



Warszawa, dnia 17 maja 2016 r.

### Potencjalni oferenci

Dotyczy: postępowania konkursowego na wykonywanie usług medycznych z zakresu diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej oraz najmu pomieszczeń na wykonywanie przedmiotowej działalności oraz powołania komisji konkursowej

W związku z wpływaniem do Komisji Konkursowej pytań dotyczących wyżej opisanego postępowania konkursowego Udzielający Zamówienia poniżej udziela następujących wyjaśnień.

1. Rozdział III ust. 3 – prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający rozumie poprzez obsługę podmiotu powyżej 500 łóżek posiadanie doświadczenia we współpracy ze Szpitalem o wskazanej wielkości od min. 1 roku w oparciu o legalnie prowadzone laboratorium zarejestrowane w rejestrze podmiotów wykonujących działalność leczniczą oraz w rejestrze Krajowej Izby Diagnostów Laboratoryjnych, bowiem dopiero po takim czasie referencje wystawione przez taki szpital mogą w sposób rzetelny potwierdzać doświadczenie danego oferenta.

**Ad:** Zamawiający utrzymuje zapis Warunków jakie powinna spełniać oferta złożona do konkursu na udzielanie świadczeń zdrowotnych w Szpitalu Bielańskim w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej w brzmieniu dotychczasowym.

2. Rozdział III ust. 21 – prosimy o wyjaśnienie o jakie analizatory chodzi, w jakiej ilości i na czym polegać miałby nadzór nad poprawnością działania.

**Ad:** Zamawiający ma na myśli nadzór na 2 analizatorami równowagi kwasowo-zasadowej zlokalizowanymi w czerwonej części SOR Szpitala Bielańskiego (analizator firmy Radiometr ABL 800) oraz analizator RKZ zlokalizowany w Pododdziale Intensywnej Opieki Noworodka (Analizator krwi pełnej I-STAT firmy Abbott)

**Nadzór nad wymienionymi analizatorami miałby obejmować:**

- nadzorowanie poprawności działania w/w analizatorów RKZ,

- nadzór nad kontrolą wewnętrzną prowadzoną na w/w analizatorach,
- nadzór nad kontrolą zewnętrzną (m. i. sprawdzian prowadzony przez COBJwDL).

3. Załącznik nr 4 do oferty poz. 238 – prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści w miejsce morfologii z opisanymi w nazwie parametrami, sugerującymi wyłącznie jednego dostawcę analizatora i odczynników, wykonywanie oznaczenia morfologii z rozszerzoną analizą parametrów retikulocytarnych z wykorzystaniem innych analizatorów i odczynników.

**Ad: Zamawiający uważa, iż wykonanie oznaczenia morfologii z rozszerzoną analizą parametrów leukocytarnych (zgodnie z wyspecyfikowanymi parametrami) stanowi minimum niezbędne do prawidłowej diagnostyki. Zamawiający może jedynie dopuścić wydłużenie czasu oczekiwania na wyniki oznaczeń, po konsultacji z Zamawiającym.**

4. W związku z koniecznością zapewnienia nadzoru nad aparaturą laboratoryjną będącą w posiadaniu Udzielającego Zamówienia prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumienie przez nadzór oraz podanie marki, typu i rodzaju aparatury.

**Ad: Odpowiedź jak w pytaniu nr 2.**

5. Prosimy o rozstrzygnięcie rozbieżności pojawiających się w dokumentacji konkursowej:

-w pkt. 20 części V załącznika nr 3 Zamawiający wymaga oświadczenia o złożeniu oferty w zakresie przystosowania pomieszczeń przeznaczonych do udzielania świadczeń,

-w pkt. 14 części VI tego samego załącznika Zamawiający wymaga złożenia kalkulacji ewentualnego przystosowania pomieszczeń do udzielania świadczeń.

**Ad: Zamawiający będzie wymagał oświadczenia, że oferent przystosuje na własny koszt pomieszczenia przeznaczone do udzielania świadczeń.**

Mając powyższe na uwadze:

- zmienia się treść pkt. 19 Formularza ofertowego w taki sposób, że otrzymuje on brzmienie:

„19. Złoży oświadczenie o tym, że przystosuje na własny koszt pomieszczenia przeznaczone do udzielania świadczeń.”.

- zmienia się treść pkt. 20 części V załącznika nr 3 (Warunki jakie powinna spełniać oferta) w taki sposób, że otrzymuje on brzmienie:

„20. Oświadczenie oferenta, że przystosuje na własny koszt pomieszczenia przeznaczone do udzielania świadczeń.”.



- zmienia się treść pkt. 14 części VI załącznika nr 3 (Warunki jakie powinna spełniać oferta) w taki sposób, że otrzymuje on brzmienie:

**„14. Oświadczenie oferenta, że przystosuje na własny koszt pomieszczenia przeznaczone do udzielania świadczeń. (załącznik nr 14 do oferty)”**.

6. Mając na względzie bezpieczeństwo sanitarno-epidemiologiczne oraz bezpieczeństwo związane z dostępem do danych wrażliwych prosimy o wyłączenie powierzchni korytarza laboratorium z wszelkich funkcji komunikacyjnych na rzecz Zamawiającego.

**Ad: Zamawiający dopuszcza funkcje komunikacyjne na rzecz Udzielającego jedynie w sytuacjach awaryjnych (np. awaria windy).**

7. Nawiązując do wymagania Zamawiającego dostarczenia planu pracy i zapewnienia ciągłości badań w okresie przejściowym oraz wyrażonych w projekcie umowy terminach prosimy o doprecyzowanie:

-Czy Udzielający zamówienia udostępni Przyjmującemu zamówienie tymczasowe pomieszczenia przed rozpoczęciem wykonywania umowy. Rozwiązanie takie pozwoli na sprawne przejęcie obsługi Szpitala.

**Ad: Udzielający zamówienia udostępni pomieszczenia tymczasowe.**

-Biorąc pod uwagę 14 dniowy termin wydania Przyjmującemu zamówienia (licząc od daty rozpoczęcia umowy) na adaptację przejętych pomieszczeń pozostaje jedynie 14 dni. Czy mając na względzie szeroki zakres prac adaptacyjnych jaki zamierza dokonać Przyjmujący zamówienie jest możliwe wydłużenie okresu przejściowego do 6 tygodni?

**Ad: W przypadku szerokiego zakresu prac adaptacyjnych Zamawiający wydłuży czas okresu przejściowego do 4 tygodni.**

8. Czy mając na względzie poufność danych zawartych w umowach pomiędzy Przyjmującym zamówienia a Podwykonawcą, Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie wymogu wyrażonego w pkt.19części V załącznika 3 oraz pkt. 17 części VI tego samego załącznika, listą podwykonawców i oświadczeniem Przyjmującego o obecności klauzuli o poddaniu się kontroli NFZ w zakresie realizowanych świadczeń.

**Ad: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

9. Czy ze względów organizacyjnych Zamawiający dopuści wykonywanie części badań poza siedzibą Zamawiającego?

**Ad: Wykonanie badań poza siedzibą zamawiającego może być dopuszczone przy zachowaniu czasu oczekiwania na wyniki badań z wyjątkiem diagnostyki mikrobiologicznej, która musi być wykonywana w siedzibie Zamawiającego.**

10. Nawiązując do pkt. 2 § 11 projektu umowy prosimy o wyjaśnienie, która z form składanego zlecenia jest wiążąca w przypadku pojawienia się rozbieżności.

**Ad: W przypadku pojawienia się rozbieżności wiążąca jest forma papierowa zlecenia.**

11. Nawiązując do pkt. 1 § 19 projektu umowy prosimy o sprecyzowanie w jaki sposób Udzielający zamówienia będzie kontrolował czas dostarczenia próbki i poprawnie wypełnionego zlecenia zawierającego informacje o dacie i godzinie pobrania materiału?

**Ad: Zamawiający będzie kontrolował czas dostarczenia materiału poprzez odnotowanie w systemie Zamawiającego faktycznego czasu dostarczenia próbki do laboratorium za pomocą skanowania, które odbywać się będzie w punkcie przekazania materiału do badania.**

12. Mając na względzie właściwe zaplanowanie pracy laboratorium prosimy o określenie odsetka badań zleczanych w trybie pilnym.

**Ad: Odsetek badań zleczanych w trybie pilnym w Szpitalu Bielańskim waha się pomiędzy 25-29% wszystkich zleczanych badań z wyłączeniem mikrobiologii.**

13. Czy Zamawiający wrazi zgodę na zastąpienie oznaczania mykofenolanu mofetilu oznaczaniem kwasu mykofenolowego, będącym metabolitem mykofenolanu mofetilu powstającym w organizmie człowieka?

**Ad: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

14. Prosimy o wyjaśnienie jakie badanie ma Zamawiający na myśli pod nazwą: Szybki test aglutynacyjny we krwi lub w PMR nr kat. 0352?

**Ad: w zakres badania wchodzi wykrywanie szybkim testem lateksowym we krwi i PMR antygenów *S. pneumoniae*, *N. meningitidis* (A, B, C, Y, W 135), *E. coli* K1, *H. influenzae*, *S. agalactiae*.**

15. W związku z potwierdzonym brakiem użyteczności klinicznej prosimy o wykreślenie badań dotyczących diagnostyki grypy i paragrypy o numerach 0129, 0130, 0131, 0132, 0292, 0293, 0294. Aktualne zalecenia dotyczące diagnostyki grypy wskazują metody biologii molekularnej jako właściwe.

**Ad: Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie wymienionych pozycji.**

16. Mając na względzie przedstawienie najlepszej od strony kosztowej oferty prosimy o rozważenie możliwości wydłużenia maksymalnego czasu oczekiwania na wymienione niżej wysokospecjalistyczne badania do zaproponowanych wartości.

Lp.	Nr katalogowy	Badanie	Ilość 3 lata	Proponowany czas wykonania
1.	0022	Autoprzeciwciała przeciwpłytkowe	21	14 dni
2.	0034	Bąblowica (Echinococcus granulosus) met. western-blot	3	14 dni
3.	0041	Białko oligoklonalne w PMR	162	14 dni
4.	0054	Bruceleza IgG	15	14 dni
5.	0055	Bruceleza IgM	15	14 dni
6.	0079	CMV (Cytomegalovirus) IgG w PMR	24	14 dni
8.	0082	CMV (Cytomegalovirus) IgM w PMR	6	14 dni
9.	0083	CMV (Cytomegalovirus) met. PCR, jakościowo	18	14 dni
10.	0096	Czynnik krzepnięcia XIII, aktywność	12	28 dni
11.	0108	EBV (Epstein-Barr virus) met. PCR, jakościowo	3	14 dni
12.	0123	Gastryna	21	14 dni
13.	0129	Grypa typ A IgG	60	14 dni
14.	0131	Grypa typ B IgG	57	14 dni
15.	0136	HbA2	84	14 dni
16.	0143	HBV met. PCR, jakościowo	3	14 dni
17.	0146	HCV met. PCR, ilościowo	6	14 dni
18.	0147	HCV met. PCR, jakościowo	36	14 dni
19.	0158	HSV (Herpes simplex virus) IgG, jakościowo	294	7 dni
20.	0160	HSV (Herpes simplex virus) IgM, jakościowo	291	7 dni
21.	0164	IgE sp. FP5 - mieszanka żywności (dziecięca)	90	14 dni
22.	0166	IgE sp. GP4 - mieszanka traw późnych	102	14 dni
23.	0167	IgE sp. H2 - mieszanka kurzu domowego (Hollister Sten)	276	14 dni
24.	0168	IgE sp. MP1 - mieszanka pleśni	252	14 dni
25.	0170	IgE specyficzne dla wybranego alergenu	2 799	do 14 dni
26.	0174	Immunofiksacja (A, G, M, kap, lam)	213	21 dni
27.	0175	Immunofiksacja (A, G, M, kap, lam) w moczu	144	21 dni
28.	0176	Kalcytonina	948	14 dni
29.	0177	Kalprotektyna w kale met. ELISA	48	14 dni



30.	0183	Kamienie moczowe, analiza chemiczna	6	14 dni
31.	0187	Kariotyp, badanie cytogenetyczne	6	42 dni
32.	0196	Kwas 5-hydroksyindoloocetowy w DZM (5-HIAA)	237	14 dni
33.	0199	Kwas metylomalonowy (MMA)	3	14 dni
34.	0204	Kwas wanilinomigdałowy w DZM (VMA)	18	14 dni
35.	0206	Legionella pneumophila IgG (legionelloza)	60	7 dni
36.	0207	Legionella pneumophila IgM (legionelloza)	60	7 dni
37.	0214	Łańcuchy lekkie kappa w moczu	240	14 dni
38.	0216	Łańcuchy lekkie lambda w moczu	225	14 dni
39.	0224	Metoksykatecholaminy w DZM (M, N, 3-Mt)	990	14 dni
40.	0258	P/c. p. receptorowi fosfolipazy A2 (PLA2R)	60	14 dni
41.	0259	P/c. onkoneuronalne met. IIF	3	14 dni
42.	0260	P/c. p. transglutaminazie tkankowej (anty-tGT) w kl. IgG met. ELISA	285	14 dni
43.	0261	P/c. p. transglutaminazie tkankowej (anty-tTG) w kl. IgA met. ELISA	492	14 dni
44.	0262	P/c. p. antygenom cytoplazmy neutrofilów ANCA (pANCA i cANCA) met. IIF	1 176	14 dni
45.	0263	P/c. p. antygenom jajnika met. IIF	27	14 dni
46.	0264	P/c. p. błonie podstawnej kłęb. nerkowych (anty-GBM) met. IIF	18	21 dni
47.	0265	P/c. p. błonie podstawnej kłęb. nerkowych (anty-GMB) met. IIF	168	21 dni
48.	0266	P/c. p. czynnikowi wew. Castle'a i p. kom. okładzinowym żołądka (APCA) met. IIF	3	14 dni
49.	0269	P/c. p. dekarboksylazie kw. glutaminowego (anty-GAD)	84	14 dni
50.	0270	P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgA met. IIF	330	14 dni
51.	0271	P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgG met. IIF	228	14 dni

52.	0272	P/c. p. fosfatazie tyrozynowej	12	14 dni
53.	0278	P/c. p. kinazie tyrozynowej (anty-MuSK) met. RIA	12	14 dni
54.	0279	P/c. p. komórkom okładzinowym żołądka (APCA) met. IIF	144	14 dni
55.	0280	P/c. p. mieloperoksydazie (MPO) (pANCA) i proteinazie 3 (PR-3) (cANCA) met. Immunoblot	3	14 dni
56.	0282	P/c. p. mięśniom poprzecznie prążkowanym met. IIF	21	14 dni
57.	0284	P/c. p. mitochondrialne (AMA) typ M2 met. IIF	162	21 dni
58.	0285	P/c. p. receptorom acetylocholino (anty-ACHR) met. RIA	66	14 dni
59.	0287	P/c. przeciw mieloperoksydazie w kl. IgG met. Elisa	87	14 dni
60.	0292	Paragrypa typ 1- 3 IgG	33	14 dni
61.	0296	Parwovirus B19 IgG i IgM	36	14 dni
62.	0297	Parwovirus B19 met. PCR, ilościowo	48	14 dni
63.	0298	P-ciała p/Pneumocystis jiroveci IgG (s)	6	14 dni
64.	0299	P-ciała p/Pneumocystis jiroveci IgM (s)	6	14 dni
65.	0329	PPJ (ANA1) met. IIF, test przesiewowy	219	5 dni
66.	0330	PPJ (ANA2) met. IIF i DID ENA screening	576	14 dni
67.	0331	PPJ anty-SS-A (Ro) met. ELISA	18	10 dni
68.	0332	PPJ anty-SS-B (La) met. ELISA	18	10 dni
69.	0334	PPJ test kompleksowy (ANA2) met. IIF, DID	267	14 dni
70.	0351	Szczawiany w DZM	6	14 dni
71.	0353	Świnka (Myxovirus parotitis) IgG	3	14 dni
72.	0354	Świnka (Myxovirus parotitis) IgM	3	14 dni
73.	0357	TBE (wirus kleszczowego zapalenia mózgu), IgG met. ELISA	12	14 dni
74.	0358	TBE (wirus kleszczowego zapalenia mózgu), IgG met. ELISA w PMR	3	14 dni

75.	0359	TBE (wirus kleszczowego zapalenia mózgu), IgM met. ELISA	15	14 dni
76.	0360	Test EMA	75	10 dni
77.	0368	Toxoplasma gondii w PMR met. PCR	3	14 dni
78.	0387	Yersinia enterocolitica IgA met. ELISA	114	14 dni
79.	0388	Yersinia enterocolitica IgG met. ELISA	156	14 dni
80.	0389	Yersinia enterocolitica IgM met. ELISA	159	14 dni

**Ad: Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie czasu oczekiwania na wynik.**

17. Prosimy o wydłużenie czasu oczekiwania na wynik testu potwierdzenia infekcji HIV-1 / HIV- 2 metodą Real Time PCR (nr kat. 0361) do 5 dni roboczych. W zalecanej obecnie technologii sam proces wykonania oznaczenia jest dwukrotnie dłuższy. Do tego dochodzi czas konieczny na preparatykę próbki badanej i interpretację wyniku. Badanie nie należy do grupy badań ratujących życie, stąd wydłużenie czasu oczekiwania nie wpłynie istotnie na stan kliniczny pacjenta. Prosimy o wydłużenie czasu udostępniania tego badania do 7 dni.

**Ad: Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie czasu oczekiwania na wynik – intencją badania jest potwierdzenie zakażenia wrodzonego, czyli jest to badanie „ratujące życie”.**

18. W rutynowo stosowanej diagnostyce w kierunku zakażenia Toxoplasma gondii wykorzystywane jest oznaczanie przeciwciała w klasie IgM i IgG. Oznaczanie przeciwciał w klasie IgA jest traktowane jako badanie uzupełniające, a dynamika ich wzrostu jest bardzo podobna jak w przypadku IgM. Czy Zamawiający dopuszcza wydłużenie czasu oczekiwania na wynik badania Toksoplazmoza IGA nr kat. 0364 do 10 dni roboczych?

**Ad: Zamawiający nie dopuszcza wydłużenia czasu oczekiwania na wynik ze względu na większą czułość badania w diagnostyce zakażeń wrodzonych.**

19. Ze względu na brak wskazań do pilnego wykonania oznaczenia Witaminy B6 nr kat. 0386 tego badania prosimy o wydłużenie czasu oczekiwania na wynik do 14 dni.

**Ad: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu oczekiwania na wynik.**

20. Prosimy o wydłużenie czasu oczekiwania na wynik badania jednoczesnego wykrywania 14 typów wysokiego ryzyka HPV, ze zidentyfikowaniem typu HPV 16, HPV 18 i 45 oraz wykryciem pozostałych typów HPV wysokiego ryzyka (31, 33, 35, 39,



51, 52, 56, 58, 59, 66 i 68) w próbkach pobranych na ThinPrep Pap Test PreservCyt nr kat. 0023 do 5 dni roboczych. W zalecanej obecnie technologii sam proces wykonania oznaczenia jest dwukrotnie dłuższy. Do tego należy doliczyć czas konieczny na preparatykę próbki badanej, interpretacja wyniku, ewentualna konieczność weryfikacji w przypadku obecności czynników interferujących z przebiegiem reakcji. Badanie nie należy do grupy badań ratujących życie, stąd wydłużenie czasu oczekiwania nie wpłynie na stan kliniczny pacjenta.

**Ad: Zamawiający dopuszcza wydłużenie czasu oczekiwania na wynik.**

21. Prosimy o wydłużenie czasu oczekiwania na wynik Cystatyna C nr kat. 0090 do 7 dni. Badanie nie należy do grupy badań ratujących życie, stąd wydłużenie czasu oczekiwania nie wpłynie na stan kliniczny pacjenta.

**Ad: Zamawiający nie dopuszcza wydłużenia czasu oczekiwania na wynik badania.**

22. Ze względu na to, że badanie cytryniany w moczu nr kat. 0092 należy do diagnostyki zamian przewlekłych prosimy o wydłużenie czasu oczekiwania na wynik do 7 dni.

**Ad: Zamawiający dopuszcza wydłużenia czasu oczekiwania na wynik badania.**

23. Oznaczenie hemoglobiny płodowej w erytrocytach nr kat. 0152 należy do badań wysokospecjalistycznych wykonywanych przez nieliczne ośrodki w Polsce. Prosimy o wydłużenie czasu oczekiwania na wynik do 5 dni ze względu na stosowaną technikę oznaczenia zalecaną przez IHiT.

**Ad: Zamawiający nie dopuszcza wydłużenia czasu oczekiwania na wynik badania.**

24. Prosimy o wydłużenie czasu oczekiwania na wynik N-GAL nr kat. 0247 do 5 dni. Badanie nie należy do grupy badań ratujących życie.

**Ad: Zamawiający nie dopuszcza wydłużenia czasu oczekiwania na wynik badania.**

25. Przeciwciała przeciwjądrowe dsDNA nr kat. 0333 należą do heterogennej grupy przeciwciał ANA i wykorzystywane są w diagnostyce chorób przewlekłych o podłożu autoimmunologicznym. Czy możemy wydłużyć czas oczekiwania do 5 tak jak w przypadku innych przeciwciał ANA?

**Ad: Zamawiający dopuszcza wydłużenia czasu oczekiwania na wynik badania.**

26. Czy zamawiający dopuszcza wykonanie oznaczenia kłaczującym testem niekrętkowym RPR (wzbogaconej węglem drzewnym) stanowiącym modyfikację odczynu VDRL należącego do tej samej grupy testów (badanie VDRL nr. Kat. 0374)?

**Ad: Zamawiający dopuszcza metodykę RPR.**

27. Ze względu na specyfikę materiału badanego, oznaczenie w którym nie jest możliwe z wykorzystanie rutynowo stosowanych szybkich testów prosimy o wydłużenie czasu oczekiwania na wynik badania VDRL w PMR nr kat.0375 do 3 dni.

**Ad: Zamawiający dopuszcza metodykę RPR w PMR zgodnie z European Guideline on the Management of Syphilis 2008, natomiast nie dopuszcza wydłużenia czasu oczekiwania na wynik.**

28. Prosimy o wydłużenie czasu oczekiwania na wynik fosfataza kwaśna nr kat. 0117 do 24 godzin. Badanie nie należy do grupy badań ratujących życie.

**Ad: Zamawiający nie dopuszcza wydłużenia czasu oczekiwania na wynik badania.**

29. Dotyczy par. 8 ust. 6 projektu umowy najmu: Bardzo prosimy o wyjaśnienie kto ponosić będzie koszty wywozu i utylizacji odpadów medycznych. Czy Najemca ma we własnym zakresie zawrzeć taką umowę?

**Ad: Koszty wywozu i utylizacji odpadów medycznych ponosi Najemca na podstawie umowy z wybranym przez siebie wykonawcą.**

30. Uprzejmie prosimy o zmianę treści par. 12 ust. 2 projektu umowy najmu. Postanowienie to jest niezgodne z art. 673 par. 3 kodeksu cywilnego

**Ad: Projekt umowy najmu jest załącznikiem do Zarządzenia Prezydenta Warszawy z dnia 29.02.2012 r. w sprawie zasad zawierania umów najmu i dzierżawy nieruchomości na okres nie dłuższy niż 3 lata. W związku z powyższym Udzielający zamówienia Szpital Bielański nie może dokonać zmiany projektu umowy.**

31. pozycja 33 0033 Barwienie Grama i ocena mikroskopowa moczu - prosimy o doprecyzowanie w jakim kierunku ma być wykonane barwienie Grama w osadzie moczu? Czy Zamawiający akceptuje wykonanie tylko badania osadu moczu?

**Ad: Zamawiający oczekuje oceny mikroskopowej moczu nieodwirowanego, barwionego metodą Grama, zgodnie z metodyką opisaną w Rekomendacjach diagnostyki, terapii i profilaktyki zakażeń układu moczowego u dorosłych (NPOA 2015, red. W. Hryniewicz, M. Holecki).**

32. pozycja 59 0059 Campylobacter antygen w kale - czy Zamawiający dopuszcza w ramach diagnostyki zakażenia Campylobacter wykonanie bardziej czułych i specyficznych testów, np.: oznaczenie p/c przeci Campylobacter - p/c IgA, lub IgG?

**Ad: Zamawiający nie dopuszcza oferowanego badania.**

33. pozycja 82 0082 CMV (Cytomegalovirus) IgM w PMR – czy Zamawiający akceptuje usunięcie tej pozycji z oferty? Oznaczanie przeciwciał w PMR ma podstawy diagnostyczne w przypadku przeciwciał w klasie IgG, obecnie placówki referencyjne z diagnostyce zakażeń wycofują się z oznaczeń przeciwciał w klasie IgM przeciw patogenom z PMR.

**Ad: Zamawiający nie dopuszcza usunięcia pozycji.**

34. pozycja 111 0111 Enterowirusy IgM w PMR – czy Zamawiający akceptuje usunięcie tej pozycji z oferty? Oznaczanie przeciwciał w PMR ma podstawy diagnostyczne w przypadku przeciwciał w klasie IgG, obecnie placówki referencyjne z diagnostyce zakażeń wycofują się z oznaczeń przeciwciał w klasie IgM przeciw patogenom z PMR.

**Ad: Zamawiający nie dopuszcza usunięcia pozycji.**

35. pozycja 264 0264 P/c. p. błonie podstawnej kłęb. nerkowych (anty-GBM) met. IIF AGBM 18, oraz pozycja 265 0265 P/c. p. błonie podstawnej kłęb. nerkowych (anty-GMB) met. IIF AGBM 168 – dwukrotnie powtarza się ta sama usługa, prosimy o zgodę na wykreślenie zdublowanych pozycji.

**Ad: Zamawiający usuwa zdublowaną pozycję 0264.**

36. pozycja 290 0290 PAPP-A (KRYPTOR) – czy Zamawiający akceptuje wykonanie badania równoznaczną metodą - Ocena wad genetycznych metodą FMF (badania biochemiczne + raport)?

**Ad: Zamawiający akceptuje wykonanie oznaczeń biochemicznych na analizatorze posiadającym certyfikat FMF (warunek bezwzględny). Oferent nie może proponować raportu prawdopodobieństwa wystąpienia wad genetycznych.**

37. pozycja 329 0329 PPJ (ANA1) met. IIF, test przesiewowy, pozycja 335 0335 PPJ test przesiewowy (ANA1) met. IIF, oraz pozycja 336 0336 PPJ typ świecenia, miano met. IIF – wszystkie 3 oznaczenia to badania ze sobą równoznaczne. Czy Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie zdublowanych pozycji i wykonanie w ramach tych pozycji badania ANA (wykonywane jest metodą immunofluorescencji pośredniej (IIF) na komórkach nabłonkowych linii nowotworowej raka krtani HEp-2) - typ świecenia i miano?



**Ad: Zamawiający usuwa zdublowaną pozycję 0335.**

38. pozycje 330 0330 "PPJ (ANA2) met. IIF i DID ENA, pozycja 334 0334 PPJ test kompleksowy (ANA2) met. IIF, DID - Ze względu na brak dostępu do testów metodą DID do oznaczania przeciwciał przeciwjądrowych ANA nie spełniających dyrektywy IVD i CE, będących produkcją własną odczynników przez firmę Diagnostyka chcieliśmy zapytać czy badanie może zostać wykonane badaniem równoważnym, czyli oznaczeniem przeciwciał skierowanych przeciwko stałym i rozpuszczalnym antygenom zlokalizowanym w obrębie jądra ANA/ENA metodą immunoblot (RNP68, RNPA, RNPC, SmB, SmD, Ro/SSA60, Ro/SSA52, La/SSB, Rib-P, PCNA, CENP-B, Scl70, Jo-1, Histon, dsDNA).

**Ad: Zamawiający dopuszcza zaproponowanie badania równoważnego.**

39. Pytanie do załącznika nr 4 do oferty: Prosimy o wyjaśnienie czy będą dodatkowe koszty, które ponosić będzie Udzielający Zamówienie?

**Ad: Dodatkowe koszty, które ponosić będzie Udzielający Zamówienia nie stanowią przedmiotu postępowania kolnursowego.**

40. Załącznik nr 4 do oferty Bad. Nr 124 - Gazometria pełna (Hct, Hb, sO<sub>2</sub>) – prosimy o doprecyzowanie oznaczenia której gazometrii oczekuje Zamawiający? Parametry wymienione w nawiasie wskazują na gazometrię podstawową, a nie pełną. W związku z powyższym prosimy o wymienienie parametrów, które będą oznaczane w ramach tego badania.

**Ad: Zamawiający oczekuje wykonania gazometrii pełnej uwzględniającej następujące parametry (pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, BE – status zasad/kwasów, saturacja)**

41. Załącznik nr 4 do oferty Bad. Nr 211 – Lipidogram – prosimy o określenie który cholesterol LDL (bezpośredni zmierzony czy wyliczony) zlecać będzie Zamawiający w ramach badania

**Ad: Zamawiający będzie zlecać cholesterol LDL wyliczony.**

42. Załącznik nr 4 do oferty Bad. Nr 316 - Posiew moczu, nasienia i mleka kobiecego metodą ilościową w kierunku bakterii tlenowych i grzybów – prosimy o potwierdzenie, że w tej pozycji wycenie podlega jeden z wymienionych posiewów (mocz + grzyby lub nasienie + grzyby lub mleko kobiece + grzyby)

**Ad: Zamawiający oczekuje ze względu zblizoną metodykę badania ceny uśrednionej dla posiewów moczu, mleka kobiecego i nasienia w kierunku bakterii tlenowych i grzybów.**

43. Załącznik nr 4 do oferty Bad. Nr 317 - Posiew ogólny kału (w kierunku Salmonella-Shigella, Yersinia enterocolitica, EPEC i inne enteropatogenne pałeczki jelitowe) – prosimy o określenie, czy pozycja ta ma być wyceniona jako suma pojedynczych badań z pozycji 313,314,315?

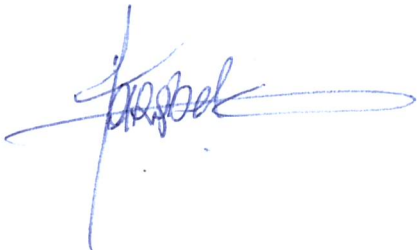
**Ad: Zamawiający nie narzuca sposobu wyliczenia ceny badania, choć już sam fakt wykonania 3 badań przy użyciu jednego pojemnika do pobrania materiału zamiast 3 sugeruje niższą cenę badania niż wykonanie trzech oddzielnych badań.**

44. Czy udzielający Zamówienia dopuści możliwość zagwarantowania wadium w dostępnych innych formach, np.:

- Poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
- Gwarancjach bankowych,
- Gwarancjach ubezpieczeniowych.
- Poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w artykule 6b ust. 5 pkt. 2 Ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. Nr 109 poz. 1158, z późn. zm.)?

**Ad: Zamawiający dopuszcza możliwość wniesienia wadium w poniższych formach:**

- Poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
- Gwarancjach bankowych,
- Gwarancjach ubezpieczeniowych.



Z-CA DYREKTORA  
ds. LECZNICTWA SZPITALA BIELAŃSKIEGO  
  
dr med. Grzegorz Michałak