



D.25C/250/ 87 /2024

wg rozdzielnika

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp oraz rozdz. XI Specyfikacji Warunków Zamówienia, w związku z zapytaniem Wykonawcy w postępowaniu prowadzonym w trybie podstawowym na **SUKCESYWNE DOSTAWY ODCZYNNIKÓW HEMATOLOGICZNYCH Z DZIERŻAWĄ 2 ANALIZATORÓW I ANALIZATORA DO AUTOMATYCZNEGO BARWIENIA ROZMAZÓW ORAZ MODUŁU DO AUTOMATYCZNEJ WERYFIKACJI KRWI DO LOKALIZACJI W WEJHEROWIE**, znak: D25C/252/N/10-15rj/24, niniejszym przedkładam odpowiedź Zamawiającego.

1. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Umowy:

Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

2. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy SWZ, Załącznik nr 5 do SWZ, Wzór umowy:

§3 ust. 3:

Czy Zamawiający dopuści możliwość dosyłania faktury po dostawie towaru (później niż tego samego dnia co dostawa)?

Dopuszczenie takiej możliwości jest również korzystne dla Zamawiającego, gdyż wystawienie i wysłanie faktury po dostawie, wydłuża w praktyce termin płatności.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

3. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy SWZ, Załącznik nr 5 do SWZ, Wzór umowy:

§4 ust. 4 tiret trzecie i czwarte:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostarczany przedmiot zamówienia zamiast ulotek w języku polskim zawierających wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje, w tym instrukcje dot. magazynowania i przechowywania, zawierał ww. informacje na opakowaniach wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów zgodnie z art. 12 ust. 4 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

4. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy SWZ, Załącznik nr 5 do SWZ, Wzór umowy:

§41 ust. 14:

Uprzejmie prosimy o dookreślenie poprzez dodanie wyrażenia: „w przypadku, gdy usterki nie da się usunąć zdalnie”.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

5. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy SWZ, Załącznik nr 5 do SWZ, Wzór umowy:

§5 ust. 4 lit. c):

Prosimy zastąpienie słowa: „opóźnieniem” na „zwłoki”.

Zapis w obecnym brzmieniu stanowi klauzulę abuzywną zgodnie z Art. 433 pkt 1) oraz 2) Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych.



Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

6. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy SWZ, Załącznik nr 5 do SWZ, Wzór umowy:

§5 ust. 5:

Prosimy o uzupełnienie zapisu poprzez dodanie zdania:

„z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności wynosi do 2 miesięcy, w przypadku, gdy ta będzie rozdysponowana wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego, dostępnym na stronie www.....pl”.

Krew kontrolna jest materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

7. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy SWZ, Załącznik nr 5 do SWZ, Wzór umowy:

§14 ust. 2:

Uprzejmie prosimy o zastąpienie wyrażenia: „Wykonawca w czasie trwania niniejszej Umowy zobowiązuje się (...)” zdaniem:

„Wykonawca w czasie trwania niniejszej Umowy w miarę możliwości poczyni starania (...)”.

Zaznaczyć należy, że sytuacja kryzysowa oraz wojna stanowią siłę wyższą (łac. vis maior), która może uniemożliwić dostawę towaru niezależnie od Wykonawcy – np. blokady dróg czy rekwirowanie samochodu dostawczego przez wojsko. Wojsko nie ma żadnych powiązań z Wykonawcą, stąd Wykonawca nie ma żadnego wpływu na ich działania.

Podkreślić należy, że oszacowanie tak wysokiego ryzyka do wskazanego zobowiązania może spowodować podniesienie cen przez Wykonawcę.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Zał. nr 2 do SWZ, Formularza Asortymentowo-Cenowego, tab. I:

Prosimy Zamawiającego o wyspecyfikowanie ilości konkretnych rodzajów badań, jakie składają się na ogólną liczbę 295 500 oznaczeń podczas trwania kontraktu.

Prosimy o podanie ilości badań CBC, CBC-DIFF, CBC-DIFF+RET, BF, ilość rozmazów krwi obwodowej wraz z wybarwieniem oraz ilość weryfikowanych cyfrowo rozmazów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, iż nastąpiła omyłka pisarska i wymaga łącznej ilości 328 410 oznaczeń, w tym: morfologia CBC 250 800 oznaczeń, morfologia CBC + 5DIFF 38 260 oznaczeń, retikulocyty + płytki optyczne 1 400 oznaczeń, płyny z jam ciała 1 950 oznaczeń, rozmaz mikroskopowy krwi obwodowej, szpiku, PMR, płynu z jam ciała + wybarwienie preparatu 36 000 oznaczeń.

9. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Zał. nr 6 do SWZ, Wymagania graniczne dla analizatora CBC-5DIFF /back-up, pkt. 1:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatora CBC-5DIFF/back-up używanego, wyprodukowanego w 2020 roku.

Zaoferowany analizator będzie w pełni sprawny, po corocznych, okresowych przeglądach autoryzowanego serwisu Wykonawcy i zgodny z wymaganiami stawianymi przez Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

10. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Zał. nr 6 do SWZ, Wymagania graniczne dla analizatora CBC-5DIFF /back-up, pkt. 2:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie analizatora, w którym HCT jest oznaczany metodą detekcji wysokości impulsów wywołanych przez analizowane RBC.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

11. Zapytanie Wykonawcy:



Dotyczy Zał. nr 6 do SWZ, Wymagania graniczne dla analizatora CBC-5DIFF /back-up, pkt. 5:
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na „Pomiar frakcji niedojrzałych granulocytów IG (metamielocyty, mielocyty, promielocyty) jako odrębnej populacji wyrażanej w wartościach bezwzględnych (#) i procentowych (%) w stosunku do ogólnej liczby leukocytów”.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

12. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Zał. nr 6 do SWZ, Wymagania graniczne dla analizatora CBC-5DIFF /back-up, pkt. 6:
Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatora z zakresami liniowości oznaczeń dla próbek pierwotnych, bez rozcieńczenia:
dla WBC do co najmniej 400 x103/ul; dla PLT do co najmniej 5000 x103/ul.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

13. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Zał. nr 6 do SWZ, Wymagania graniczne dla analizatora CBC-5DIFF /back-up, pkt. 10:
Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymagania poniższej wydajności analizatora:
około 100 oznaczeń/ godzinę w trybie CBC+DIFF.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wydajności analizatora: co najmniej 90 oznaczeń/ godzinę w trybie CBC+DIFF.

14. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Zał. nr 6 do SWZ, Wymagania graniczne dla analizatora CBC-5DIFF, pkt. 2:
Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie analizatora, w którym HCT jest oznaczany metodą detekcji wysokości impulsów wywołanych przez analizowane RBC.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

15. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Zał. nr 6 do SWZ, Wymagania graniczne dla analizatora CBC-5DIFF, pkt. 6:
Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymagania poniższej wydajności analizatora: około 100 oznaczeń/ godzinę w trybie CBC+DIFF oraz min. 80 oznaczeń/godzinę dla CBC+DIFF+RET.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wydajności analizatora: co najmniej 90 oznaczeń/ godzinę w trybie CBC+DIFF oraz min. 80 oznaczeń/godzinę dla CBC+DIFF+RET.

16. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Zał. nr 6 do SWZ, Wymagania graniczne dla analizatora CBC-5DIFF, pkt. 11:
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na „Pomiar frakcji niedojrzałych granulocytów IG (metamielocyty, mielocyty, promielocyty) jako odrębnej populacji wyrażanej w wartościach bezwzględnych (#) i procentowych (%) w stosunku do ogólnej liczby leukocytów”.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

17. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Zał. nr 6 do SWZ, Wymagania graniczne dla analizatora CBC-5DIFF, pkt. 16:
Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatora z zakresami liniowości oznaczeń dla próbek pierwotnych, bez rozcieńczenia:
dla WBC do co najmniej 400 x103/ul; dla PLT do co najmniej 5000 x103/ul.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

18. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Zał. nr 6 do SWZ, Wymagania graniczne dla analizatora CBC-5DIFF, pkt. 14: Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie rozwiązania umożliwiającego określenie stanu aktywacji neutrofilii za pomocą parametrów odzwierciedlających stan neutrofilii względem ich reaktywności oraz ziarnistości, opisanych odpowiednio w jednostkach „FI” oraz „SI” oraz oznaczenia parametrów limfocytów reaktywnych i



limfocytów syntetyzujących przeciwciała, których oba są prezentowane w wartościach odsetkowych i bezwzględnych. Wszystkie z wymienionych parametrów są prezentowane na wyniku badania i przesyłane do LIS.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

19. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Zał. nr 6 do SWZ, Wymagania graniczne dla aparatu do cyfrowej morfologii krwi, pkt 1:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie używanego automatycznego urządzenia do weryfikacji rozmazów krwi, wyprodukowanego w 2020 roku. Zaoferowane urządzenie będzie w pełni sprawne, po corocznych, okresowych przeglądach autoryzowanego serwisu Wykonawcy i zgodne z wymaganiami stawianymi przez Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

20. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Zał. nr 2 do SWZ, Formularza Asortymentowo-Cenowego:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na skalkulowanie materiału kontrolnego dla morfologii krwi zgodnie z terminem, w którym parametry oznaczeń nie przekraczają wyznaczonych przez producenta i określonych w arkuszu oznaczeń dopuszczalnych zakresów gwarantujących prawidłową pracę analizatorów.

Dystrybucja materiału kontrolnego odbywa się według harmonogramu dostaw dostępnego na stronie internetowej Wykonawcy. Z uwagi na swoją specyfikę wewnętrzną, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważny materiał kontrolny.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

21. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Wyposażenia obowiązkowego: Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że poprzez wymaganie: „Wykonawca zapewni udział w zewnętrznej kontroli jakości on-line, opartej o materiał do kontroli codziennej, wysyłany automatycznie bezpośrednio z analizatorów, dający możliwość uzyskania raportów miesięcznych oraz certyfikatu uczestnictwa” rozumie, tym samym wymaga zaoferowania kontroli zewnątrzlaboratoryjnej producenta, opartej o wyniki kontroli codziennej parametrów morfologii krwi oraz płynów z jam ciała przesyłanej online automatycznie, bezpośrednio z analizatora po wykonaniu oznaczenia bez konieczności zatwierdzania i użycia nośników zewnętrznych, a także bez ingerencji użytkownika. Program kontroli posiada akredytację organizatorów badań biegłości ISO/IEC 17043.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

22. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Wyposażenia obowiązkowego – Cytowirówka:

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy wyposażenia dodatkowego, jakim jest cytowirówka do maksymalnie 5 tygodni od daty podpisania umowy.

Prośba ta jest podyktowana warunkami i czasem dostawy wyspecyfikowanymi przez producenta i dystrybutora cytowirówki.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

WSZYSTKIE WPROWADZONE ZMIANY STAJĄ SIĘ INTEGRALNĄ CZĘŚCIĄ SWZ I ZASTĘPUJĄ LUB UZUPEŁNIAJĄ ZAPISY SWZ W ODPOWIEDNIM ZAKRESIE.

Z poważaniem

**KOORDYNATOR
DS. ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH**

mgr Monika Klause