

Wrocław, 2017-11-09

Wykonawcy

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na zadania pn. Sukcesywna dostawa testów, opakowań medycznych oraz żelu stomatologicznego na potrzeby funkcjonowania Wrocławskiego Centrum Zdrowia (znak postępowania WCZ/P/D -12/2017)

Informuję, iż do Zamawiającego wpłynęły zapytania do specyfikacji istotnych warunków zamówienia od Wykonawców. Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych oraz zgodnie z zapisem pkt. 8 IDW (część I SIWZ) przekazuję odpowiedzi na poniższe pytania:

Pytanie nr 1:

DOTYCZY PAKIETU NR 2

Prosimy o określenie czy zamawiający wymaga dostarczenia testów w formie pasków czy kasetek?

Odp. Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na dostarczenie testów do oznaczania narkotyków w moczu zarówno w formie pasków jak i kasetek.

Pytanie nr 2:

DOTYCZY PAKIETU NR 2

Jeżeli zamawiający wymaga dostarczenia testów w postaci kasetek prosimy o określenie czy wymaga testów zakraplanych (z jednorazową pipetą) czy testów zamaczanych?

Odp. Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na dostarczenie testów do oznaczania narkotyków w moczu zarówno jako kasetkowych testów zakraplanych (z jednorazową pipetą) oraz testów zamaczanych.

Pytanie nr 3:

DOTYCZY PAKIETU NR 2

W Specyfikacji technicznej przedmiotu zamówienia zamawiający określił następujące progi czułości dla testów Syntetyczna Marihuana – 300 ng/ml oraz Mefedron – 300 ng/ml. W tej chwili na rynku dostępne są testy o znacznie lepszej czułości: Syntetyczna Marihuana 50 ng/ml (testy 6x bardziej czułe) lub czulsze oraz Mefedron 150 ng/ml (testy 2x bardziej czułe) lub czulsze. Czy w takim razie zamawiający przychyli się do zmiany czułości testów tak aby dostarczone zostały testy najlepszej jakości w najlepszej cenie?

Odp. Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na dostarczenie testów do oznaczania narkotyków w moczu o większej czułości od testów wymienionych w opisie przedmiotu zamówienia.

Dotyczy pakietu nr 5:

1. Czy Zamawiający dopuści testy o czułości 99,3% i specyficzności 99,5% w stosunku do testu TPHA?

Odp. Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na szybkie testy do diagnostyki zakażenia kiły o czułości 99,3% i specyficzności 99,5% w stosunku do testu TPHA.

Dotyczy pakietu nr 5:

2. Czy Zamawiający wymaga testów do oznaczeń z krwi pełnej, surowicy, osocza?

Przy zgłaszaniu szybkich testów do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych nie jest wymagana informacja o sposobie wykonywania oznaczenia („możliwość użycia krwi włośniczkowej do wykonania oznaczenia”), natomiast jest ona zawarta w metodyce testu. Prosimy więc o dopuszczenie testów posiadających ww. wymaganą informację w metodyce.

Odp. Zamawiający wymaga szybkich testów do diagnostyki zakażenia kiły wykonywanych z krwi pełnej. Informacja taka musi być zawarta w metodyce testu.

Zamawiający

Dyrektor
Wojciech Skiba