automatycznie po przesłaniu danych z analizatora dwukierunkowego i zwalidowaniu przez diagnostę.

Czy Zamawiający zgadza się aby były 2 sposoby wydruków:

-wydruk pojedynczego wyniku

- wydruk wyników z zadanego okresu czasu ?

TAK.

25. Dot. pkt 9. Walidacja wyników w oparciu o wartości krytyczne, wyniki kontroli jakości i dotychczasowe wyniki pacjenta.

Czy Zamawiający wyraża zgodę aby wartości krytyczne, wyniki kontroli jakości i wyniki pacjenta były w osobnych modułach?

NIE.

26. Dot. pkt 18 Archiwizacja wyników w postaci drukowanych raportów dziennych także w wersji elektronicznej.

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby prócz archiwizacji wyników w postaci elektronicznej np. wygenerowanego wyniku w pliku PDF, była także możliwość szybkiego przeglądania historii wykonanych wyników wraz z pełną archiwizacją całego procesu laboratoryjnego (data i godzina zlecenia, pobrania, osoba wykonująca wynik, walidująca wraz z datą i godziną)?

TAK.

27. Czy Zamawiający może podać liczbę osób pracujących w laboratorium?

W laboratorium Zamawiającego pracuje 25 osób.

28. Dot. pkt 21. Statystyka i zestawienia wykonywanych badań z podziałem na zleceniodawców, lekarzy i pacjentów w dowolnej konfiguracji.

Czy Zamawiający może doprecyzować jakie konkretne raporty są wymagane i wykonywane przez laboratorium?

W chwili obecnej Laboratorium wykonuje kilkanaście raportów, które zawierają następujące dane: zleceniodawcy, podwykonawcy, lekarze kierujący, pacjenci (imię nazwisko, pesel) badania (rodzaj, liczba, cena, kwota), pracowni, miejsce odbioru wyniku.

29. Dot. pkt 28. Wyposażenie stanowisk roboczych – badawczych (8 +1 stanowisk) w sprzęt: serwery, czytniki kodów kreskowych, drukarki kodów kreskowych, monitory, klawiatury, czytnik kart zleceń, drukarki wyników i zestawień (laserowe).

Czy Zamawiający może doprecyzować czy w wyposażeniu stanowiska ma na myśli :komputer + monitor + czytnik kodów.

Stanowiska robocze powinny być wyposażone w następujący sprzęt dzierżawiony w ramach systemu laboratoryjnego :

- czytniki kodów kreskowych, komputery, monitory, klawiatury - na każdym stanowisku – razem 9 szt

- drukarki kodów kreskowych – min 2 szt

- czytniki kart zleceń – min 1 szt (max 2 szt)

Czy wymagane jest dostarczenie scanera zleceń?

TAK.

Czy Zamawiający może doprecyzować ilość wymaganych drukarek wyników i zestawień do laboratorium i podać model?

Drukarki wyników – min 4 szt (laserowe, tanie w eksploatacji; aktualnie w ramach dzierżawy systemu laboratoryjnego użytkowane są OKIB710, B721, 6200 – spełniają wymagania użytkownika)

Czy Zamawiający może doprecyzować ilość wymaganych drukarek kodów kreskowych?

Drukarki kodów kreskowych min 2 szt.

30. Dot. pkt 30. Przeniesienie wszystkich danych z aktualnie używanego systemu (dane pacjentów, dane użytkowników systemu, dane kontrahentów, cenniki, itp.)

Czy Zamawiający udostępni dane aktualnie używanego systemu i w jakiej postaci zostaną one udostępnione i jaki byłby koszt migracji danych?

TAK. Zamawiający udostępni dane aktualnie używanego systemu. Zamawiający nie zna kosztu migracji danych.

31 Dot. pkt 31 Możliwość integracji z systemem komputerowym pracującym w Miejskiej Przychodni Specjalistycznej w Toruniu. *W MPS użytkowany jest System Informatyczny KS PPS firmy Kamsoft.*

Proszę koszt integracji ze strony dostawcy tego systemu, który Wykonawca dostarczający system LIS ma pokryć w ramach integracji.

Zamawiający nie zna kosztu integracji systemów.

Proszę określić czy prócz elektronicznego zlecenia badań i odbioru wyników ma być jeszcze inny zakres integracji ww systemu?

NIE.

32. Dot. pkt 32 Prowadzenie zdalnego serwisu oprogramowania poprzez łącze VPN

Czy Zamawiający może określić czas i zakres zdalnego serwisu oprogramowania ?

Zamawiający oczekuje jak najszerszego zakresu i najkrótszego czasu reakcji i naprawy oprogramowania (czas reakcji – przystąpienia do usunięcia usterki nie powinien być dłuższy niż 1 godz.)

33. Czy Zamawiający może podać jakie pracownie miałby system obsługiwać?

Pracownie zostały wymienione w punkcie 29. Laboratoryjny system informatyczny powinien obsługiwać następujące pracownie/ punkty:

- Analityka
- Hematologia
- Serologia
- Immunochemia z Koagulologią
- Biochemia
- Punkt pobrań x2
- Przyjmowanie materiału od zleceniodawców zewnętrznych (kontenery)
- Statystyka

DYREKTOR

mgr Bożena Mleczek-Dąbrowska