



Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego[®]
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Krakowie
os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków

Kraków dnia 25.05.2015r.

Centrala Telefoniczna Szpitala
12 644-01-44

Sekretariat Szpitala
12 644- 08-65

FAX1.
12 644-47-56

e-mail: zeromski@bci.pl
kancelaria@zeromski-szpital.pl

NIP 678-26-80-028
REGON 000630161

www.zeromski-szpital.pl

Zapytania i odpowiedzi w sprawie ogłoszonego w dniu 13 maja 2015 r., konkursu ofert poprzedzającego zawarcie umowy na wykonanie świadczeń zdrowotnych z zakresu badań diagnostyki laboratoryjnej, serologicznej i mikrobiologicznej:

Pytanie: Pytanie 1

Co Zamawiający rozumie pod pojęciem poz. 26 - badanie tankować.

Odpowiedź:

Badanie z materiału tkankowego w kierunku diagnostyki chorób autoimmunologicznych skóry i tkanki łącznej metodą immunofluorescencji bezpośredniej.

Pytanie 2

Poz. 119 - czy nie nastąpiła pisarska omyłka, Czechowicz o Giardia łamania IgG i IgM to metoda ELISA a nie metoda IIF?

Odpowiedź:

Nie nastąpiła omyłka pisarska.

Pytanie 3

Poz. 397 - Troponina I, czy Zamawiający dopuści alternatywnie oznaczenie Troponina T jako badanie równoważne?

Odpowiedź:

Nie dopuszcza.

Pytanie 4

Dot. pkt 24 z SWKO proszę o podanie wykazu badań jakie oferent ma wykonać w ramach testów potwierdzenia w celu wydania wyniku kompletnego?

Odpowiedź: HIV, HbS – zgodnie z obowiązującymi rekomendacjami; kiła-FTA, TPFA, FTA-ABS zgodnie z załącznikiem nr 1 poz. 210.



Szpital
bez bólu

Pytanie 5

Dot. badania nr 84 czy udzielający zamówienie dopuszcza wykonanie badania Coxackie - p/c przeciw wirusom Coxackie metodą ELISA?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie 6

Dot. badania nr 288 czy udzielający zamówienie dopuszcza rozpakietowanie badania panel wątrobowy oraz czy dopuszcza pominięcie w pakiecie badania: anty LSP?

Odpowiedź:

Nie dopuszcza.

Pytanie 7

Dot. badania nr 333 i 334 czy udzielający zamówienie dopuszcza oznaczanie przeciwciał w badaniach ANA2 oraz ANA3 przeciwciał : RNP68, RNPA, RNPC, SmB,SmD, Ro/SSA60, Ro/SSA52, La/SSB, Rib-P, PCNA, CENP-B, Scl70, Jo-1, Histon, dsDNA?

Odpowiedź:

Tak dopuszcza plus dodatkowo AMA.

Pytanie 8

Dot. badania nr 348 czy udzielający zamówienie może zdefiniować jakie badanie powinno zostać wykonane „Próba zmętnienia surowicy” i czy istnieje możliwość wykreślenia tego badania z wykazu?

Odpowiedź:

Badanie stopnia zmętnienia surowicy, nie dopuszcza się wykreślenia badania.

Pytanie 9

Dot. badania nr 349 czy udzielający zamówienie dopuszcza rozpakietowanie badania Próby wątrobowe?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie 10

Dot. badania nr 396 czy udzielający zamówienie może rozwinąć na czym polegała by usługa: Transport sanitarny materiału do badań?

Odpowiedź: Pozycja 396 „ transport sanitarny materiału do badań „ zostaje wykreślona z załącznika nr 1 do szczegółowych warunków konkursu ofert

Pytanie 11

Dot. badania nr 407 czy udzielający zamówienie może określić czy oferent ma wykonać test HIV Western Blot w przypadku badania Weryfikacja-HIV?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 12

Załącznik nr 1 poz. 341-347 – prosimy o informację, czy cena za badanie próba zgodności powinna też uwzględniać cenę badania kontrola grupy krwi biorcy.

Odpowiedź:

Nie

Pytanie 13

Dot. badań poz. 33 i 34 czy zleceniodawca dopuszcza wykonywania badań Bartonelloza (B.henselae, B.Quintana), IqG met. UF, Bartoneioza (B.henselae, B.auintana), IqM met. HF metodą ELISA

Odpowiedź: Tak

Pytanie 14

Dot. badań poz. 60 i 61 czy zleceniodawca dopuszcza podział badań Borelioza, IgG w surowicy i PMR, met. Western Biot (ICD 9: S231, Borelioza, IgM w surowicy i PMR, met. Western Biot (ICD 9: zew względu na różnorodność materiałów

Odpowiedź: Tak

Pytanie 15

Dot. badania poz. 83 czy zleceniodawca dopuszcza wykonywanie badania Coxsackie typ A i B IqM met. IIF (ICD-9: V72) metodą ELISA

Odpowiedź: Tak

Pytanie 16

Dot. badania poz. 103 czy zleceniodawca dopuszcza podział badań dla klasy przeciwciał w przypadku badania Enterowirusy met. ELISA

Odpowiedź: Tak

Pytanie 17

Dot. badania poz. 119 czy zleceniodawca dopuszcza podział dwóch badań w zależności na klasy przeciwciał w przypadku Giardia lamblia IgM i IgG w surowicy, met IIF (ICD-9: X131

Odpowiedź: Nie

Pytanie 18

Dot. badania poz. 188 czy zleceniodawca dopuszcza wykonanie badania TX-5 **Drzewa wczesne (TX5) (L91)**, TX-6 **Drzewa późne (TX6) (L91)** w ramach badania IqE sp. TP9 - mieszanka drzew (ICD-9: L91)

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie 19

Dot. badania poz. 193 czy zleceniodawca dopuszcza podział badań w zależności dla klasy przeciwciał w przypadku badania Immunooglobuliny IqG, IqM, IqA

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie 20

Dot. badań poz. 270 i 272 Czy zleceniodawca dopuszcza podział badań P/c. p. czynnikowi wew. Castle'a i p. kom. okładzinowym żołądka APCA met. IIF oraz podział ze względu na klasy przeciwciał badania P/c. p. kardiolipinie w kl. IgG i IgM (łącznie) met. ELISA (ICD-9: N89"

Odpowiedź:

Nie dopuszcza.

Pytanie 21

Rozdział II pkt. 33 – prosimy o wyjaśnienie co Udzielający zamówienia rozumie pod pojęciem „integracja głęboka”. Prosimy o podanie wszystkich czynności lub procesów jakie muszą być przeprowadzone lub które muszą być obsługiwane przez połączone systemy informatyczne.

Odpowiedź:

Udzielający zamówienia wymaga integracji systemu laboratoryjnego z systemem HIS, tzw. **integracji głębokiej**, która spełniać będzie **minimum następujące wymogi:**

Pod nazwą „integracji głębokiej Udzielający zamówienia rozumie:

- a) Zlecenia z systemu informatycznego Udzielającego zamówienia następować będą z wykorzystaniem procesów wymiany danych XML lub HL7
- b) Wysyłanie zleceń z HIS do LIS
- c) Odsyłanie z LIS do HIS potwierdzenia zlecenia (pacjenta),
- d) Wykonany opis badania jest odsyłany z LIS do HIS,
- e) Każda zmiana opisu w LIS jest aktualizowana w HIS,
- f) Do wyniku badania dodawana jest informacja (link) o obrazie w celu otwarcia z poziomu HIS przeglądarki WEB lub dowolnej aplikacji służącej do wyświetlania danych testowych/obrazowych
- g) Synchronizację słowników pacjentów, lekarzy kierujących, zleceniodawców, itd.,
- h) W sytuacjach awaryjnych, w których nie można zlecać badań z HIS - możliwość rejestrowania badań z jednostek organizacyjnych Udzielającego zamówienia w LIS w taki sposób, aby system HIS traktował je jak zlecane elektronicznie,
- i) Integracja HIS-LIS będzie zapewniała pełną obsługę funkcji obecnie używanego systemu HIS –Informedica firmy Asseco dotyczącej Laboratorium oraz przekazywania wyników/zleceń pacjentów oraz wszystkich niezbędnych informacji związanych z wykonywanym badaniem.

(dotyczy to także nowych funkcjonalności pojawiających się w programie Infomedica dotyczących laboratorium i przekazywania danych z HIS-LIS i LIS HIS)

Oferent udzieli Udzielającemu zamówienia bezterminowej licencji na korzystanie z funkcjonalności (modułu) realizującej integrację/komunikację z zewnętrznymi systemami typu: HIS, LIS na nieograniczoną liczbę takich systemów.

Pytanie 22

Umowa dzierżawy

- a) Par. 1 ust. 6 – prosimy o skorygowanie daty początkowej (prawdopodobna omyłka).

Odpowiedź: Data dotyczy przekazania nowemu podmiotowi pomieszczeń przeznaczonych na wykonywanie świadczeń po zakończeniu umowy tj. 30 czerwca 2025 r.

Pytanie 23

Umowa o świadczenia zdrowotne

- a) Par. 3 ust. 8 – prosimy o dostosowanie treści postanowienia umownego do brzmienia art. 27 ust. 7 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności laboratoryjnej, albowiem „w stosunku do osób trzecich” odpowiedzialność obu stron umowy jest solidarna.
- b) Par. 10 ust. 6 zd. 2 – prosimy o taką modyfikację postanowienia umownego aby odpowiedzialność Przyjmującego zamówienie odnosiła się tylko do prawomocnie zasądzonych lub uznanych przez niego roszczeń (obecne bowiem brzmienie zobowiązuje go do zapłaty w każdym przypadku zgłoszenia roszczenia choćby całkowicie nieuzasadnionego).
- c) Par. 11 ust. 4 – prosimy o uzupełnienie tego postanowienia również o pozostałe okoliczności wskazane w § 7 ust. 9 umowy.

Odpowiedź: ad a) zapis par.3 ust 8 pozostaje bez zmian

ad b) zapis par.10 ust 6 zd. 2 pozostaje bez zmian

ad c) par. 11 ust 4 otrzymuje brzmienie „*Zakazuje się zmian postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Przyjmującego zamówienie, za wyjątkiem sytuacji określonych w § 7 ust.9 umowy*”.

Pytanie 24

Powołując się na pkt. II Specyfikacji -ppkt.18 Udzielający Zamówienie przewiduje wykonywanie badań w trybie cito. Prosimy o doprecyzowanie, jakie badania i w jakim czasie mają być wykonane w ww. trybie. Udzielający Zamówienia nie uwzględnił tego w załączniku nr 1 do SWKO.

Odpowiedź:

Badania, które będą opatrzone trybem cito, w sytuacji wynikającej ze stanu klinicznego chorego.

Pytanie 25

Czy całodobowe laboratorium obsługujące na wypadek awarii, o którym mowa w specyfikacji pkt. II ppkt 3 dotyczy :

- a) **własnego** pełno profilowego laboratorium całodobowego Oferenta na terenie Krakowa, co pozwoli na utrzymanie komunikacji laboratoryjnego systemu informatycznego z systemem szpitalnym i nie zaburzy dostępu do wyników badań drogą elektroniczną oraz kontynuację przekazywania wyników badań do elektronicznej karty pacjenta,
- b) czy pełno profilowego całodobowego laboratorium **Podwykonawcy** wykonującego badania na wypadek awarii?

W przypadku korzystania z laboratorium podwykonawcy, czy wystarczy:

- dołączenie do oferty pisemnego zobowiązania takiego Podwykonawcy do realizacji umowy zgodnie z warunkami SWKO, a w tym czasami oczekiwania na wynik wymaganymi przez Udzielającego Zamówienie

-czy wymagane jest dołączenie do oferty umowy zawartej pomiędzy Oferentem i Podwykonawcą zawierającej warunki realizacji usługi, zgodne z warunkami SWKO, w tym czasami wykonania badań wymaganymi przez Udzielającego Zamówienie?

Odpowiedź: Udzielający zamówienia nie wymaga własnego laboratorium obsługującego na wypadek awarii, ale wymaga pełno profilowanego całodobowego laboratorium, zapewniającego utrzymanie komunikacji laboratoryjnego systemu informatycznego z system szpitalnym.

Udzielający zamówienia wymaga złożenia w ofercie oświadczenia o zapewnieniu wyżej opisanego laboratorium na wypadek awarii i wskazanie jego adresu.

Pytanie 26

Powołując się na specyfikę mikrobiologii szpitalnej oraz wysokie wymagania dot. współpracy z Zespołem ds. Zakażeń Szpitalnych wymagane jest doświadczenie pracowników dotyczące wykonywania badań w zakresie mikrobiologii. Wnioskujemy o konieczność wpisania w rubryce „kwalifikacje zawodowe” informacji o stażu pracy w pracowni mikrobiologicznej, dla **wszystkich** pracowników Pracowni Mikrobiologicznej wraz z podpisem każdego pracownika potwierdzającym wpisane dane.

Odpowiedź: zgodnie z zapisami szczegółowych warunków konkursu ofert.

Instytut
Dziecięcy Szpitalny
Pracownia Mikrobiologiczna
ul. ...
Prof. Zbigniew J. Kłopot

