

# WOJEWÓDZKA STACJA SANITARNO – EPIDEMIOLOGICZNA w KATOWICACH

40 – 957 Katowice ul. Raciborska 39 skrytka pocztowa 591

[wsse.katowice@pis.gov.pl](mailto:wsse.katowice@pis.gov.pl)

<http://wssekatowice.pis.gov.pl/>

EA-A-332-3321-13-10/09

Katowice, 28.08.2009r.

*Sekretariat PWIS*

032 351 23 15

*Główny Specjalista ds. Systemu*

*Jakości*

032 351 23 54

*Kierownik Działu Nadzoru*

*Sanitarnego*

032 351 23 54

*Oddział Epidemiologii*

032 351 23 10

*Oddział Higieny Żywności,*

*Żywienia i Przedmiotów Użytku*

032 351 23 24

*Oddział Higieny Komunalnej*

*i Środowiska*

032 351 23 04

*Oddział Higieny Pracy*

032 351 23 28

*Oddział Higieny Dzieci*

*i Młodzieży*

032 257 04 05

*Oddział Zapobiegawczego*

*Nadzoru Sanitarnego*

032 351 23 20

*Oddział Higieny Radiacyjnej*

032 351 23 27

*Oddział Oświaty Zdrowotnej*

032 251 51 08

*Dział Laboratoryjny*

032 351 23 34

*Punkt informacyjny*

032 351 23 00

*Oddział Ekonomiczny*

032 351 23 09

*Oddział Administracyjny*

032 351 23 40

*Sekcja ds. Zamówień*

*Publicznych*

tel./fax: 032 351 23 45

*Sekcja Kadr i Szkolenia*

032 351 23 38

*Sekcja Organizacji i Kontroli*

032 351 23 39

*Kasa*

032 351 23 42

*fax :*

032 351 23 02

032 351 23 18

## Do wszystkich uczestników postępowania

Dotyczy: przetargu nieograniczonego poniżej 133 000 EURO na dostawę, montaż, instalację i uruchomienie sprzętu laboratoryjnego, nr EA – A - 332 – 3321 – 13/09.

## ODPOWIEDŹ NA PYTANIA DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Informujemy, iż do Wojewódzkiej Stacji Sanitarно-Epidemiologicznej w Katowicach do Zamawiającego wpłynęło następujące zapytanie dotyczące zapisów SIWZ:

### Zadanie nr 1

#### Pytanie 1

Prosimy o interpretację Zamawiającego dotyczącą treści punktu 7 Opisu technicznego przedmiotu zamówienia "Odczynniki systemowe i materiały zużywalne do oferowanego aparatu do diagnostyki na ok. 500 oznaczeń w kierunku wirusa grypy A, B, A/H IN lv, A/H1, A/H3. Zapewnienie sukcesywnego realizowania zamówienia w miarę potrzeb". Czy Zamawiający oczekuje dostarczenia opisanych odczynników wraz z aparatem w cenie Zadania 1, czy Oferent ma jedynie oświadczyć iż jest w stanie tego typu odczynniki dostarczać w ramach oddzielnych zamówień Zamawiającego, a wraz z aparatem w ramach Zadania 1 dostarczyć pakiet startowy odczynników niezbędny do uruchomienia aparatu i przeszkolenia personelu?

## Odpowiedź 1

Zamawiający wymaga dostarczenia tylko pakietu startowego opisanych odczynników niezbędnego do uruchomienia aparatu i przeszkolenia personelu (min 96 reakcji) wraz z aparatem. Reszta odczynników będzie dostarczana sukcesywnie w ramach oddzielnych zamówień. Oczywiście cena odczynników powinna być wliczona w koszt zadania nr 1, ponieważ jest to punkt w opisie techniczny w parametrach wymaganych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że płatności za odczynniki będą dokonywane po kolejnych partiach dostarczonych zamówień na podstawie protokołu odbioru zgodnie z potrzebami, możliwościami finansowymi Zamawiającego oraz zgodnie z zawartą umową, która zostanie podpisana po rozstrzygnięciu postępowania przetargowego.

## Pytanie 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie następujących parametrów technicznych urządzenia:

1. Ad. Pkt 3. Trzy kanały detekcji dla barwników FAM<sup>TM</sup>/SYBR® Green (520nm), VIC®/JOE<sup>TM</sup>(550nm) oraz ROX<sup>TM</sup> (610nm). Są to najpowszechniej używane barwniki, występujące w odczynnikach wielu producentów (Applied Biosystems, Bio-Rad, Cepheid, Stratagene, Corbett Research, Roche), co czyni proponowany System w pełni otwartym. Uniwersalna formuła proponowanych gotowych testów oparta jest o sondy wyznakowane barwnikami FAM<sup>TM</sup> (520nm) i VIC® (550nm), co zapewnia wiarygodność i czułość analiz - widma obu barwników nie pokrywają się i dzięki temu barwniki dają niezależne sygnały fluorescencyjne. Użytkownik ma możliwość samodzielnego, szybkiego skalibrowania aparatu na dowolne barwniki, których fluorescencja zawiera się w przedziale spektralnym obsługiwanym przez aparat, tzn. 500 - 650 nm.

2. Ad. Pkt 1 i 2 (parametry dodatkowo punktowane). Możliwość pracy w dwóch trybach: szybkim (ramping time: +/- 2.2°C/sec) i standardowym (+/-1.6°C/sec). Z uwagi na specyfikę bloku opartego o elementy Peltiera urządzenie umożliwia przeprowadzanie szybkich reakcji (ok. 35 min.) bez konieczności zwiększania rampingu. Z punktu widzenia aplikacji dla użytkownika ważna jest możliwość szybkiego cyklingu, bez znaczenia jest „ramping” i czas detekcji jednej próbki.

3. Ad. Pkt 5 (parametry dodatkowo punktowane). Objętość mieszaniny reakcyjnej 10-30 ul, która umożliwi użytkownikowi ekonomiczne wykorzystanie odczynników, jeśli jednocześnie objętość ta nie ograniczy możliwości aplikacyjnych aparatu i umożliwi pracę przy użyciu komercyjnie dostępnych zestawów odczynników do detekcji grypy i innych?

## Odpowiedź 2

1. Ad. Pkt 3. Zamawiający nie wyraża zgody na trzy kanały detekcji.
2. Ad. Pkt. 1,2,5. Parametry dodatkowo punktowane nie są wymagane i w zależności od zaferowanych parametrów oferty będą oceniane.

### **Pytanie 3**

#### **Prosimy o wyjaśnienie następujących punktów specyfikacji:**

Ad. 7. Czy Zamawiający ma na myśli ilość odczynników, która pozwoliłaby na 500 oznaczeń względem każdego z wymienionych typów grypy (tj. w sumie 2500 oznaczeń)? Czy odczynniki te mają również obejmować izolację materiału genetycznego (również 2500 reakcji)?

### **Odpowiedź 3**

Tak, Zamawiający ma na myśli ilość odczynników, która pozwoliłaby na 500 oznaczeń względem każdego z wymienionych typów grypy (tj. w sumie 2500 oznaczeń).

Tak, odczynniki te mają również obejmować izolację materiału genetycznego ( na 500 izolacji). Zamawiający wymaga również dostarczenia pakietu startowego opisanych odczynników niezbędnego do uruchomienia aparatu i przeszkolenia personelu ( min na 96 reakcji ) .

### **Pytanie 4**

#### **Czy zamawiający wyraża zgodę aby sprzęt nie posiadał certyfikatu CE/IVD?**

Wyjaśnienie: aplikacje, na które powołuje się Zamawiający, nie wymagają aby urządzenie posiadało certyfikat CE/IVD. Wykonawca proponuje otwarty system, kompatybilny z testami diagnostycznymi posiadającymi CE-IVD wielu producentów.

### **Odpowiedź 4**

Certyfikat CE/IVD nie jest wymagany, jest tylko w parametrach dodatkowo punktowanych.