

Dotyczy pakietu 9 :

1. Czy w zmodyfikowanej tabeli w wierszu przed podłożami nie powinno być „Podłoża na płytkach (poz 11-24)” ?

Odp. Tak

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie podłoży z krwią minimalnym terminem ważności 5 tygodni, a pozostałe podłoża na płytkach minimum 7 tygodni?

Odp. Tak

3. Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie Testów MIC ESBL z minimalnym 6 miesięcznym terminem ważności?

Odp. Tak

4. Czy Zamawiający może doprecyzować próbki których podłoży należy przedstawić razem z ofertą ? tj np.

Poz. 11 Podłoża dzielone Columbia agar z krwią baranią 5 %/ CPS- diagnostyczne

Poz.13 Salmonella Shigelia agar

Poz.18 Muller-Hinton agar

Poz.19 Muller-Hinton agar z krwią barania 5%

Poz. 21 Chocolate Haemophilus agar

Po najmniejszym opakowaniu handlowym ?

Odp. Tylko próbek z poz. 11

5. Czy Zamawiający wyraża zgodę aby do oferty dołączyć kolorowe foldery wyrosłych na pożywkach kolonii tylko dla podłoży chromogennych? Tylko podłoża chromogenne dają barwny wzrost koloni.

Odp. Tak

6. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w poz. .12, 14 oraz 18 - podłoży pakowanych po 100 w 1 zbiorczym kartonie tj. płytki pakowane w folie po 10 szt. umieszczone po 2 słupki w jednym opakowaniu kartonowym a następnie 5 takich opakowań zamknięta w jednym zbiorczym kartonie?

Odp. Tak

7. Czy jeżeli testy MIC nie wymagają pochłaniacza wilgoci to czy Zamawiający odstąpi od tego wymogu ?

Odp. Tak

Dotyczy pakietu 9A

PARAMETRY AUTOMATYCZNEGO SYSTEMU DO POSIEWU KRWI

I PŁYNÓW USTROJOWYCH

13. Rejestracja pacjentów w analizatorze min.: imię, nazwisko, nr próbki, oddział

8. Czy Zamawiający dopuści analizator z możliwością rejestracji danych o próbce i pacjencie w postaci m.in.: imię i nazwisko pacjenta, identyfikator pacjenta np. PESEL, numer próbki, data i czas włożenia oraz wyjęcia badania, jego wynik?

Odp. Tak

15. Oprogramowanie aparatu oraz instrukcja obsługi w języku polskim

9. Czy Zamawiający dopuści aparat, który porozumiewa się z operatorem za pomocą ikon (oprogramowanie graficzne), więc nie posługuje się za pomocą tekstu (nie ma więc możliwości zastosowania języka polskiego), zaś jego instrukcja jest sporządzona w języku polskim?

Odp. Tak

Dotyczy pakietu na dostawę odczynników biochemicznych z dzierżawą analizatorów

Czy Zamawiający dopuści analizator wyposażony we wspólną sondę dozującą odczynnikowo-próbkową z niezależnym detektorem obecności skrzepu w badanej próbce?

Odp. Dopuszcza

Tabela 1 Krążki

1	Krążki od jednego producenta	Każda fiolka opakowana hermetycznie	Umieszczona w oddzielnym zgrzewanym rulonie typu blister, zawierającym pochłaniacz wilgoci	Na każdym krążku wyraźne symbole antybiotyku oraz jego stężenie
2	Terminy ważności krążków	Minimum 18 miesięcy licząc od daty dostarczenia zamawiającemu		
3	Krążki antybiogramowe - wymogi	Muszą umożliwić dystrybucję z dyspensera firmy OXOID zgodnie z instrukcją producenta		
4	Krążki-próbki	obowiązek dostarczenia próbek antybiogramowych wraz z wymaganą dokumentacją	krążki 1 sztuka/50 krążków	Telitromycyna, Imipenem, Kolistyna, Tikarcylina/kwas klawulanowy, Chinuprystyna/ dalfoprystyna, Ertapenem, Tigocyklina
5	Wymagania	ISO 13485	Dokumentacja – kopia oryginału certyfikatu jakości	Aktualne wytyczne CLSI oraz EUCAST dotyczące lekowrażliwości celem standaryzacji
6	Opinie użytkowników krążków z laboratorium szpitalnego województwa mazowieckiego,	Uczestniczące w programie BINET i potwierdzenie uczestnictwa w kontroli POLMIKRO		
7	Krążki do diagnostyki mechanizmów oporności	Na każdym krążku wyraźne symbole antybiotyku i jego stężenie	Maksymalne terminy ważności minimum 12 miesięcy od daty dostarczenia do zamawiającego	Krążki do oznaczenia ESBL, MRSA
8	Krążki diagnostyczne	Wyraźne symbole na krążku	Maksymalne terminy ważności	Do różnicowania S.pyogenes, S.pneumoniae, H. influenzae, Moraxella cararrhalis

Wymagania konieczne do specyfikacji dotyczącej podłoża obowiązujące w trakcie trwania umowy

Tabela 2 podłoża

1.	Płytki Petriego o średnicy 90mm	Trwały nadruk z nazwą płytki na dnie płytki	Nazwa firmy (producenta) na płytce lub opakowaniu	Numer serii	Godzina rozlania	Data ważności (przydatności)
2.	Wymagania dotyczące przygotowania płytek	Zawierające gotową pożywkę	Płytką wykonaną z poliestru, zawierającą żebra wentylacyjne	Pakowane po 10/20 szt.	Pakowane w folię	Terminy ważności: 6 tyg. pożywki zawierające krew, 8 tyg. pozostałe
3.	Ogólna charakterystyka pożywki (dołączyć do oferty)	Kolor pożywki i wygląd w czasie terminu ważności w warunkach ciepłarki i lodówki	pH pożywki	Opis wyrosłych kolonii na pożywce	Barwa kolonii	Obecność substancji wzbogacających lub hamujących. Płytki chromogenne do moczu muszą umożliwiać oznaczenie ilościowe oraz wstępną identyfikację E.coli, Enterococcus spp., Klebsiella spp., Proteus spp., Enterobacter spp., Serratia spp., Citrobacter spp.
4.	Wymagane dokumenty Świadectwo kontroli jakości dla każdej partii produktów	Świadectwo z podpisem osoby kontrolującej lub informacja o elektronicznej walidacji procesu	Nazwa producenta i nazwa produktu	nr. serii, data produkcji i ważności	Skład pożywki, pH, ilościowe oznaczenie żywności i selektywności	Wykaz szczepów kontrolnych z kolekcji ATCC.
5	Podłoża do badań przesiewowych	Opis wyrosłych kolonii, ich barwa	Wykaz szczepów kontrolnych z kolekcji ATCC	Wymagania pozostałe takie jak dla wszystkich podłoży gotowych na płytkach		

Obowiązek dostarczenia próbek podłoży na płytkach wraz z dokumentami (tabela nr 2)	Po 10/20szt. pożywek na płytkach (tyle ile zawiera opakowanie)	Podłoże chromogenne dla MRSA z oksacyliną lub cefoksytiną . Podłoże chromogenne do diagnostyki moczu, chromogenne do diagnostyki drożdżaków, Paciorkowców β he.gr B wybiórczo-izolacyjne dla N. meningitidis
---	---	---

Tabela 1 a Dokumenty do dostarczonych próbek.

<i>Lp</i>	<i>Rodzaj dokumentu</i>	<i>Charakterystyka dokumentu</i>
1	Katalog produktu	Ogólną charakterystykę produktu
2	Świadectwo jakości	Dla wymaganych próbek wraz z dostawą próbek
3	Ulotki	Kolorowe zdjęcia wyrosłych kolonii(nie będą uwzględniane zdjęcia czarno-białe)
4	Certyfikat do próbki Mueller – Hinton	Certyfikat powinien zawierać: kontrolę stabilności pożywki z uzyskanymi wynikami dla poszczególnych szczepów i krążków antybiogramowych zalecanych przez NCCLS(CLSI), wraz z aktualnymi wytycznymi CLIS
5	Opinia	Obowiązek dostarczenia opinii z laboratorium, które pracuje obecnie na w/w podłożach i uczestniczy w programie BINET i potwierdzonym uczestnictwem w kontroli POLMIKRO, na terenie województwa mazowieckiego, ze względu na możliwość kontaktu z takim laboratorium