



Wrocław, dnia 27 lutego 2023 r.

NT.037.15.2023

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA,
KTÓRE WPŁYNĘŁY DO UDZIELAJĄCEGO ZAMÓWIENIA**

W związku z pytaniami dotyczącymi Konkursu ofert na całodobowe udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej, mikrobiologicznej oraz prowadzenie Szpitalnego Banku Krwi na rzecz pacjentów Udzielającego Zamówienia na podstawie skierowań wystawionych przez Udzielającego Zamówienia, połączone z dzierżawą pomieszczeń oraz ich wyposażeniem w niezbędny sprzęt, urządzenia laboratoryjne oraz meble przez Przyjmującego Zamówienie, Udzielający Zamówienia wyjaśnia, co następuje:

SWKO:

Pytanie 1

Czy Udzielający Zamówienia udostępni na czas przed rozpoczęciem świadczenia usług przynajmniej część pomieszczeń laboratorium niezbędnych do rozpoczęcia świadczenia usług równo o północy? Pomieszczenia te są także niezbędne aby zainstalować serwer niezbędny do integracji z systemem szpitala przed godziną rozpoczęcia świadczeń. Ewentualnie czy Udzielający Zamówienia udostępni inne pomieszczenia zastępcze na okres przejściowy?

Odpowiedź na pytanie 1

Ze względu na brak rezerwy lokalowej Udzielający Zamówienia nie ma możliwości udostępnienia przed dniem rozpoczęcia świadczenia usług laboratoryjnych części innych pomieszczeń zastępczych, w których można by zorganizować tymczasowe laboratorium. Udzielający Zamówienia zdaje sobie sprawę z trudności związanych ze zorganizowaniem laboratorium tymczasowego przy ewentualnej zmianie dotychczasowego świadczeniodawcy usług laboratoryjnych. Udzielający Zamówienia deklaruje wszelką niezbędną pomoc w okresie przejściowym po zapoznaniu się z koncepcją Przyjmującego Zamówienie tak by pełen rozruch usług laboratoryjnych odbył się sprawnie w możliwie najkrótszym czasie. W celu integracji z systemem informatycznym Szpitala Udzielający Zamówienia może utworzyć tunel VPN.

Pytanie 2

Par. 6 ust. 5 - czy Zamawiający posiada podpisy elektroniczne dla zatrudnionych lekarzy (zlecających badania) czy też zlecenie elektroniczne ma być traktowane jako niepełne do czasu dostarczenia zlecenia "fizycznego" opatrzonego podpisem lekarza?

Odpowiedź na pytanie 2

Lekarze Udzielającego Zamówienia posiadają certyfikaty ZUS.



**DOLNY
ŚLĄSK**

Wdsw

Załącznik nr 2 do SWKO:

Pytanie 3

Par. 5 ust. 7 - czy oferent ma dysponować osobą o kompetencjach do sprawowania funkcji kierownika banku krwi czy też kierownikiem banku krwi ma zostać osoba wskazana spośród personelu Zamawiającego?

Odpowiedź na pytanie 3

Udzielający Zamówienia wymaga dysponowania przez Przyjmującego Zamówienie osobą o kompetencjach kierownika Banku Krwi.

Pytanie 4

Par. 12 ust. 4 - prosimy o zrównanie kar umownych dla obu stron w odpowiadających sobie przypadkach (ust. 2 i 4).

Odpowiedź na pytanie 4

Udzielający Zamówienia nie wyraża zgody na zmianę zapisów § 12.

Pytanie 5

Par. 12 ust. 6 - prosimy o zrównanie sytuacji obu stron i albo dopuszczenie dochodzenia odszkodowania ponad karę umowną dla obu stron albo wyłączenie takiej możliwości dla obu stron.

Odpowiedź na pytanie 5

Udzielający Zamówienia nie wyraża zgody na zmianę zapisów § 12.

Załącznik nr 1 A do oferty:

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści wykonywanie badań mikrobiologicznych z zachowaniem czasów oczekiwania na wynik podanych w wykazie poza siedzibą Zamawiającego, w laboratorium Oferenta, zlokalizowanym na terenie miasta Wrocławia?

Odpowiedź na pytanie 6

Udzielający Zamówienia nie wyraża zgody na wykonanie badań mikrobiologicznych poza siedzibą Udzielającego Zamówienia.

Pytanie 7

Poz. 142 - WR test potwierdzenia (zakażenie kiłą) – uprzejmie prosimy o podanie rodzaju oznaczanego parametru i metody wykonania tego badania. Wg rekomendacji Polskiego Towarzystwa Dermatologów do rozpoznania kiły konieczne jest wykonanie jednego odczynu niekrętkowego (np. RPR, VDRL) i jednego krętkowego (np. TPHA, FTA, FTA-ABS, oznaczenie specyficznych przeciwciał p. *Treponema pallidum*). Wykonanie odczynów krętkowych zajmuje dużo więcej czasu, niż wskazał to Zamawiający w załączniku z wykazem badań. Prosimy także o wydłużenie czasu oczekiwania na wynik tego badania z uwagi na fakt, że badanie przesiewowe (poz. 260) ma czas oczekiwania na wynik w trybie rutynowym do 24 godzin i nie jest przewidziane do zlecenia w trybie CITO.

Odpowiedź na pytanie 7

WR test potwierdzenia (zakażenie kiłą) test potwierdzający - to test wykonany po teście, który dał wynik nieujemny obejmuje odczyny TPHA i FTA. Wykonywane jest metodą: immunochromatografii. Udzielający Zamówienia nie wyraża zgody na wydłużenie terminu wykonania odczynów krętkowych.



Pytanie 8

Prosimy o wyłączenie poniższych badań z grupy wykonywanych w miejscu z uwagi na długie czasy oczekiwania, pozwalające na wykonanie tych parametrów w innych laboratoriach Oferenta, gdzie są wykonywane rutynowo a co za tym idzie ma większe uzasadnienie ekonomiczne oraz powoduje obniżenie cen jednostkowych.

Lp.	Nazwa badania	Szacowana ilość badań w okresie 60 m-cy	Liczba badań w miesiącu	Wymagany czas w trybie rutynowym	Wymagany czas w trybie CITO
253	VDRL ilościowo	250	4,17	do 72 g	nie dotyczy
274	Mioglobina	180	3	do 72 g	nie dotyczy
293	Tyrosyna całkowita T4 (ICD-9: O67)	134	2	do 24 g	nie dotyczy
307	Trijodotyronina całkowita T3 (ICD-9: O51)	113	2	do 24 g	nie dotyczy
335	Antygen Giardii intestinalis w kale (ICD-9: X13)	77	1	do 24 g	do 24 g
360	VDRL w płynie mózgowo-rdzeniowym	60	1	do 14 dni	nie dotyczy
362	Witamina E	60	1	do 7 dni	nie dotyczy
365	Wolna podjednostka beta HCG (wg FMF) (ICD-9: L46)	55	1	do 8 g	nie dotyczy
374	Kamień moczowy - badanie składu (analiza jakościowa)	50	1	do 72 g	nie dotyczy
390	Kał na stopień strawienia (ICD-9: A23)	40	1	do 72 g	nie dotyczy
391	Pasożyty/jaja pasożytów w kale	40	1	do 24 g	nie dotyczy
461	Kwas wanilinomigdałowy w DZM (VMA) (ICD-9: M47)	15	0,3	do 72 g	nie dotyczy
465	Badanie cytologiczne innego materiału	15	0,3	do 48 g	nie dotyczy
469	Choriogonadotropina (HCG) (ICD-9: L47)	13	0,2	do 8 g	nie dotyczy
477	Antygen mannanowy Candida sp.	12	0,2	do 5 dni	nie dotyczy
479	IgM w PMR	12	0,2	do 24 g	nie dotyczy
487	Hemoglobina wolna w surowicy (ICD-9: L57)	10	0,2	do 8 g	nie dotyczy
493	Chlamydia trachomatis antygen w wymazie z cewki moczowej	10	0,2	do 48g	nie dotyczy
501	Kwas delta-aminolewulinowy ALA	8	0,1	do 72 g	nie dotyczy
516	Porfobilinogen PBG (ICD-9: N43)	6	0,1	do 10 dni	nie dotyczy
524	Profil Porfirii (ALA, koproporfiny, uroporfiny, porfobilinogen)	5	0,1	do 10 dni	nie dotyczy

527	Enterowirusy IgG w PMR (ICD-9: F29)	5	0,1	do 72g	nie dotyczy
528	Enterowirusy IgM w PMR (ICD-9: F28)	5	0,1	do 72g	nie dotyczy
544	Koproporfiryny (ICD-9: M27)	3	0,1	do 72 g	nie dotyczy
549	UIBC (ICD-9: O93)	3	0,1	do 8 g	nie dotyczy
550	Cynk w moczu jakościowo (ICD-9: K15)	3	0,04	do 7 dni	nie dotyczy
553	Lamblie w kale (ELISA) (ICD-9: X13)	2	0,03	do 72 g	nie dotyczy
556	Metanefryna w DZM (ICD-9: M97)	2	0,03	do 240 g	nie dotyczy
557	Normetanefryna w DZM (ICD-9: N01)	2	0,03	do 72 g	nie dotyczy
565	Adrenalina w DZM (ICD-9: I05)	1	0,02	do 5 dni	nie dotyczy
567	Aspergillus - antygen krążący	1	0,02	do 5 dni	nie dotyczy

Odpowiedź na pytanie 8

Udzielający Zamówienia przychylił się do wniosku i wyraża zgodę na wykonywanie badań wymienionych w pozycjach jw. poza siedzibą Udzielającego Zamówienia. Jednocześnie publikuje zmienioną wersję Załącznika nr 1a do SWKO.

Pytanie 9

Poz. 262 - Białko Bence-Jonesa w moczu metodą Immunofiksacji – czasy wykonania oznaczenia przy użyciu metody immunofiksacji jest dużo dłuższy niż wyznaczony czas 1 godziny w trybie CITO oraz 8 godzin w trybie rutynowym. Uprzejmie prosimy o wydłużenie czasu oczekiwania w trybie CITO i w trybie rutynowym, lub też zmianę metody na metodę przesiewową.

Odpowiedź na pytanie 9

Udzielający Zamówienia nie wyraża zgody na wydłużenie czasu oczekiwania na wynik dla wyżej wymienionego badania.

Pytanie 10

Prosimy o wydłużenie czasu oczekiwania na poniższe badania z uwagi na fakt, że nie są to parametry ratujące życie, nie są też testami zlecanymi w trybie CITO. Konieczność wykonywania parametrów w miejscu, których liczba nie przekracza 200-300 w roku, jest nieuzasadnione ekonomicznie i powoduje zwiększenie ceny jednostkowej badania.

Lp.	Nazwa badania	Szacowana ilość badań w okresie 60 m-cy	Liczba badań w miesiącu	Wymagany czas w trybie rutynowym	Wymagany czas w trybie CITO
297	Fosfataza kwaśna ACP (ICD-9: L15)	130	2	do 8 g	do 40 m
302	IgA (ICD-9: L85)	120	2	do 8 g	do 4 g
308	IgG (ICD-9: L93)	110	2	do 8 g	do 4 g
334	IgM (ICD-9: L95)	80	1	do 8 g	do 4 g
399	DHEA (ICD-9: K25)	32	1	do 72 g	do 24 g
413	Cholinoesteraza (ICD-9: K95)	25	0,4	do 8 g	do 2 g

Walshe

443	Cholesterol LDL metodą bezpośrednią (ICD-9: K03)	20	0,3	do 8 g	do 1 g
492	Porfiryny całkowite w moczu (ICD-9: N41)	10	0,2	do 8 g	do 1 g
494	Test ciążowy z krwi	10	0,2	do 8 g	do 1 g

Odpowiedź na pytanie 10

Udzielający Zamówienia nie wyraża zgody na wydłużenie czasu oczekiwania na wynik dla wyżej wymienionych badań.

Pytanie 11

Poz. 235 - Badanie przesiewowe w zatruciach lekami met. chromatografii gazowej sprzężonej ze spektrometrią mas – uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuszcza wykonywanie badania przesiewowego, mającego na celu wykrycie leku powodującego zatrucie pacjenta z użyciem innej niż GC-MS metody analitycznej np. HPLC lub LC-MS. Wg posiadanych przez Oferenta informacji i doświadczenia w prowadzeniu pracowni toksykologii w innych Szpitalach wynika, że metoda GC-MS stosowana jest do badań jakościowych w analizie instrumentalnej, nie pozwala na oznaczenia ilościowe leków a czas preparatyki (przygotowania) próbki od momentu jej otrzymania do wprowadzenia do aparatu sięga nawet 45 minut. W przypadku zastosowania metody HPLC lub LC-MS czas na wykonanie analizy znacząco się skraca (preparatyka próbki jest dużo prostsza) a panel oznaczeń, możliwych do wykonania jest dużo szerszy, obejmuje również oznaczenia ilościowe składników.

Odpowiedź na pytanie 11

Udzielający Zamówienia w trakcie trwania umowy może dopuścić do zmiany metody badawczej jeśli proponowana metoda przeprowadzenia badań jest nowsza technologicznie od aktualnie stosowanej i obiektywnie korzystniejsza dla procesu diagnostyki.

Pytanie 12

Uprzejmie prosimy o podanie do informacji Oferentów, czy obecny wykonawca usług laboratoryjnych dla Szpitala, firma Synevo Sp. z o.o., zadeklarowała gotowość przekazania na podstawie art. 23¹ KP pracowników przejętych od poprzedniego wykonawcy w czerwcu 2015 r.? Jeżeli tak, bardzo prosimy o przedstawienie listy pracowników do przekazania, ich kwalifikacji oraz sumarycznej kwoty brutto ich wynagrodzeń, uwzględniającej wszystkie składowe wynagrodzenia, w tym również dodatki pracodawcy.

Odpowiedź na pytanie 12

Udzielający Zamówienia nie otrzymał od Synevo Sp. z o.o. informacji o gotowości przekazania pracowników w trybie art. 23¹ kp.

Pytanie 13

Poz. 235 - Badanie przesiewowe w zatruciach lekami metodą chromatografii gazowej sprzężonej ze spektrometrią mas – uprzejmie prosimy o podanie zakresu oznaczanych parametrów w tym badaniu.

Odpowiedź na pytanie 13

Zakres oznaczanych substancji obejmuje leki z różnych grup: kardiologiczne, neuropsychiatryczne, nasenne, uspokajające, przeciwbólowe, przeciwzapalne, anestetyki.

Przykładowo: mianseryna, olanzapina, opipramol, paracetamol, propranolol, sertralina, tramadol, wenlafaksyna, werapamil, zolpidem, lewetyracetam, werapamil, oksykarmazepina, diazepam, clonazepam, perazyna, pseudoefedryna, propofol, moklobemid, fentanyl, boldenon, levomentol, trazodon, citalopram, ropinirol, amantadyna, amitryptylina, atenolol, atropina, baklofen, betaksolol, biperidon, chlorprotiksen, doksepina, haloperidol, hydroksyzyna, ibuprofen, karbamazepina,

klomipramina, klopzapina, kofeina, kotynina, kwas walproinowy, kwetiapina, lamotrygina, lidokaina, metoklopramid, teobromina.

Badanie jest testem jakościowym.

Pytanie 14

Czy Udzielający Zamówienia dopuszcza zmiany metod wykonywanych badań, w trakcie trwania umowy, po uprzedniej konsultacji i akceptacji zmiany, przez Udzielającego Zamówienie?

Odpowiedź na pytanie 14

Udzielający Zamówienia w trakcie trwania umowy może dopuścić do zmiany metody badawczej jeśli proponowana metoda przeprowadzenia badań jest nowsza technologicznie od aktualnie stosowanej i obiektywnie korzystniejsza dla procesu diagnostyki.

Pytanie 15

W §7.p.5. SWKO Udzielający Zamówienia określił minimalną liczbę pracowników jako 20 osób, dedykowanych do świadczenia usług na rzecz Udzielającego Zamówienia, w zakresie diagnostyki laboratoryjnej, serologii, toksykologii i mikrobiologii, przy zapewnieniu całodobowej ciągłości pracy laboratorium.

Mając na uwadze:

- zabezpieczenie ciągłości pracy w zakresach wymienionych przez Udzielającego Zamówienia,
- zapisy dotyczące badania nr 94. W załączniku nr 1 do SWKO „Preparat bezpośredni z materiału mikrobiologicznego z czasem oczekiwania na wynik do 4h”, z miejscem wykonywania „w miejscu”, (co sugeruje dostęp całodobowy do zakresu badań mikrobiologicznych)
- doświadczenie obecnego wykonawcy dla świadczenia usług na rzecz Udzielającego Zamówienia przy zapewnieniu całodobowej ciągłości pracy, w obszarach diagnostyki laboratoryjnej, serologii, toksykologii i mikrobiologii minimalna liczba pracowników to 34 osoby.

Minimalna liczba 20 osób sugeruje możliwość wykonania badań poza miejscem wykonania.

Czy udzielający Zamówienia zmieni zapis w §7.p.5. SWKO określając minimalną liczbę pracowników jako 34 osoby ?

Odpowiedź na Pytanie 15

Udzielający Zamówienia określił jedynie minimalną liczbę pracowników a to ilu pracowników zatrudni Przyjmujący Zamówienie jest sprawą jego organizacji pracy laboratorium.

Pytanie 16

W załączniku nr 2. p. 4. do Oferty, Udzielający Zamówienia określił, Oferent „Zapewni całodobowy dostęp do badań analitycznych, mikrobiologicznych oraz z zakresu serologii transfuzjologicznej”

Czy udzielający Zamówienia wymaga całodobowego dostępu do badań z zakresu toksykologii ?

Odpowiedź na pytanie 16

Udzielający Zamówienia wymaga całodobowego dostępu do badań z zakresu toksykologii.

Dyrektor
mgr inż. Katarzyna Kapuścińska

Wzrost
[signature]