



ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO TREŚCI OGŁOSZONEGO KONKURSU

Dotyczy: konkursu ofert na "na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej, mikrobiologicznej, toksykologicznej i zatruc grzybami dla szpitala miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu oraz na najem pomieszczeń, dzierżawę aparatury i sprzętu medycznego na okres 3 lat - znak sprawy: SR/XV-201-1-EFK/20"

PYTANIE:

Czy badania z zakresu mikrobiologii mogą być wykonywane poza Szpitalem Miejskim ale na terenie Poznania?

ODPOWIEDŹ:

Tak, mogą.

PYTANIE:

Czy badania z zakresu serologii grup krwi mogą być wykonywane poza Szpitalem Miejskim ale na terenie Poznania?

ODPOWIEDŹ:

Nie, powinny być wykonywane w Szpitalu Miejskim

PYTANIE:

Czy badania z zakresu toksykologii i zatruc grzybami mogą być wykonywane poza Szpitalem Miejskim ale na terenie Poznania?

ODPOWIEDŹ:

Nie.

PYTANIE:

Jakie aparaty wchodzi w przedmiot konkursu ofert?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z załącznikiem do SWKO.

PYTANIE:

W związku ze zwiększonym reżimem sanitarno-epidemiologicznym i stanem pandemii prosimy o wykreślenie zapisu o pobieraniu materiału przez Przyjmującego Zamówienie na oddziałach szpitalnych. Prosimy by te czynności pozostały w gestii Udzielającego Zamówienie.

ODPOWIEDŹ:

Nie.

PYTANIE:

Prosimy o wykaz sprzętu laboratoryjnego znajdującego się na oddziałach Szpitala, nad którym ma mieć nadzór personel Przyjmującego Zamówienie.

ODPOWIEDŹ:

Aparat Cepheid – GeneXpert; Analizatory gazometrii ABL 800 i ABL 810.

PYTANIE:

Do VII/s/9 „, oznaczenie mechanizmów oporności drobnoustrojów – informacja o mechanizmie oporności będzie dostępna przed wynikiem antybiogramu”

– czy w tym punkcie chodzi o informację o mechanizmie oporności dla patogenów alarmowych?



ODPOWIEDŹ:

Tak, informacja w przypadku szczepów lekoopornych.

PYTANIE:

Do VII/s/13 „, w przypadku wykrycia drobnoustroju o dużym znaczeniu epidemiologicznym – na raporcie z badania oznaczenie czerwonym kolorem Wynik epidemiologiczny: PATOGEN ALARMOWY oraz niezwłoczne poinformowanie zespołu ds. zakażeń szpitalnych i lekarza. „, – czy w tym wypadku wystarczającym będzie umieszczenie znaku wodnego na sprawozdaniu z badań laboratoryjnych, które będą zawierać wynik wskazujący na obecność Patogenu alarmowego?

ODPOWIEDŹ:

Nie wystarczy, w przypadku drobnoustrojów o dużym znaczeniu epidemiologicznym, jak np. NDM, konieczny jest szybki kontakt telefoniczny.

PYTANIE:

Do VII/gg – czy wymienieni specjaliści mogą świadczyć usługi konsultacyjnie zdalnie?

ODPOWIEDŹ:

Tak.

PYTANIE:

Do VII/jj – Prosimy o wykaz i rodzaj sprzętu do badań POCT na których Przyjmujący Zamówienie ma wykonywać badania. Prosimy również o informację gdzie znajdować będzie się ten sprzęt. Czy kwestie odczynników leżą w gestii szpitala? W jakiej formie mają być raportowane wyniki badań wykonywanych na tym sprzęcie?

ODPOWIEDŹ:

Aparat Cepheid – GeneXpert, aparat ma znajdować się na terenie laboratorium, kartridże zamawiane przez szpital, wyniki raportowane w systemie ESKULAP.

PYTANIE:

Czy w przypadku parametrów w załączniku cenowym – pakiet 2 – Udzielający zamówienie dopuszcza wykonywanie parametrów z surowicy zamiast osocza?

ODPOWIEDŹ:

Tak.

PYTANIE:

Czy w pozycji 179 w pakiecie 2 Udzielający zamówienie zaakceptują metodę badania : ELISA?

ODPOWIEDŹ:

Jak w SWKO.

PYTANIE:

Prosimy o dokładny zapis co Udzielający zamówienie rozumie pod „pełnej elektronicznej obsługi zleceń i wyników profili glikemii” – czy Udzielający zamówienie oczekują jakiejś niestandardowej prezentacji danych? Prosimy o dokładne wskazanie.

ODPOWIEDŹ:

Profil glikemii ukaże się w systemie ESCULAP.

PYTANIE:

Prosimy o potwierdzenie , że Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do uruchomienia programu komputerowego umożliwiającego wymianę danych z istniejącym u Udzielającego zamówienia systemem HIS w oparciu o standard HL7 wersja 2.3.

ODPOWIEDŹ:

Wymiana danych w oparciu o standard HL7 CDA Poziom 3



PYTANIE:

SWKO Rozdział VII ust. 3 - Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku badań, dla których nie będzie ustalonej stawki finansowania NFZ, maksymalna cena za badanie będzie to cena w cenniku podstawowym przyjmującego zamówienie obowiązująca pacjentów komercyjnych korzystających z punktu pobrań zlokalizowanego w pomieszczeniach najmowanych przez Przyjmującego Zamówienie od Udzielającego zamówienia.

ODPOWIEDŹ:

Nie – cena do negocjacji.

PYTANIE:

SWKO Rozdział VII ust. 6 - Prosimy o potwierdzenie, że Przyjmujący zamówienie nie odpowiada za błędne wyniki wywołane błędami przedlaboratoryjnymi (w szczególności błędnym przygotowaniem pacjenta do badania przez personel Udzielającego zamówienia, błędy przy pobraniach dokonywanych przez personel Udzielającego Zamówienia oraz postępowaniu z próbką do przekazania jej Przyjmującemu Zamówienie) jak również, że odmienny wynik badania uzyskany z innej próbki nie przesądza o nieprawidłowości wyniku pierwotnego.

ODPOWIEDŹ:

Tak, ale Zamawiający wymaga okresowego raportu z analizy błędów przedlaboratoryjnych.

PYTANIE:

SWKO Rozdział VII ust.9 lit 1) – przywołane przez Udzielającego zamówienia rozporządzenie nie zawiera regulacji dotyczących pobierania materiału do badań – prawidłowy akt prawny zawierający zapisy dotyczące pobierania materiału do badań to Ustawa z dnia 27 lipca 2001 r. o diagnostyce laboratoryjnej. Uprzejmie prosimy o zmianę wzmiankowanego aktu prawnego.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dokonuje uzupełnienia treści wyżej przytoczonego Rozdział VII ust.9 lit 1), w taki sposób iż dodaje po słowach „zgodnie z” „Ustawą z dnia 27 lipca 2001 r. o diagnostyce laboratoryjnej oraz” reszta pozostaje bez zmian.

PYTANIE:

SWKO Rozdział X ust. 3 pkt. 2) uwaga druga – prosimy o potwierdzenie, że do porównanie ofert Udzielający zamówienia przyjmuje wartość czynszu za obiekt najmu za okres 3 lat.

ODPOWIEDŹ:

Tak.

PYTANIE:

SWKO Rozdział X ust. 3 – „UWAGA: Zarówno w przypadku czasów wykonania badania sztywno określonych przez Udzielającego zamówienia, oraz czasów wykonania badania podanych w ofercie przez Przyjmującego zamówienie – termin na wykonanie badania liczy się od momentu przekazania próbki.” – prosimy o potwierdzenie, że chodzi o przekazanie próbki do punktu przyjęcia materiału w laboratorium (jako pierwszy moment odnotowywany w czasie rzeczywistym w laboratoryjnym systemie informatycznym).

ODPOWIEDŹ:

Tak.

PYTANIE:

SWKO Rozdział XII ust. 1 – prosimy o wykreślenie tego dokumentu – rejestr zakładów opieki zdrowotnej nie jest prowadzony od czasu wprowadzenia rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą, z którego wypis wymieniony jest w ust. 6.

ODPOWIEDŹ:



Zamawiający wykreśla ten punkt z SWKO.

PYTANIE:

SWKO Rozdział XII ust. 10 lit. f) – prosimy o przedstawienie przykładowych zbiorczych raportów godzinowych i zbiorczych raportów pacjenta.

ODPOWIEDŹ:

Obsługa elektronicznych zleceń wykonania profili glikemii – opis:

Integracja między systemami HIS i LIS musi obsługiwać następujące zdarzenia:

Zlecenie profilu glikemii rodzaje zleceń:

- Profil glikemii 8 punktowy – przed/po śniadaniu, obiedzie, kolacji, 22:00, 3:00

- Profil glikemii 3 punktowy - 22:00, 3:00, 6:00

- Profil glikemii 1 punktowy – 3:00

- Profil glikemii kwasica ketonowa – zlecenie wykonania glikemii od godziny rozpoczęcia do godziny zakończenia z określoną częstotliwością (np. pomiar wykonywany co 1 godzinę przez 48 godzin). Dodatkowo musi być możliwość wydłużenie/ skrócenia godziny zakończenia, w trakcie realizacji zlecenia.

Wynik badania:

wyniki badań muszą zapisywać się do formularzy w systemie HIS:

- Formularz Profil glikemii – (8 punktowy, 3 punktowy, 1 punktowy)

- Formularz Karta prowadzenia kwasicy ketonowej – (profil glikemii kwasicy ketonowej)

uwaga: formularze zawierają także dane, które uzupełnia personel medyczny ręcznie.

Wydruki

- wydruk formularza Profil glikemii – wzór

Lp	Data	Terapia	Śniadanie przed / po	Obiad przed / po	Kolacja przed / po	22:00	03:00	06:00
1	01-02-2021	Insuman Basal Solostar 6-8j	132/177	105 / 156	121 / 168	133	110	125
2	02-02-2021							
3	03-02-2021							

- wydruk karty prowadzenia kwasicy ketonowej – wzór

Godzina	Glikemia mg/dl	Insulina j /h	K+ / Na+ mmol/l	Gazometria pH / BE /HCO3	NaCl ml/h	KCl ml/h	Glukoza ml/h	KCl ml/h	KCl mmol/suma	Podpis
13:00	211	2 j	131 / 3,68	7,26 / 13,8 / 27,3	500	5	100	5	5	
14:00										
15:00										

Uruchomienie funkcjonalności 3 miesiące od podpisania umowy.



PYTANIE:

W SWKO raz mowa o jest pełnomocnictwie notarialnym (a nie z podpisami notarialnie poświadczonymi ani notarialnie potwierdzoną kopią) (Rozdział XVI ust. 1) a raz o zwykłym pisemnym (rozdział III ust. 11 i 12) – prosimy o wyjaśnienie jakie pełnomocnictwo ma zostać dołączone do oferty.

ODPOWIEDŹ:

Do oferty ma zostać dołączone pełnomocnictwo pisemne, a w przypadku dołączenia kopii pełnomocnictwa wymagana jest kopia poświadczona notarialnie.

PYTANIE:

Wzór umowy Par. 24 ust. 1 - Czy udzielający zamówienia zgodzi się dostosować wartość kar do wartości badań, których dotyczy opóźnienie, poprzez określenie jej jako odpowiedniego odsetka (%) wartości opóźnionego badania? Abstrahując już od okoliczności, iż niedorzeczne jest nakładanie takiej samej kary za opóźnienie rzędu 1 minuty i 1 dnia, kara umowna związana z opóźnieniem (przekroczeniem czasu) na poziomie przekraczającym 60% wartości opóźnionego świadczenia jest „w oczywisty sposób nadmierna”, co potwierdza orzecznictwo sądowe (m.in. wyrok SA w Katowicach z dnia 14 kwietnia 2015 r., V ACa 738/14).

Podobnie wskazał SA w Białymstoku w wyroku z dnia 13 maja 2016 (I ACA 32/16): „Celem zastrzeżenia kary umownej nie jest stworzenie wierzycielowi warunków zmierzających do osiągnięcia celu umowy minimalnym nakładem kosztów, tudzież nawet "za darmo".

W świetle powyższego, proponujemy obniżenie kar umownych do 10% ceny badania za każdą godzinę zwłoki w przypadku badań rutynowych i za każde 10 minut zwłoki w przypadku badań CITO, w każdym wypadku nie więcej niż 60% tej ceny.

dla Udzielającego Zamówienia zmian jest zrównoważony).

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje warunki SWKO.

PYTANIE:

Wzór umowy Par. 26 ust. 2 - Zwracamy uwagę, że zgodnie z przepisami ustawy o działalności leczniczej warunek „nieprzewidywalności” dotyczy tylko zmian na niekorzyść Udzielającego Zamówienia. Postulujemy uwzględnienie w umowie możliwości zmian korzystnych dla Udzielającego Zamówienia lub neutralnych (w których bilans korzystnych i niekorzystnych

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje warunki SWKO.

PYTANIE:

Wykaz badań, Pakiet 2 poz. 3 – w opisie przedmiotu zamówienia widnieje informacja o średniej liczbie 8 punktów oznaczeń glukozy na dobę – czy oznacza to, że należy wycenić tą pozycję jako profil, złożony z 8 punktów czy też pojedynczy punkt profilu? Przy wycenie profilu złożonego z 8 punktów nie będzie możliwości wyceny profili 2, 3, 4, 5, 6 lub 7 punktowych ale jeżeli Udzielający zamówienia dopuści wycenę pojedynczego punktu będzie istniała możliwość wyceny dowolnej konfiguracji profilu glukozy.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza wycenę pojedynczego punktu.

PYTANIE:

Wykaz badań, Pakiet 7 poz. 3 – w jaki sposób, bez usuwania wpisu w kolumnie „cena jedn. netto PLN”, należy podać cenę pojedynczego badania? Czy w związku z zapisem w kolumnie „cena jedn. netto PLN”, dotyczącym umowy laboratorium z NFZ, należy do oferty dołączyć oświadczenie o posiadaniu takiej umowy podpisanej przez Oferenta?

ODPOWIEDŹ:



Cenę jednostkową należy umieścić w kolumnie obok tych napisów, z tym że cena nie może być wyższa od ceny umowy z laboratorium i NFZ.

PYTANIE:

Wykaz badań, Pakiet 2 poz. 167 oraz Pakiet 5 poz. 20 – prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła pomyłka – to samo oznaczenie występuje w dwóch pakietach w różnych ilościach.

ODPOWIEDŹ:

Pakiet 2 – poz 167 - tryb rutynowy, pakiet 5 poz 20 - tryb cito

PYTANIE:

Wykaz badań, Pakiet 7 poz. 1 – czy Udzielający zamówienia dopuści wykonywanie w ramach tego oznaczenia testu wykrywającego materiał genetyczny wirusa grypy typu A oraz B, w zakresie którego jest uwzględniony podtyp AH1N1, ale bez raportowania rodzaju podtypu wirusa na wyniku?

ODPOWIEDŹ:

Nie.

PYTANIE:

Prosimy o potwierdzenie, że osiągnięcie kwoty wskazanej w par. 4 ust. 1 projektu umowy będzie prowadziło do rozwiązania umowy przed upływem terminu jej obowiązywania, ze skutkiem na dzień poprzedzający pierwszy dzień obowiązywania umowy zawartej z podmiotem wyłonionym w kolejnym konkursie.

ODPOWIEDŹ: