

UNIwersYTECKIE CENTRUM KLINICZNE

im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

DZP/381/40A/2016

Katowice, dn. 06.06.2016 r.

Do wszystkich Wykonawców

Dot. postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów

PYTANIE 1 : Dotyczy Części nr 3 - pkt. 4 parametrów techniczno-eksploatacyjnych oferowanego (do najmu) automatycznego analizatora hematologicznego 5 diff (załącznik nr 5.3 do SIWZ). Czy Zamawiający wymaga, aby parametry mierzalne ALY i LIC podawane w wartościach względnych i bezwzględnych były również przedstawione na wyniku badania w formie graficznej na wspólnym skategramie wraz z pozostałymi frakcjami leukocytów ?

ODPOWIEDŹ: W części nr 3 Zamawiający wymaga, aby parametry mierzalne ALY i LIC podawane w wartościach względnych i bezwzględnych były również przedstawione na wyniku badania w formie graficznej wraz z pozostałymi frakcjami leukocytów.


PYTANIE 2 : Dotyczy Części nr 3 - pkt. 8 parametrów techniczno-eksploatacyjnych oferowanego (do najmu) automatycznego analizatora hematologicznego 5 diff (załącznik nr 5.3 do SIWZ). Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany analizator hematologiczny umożliwiał wykonanie badania z próbki pediatrycznej z wykorzystaniem dedykowanego podajnika gwarantującego standaryzację pobrania odpowiedniej ilości materiału badanego ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby oferowany w części nr 3 analizator hematologiczny umożliwiał wykonanie badania z próbki pediatrycznej z wykorzystaniem dedykowanego podajnika gwarantującego standaryzację pobrania odpowiedniej ilości materiału badanego.

PYTANIE 3: Dotyczy Części nr 3 (załącznik nr 5.3 do SIWZ) Czy Zamawiający wymaga, aby rozdział WBC na populacje był dokonany z wykorzystaniem cytometrii przepływowej i pomiaru absorbancji światła?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga, aby w części nr 3 rozdział WBC na populacje był dokonany z wykorzystaniem cytometrii przepływowej i pomiaru absorbancji światła.

W załączeniu zmieniony Załącznik nr 5.3

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

mgr Andrzej Rechowicz
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

DZP/381/40A 2016

Załącznik nr 5.3 Zmieniony

pieczęć firmowa wykonawcy

**WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNO-EKSPLOATACYJNE
OFEROWANEGO (DO NAJMU)
AUTOMATYCZNEGO ANALIZATORA HEMATOLOGICZNEGO 5DIFF
W ILOŚCI 1 SZTUKA**

Rok produkcji	Nowy	Producent	Typ/model		
L. p.	Parametry			Wartość wymagana	Parametr oferowany <i>(Wykonawca wpisuje oferowany parametr, a także zaznacza czynniki parametru w załączonych do oferty materiałach - patrz Pkt III SMZ)</i>
1.	analityzator hematologiczny 5 diff, nowy –rok produkcji 2016 lub używany - rok produkcji 2015 (po autoryzowanym przeglądzie serwisowych)			TAK	
2.	rozdział WBC na populację dokonany z wykorzystaniem cytometrii przepływowej i pomiaru absorbancji światła			TAK	
3.	możliwość pracy w trybie automatycznym (zautomatyzowany podajnik) oraz manualnym			TAK	
4.	wydajność min. 60 próbek na godzinę			TAK	
5.	parametry mierzone : WBC;RBC;HGB;HCT;MCV;MCHC;MCH;PLT;RDW;MPV;PCT;PDW; %NE;%LY;%MO;%EOS;%BAS;%ALY;%LIC;#NE;#LY;#MO;#EOS; #BAS;#ALY;#LIC			TAK	
6.	aspiracja próbki do pomiaru bezpośrednio z probówek aspiracyjno-próżniowych (system Kabe, Sarsted) – próbki otwarte			TAK	
7.	automatyczne, rotacyjne mieszanie próbki przed aspiracją			TAK	
8.	maksymalna objętość próbki badanej w opcji CBC-DIFF nie większa niż 60ul krwi pełnej – wykluczona opcja predilucji i podania próbki z kapilary			TAK	
9.	możliwość pobrania próbki i wykonania badania w wersji pediatrycznej z nakłuc palca, mażowiny usznej, pięty			TAK	
10.	automatyczne rozcieńczanie próbek patologicznych i ich ponowny pomiar			TAK	
11.	automatyczne mycie igieł probówkowych po każdym pomiarze			TAK	
12.	automatyczne powtórzenie próbki w przypadku wystąpienia błędu, alarmu itp.			TAK	
13.	system zabezpieczający pomiar przed mikroskrzepami			TAK	
14.	możliwość zaprogramowania wartości referencyjnych przez użytkownika.			TAK	
15.	automatyczna korekcja zjawiska równoczesnego przepływu kilku komórek			TAK	
16.	automatyczne flagowanie wyników			TAK	
17.	wyświetlanie wyników liczbowych, kolorowych skatogramów, kolorowych histogramów, flag i alarmów na jednym ekranie			TAK	
18.	parametry mierzalne ALY i LIC podawane w wartościach względnych i bezwzględnych przedstawione na wyniku badania w formie graficznej wraz z pozostałymi frakcjami leukocytów			TAK	
19.	analityzator powinien być prosty w obsłudze, jak najmniej manualnych czynności konserwacyjnych			TAK	
20.	tryb mycia automatyczny - możliwość zaprogramowania cykli mycia analityzatora przez użytkownika			TAK	
21.	kontrola zużycia odczynnika – monitorowanie poziomu odczynników i ścieków			TAK	
22.	wybór jednostek pomiarów w różnych układach			TAK	
23.	możliwość edycji ID próbki po pomiarze			TAK	
24.	automatyczne prowadzenie kontroli jakości w zakresie precyzji wewnątrzseryjnej jak i międzyseryjnej: system kontroli jakości oparty na regułach Westgarda i wykresach Levey-Jenningsa, dane z oznaczeń materiału kontrolnego przekazywane do systemu informatycznego laboratorium, celem ich opracowania w tym systemie pod kątem kontroli jakości			TAK	
25.	możliwość wydruku uzyskiwanych wyników			TAK	

26.	transmisja wyników liczbowych do systemu laboratoryjnego	TAK	
27.	możliwość wydruku wyników wraz z histogramami oraz skatergramami	TAK	
28.	automatyczny przesył wyników do sieci laboratoryjnej	TAK	
29.	współpraca z zewnętrznym czytnikiem kodów kreskowych	TAK	
30.	oprogramowanie polskie	TAK	
31.	analizator wykonuje różnicowanie leukocytów na poszczególne populacje od wartości leukocytozy 1000/ul.	TAK	
32.	zagwarantowanie interfejsu sprzętowego i programowego pomiędzy analizatorem a funkcjonującym w laboratorium systemem informatycznym InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. w stopniu 100% kompatybilności wraz z pełną integracją analizatora z w/w systemem informatycznym **	TAK	
33.	oprzyrządowanie komputerowe tzn. komputer z oprogramowaniem kompatybilny z analizatorem, klawiatura, drukarka zewnętrzna podłączona do analizatora, ekran, myszka, UPS z możliwością instalowania oprogramowania będącego własnością Zamawiającego (InfoMedica)	TAK	
34.	precyzja oznaczeń dla : WBC;RBC;HGB - 2,0 % PLT < 5,0% NE < 3,0% LY < 4,0% MO < 8,0% EOS < 15% BAS < 20,0%	TAK	
35.	zakres liniowości pomiaru dla: -WBC minimum do 300×10^3 - PLT minimum do 3000×10^3	TAK	
36.	obsługa serwisowa, przeglądy techniczny zgodnie z zaleceniami producenta, szkolenie personelu oraz bezpłatna pomoc merytoryczna w czasie trwania umowy , bezpłatne zestawy części zużywalnych.	TAK	

*Zamawiający nie określa kosztów podłączenia analizatora do systemu informatycznego , jeżeli Wykonawca wykona to we własnym zakresie nie ponosi dodatkowych kosztów, natomiast jeżeli będzie potrzebował wsparcia ze strony firmy Asseco Poland S.A. koszty ustala samodzielnie z firmą Asseco Poland S.A

Oświadczam ,że oferowane urządzenie spełnia wszystkie wymienione w powyższej tabeli wymagania

Obsługa serwisowa będzie prowadzona przez (nazwa, adres, tel.,fax, e-mail):

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy