



## WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. *dostawa odczynników do badań biochemicznych i serologicznych z dzierżawą analizatorów* Nr sprawy: ZP-24-123UN

Dyrektor

dr n. med.  
Włodzimierz Dziubdziała

ul. Francuska 20-24  
40-027 Katowice

SEKRETARIAT  
tel.: (32) 259-16-50  
fax.: (32) 255 46 33

spskm@spskm.katowice.pl  
[www.spskm.katowice.pl](http://www.spskm.katowice.pl)

CENTRALA :  
Tel. (32) 259-12-00

W związku z pytaniami Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wydanie analizatora wraz z instalacją, szkoleniem i testowaniem dotyczącym obsługi urządzenia, odbyło się do min. 30-40 dni od podpisania umowy? ***Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.***
2. Prosimy o potwierdzenie, że w Rozdz. II SWZ w pkt. 2b „Przedmiotowe środki dowodowe składane zgodnie z art. 107 ust. 2 Pzp” Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą Deklaracji zgodności CE wystawionych przez producenta dla aparatów oraz odczynników będących wyrobami medycznymi z wyłączeniem materiałów zużywalnych zgodnie z zaimplementowanym do ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1620 z późn. zm.). Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylecia dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE (Dz. U. UE. L. z 2017 r. Nr 117, str. 176 z późn. zm.)? ***Odp.: Zamawiający potwierdza.***
3. Prosimy o potwierdzenie, że w zakresie przedmiotu zamówienia Panel krwinek do doboru krwi dla Pacjentów zimmunizowanych w układzie Rh i K, pkt 9 formularza asortymentowo-cenowego (zał. nr 2A do SWZ) Zamawiający wymaga zaoferowania krwinek w ilości 1 opakowanie na dostawę, czyli 13 opakowań na rok, 39 opakowań na 36 miesięcy z jednoczesnym zapewnieniem ciągłości wykonywania badań? ***Odp.: Zamawiający potwierdza zgodnie z opisem SWZ.***
4. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z pkt. 16 opisu przedmiotu zamówienia - pakiet nr 2 (zał. nr 2B do SWZ) oferowany analizator winien być wyposażony w funkcję optycznego wykrywania zakorkowanych standardowych probówek i odczynników na etapie ich identyfikacji uniemożliwiając bezpośredni kontakt igły pipetującej z korkiem? ***Odp.: Zamawiający potwierdza***
5. Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cyklem produkcyjnym odczynników Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym sukcesywna realizacja całego przedmiotu zamówienia będzie odbywała się wg załączonego do oferty harmonogramu na dany rok dla wszystkich oferowanych odczynników z uwzględnieniem dostaw pilnych w trybie „CITO” maksymalnie do 7 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia? ***Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na takie rozwiązanie.***
6. Czy w związku z ograniczeniem wielkości przesyłanych plików za pośrednictwem platformy przetargowej Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie wpisów do rejestru złożonym przez oferentów oświadczenia o posiadaniu takich dokumentów i zobowiązaniem do udostępnienia ich Zamawiającemu wraz z przedmiotem zamówienia albo na każde wezwanie? Uzasadnienie: wpisy do rejestru to skany dokumentów, które są bardzo obszerne (MB). ***Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na takie rozwiązanie.***
6. Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego  
Czy w kolumnie cena jedn. netto oferent może podać cenę jednostkową netto za opakowanie? ***Odp.: Zamawiający wręcz wymaga podania ceny za opakowanie.***
7. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia – pakiet nr 1:  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora głównego fabrycznie nowego (nie używanego) z 2022 roku? ***Odp.: NIE, zgodnie z SWZ.***



8. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia – pakiet nr 1:  
Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że poprzez zapis „Zabezpieczenie pracy w automatyczny sorter próbek ( z kompatybilnym stołem i krzesłem); umożliwiający przepustowość 1400 próbek na godzinę, przyjęcie materiału i podział na dedykowany rodzaj badań” wymaga aby oferowany sorter posiadał **minimalną** przepustowość 1400 próbek na godzinę? **Odp.: Zamawiający określił w ten sposób minimalną przepustowość 1400 próbek na godzinę.**
9. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia – pakiet nr 1:  
Prosimy zamawiającego o potwierdzenie, że poprzez zapis „Wydajność maksymalna analizatorów ( w surowicy i moczu) - min. 1200 oznaczeń na godzinę (fotometria +ISE) - minimum 800 oznaczeń fotometrycznych na godzinę oraz min 400 oznaczeń ISE na godzinę”, wymaga aby **każdy z oferowanych analizatorów** posiadał wymaganą wydajność? **Odp.: Zamawiający potwierdza, że każdy z analizatorów musi posiadać wymagana w SWZ wydajność.**
10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby przy kalkulacji ilości zaoferowanych odczynników została wzięta pod uwagę możliwość okresowego przechowywania odczynnika w lodówce zewnętrznej poza analizatorem?  
Wykonawca w ulotce producenta posiada zapis o przechowywaniu odczynników na pokładzie analizatora, jednak oferowana technologia (analizatory) dają możliwość wyjmowania produktów do zewnętrznej lodówki, co pozwala wydłużyć stabilność produktu i w całości go wykorzystać bez strat, co przekłada się na oszczędność finansową. **Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**
11. Prosimy Zamawiającego o informację czy dla wszystkich parametrów będzie przeprowadzał kontrolę 7 dni w tygodniu? **Odp.: Badania kontrolne będą wykonywane przez 7 dni w tygodniu na dwóch poziomach oraz po każdej kalibracji odczynnika w wyłączeniu badań rzadkich. Badania rzadkie będą wykonywane :**  
**amoniak – 2 razy w tygodniu**  
**HbA1C – 3 razy w tygodniu**  
**PMR ( białko, glukoza, Cl<sub>-</sub> - 2 razy w tygodniu**  
**Monitorowanie leków – 2 razy w tygodniu oraz po każdej kalibracji**
12. Czy do podanych ilości odczynników należy doliczyć testy potrzebne na wykonanie kontroli jakości?  
**Odp.: TAK.**
13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika UIBC w miejsce TIBC? Oznaczenia te mają podobne znaczenie kliniczne, a w zależności od producenta testów wykorzystywane są zamiennie jako UIBC lub TIBC. **Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**
14. Prosimy Zamawiającego o informację czy wymaga dostarczenia soli fizjologicznej do rozcieńczenia próbek? W przypadku wymogu dostarczenia roztworu, prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie soli fizjologicznej Braun'a do rozcieńczenia próbek o stężeniu 0,9%, bez zapisu o takim zastosowaniu w oficjalnej ulotce producenta. **Odp.: Zamawiający nie wymaga.**
15. Czy Zamawiający zgodzi się na wykonywanie oznaczeń Lipazy, CK-MB na kanałach otwartych proponowanych analizatorów? Oznaczenia te mogą być zaaplikowane na kanały otwarte oferowanego analizatora zgodnie z regulacjami Ustawy o wyrobach medycznych.  
Odczynniki będą wymagały przelania do pojemników dostosowanych do użycia bezpośrednio w aparacie oraz wydrukowania i naklejenia kodu paskowego. **Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**
16. Dotyczy § 1 ust. 6 projektu umowy – załącznik nr 8 do SWZ:  
Czy Zamawiający dopuści możliwość przesunięć ilościowych pomiędzy pozycjami wyrobów wyszczególnionych w formularzu cenowym, który stanowi załącznik do umowy, przy zachowaniu wartości umowy? Zmiany powyższe możliwe będą z równoczesnym zmniejszeniem ilościowym dostaw pozostałych asortymentów Przedmiotu umowy, a zwiększeniem ilościowym dostawy innego Przedmiotu umowy tzw. „przesunięcie asortymentowe” w obrębie Przedmiotu umowy i jej wartości.
17. Dotyczy § 4 projektu umowy – załącznik nr 8 do SWZ:  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego zapisu na:  
1. W przypadku niewykonania dostawy przez Wykonawcę, powstania zwłoki w realizacji zamówienia lub braku wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie określonym w § 2 pkt 9b niniejszej umowy Zamawiający naliczy, a Wykonawca zapłaci kary umowne w wysokości **0,04% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy** – za każdy dzień zwłoki  
**Uzasadnienie:** Kara w takiej wysokości nosi znamiona kary rażąco wygórowanej w rozumieniu art. 484 par. 2 KC. **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
18. Dotyczy § 2 ust. 10 projektu umowy – załącznik nr 8 do SWZ:



SAMODZIELNY PUBLICZNY  
SZPITAL KLINICZNY  
IM. ANDRZEJA MIELEŃKIEGO  
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego  
w Katowicach

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie faktury w formie elektronicznej „pdf.” na adres email podany przez Zamawiającego? W przypadku wyrażenia zgody prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisu umowy na *„Za dostarczony przedmiot zamówienia Wykonawca wystawi fakturę VAT. Zamawiający dopuszcza dostarczenie faktury VAT oddzielnie do siedziby Zamawiającego, niezwłocznie po dostawie przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza przesłanie faktury w formie „pdf. na adres email.....”* ***Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. W projekcie umowy jest dopuszczony sposób przesyłania faktury.***