



## WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SWZ ODCZYNNIKI 6 ZP-21-117UN

Zamawiający działając na podstawie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) ustawy Pzp, udziela następujących wyjaśnień.

### Dyrektor

dr n. med.  
Włodzimierz Dziubdziela

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

### Pytanie 1

Czy w zakresie dzierżawy analizatora do badań immunohematologicznych Zamawiający dopuści urządzenie z rokiem produkcji nie starszym niż 2018 r., po wykonaniu autoryzowanego przeglądu technicznego, zainstalowanym po raz pierwszy we wrześniu 2018 r. (Formularz asortymentowo-cenowy część nr 1 B; Załącznik nr 1 do SWZ)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie z rokiem produkcji nie starszym niż 2018 rok, po wykonaniu autoryzowanego przeglądu technicznego.**

### Pytanie 2

Prosimy o wyjaśnienie czy pod pojęciem „jednorazowe naczynka”, o których mowa w Formularzu asortymentowo-cenowym – Część nr 1 B (Załącznik nr 1 do SWZ), Zamawiający rozumie również dedykowane fabrycznie w opakowaniach przez producenta oddzielne (jednorazowe) dla każdego badania porcje odczynnika, który wykorzystywany jest do przygotowywania zawiesin krwinek badanych (opakowanie z diluentem)?

**Odpowiedź: Zamawiający, pod pojęciem „jednorazowe naczynka”, rozumie również dedykowane, jednorazowe porcje odczynnika dla każdego badania.**

### Pytanie 3

W związku z wymogiem „Zapewnienia udziału w zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań serologicznych potwierdzonych certyfikatem:

- 4 razy w roku, prowadzona przez IHiT Warszawa

- 2 razy w roku kontrolę międzynarodową”

(Formularz asortymentowo-cenowy część nr 1 B; Załącznik nr 1 do SWZ)

prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający zezwala na wyszczególnienie ww. produktów w Formularzu asortymentowo-cenowym – Część nr 1 A i dokonanie wyceny?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 4

Czy pod pojęciem „Automatyczna kontrola niezgodności aktualnych wyników badań z wynikami archiwalnymi pacjenta przez oprogramowanie analizatora” (Rozdział III pkt 4 Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert), Zamawiający ma na myśli „Automatyczną kontrolę niezgodności aktualnych wyników badań z wynikami archiwalnymi pacjenta przez oprogramowanie analizatora na etapie badania przed zatwierdzeniem i wystaniem wyniku badania do LIS?

**Odpowiedź: Zamawiający pod pojęciem „Automatyczna kontrola niezgodności aktualnych wyników badań z wynikami archiwalnymi pacjenta przez oprogramowanie analizatora” rozumie Automatyczną kontrolę niezgodności aktualnych wyników badań z wynikami archiwalnymi pacjenta przez oprogramowanie analizatora na etapie badania przed zatwierdzeniem i wystaniem wyniku badania do LIS**