

- 1) Pakiet nr 2 - Parametry wymagane - Czy Zamawiający dopuści czytnik do moczu z użyciem dwóch długości fal 525 nm i 635 nm? **TAK**
- 2) Pakiet nr 2 - Parametry wymagane - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania czytnika do moczu z możliwością podłączenia go do komputera poprzez port USB? **TAK**
- 3) Pakiet nr 2 - Parametry wymagane - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie czytnika bez automatycznej korekty wyników końcowych o niespecyficznego interferencji wywołanej przez pH, gęstość i barwę moczu? **NIE**
- 4) Pakiet nr 10, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu w opakowaniu po 5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganej przez Zamawiającego ilości? **TAK**
- 5) Pakiet nr 10, poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testu o czułości diagnostycznej >99,9% i specyficzności 98,6%? **TAK**
- 6) Pakiet nr 10, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu w opakowaniu po 5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganej przez Zamawiającego ilości? **TAK**
- 7) Pakiet nr 10, poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testu różnicującego osobno toksynę A i osobno toksynę B na jednej membranie testowej? **TAK**
- 8) Pakiet nr 10, poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testu o czułości analitycznej dla toksyny A i dla toksyny B w stężeniu 0,75 ng/ml? **TAK**
- 9) Pakiet nr 10, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów w opakowaniu po 5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganej przez Zamawiającego ilości? **TAK**
- 10) Pakiet nr 10, poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu w opakowaniu po 250 oznaczeń z odpowiednim przeliczeniem wymaganej przez Zamawiającego ilości? **TAK**
- 11) Pakiet nr 10, poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści test do jakościowego wykrywania przeciwciał przeciw HIV typu 1 i typu 2 i podtypu 0 w krwi pełnej, ludzkiej surowicy lub osoczu? **TAK**
- 12) Pakiet nr 10, poz. 5 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testu o czułości powyżej 99,9% i specyficzności 99,9%? **TAK**
- 13) Pakiet nr 10, poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści test o czułości 10 IU/ml w surowicy i w moczu? **TAK**
- 14) Pakiet nr 11, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści immunochromatograficzny test kasetkowy? **TAK**
- 15) Pakiet nr 12, poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga testu o granicy wykrywalności 3,4 ng/ml dla IgG anty-SARS-CoV-2 i 210 ng/ml dla IgM anty-SARS-CoV-2? **TAK**
- 16) Pakiet nr 13, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści test o czułości 80,2% i swoistości powyżej 99,9%? **NIE**
- 17) Pakiet nr 13, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści test w opakowaniu po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganej przez Zamawiającego ilości? **TAK**