



**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY  
SZPITAL KLINICZNY  
UNIwersYTETU MEDYCZNEGO**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu  
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484  
REGON: 000288840  
KRS: 0000002866

[www.gpsk.ump.edu.pl](http://www.gpsk.ump.edu.pl)

Poznań, dnia 27 kwietnia 2021 roku

Dz. Z. P. – 13/\_\_\_\_/21

**Uczestnicy postępowania**

**prowadzonego w trybie podstawowym na dostawę odczynników, kontroli i materiałów eksploatacyjnych wraz z dzierżawą sekwenatora do analizy aneuploidii QF-PCR oraz dostawę termocyklera do analizy aneuploidii metodą QF-PCR.**

**Ogłoszenie o zamówieniu zamieszczone w Biuletynie Zamówień Publicznych  
w dniu 21.04.2021 roku, pod numerem: 2021/BZP 00037337/01**

**WYJAŚNIENIE NR 1 TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

W związku z pytaniami dotyczącymi specyfikacji warunków zamówienia złożonymi przez Wykonawców, w imieniu Zamawiającego, Ginekologiczno-Położniczego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, na podstawie art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) wyjaśniam:

**Zestaw nr 1**

Pytanie 1. Dotyczy części nr 1,

W tabeli 12: Kalibratory - zamawiający podał liczbę opakowań 500. Wg naszej opinii wkradła się omyłka pisarska: i w tabeli powinna być ilość markera długości przewidziana na wykonanie 500 badań oraz ilość kalibratora przewidziana na wykonanie 500 badań w ciągu 2 lat, a nie 500 opakowań dla każdego z produktów.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający potwierdza – kalibrator – marker dostosowany do 500 badań wykonanych w ciągu 2 lat.**

Pytanie 2. Dotyczy części nr 1 wymagania dla sekwenatora -

Czy Zamawiający życzy sobie aby sekwenator był zwalidowany pod kątem wykorzystania do detekcji aneuploidii. Do oceny aneuploidii oferent chciałby zaofiarować zestawy odczynników CE-IVD, które do oceny wykorzystują analizę fragmentów DNA i te zestawy są zwalidowane na sekwenatory kapilarne. Zatem wymóg walidacji powinien dotyczyć zestawów odczynnikowych na dane urządzenie. Sekwenator powinien umożliwić sekwencjonowanie i analizy fragmentów, STR. Zatem zwracamy się z prośbą o zmianę wymogu dotyczącą walidacji urządzenia.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Pytanie 3. Dotyczy części nr 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby instrukcja użytkowania sekwenatora była tylko w języku angielskim?

**Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na instrukcję w języku angielskim**

Pytanie nr 4. Dotyczy części nr 1.

Czy Zamawiający poprzez podłączenie do systemu Eskulap rozumie integrację z LIMS - (laboratoryjny system zarządzania informacją)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga podłączenia i przesyłu danych do systemu Eskulap, ponieważ wynik z sekwanatora nie jest wynikiem ostatecznym i nie może być bezpośrednio przekazany do szpitalnego systemu informatycznego.**

**Zestaw nr 2**

Pytanie dotyczy części 1 :

Czy przez zapis walidacji Zamawiający rozumie, że zestawy diagnostyczne do badania aneuploidii chromosomowych mają być zwalidowane na oferowane urządzenie 4 kapilarne?

**Odpowiedź: Tak, przez zapis walidacji Zamawiający rozumie, że zestawy diagnostyczne do badania aneuploidii chromosomowych mają być zwalidowane na oferowane urządzenia 4 kapilarne.**



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 61 841 96 72  
e-mail: [ajeske@gpsk.ump.edu.pl](mailto:ajeske@gpsk.ump.edu.pl)

