

Pabianice, dnia 16 lipca 2024 r.

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2023.1605 t.j. z dnia 2023.08.14) na realizację zadania pn.: „Dostawa odczynników, krwinek wzorcowych i innych materiałów zużywalnych, eksploatacyjnych, dzierżawa analizatora oraz sprzętu backup i sprzętu komputerowego”, znak sprawy: 26/ZP/PN/D/24

Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o., ul. Jana Pawła II 68, 95-200 Pabianice, zgodnie z art. 135 ust. 2 i 6 udziela odpowiedzi na pytania do Specyfikacji Warunków Zamówienia (dalej: SWZ):

1. Pakiet 2 - Odczynniki do manualnej metody oznaczania grup krwi na 12 m-cy; Czy Zamawiający w pozycji nr 12 oraz 13 wymaga 12 zestawów krwinek czy po 12 ml czyli po 1 zestawie na 12 miesięcy?
Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje w tym zakresie treść załącznika nr 2 do SWZ.
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 4 pkt 1 projektu umowy z zapisu „Wykonawca oświadcza, że jest właścicielem Urządzeń opisanych w Załączniku nr 1 do Umowy (zgodnie ze złożoną ofertą), spełniającymi wymogi określone w Umowie, a także wymogi określone w Załączniku nr 1 do Umowy.” na "Wykonawca oświadcza, że ma prawo dysponować analizatorami opisanymi w kosztorysie ofertowym zgodnie z zasadami opisanymi w art. 140 k.c."
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
3. Dotyczy (Pakietu 2) załącznika 10 do SWZ §2 REALIZACJA DOSTAW: Na jaki okres będzie zawarta umowa na dostawy odczynników pakiet nr 2, bowiem istnieją rozbieżności pomiędzy SWZ a projektem umowy.
Odpowiedź: Termin realizacji zamówienia dla Pakietu 2 wynosi 12 miesięcy. Zamawiający odpowiednio modyfikuje treść załącznika nr 10 do SWZ (dla Pakietu 2) w §2 ust. 1.
4. Dotyczy Pakietu 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pozycjach od poz. 7 do poz. 15 na termin ważności odczynników 9 miesięcy od dnia dostawy?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na proponowany termin ważności odczynników w Pakiecie 2, poz.: 7, 8, 9, 10, 11, 14, 15. W związku z tym Zamawiający odpowiednio modyfikuje załączniki do SWZ.
5. Dotyczy Pakietu 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin płatności 30 dni, aby nie powodować zatorów płatniczych? Uzasadnienie: Termin płatności 60 dni dla mikro przedsiębiorcy to rażące odstępstwo od dobrych praktyk handlowych, które naruszają zasadę działania w dobrej wierze i zasadę rzetelności. Termin zapłaty określony w umowie został ustalony z naruszeniem generalnej zasady, iż termin zapłaty określony w umowie nie może przekraczać 60 dni, kiedy dłużnikiem jest duży przedsiębiorca, a wierzycielem mikroprzedsiębiorca, mały lub średni przedsiębiorca (MŚP).
Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.
6. Dotyczy Pakietu 2: Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie zgodnie z art. 433 uPzp? Uzasadnienie: Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji ofertowej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym min. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 roku KIO 1087/10 art. 29 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez Zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet , jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 roku KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła , że „nie można zaakceptować

postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczona pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podejmowaniu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 10 do SWZ (w zakresie Pakietu 2) w §1 ust. 3.

7. Dotyczy Pakietu 2: Czy Zamawiający zgodzi się na podpisanie wraz z umową harmonogramu dostaw, w szczególności dotyczącego krwinek wzorcowych i zestawu próbek kontrolnych, który ułatwi realizację zawartej umowy, ze szczególnym wskazaniem na fakt specyficznego cyklu produkcyjnego zamówienia (pod warunkiem akceptacji przez laboratorium przed podpisaniem umowy) ? Uzasadnienie: Krwinki i zestawy próbek kontrolnych produkowane są z krwi pożywkowej od dawców podobnie jak odczynniki. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia dawcy o odpowiednich fenotypach mogą oddać krew tylko 6 razy w roku pod warunkiem, że przejdą pozytywnie badania wymagane w Banku Krwi. Zatem pozyskanie dawców i cykl pobrań narzuca wytwórcą krwinek wykorzystywanych do badań in vitro reżim produkcji w równych odstępach comiesięcznych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na realizację dostaw wg. Harmonogramu jedynie w stosunku do dostaw krwinek wzorcowych i zestawów próbek kontrolnych.

8. Dotyczy Pakietu 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby Umowa mogła być zmieniona w sytuacji:
- a. zmiany numeru katalogowego produktu,
 - b. zmiany nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów,
 - c. wprowadzenia do sprzedaży przez producenta zmodyfikowanego / udoskonalonego produktu powodującego wycofanie dotychczasowego,
 - d. zmiany przepisów podatkowych w zakresie zmiany stawki podatku VAT. W przypadku wprowadzenia zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulegnie stawka podatku VAT, wartość podatku VAT oraz wartość brutto, wartość netto pozostaje stała przez cały czas trwania umowy.
 - e. wystąpienia zmian powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację umowy – w zakresie dostosowania postanowień umowy do zmiany przepisów prawa,
 - f. opóźnień w realizacji umowy o ile zmiana taka jest korzystna dla Zamawiającego lub jest konieczna w celu prawidłowej realizacji przedmiotu umowy,
 - g. zmiany nazwy oraz formy prawnej Stron – w zakresie dostosowania umowy do tych zmian,
 - h. wystąpienia siły wyższej (Siła wyższa – zdarzenie lub połączenie zdarzeń obiektywnie niezależnych od Stron, które zasadniczo i istotnie utrudniają wykonywanie części lub całości zobowiązań wynikających z umowy, których Strony nie mogły przewidzieć i którym nie mogły zapobiec ani ich przezwyciężyć i im przeciwdziałać poprzez działania z należytą starannością ogólnie przewidzianą dla cywilno prawnych stosunków zobowiązaniowych) – w zakresie dostosowania umowy do tych zmian,
 - i. zmiany terminu wykonania zamówienia (skrócenie / wydłużenie),
 - j. wstrzymaniem / przerwaniem wykonania przedmiotu umowy z przyczyn zależnych od Zamawiającego,
 - k. niewykorzystania wartości umowy przez okres zawarcia umowy, Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy na czas określony, nie dłużej jednak niż do wykorzystania wartości umowy,
 - l. zmiany cen netto po udokumentowaniu uzasadnionych przyczyn przez Wykonawcę np.
 - zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
 - zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne – jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę,
 - zmiany cen producenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

9. Dotyczy Pakietu 1 - Prosimy o potwierdzenie, że łączna ilość badań przeglądowych przeciwciał w teście PTA, którą należy wycenić wynosi zgodnie z pkt 1.5 formularza cenowego (załącznik nr 2 do SWZ) wynosi 22 800 i ilość ta uwzględnia 18 000 badań z poz. 1.1 skryningi przy grupie krwi, 4 800 badań z poz. 1.3 Grupa krwi biorcy oraz ilości przeznaczone na przeprowadzenie kontroli codziennej?
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że łączna ilość badań przeglądowych na obecność przeciwciał odpornościowych w teście PTA wynosi 22 800 – tj. 18000 z poz. 1.1 i 4800 z pozycji 1.3 formularza cenowego (załącznik nr 2 do SWZ w zakresie Pakietu 1). W ilości tej nie są uwzględnione: kontrola codzienna, którą należy przeprowadzić zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz kwalifikacje każdej nowej serii/dostawy odczynników i walidacja nowej metody.
10. Dotyczy Pakietu 1 Prosimy o wyjaśnienie i potwierdzenie czy dla
✓ poz. 1.1 Grupa krwi należy doliczyć karty i odczynniki niezbędne do przeprowadzenia kontroli codziennej w ilości: 2 próbki (1na 24 godziny) x 365 dni x 3 lata tj. 2 190 badań;
✓ poz. 1.3 Grupa krwi biorcy należy doliczyć karty i odczynniki niezbędne do przeprowadzenia kontroli codziennej w ilości: 2 próbki (1na 24 godziny) x 365 dni x 3 lata = 2 190 badań;
✓ poz. 1.4 Grupa krwi dawcy należy doliczyć karty i odczynniki niezbędne do przeprowadzenia kontroli codziennej w ilości: 2 próbki (1na 24 godziny) x 365 dni x 3 lata = 2 190 badań?
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że należy doliczyć ilość kart do wykonania: kontroli codziennej oraz do wykonania kwalifikacji każdej nowej serii/dostawy kart.
11. Dotyczy Pakietu 1: W związku z określeniem w załączniku nr 2 do SWZ – Formularz cenowy sposobu wyliczenia poszczególnych cen prosimy o potwierdzenie, że wyliczeń w zakresie pkt 1 „Odczynniki, krwinki wzorcowe, materiały kontrolne, materiały zużywalne i eksploatacyjne do wykonywania badań z zakresu serologii transfuzjologicznej wraz z dzierżawą 1 analizatora, zestawu do wykonywania badań metodą manualną na 36 miesięcy” należy dokonać w oparciu o ilość badań / zestawów (powiększone o ilości na kontrolę codzienną o ile Zamawiający potwierdzi ten fakt w poprzednim pytaniu), natomiast w kolumnie L należy wskazać ilość pełnych opakowań handlowych zaokrąglonych w górę (np. gdy z wyliczeń wyjdzie np. 8,33 opakowania w kolumnie L należy wskazać 9,00 opakowań), na podstawie których Zamawiających będzie dokonywał zamówień asortymentu i będą wystawiane stosowne faktury?
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza. Wykonawca w formularzu cenowym jest zobowiązany do przeliczenia ilości opakowań/skalkulowania oferty do pełnych opakowań zaokrąglonych w górę. Zamawiający dokonuje w tym zakresie modyfikacji formularza cenowego – załącznik nr 2 do SWZ.
12. Dotyczy. Pakietu 1: Czy w zakresie Pakietu 1 ze względu na specyfikę odczynników i krwinek wzorcowych do badań serologicznych mikrometodą kolumnową Zamawiający dopuści, aby sukcesywne dostawy asortymentu stanowiącego przedmiot zamówienia częściowego odbywały się średnio raz na miesiąc, wg załączonego do oferty / dostarczanego raz w roku harmonogramu dostaw na dany rok kalendarzowy z jednoczesnym zapewnieniem możliwości realizacji dostaw interwencyjnych „na cito” z terminem realizacji do max 3 dni roboczych od daty złożenia zamówienia przez Zamawiającego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i modyfikuje w tym zakresie treść załączników.
13. Dotyczy. Pakietu 1: Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający dopuści, aby wymagane materiały eksploatacyjne niezbędne do pracy analizatora w postaci zestawów serwisowych zostały uwzględnione w cenie czynszu dzierżawnego?
Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.
14. Dotyczy Pakietu 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy analizatora w zakresie pakietu nr 1 do 30 dni od dnia zawarcia umowy?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje odpowiednio modyfikacji załączników do SWZ.
15. Dotyczy. Pakietu 1: Prosimy o potwierdzenie, że wymóg z pkt 19 (część I: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia –Analizator, system backup, karty do wykonywania badań, odczynniki i inne urządzenia) załącznika nr 2A do SWZ –Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 1: doty-

czący „(...) (backup pracujący na tych samych odczytnikach co analizator (...))”, Zamawiający rozumie te same odczytniki co do składu bez względu na wielkość opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

16. Dotyczy Pakietu 1: W związku z wymogiem zapewnienia w ramach dzierżawy (pkt 3.7 załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy) 2 drukarek do kodów kreskowych wraz z dostawą etykiet w celu zapewnienia właściwej ilości etykiet prosimy o potwierdzenie i informację jak Zamawiający etykietuje (obkleja) próbówki czy ilość etykiet ma odpowiadać liczbie donacji (12000 skrócona grupa krwi dawcy z właściwą próbą zgodności) czy liczbie dawców (12000) oraz wszystkim pacjentom, biorcom i noworodkom (22800 – pełna grupa + skrócona grupa biorcy + 720 – 2 ozn. noworodków)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga etykiet w ilości odpowiadającej: liczbie donacji, liczbie biorców, i liczbie grup krwi (grupy krwi powyżej 4 – go m.ż. + grupy krwi noworodkowe) zgodnie z Załącznikiem nr 2 do SWZ.

17. Dotyczy: Pakiet 1, pkt 19 Załącznik nr 2A do SWZ Opis przedmiotu zamówienia: Czy Zamawiający dopuści zaoferowania systemu manualnego backup w postaci – dwóch zintegrowanych urządzeń o łącznej sumie 20 miejsc wirówkowych i 40 miejsc inkubatorowych, oraz 2 pipety automatyczne (backup pracujący na tych samych odczytnikach co analizator, wszystkie sprzęty od jednego producenta, nie starsze niż z 2022 roku)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

18. Dotyczy: Pakiet 1, pkt 27 Załącznik nr 2A do SWZ Opis przedmiotu zamówienia: Czy poprzez sformułowanie „Automatyczny system kontroli niezgodności bieżących wyników z wynikami w archiwum.” Zamawiający rozumie, że opisywana funkcja miałaby obowiązywać w systemie LIS czy w oprogramowaniu analizatora?

Odpowiedź: Zamawiający rozumie, że opisywana funkcja dotyczy oprogramowania analizatora.

19. Dotyczy: Załącznik nr 10 do SIWZ, paragraf 3, punkt 15 „Okres ważności dostarczonych Towarów...” Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin ważności dostarczonych Towarów w zakresie krwinek wzorcowych oraz materiały kontrolne 4 tygodnie od daty dostarczenia do Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w przypadku Pakietu 1.

20. Dotyczy SWZ Rozdział 12 pkt 8 ppkt 7 oraz rozdział 22

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

Odpowiedź: Zamawiający w niniejszym postępowaniu nie wymaga wniesienia wadium.

21. Dotyczy: Załącznik nr 2A do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 1, pkt 8 i pkt 19 Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania dozownika do diluentu, pipet wraz z końcówkami oraz odczytnika do dekontaminacji analizatora, które są kompatybilne z zaferowaną metodą, pochodzących od innego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. Dotyczy: Załącznik nr 2A do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 1, pkt 14

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymagając zaoferowania analizatora z funkcją wykrywania skrzepów oraz zakorkowanych próbek oczekuje rozwiązania dającego operatorowi pewność, że w momencie napotkania przez igłę korka (detekcją przeszkody) igła nie zostanie uszkodzona lub też złamana. Rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność, że zgodnie z jego oczekiwaniami wykryty zostanie każdy korek w próbówce niezależnie od jego wyglądu oraz budowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ mówiące, że aparat wykrywa skrzepy oraz korki próbek przeznaczonych do wykonywania badań serologicznych.

23. Dotyczy: Załącznik nr 2A do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 1, pkt 19

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w wymaganiu „System back-up pracujący na tych samych odczytnikach co analizator” Zamawiający ma na myśli odczytniki tak samo konfekcjonowane, ta sama pozycja asortymentowa z tym samym numerem katalogowym.

Odpowiedź: Zamawiający w zapisie SWZ rozumie odczytniki o takim samym składzie (do metody automatycznej i manualnej). Zamawiający dopuszcza różną konfekcję

odczynników.

24. Dotyczy: Załącznik nr 2A do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 1, pkt 23 oraz Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz Cenowy: Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania zewnętrznej kontroli jakości badań serologicznych i umieszczenia jej w formularzu cenowym. Bardzo prosimy o podanie miejsca w tabeli Formularza Cenowego, gdzie powinna być umieszczona ww. kontrola.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania zewnętrznej kontroli jakości badań serologicznych i umieszczeniu jej w formularzu cenowym (załącznik nr 2 do SWZ) – Pakiet 1 w pkt. 1.7.
25. Dotyczy: Załącznik nr 2A do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 1, pkt 24 oraz Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz Cenowy. Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby materiał do kontroli codziennej został wliczony w ofertę i umieszczony w formularzu cenowym.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby materiał do kontroli codziennej został wliczony w ofertę i umieszczony w formularzu cenowym (w załączniku nr 2 do SWZ Pakiet 1 - w pkt. 2 należy dopisać odpowiedni asortyment).
26. Dotyczy: Załącznik nr 2A do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 1, pkt 28
Uprzejmie prosimy o dopuszczenie analizatora, w którym istnieje możliwość samodzielnej wymiany igły przez użytkownika bez konieczności wzywania serwisu, który jednak nie posiada automatycznej stacji umożliwiającej autokalibrację igły, ponieważ proces ten nie jest wymagany. Igła po wymianie przez użytkownika jest już skalibrowana, co oznacza, że analizator jest gotowy do pracy.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
27. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz Cenowy: Czy Zamawiający dopuści karty do kontroli grup krwi dawców w zakresie ant-A, anty-B, anty-D(VI-)?Zgodnie z aktualnym Obwieszczeniem MZ (poniżej), nie ma wymogu oznaczania u dawców antygenu D (VI+). Wymóg pojawia się jedynie w sytuacji dobierania krwi dla biorcy ujemnego, wówczas należy oznaczać antygen D (brak wymogu sprawdzenia jakiegokolwiek wariantu VI). W Obwieszczeniu MZ z dn. 18 stycznia 2023 roku, Rozdz. 2, pkt 2.8.2: *Próba zgodności serologicznej jest wykonywana przed przetoczeniem krwinek czerwonych oraz innych składników krwi zawierających domieszkę tych krwinek w ilości powyżej 2×10^{10} i obejmuje:*
1) oznaczenie antygenów A, B i D u biorcy za pomocą monoklonalnych przeciwciał anty-A, anty-B i anty-D;
2) oznaczenie antygenów A i B u dawców oraz antygenu D; dopuszcza się rezygnację z badania antygenu D u dawcy, jeżeli biorca jest RhD dodatni;
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ w tym zakresie. Karty do kontroli grup krwi dawców mają zawierać: anty-A, anty-B, anty – D VI+ (poz. 1.4 w załączniku nr 2 do SWZ – Formularz cenowy).
28. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz Cenowy
Prosimy o potwierdzenie, że podane przez Zamawiającego ilości oznaczeń nie uwzględniają ilości na codzienną kontrolę jakości, kwalifikacje serii odczynników oraz walidację metody w całym okresie umowy i należy je doliczyć wg poniższego schematu:
- I. Kontrola codzienna
 - Dla kontroli kart ABORhD 1 raz dziennie na 2 materiałach kontrolnych, czyli:
 - ✓ 730 badań grup rocznie
 - ✓ 730 badań potwierdzeń dawcy rocznie
 - ✓ 730 badań potwierdzeń biorcy rocznie
 - Dla kontroli kart grupy krwi noworodka 1 raz dziennie na 2 materiałach kontrolnych, czyli:
 - ✓ 730 badań grup rocznie
 - Dla kontroli kart PTA 2 razy dziennie na 2 materiałach kontrolnych, czyli:
 - ✓ 1460 badań PTA rocznie
 - II. Kwalifikacja serii odczynników
 - Dla kart ABORhD 6 próbek razy 13 dostaw (wg harmonogramu), czyli:
 - ✓ 78 badań grup rocznie

- ✓ 78 badań potwierdzeń dawcy rocznie
- ✓ 78 badań potwierdzeń biorcy rocznie
- Dla kontroli kart grupy krwi noworodka 6 próbek razy 13 dostaw (wg harmonogramu), czyli:
- ✓ 78 badań grup rocznie
- Dla kontroli kart PTA 6 próbek razy 13 dostaw (wg harmonogramu), czyli:
- ✓ 78 badań PTA rocznie

III. Walidacja metody

- Dla kart ABORhD
- ✓ 20 badań grup
- ✓ 20 badań potwierdzeń dawcy
- ✓ 20 badań potwierdzeń biorcy
- Dla kart grupy krwi noworodka
- ✓ 20 badań grup
- Dla kart PTA
- ✓ 20 badań PTA

Ewentualnie prosimy o wskazanie schematu wg, którego Zamawiający będzie wykonywał wyżej wymienione kontrole. Ponadto, prosimy o potwierdzenie, że w związku z doliczeniem badań na ww kontrole należy uwzględnić odczynniki na powyższą ilość badań.

Odpowiedź: Ilości oznaczeń zawarte w formularzu cenowym nie uwzględniają ilości na codzienną kontrolę, kwalifikacje i walidację metody. Należy je doliczyć w ilości zgodnej z obowiązującymi przepisami. Zamawiający informuje, iż z uwagi na to, że grupy noworodkowe wykonywane są u Zamawiającego sporadycznie (około 10 w miesiącu) kontrolę codzienną Zamawiający będzie wykonywać bezpośrednio przed oznaczeniem. Ten fakt Wykonawca musi uwzględnić w wyliczaniu ilości kart. Przy walidacji metody należy pozostawić 5 oznaczeń noworodkowych, a 15 należy dodać do walidacji kart pełnej grupy krwi dla pacjentów pow. 4 – go miesiąca życia (w sumie ma być 100 badań).

29. Dotyczy: SWZ, Rozdział 26: Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem tych kryteriów i sposobu oceny ofert, Pakiet 1, pkt 2), tabela pkt 2: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przyzna 10 punktów za zaoferowanie analizatora, który stosuje inne zabezpieczenie przed kontaminacją niż jednorazowe mikropróbówki/ naczynka z diluentem do zawieszania krwinek. Powyższe rozwiązanie przyczynia się do wzrostu kosztów związanych z utylizacją oraz w znaczący sposób wpływa na zanieczyszczenie środowiska, generując produkcję plastikowych odpadów. Proponowany przez nas analizator posiada specjalne stanowisko, w którym wykonywana jest zawieszina krwinek czerwonych. Ponadto analizator posiada wbudowane stanowisko do mycia igły, które zapobiega zanieczyszczeniom krzyżowym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ w tym zakresie.

30. Dotyczy: SWZ, Rozdział 26: Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem tych kryteriów i sposobu oceny ofert, Pakiet 1, pkt 2), tabela pkt 3: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przyzna 10 punktów za zaoferowanie analizatora bez chłodzenia odczynników krwinkowych na pokładzie. Z zapisów wynika, że Zamawiającemu zależy na ciągłym przechowywaniu krwinek wzorcowych na pokładzie analizatora, a nie na specjalnym obszarze chłodzącym, umożliwiającym niektórym produktom na rynku osiągnięcie stabilności krwinek. Proponowane przez nas rozwiązanie, dzięki zastosowaniu najlepszych technologii, umożliwia zwiększenie oczekiwanej trwałości bez specjalnych, dodatkowych miejsc chłodzących w analizatorze i gwarantuje Zamawiającemu, że krwinki na pokładzie analizatora będą stabilne aż 120 godzin. Ponadto z podanych przez Zamawiającego ilości badań wynika, że krwinki będą wymieniane co 5 dni, więc nie ma konieczności aby musiały być przechowywane na pokładzie analizatora do 7 dni.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ w tym zakresie.

31. Dotyczy: SWZ, Rozdział 26: Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem tych kryteriów i sposobu oceny ofert, Pakiet 1, pkt 2), tabela pkt 4: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przyzna 10 punktów za zaoferowanie wszystkich nowych urządzeń wymaganych w SWZ, czyli analizatora oraz manualnego systemu backup (opisanych w załączniku nr 2 do SWZ). Uważamy, że szczególnie istotne jest, aby to zaoferowanie nowego analizatora było punktowane przez Zamawiającego, z uwagi na fakt, że będzie to główny sprzęt, na którym Zamawiający

będzie wykonywał badania. System manualny, jak Zamawiający zaznaczył, ma być backup'em dla analizatora, więc jego użycie będzie sporadyczne. Analizator jest zaawansowanym urządzeniem składającym się z licznych podzespołów i zaawansowanych technologicznie funkcji. Nowy będzie gwarantował, że wszystkie te komponenty będą w optymalnym stanie technicznym, co znacząco zredukuje ryzyko awarii i zapewni wysoką niezawodność oraz ciągłość pracy w laboratorium. Przyznanie punktów za zaoferowanie nowego analizatora przyniesie większe korzyści, zapewniając większą efektywność pracy oraz niezawodność sprzętu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ w tym zakresie.

32. Dotyczy: Załącznik nr 10 do SWZ – Projekt umowy, § 3, ust. 1: Uprzejmie prosimy o odpowiedź czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawy do laboratorium odbywały się zgodnie z rocznym harmonogramem (13 dostaw w roku) z uwagi na specyfikę dostarczanych odczynników, których data ważności wynosi 4-5 tygodni, natomiast zamówienia składane w trybie CI-TO realizowane będą w terminie do 3 dni.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 12.

33. Dotyczy: Załącznik nr 10 do SWZ – Projekt umowy, § 3, ust. 15: Uprzejmie prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie krwinek wzorcowych oraz materiału kontrolnego z terminem ważności 4 tygodni od daty dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przypadku Pakietu 1.

34. Dotyczy: Załącznik nr 10 do SWZ – Projekt umowy, § 7, ust. 12: Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby faktury były dostarczane w formie elektronicznej poprzez pocztę e-mail.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i odpowiednio modyfikuje treść załącznika nr 10 do SWZ – Projekt umowy w zakresie obu Pakietów.

35. Dotyczy. Pakietu 1 Prosimy o potwierdzenie, że w poz. 1.1 formularza cenowego (zał. nr 2 do SWZ) Zamawiający wymaga oznaczenia pełnej grupy krwi powyżej 4 miesiąca (antygeny i izoaglutyniny) na jednej karcie z podwójnym oznaczeniem RhD (RhD+ oraz RhD-), wypełnionej fabrycznie odczynnikami przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga oznaczenia pełnej grupy krwi pow. 4-go miesiąca życia (antygeny i izoaglutyniny) na jednej karcie z podwójnym oznaczeniem antygeny D (DVI + i DVI-) wypełnionej fabrycznie odczynnikami przez producenta.

Powyższe wyjaśnienia prowadzą do **zmiany treści SWZ**. Zamawiający zamieszcza zmodyfikowane dokumenty na stronie internetowej prowadzonego postępowania, tj.: <https://platformazakupowa.pl/pn/pcm-szpital>

Zamawiający informuje, że pozostała treść odpowiedzi na pytanie zostanie upubliczniona w dniu publikacji ogłoszenia o zmianie. Zgodnie z art. 137 ust. 4 oraz 5, Zamawiający nie może publikować treści zmian SWZ przed publikacją ogłoszenia o zmianie.

Wykonawca ubiegający się o zamówienie zobowiązany jest do uwzględnienia w ofercie treści powyższej zmiany treści wyjaśnień i zmian SWZ.

Z upoważnienia
Kierownik
Działu Zamówień Publicznych