

Sandomierz dnia 15.03.2016 r.

Szpital Specjalistyczny
Ducha Świętego
ul. Schinzla 13
27-600 Sandomierz

Zapytanie Wykonawcy i odpowiedź Zamawiającego
w postępowaniu na „Dzierżawę sprzętu laboratoryjnego” znak PN/9/2016

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „Dzierżawę sprzętu laboratoryjnego”, znak PN/9/2016

Do Zamawiającego w dniu 14.03.2016 r. wpłynęły pytania dotyczące ww. sprawy o treści następującej:

„Dzierżawa sprzętu laboratoryjnego.” Pakiet nr III

Pytanie 1:

Czy zamawiający dopuści aparat z diodowym detektorem pomiaru?

Pytanie 2:

Czy zamawiający dopuści aparat z 1 paskiem kontrolnym ze zmianowanym zakresem refleksyjności do sprawdzania optyki?

Pytanie 3:

Czy zamawiający dopuści aparat z możliwością wpisania nr badania?

Pytanie 4:

Czy zamawiający dopuści aparat bez możliwości zmiany jednostek dla każdego parametru oddzielnie?

Pytanie 5:

Czy Zamawiający dopuści testy paskowe 11 parametrowe z oznaczaniem kwasu askorbino-owego, z częściową eliminacją kwasu askorbinowego na wynik? Testy mogą być wrażliwe na występowanie kwasu askorbinowego przy polu glukoza dla wysokich stężeń kwasu askorbinowego?

Pytanie 6:

Czy Zamawiający dopuści mocz kontrolny od innego producenta niż producent pasków i analizatora, ale dedykowany przez producenta pasków i analizatora do stosowania?

Odpowiedź udzielona przez Zamawiającego w dniu 15.03.2016 r.:

W nawiązaniu do Państwa pisma z dnia 14.03.2016 r. Szpital Specjalistyczny Ducha Świętego, działając w oparciu o art. 38 ust. 1 Pzp informuje, że:

1. Zamawiający dopuszcza aparat z diodowym detektorem pomiaru.
2. Zamawiający nie dopuszcza aparatu z 1 paskiem kontrolnym ze zmianowym zakresem reflektancji do sprawdzania optyki.
3. Zamawiający dopuszcza aparat z możliwością wpisania nr badania
4. Zamawiający nie dopuszcza aparatu bez możliwości zmiany jednostek dla każdego parametru oddzielnie.
5. Zamawiający nie dopuszcza testów paskowych 11 parametrowych z oznaczaniem kwasu askorbinowego, z częściową eliminacją kwasu askorbinowego na wynik.
6. Zamawiający nie dopuszcza moczu kontrolnego innego producenta niż producent pasków i analizatora.