

Znak spr.16/2012

Dotyczy treści SIWZ:

1. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji dostaw do **5 dni roboczych**?
Odp. Nie
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin płatności **30 dni** od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury?
Odp. Nie

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 1:

1. Zalecana w przesiewowej diagnostyce nowotworów jelita grubego czułość testów do wykrywania krwi utajonej w kale określana jest na 50 ng hemoglobiny/ml roztworu użytego do badania.
Ten próg czułości określany jest przez większość specjalistów ds. nowotworów jelita grubego jako optymalny, ponieważ pozwala na uniknięcie dużej ilości fałszywie dodatnich wyników, generowanych przez testy o wyższej czułości.
Oferowane przez nas testy cieszą się doskonałą opinią wszystkich użytkowników (duże laboratoria kliniczne, szpitalne i prywatne laboratoria, są także wykorzystywane w kryminalistyce do wykrywania śladów krwi w próbkach dowodowych). Aby zapewnić najwyższą jakość wybranych przez nas testów, poddawane były bardzo dokładnej selekcji, w oparciu o ścisłe kryteria diagnostyczne.
W niektórych testach podaje się informację, że test „może dać pozytywną reakcję przy poziomie nawet 10 ng/ml hemoglobiny w próbce”, co nie jest określeniem czułości testu.
Oparcie badania na określeniu producenta testu, że może dać pozytywną reakcję, trudno uznać za zgodne z zasadami dobrej praktyki laboratoryjnej. Czy zatem w oparciu o powyższe Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie testu z jednoznacznie udokumentowanym, zalecanym w przesiewowej diagnostyce nowotworów jelita grubego, progiem czułości 50 ng/ml (potwierdzonym w metodyce)?

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 2:

1. Czy Zamawiający dopuści test z dwoma etapami płukania z przeciwciałami poliklonalnymi?
Odp. Nie