

Pabianice, dnia 6 listopada 2024 roku

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320) na realizację zadania pn.: „Dzierżawa analizatora hematologicznego wraz z sukcesywną dostawą odczynników na potrzeby PCM Sp. z o.o.”, znak: 44/ZP/TP1/D/24

Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o., ul. Jana Pawła II 68, 95-200 Pabianice, zgodnie z art. 284 ust. 2 udziela odpowiedzi na pytania do SWZ:

**Pytanie 1**

Wnosimy o pilne sprostowanie udzielonych odpowiedzi poprzez:

Anulowanie odpowiedzi na pytanie 5 dotyczące Załącznika nr 2 do SWZ – Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – aparat bazowy, pkt 29, któremu Zamawiający wskutek przedmiotowej modyfikacji nadał brzmienie:

**Pytanie 5**

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – aparat bazowy, pkt 29:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby dodatkowo oferowany analizator posiadał wbudowaną w oprogramowanie instrukcję obsługi w języku polskim z funkcją inteligentnego i automatycznego przekierowania poprzez automatyczne otwarcie przez aparat konkretnej strony wbudowanej instrukcji obsługi, dotyczącej danego błędu, opisu działań naprawczych dotyczących aktualnie pojawiającego się błędu (komunikatu), informacji dotyczącej czynności konserwacyjnych, bez konieczności manualnego wyszukiwania (wpisywania) kodu lub opisu błędów w pliku PDF lub WORD na zewnętrznym komputerze lub oprogramowaniu.

**Odpowiedź**

Zamawiający potwierdza wyżej opisane wymaganie.

**Odpowiedź**

Zamawiający wyjaśnia:

Zgodnie z treścią ww. pkt 29 w Załączniku nr 2 do SWZ – Zestawienie parametrów granicznych, *Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator posiadał dodatkowo wbudowaną w oprogramowanie własne analizatora instrukcję w języku polskim posiadającą funkcję inteligentnego i automatycznego przekierowania do opisu działań naprawczych, dotyczących aktualnie pojawiającego się błędu (komunikatu), bez konieczności manualnego wyszukiwania kodu lub opisu błędu w pliku PDF lub WORD na zewnętrznym komputerze (oprogramowaniu).*

Tym samym, w odniesieniu do odpowiedzi na pytanie 5 z dnia 5 listopada 2024 roku, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### **Pytanie 2**

Wnosimy o pilne sprostowanie udzielonych odpowiedzi poprzez:

Anulowanie odpowiedzi na pytanie 8 dotyczące Załącznika nr 2 do SWZ – Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – aparat bazowy, pkt 18 i aparat zastępczy, pkt 16, któremu Zamawiający wskutek przedmiotowej modyfikacji nadał brzmienie:

### **Pytanie 8**

Dotyczy do Załącznika nr 2 do SWZ, Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – aparat bazowy, pkt 18 i aparat zastępczy, pkt 16:

Czy Zamawiający wymaga dodatkowo, aby oferowany program kontroli zewnątrzlaboratoryjnej producenta analizatorów, oprócz możliwości otrzymania certyfikatu uczestnictwa, posiadał akredytację organizatorów badań biegłości ISO 17043 (certyfikat)?

### **Odpowiedź**

Zamawiający wymaga.

### **Odpowiedź**

Zamawiający modyfikuje treść odpowiedzi na pytanie 8 z dnia 5 listopada 2024 roku, która otrzymuje następujące brzmienie:

Zamawiający wymaga, zgodnie z zapisami pkt 17 Załącznika nr 2 do SWZ, *udziału w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej (inne niż COBJwDL) na koszt Wykonawcy + certyfikatu udziału min. 1 raz w roku (LabQuality -2 razy w roku).*

Jednocześnie Zamawiający dopuszcza posiadanie wskazanego w cytowanym pytaniu certyfikatu ISO 17043.

**Z upoważnienia**  
**Kierownik Działu Zamówień Publicznych**