

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ**  
**Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji**  
**w Poznaniu**



im. prof. Ludwika Bierkowskiego

**Dział Zamówień Publicznych**

ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań  
tel. 61-846-47-70,  
www.szpitalmswia.poznan.pl  
zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl



ZP/p/30/2020

Poznań, dnia 21.09.2020 roku

**Do wszystkich Wykonawców  
ubiegających się udzielenie  
zamówienia publicznego**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pod nazwą: „DOSTAWA ODCZYNNIKÓW I KRWIŃEK WZORCOWYCH ORAZ MATERIAŁÓW KONTROLNYCH I EKSPLOATACYJNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORA ORAZ SYSTEMU BACK UP DO WYKONYWANIA BADAŃ IMMUNOHEMATOLOGICZNYCH”.  
Nr postępowania: ZP/p/30/2020.

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ Nr 1 - 6**

Zgodnie z art. 38 ust. 2, w nawiązaniu do art. 38 ust. 4a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.), Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego, informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ). Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

**Zestaw zapytań nr 1**

**Pytanie 1 – dot. SIWZ – parametry oceniane**

Prosimy o potwierdzenie, że w parametrach ocenianych w pkt. 2 najwyższą liczbę punktów otrzyma rozwiązanie, w którym niewykorzystane kolumny z kilku różnych kart zostaną w pełni wykorzystane w jednym badaniu i po jego wykonaniu „złożone” do jednego obrazu – wyniku, tj. mając np. 3 karty do badania przeglądowego przeciwciał, gdzie na każdej pozostaje niewykorzystana 1 kolumna, analizator wykona badanie przeglądowe przeciwciał odpornościowych na 3 krwinkach wzorcowych używając tych 3 kart z niewykorzystanymi pojedynczymi kolumnami, a następnie połączy wszystkie 3 kolumny z tych 3 kart w jedno badanie. Zaś pozostałe rozwiązania uzyskają proporcjonalnie niższą liczbę punktów.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający przewiduje przyznanie punktów dla każdego rozwiązania, w którym analizator wykorzystuje w pełni wszystkie kolumnienki kart (kolumnienki kart nie wykorzystane w pełni do wcześniejszych oznaczeń, wykorzystywane są do kolejnych). Rozwiązania, które uniemożliwiają wykorzystanie części kolumnienek przez analizator nie otrzymują punktów.**

**Pytanie 2 – dot. – parametry oceniane**

Prosimy o potwierdzenie, że najwyższą liczbę punktów w pkt. 3 parametrów ocenianych uzyska rozwiązanie, w którym do otwierania pojedynczych kolumnienek mikrokart używany jest dedykowany dziurkacz w celu zabezpieczenia przed kontaminacją, zaś pozostałe rozwiązania uzyskają proporcjonalnie niższą liczbę punktów.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający przewiduje przyznanie punktów dla każdego rozwiązania, w którym analizator otwiera pojedyncze kolumnienki kart (w zależności od ilości kolumnienek potrzebnych do wykonania badania).**



**Rozwiązania, w których otwierana jest większa ilość kolumnienek, niż ilość potrzebna do wykonania danego badania, nie otrzymują punktów.**

**Pytanie 3 – dot. załącznik nr 6 do SIWZ – wzór umowy**

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z zał 6 paragraf 1 pkt. 6 oferent winien wymienić i wycenić oferowane zestawy do kontroli zewnętrznej w odpowiednich pozycjach zał. 2.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Zgodnie z zał. 6. paragraf 1. pkt. 6.: "Wykonawca w ramach zawartej umowy zapewni Zamawiającemu 4 razy w roku udział w zakresie podstawowym w zewnętrznej kontroli jakości potwierdzonej certyfikatem.", natomiast zgodnie z zał. 3. do SIWZ/OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA wykonawca zapewni wspomniany udział w kontroli zewnętrznej w ramach „Czynszu dzierżawnego”.**

**Pytanie 4 – dot. załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy**

Prosimy o potwierdzenie, że oferent w zał. 2 winien dodać odpowiednią ilość wierszy w celu wymienienia i wyceny wszystkich materiałów niezbędnych do wykonania wyspecyfikowanej ilości badań w tym: oferowanych odczynników, mikrokart., materiałów zużywalnych, kontroli, krwinek, płynów systemowych, płynów i substancji przeznaczonych do konserwacji i dezynfekcji aparatu oraz innych materiałów, tonerów, bębnow, bez możliwości ich uwzględnienia (ukrycia) w innych wymienionych punktach, np. w dzierżawie, w badaniu grupy krwi itp.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Zamawiający wymaga dodatnia przez wykonawcę odpowiedniej ilości wierszy tak, aby właściwie przedstawić oferowany asortyment.**

**Jednocześnie zgodnie z załącznikiem nr. 4. do SIWZ zamawiający wymaga uwzględnienia m.in. wspomnianych tonerów i bębnow w czynszu dzierżawnym.**

**Pytanie 5**

Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej (m. in. odczynniki krwinkowe) zamawiający dopuści możliwość dostaw wszystkich odczynników zgodnie z harmonogramem dostaw na dany rok z możliwością dostaw pilnych w ciągu 2 dni roboczych?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza możliwość dostaw odczynników krwinkowych (z terminem ważności minimum 4 tygodnie od daty dostarczenia) zgodnie z harmonogramem dostaw na dany rok, przy czym wykonawca zapewni dostawy pozostałych odczynników sukcesywnie przez cały okres trwania umowy, zgodnie z zamówieniami zamawiającego, przy jednoczesnym zapewnieniu dostaw w trybie pilnym wybranego przez zamawiającego asortymentu w ciągu 2 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia.**

**Pytanie 6 – dot. załącznika nr 6A do SIWZ – wzór umowy dzierżawy**

Prosimy o zmianę w zał. 6a par. 3 pkt. 4 na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo zgłoszenia awarii przedmiotu dzierżawy 24 h na dobę 365 dni w roku za pośrednictwem poczty elektronicznej ( adres e-mail Wykonawcy: .....) oraz telefonicznie we wszystkie dni w roku (w tym soboty, niedziele i święta) w godz. Od 8.00 do 20.00 (nr telefonu Wykonawcy .....)", co jest zgodne z zał. 4 pkt. 43.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zmianę zapisu z zał. 6a paragraf 3. pkt. 4. na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo zgłoszenia awarii przedmiotu dzierżawy 24 h na dobę za pośrednictwem poczty elektronicznej (adres e-mail Wykonawcy: .....) lub w godzinach: od..... do..... telefonicznie (nr telefonu Wykonawcy .....).”**

**Pytanie 7**

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania analizatora nastołowego Zamawiający wymaga, aby był on dostarczony z przeznaczonym pod niego mobilnym stołem, dopuszczonym certyfikatem do pracy w medycznym laboratorium analitycznym o nośności dostosowanej do wagi kompletnego urządzenia.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. W przypadku zaoferowania analizatora nastołowego zamawiający wymaga dostarczenia stołu odpowiedniego dla danego analizatora (m. in. o odpowiednich wymiarach i nośności), który umożliwi**



*instalację i użytkowanie niestanowiące zagrożenia dla bezpieczeństwa użytkowników jak i dostarczonego sprzętu.*

#### **Pytanie 8**

Prosimy o potwierdzenie, że w ramach zapewnienia kontroli zewnętrznej 4x w roku Zamawiający wymaga zapewnienia zewnętrznej międzynarodowej kontroli jakości.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Zgodnie z zał. 3. do SIWZ/OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA oraz zał. 4. do SIWZ/ ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH: „Wykonawca zapewni zamawiającemu udział w zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości potwierdzonej certyfikatem w zakresie podstawowym (4 razy w roku)”.**

#### **Pytanie 9**

Prosimy o potwierdzenie, że wymiana płynów w analizatorze musi się odbywać bez konieczności przerywania pracy, tzn. w trakcie trwających badań, zleconych wcześniej (analizator posiadający na pokładzie zdublowane pojemniki na odpady płynne oraz na płyn systemowy, pomiędzy którymi automatycznie się przełącza, bez ingerencji operatora), co zapewnia ciągłość pracy.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza rozwiązanie, w którym wymiana płynów w analizatorze odbywa się bez konieczności przerywania pracy.**

#### **Pytanie 10**

Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator winien być wyposażony w funkcję optycznego wykrywania zakorkowanych probówek oraz innych odczynników na etapie ich identyfikacji wykluczając bezpośredni kontakt igły analizatora z korkiem, co uniemożliwi złamanie/skrzywienie igły pipetującej i awarię analizatora w przypadku np. omyłkowego, załadowania na pokład zakorkowanej probówki.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza analizator wyposażony w funkcję optycznego wykrywania zakorkowanych probówek oraz innych odczynników na etapie ich identyfikacji.**

#### **Pytanie 11 – dot. parametry oceniane**

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z zał. 4 pkt. 17 oferowany analizator musi automatycznie usuwać, bez ingerencji operatora, nie tylko zużyte karty, ale również fiołki po odczynnikach i opakowania po diluentach, co wyklucza kontakt operatora z materiałem potencjalnie zakaźnym.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Zgodnie z zał. 4 pkt. 17 oferowany analizator musi być wyposażony w „system usuwania zużytych kart wykluczający bezpośredni kontakt operatora z materiałem zakaźnym (karty usuwane automatycznie do odpowiedniego pojemnika)”.**

#### **Pytanie 12 – dot. parametry oceniane**

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z zał. 4 pkt. 19 oferowany analizator musi prowadzić archiwizację wyników badań (protokół badania oraz obraz bezpośredni mikrokolumny łącznie z kielichem reakcyjnym) w postaci kolorowych zdjęć wysokiej rozdzielczości oraz umożliwiać operatorowi powiększanie każdej pojedynczej mikrokolumny w oprogramowaniu analizatora.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Zgodnie z zał. 4. pkt. 19 oferowany analizator musi prowadzić archiwizację wyników badań w postaci protokołów badań oraz obrazu bezpośredniego.**

#### **Pytanie 13 – dot. parametry oceniane**

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z zał. 4 pkt. 23 Zamawiający wymaga aby różne typy probówek (np. okrągłodenne i tłoczkowe) mogły być umieszczane na pokładzie analizatora w jednym statywie .

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Zgodnie z zał. 4. pkt. 23 oferowany analizator musi współpracować z różnymi typami probówek.**



#### **Pytanie 14**

Prosimy o potwierdzenie, że wszystkie odczynniki/karty, diluenty, kontrole, krwinki wzorcowe, materiały jednorazowe i sprzęt (z wyj. sprzętu komputerowego, płynów dezynfekcyjnych) muszą pochodzić od tego samego producenta.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE.** Zgodnie z zał. 4. pkt. 36: „Wszystkie odczynniki i krwinki wzorcowe (z wyjątkiem próbek kontrolnych do codziennej kontroli, kontroli zewnątrzlaboratoryjnej oraz płynów do konserwacji analizatora) muszą pochodzić od jednego producenta i być dostarczane w oryginalnych opakowaniach producenta”.

#### **Pytanie 15**

Prosimy o potwierdzenie, że Diluent do analizatora musi być porcjowany do każdego badania osobno celem wykluczenia kontaminacji.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE.** Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza rozwiązanie, w którym „Diluent” do analizatora porcjowany jest osobno do każdego badania.

#### **Pytanie 16**

Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator musi posiadać zabezpieczenie przed kontaminacją, tj. wykorzystywać jednorazowe naczynka do przygotowywania roboczych zawiesin krwinek badanych.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE.** Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza rozwiązanie, w którym oferowany analizator posiada zabezpieczenie przed kontaminacją, tj. wykorzystuje jednorazowe naczynka do przygotowywania roboczych zawiesin krwinek badanych.

#### **Pytanie 17**

Prosimy o potwierdzenie, że analizator musi mieć możliwość przechowywania na pokładzie krwinek wzorcowych do grupy oraz screeningu przeciwciał przez min. 7 dni bez potrzeby wyjmowania?

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE.** Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza rozwiązanie, w którym oferowany analizator ma możliwość przechowywania na pokładzie krwinek wzorcowych do grupy oraz screeningu przeciwciał przez 7 dni bez potrzeby wyjmowania.

#### **Pytanie 18**

Prosimy o potwierdzenie, że oferowane odczynniki muszą być gotowe do użycia, surowice wzorcowe naniesione na kolumny przez producenta (w tym odczynnik wykrywający kategorię DVI), a krwinki wzorcowe zawieszane w roztworze o niskiej sile jonowej, zawiesina poniżej 1%?

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**TAK.** Zamawiający potwierdza, że oferowane odczynniki muszą być gotowe do użycia, surowice wzorcowe naniesione na kolumny przez producenta (w tym odczynnik wykrywający kategorię DVI), a krwinki wzorcowe zawieszane w odpowiednim roztworze, zawiesina odpowiednia dla metodyki producenta.

#### **Pytanie 19**

Prosimy o potwierdzenie, że wymagana temperatura przechowywania wszystkich kart to temperatura pokojowa (18-25 st. C).

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE.** Zamawiający nie wymaga przechowywania wszystkich kart w temperaturze pokojowej.

#### **Pytanie 20 – dot. parametry oceniane**

Prosimy o dopisanie w zał. 4 pkt. 34 na końcu: „bez względu na sposób konfekcjonowania” lub prosimy o dopuszczenie możliwości wykorzystania tego samego co do składu Diluentu do zawieszania krwinek badanych w różnych opakowaniach handlowych.



**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza możliwość wykorzystania tego samego co do składu „Diluentu” do zawieszania krwinek badanych w różnych opakowaniach handlowych.**

**Pytanie 21**

Prosimy o potwierdzenie, że Oferent nie musi dostarczać papieru do wydruku wyników badań drukowanych na wyspecyfikowanej w zał. 4 pkt. 49 Drukarce, a tylko tonery i bębny, które należy wymienić i wycenić w zał. 2 oraz że całkowita ilość wydruków to:  $23100 + 39000 + 600 + 240 = 62940$  w przypadku 3 lat lub 83920 w przypadku opcji.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający potwierdza, że wykonawca nie musi dostarczać papieru do wydruku, a tylko tonery i bębny dla całkowitej ilości wydruków wyników (w postaci protokołów badań) w ilości umożliwiającej wydruk wszystkich wyników protokołów badań będących przedmiotem postępowania. Powyższy asortyment należy uwzględnić w czynszu dzierżawnym (zał. 4. pkt. 49.).**

**Pytanie 22.**

Prosimy o potwierdzenie, że wymienione w pkt. 54 zał. 4 materiały eksploatacyjne (w tym etykiety) muszą być wymienione i wycenione w zał. 2 oraz że łączna ilość wydruków to:  $23100 + 39000 + 15000 + 600 + 240 = 77940$  – na 3 lata lub 103920 – w przypadku opcji.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający potwierdza, że łączna minimalna ilość wydruków etykiet to: 77940 w ramach zamówienia podstawowego oraz 25980 w ramach prawa opcji (razem 103920). Powyższy asortyment należy uwzględnić w czynszu dzierżawnym (zał. 4. pkt. 54.).**

**Pytanie 23 – dot. parametry oceniane**

Prosimy o doprecyzowanie zapisu w pkt. 56 zał. 4 czy Zamawiający wymaga zaoferowania: 3 wirówek, 3 inkubatorów, 3 pipet, 3 dozowników do diluentu, 3 zintegrowanych statywów do mikrokart i próbek badanych? Jeśli Zamawiający wymaga innej konfiguracji, to prosimy o jej podanie.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wymaga zaoferowania 3 pipet oraz odpowiedniej ilości inkubatorów i wirówek do kart tak aby możliwe było jednoczesna inkubacja i wirowanie minimum 24 kart.**

**Pytanie 24**

Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator musi posiadać oprogramowanie umożliwiające wprowadzanie wyników badań wykonanych manualnie.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza analizator wyposażony oprogramowanie umożliwiające wprowadzanie wyników badań wykonanych manualnie.**

**Pytanie 25**

Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator musi posiadać funkcje wykonywania testów „reflex”, tj. automatyczne wykonywać np. rozszerzony test BTA na karcie anty-IgG, anty C3d w przypadku dodatniego wyniku BTA z użyciem odczynnika poliwalentnego lub wykonać identyfikację przy użyciu panelu 11 krwinkowego w przypadku dodatniego screeningu przeciwciał.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Zamawiający wymaga aby wykonanie danego badania lub „panelu badań” przez analizator zależało wyłącznie od decyzji operatora.**

**Pytanie 26**

Prosimy o potwierdzenie, że jednorazowa przerwa na czynności konserwacyjne analizatora nie powinna być częstsza niż 1x w tygodniu i nie może przekraczać 25 minut.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza analizator, dla którego jednorazowa przerwa na czynności konserwacyjne nie jest częstsza niż 1x w tygodniu i nie przekracza 25 minut.**



### **Pytanie 27**

Prosimy o potwierdzenie, że manualny system backup musi składać się z urządzeń pochodzących od tego samego producenta, co oferowany analizator.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Zamawiający wymaga, aby manualny system „back-up” (zgodnie z zał. 4. pkt. 34.), umożliwiał wykonanie badań z wykorzystaniem tych samych odczynników co w analizatorze podstawowym, a co za tym idzie był w pełni kompatybilny i zgodny z metodyką dostarczoną przez producenta odczynników.**

### **Pytanie 28**

Prosimy o potwierdzenie, że oprogramowanie do autoryzacji wyników badań oferowanego analizatora musi być wyposażone w system kontroli niezgodności bieżąco wykonywanych wyników badań z wynikami przechowywanymi w archiwum analizatora i zgłaszać stan alarmowy w przypadku wykrycia niezgodności już na etapie wykonywania badań, a nie dopiero po przesłaniu wyniku do LIS.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza analizator z oprogramowaniem do autoryzacji wyników wyposażonym w system kontroli niezgodności bieżąco wykonywanych wyników badań z wynikami przechowywanymi w archiwum analizatora i zgłaszaniem stanu alarmowego w przypadku wykrycia niezgodności już na etapie wykonywania badań.**

### **Pytanie 29**

Prosimy o potwierdzenie, że oferowane analizatory muszą posiadać możliwość wykonania badania z minimalnej objętości krwinek wynoszącej 50 µl.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza analizator posiadający możliwość wykonania badania z minimalnej objętości krwinek wynoszącej 50 µl.**

### **Pytanie 30 – dot. załącznika nr 6A do SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu, o którym mowa w ust. 1 §2 umowy dzierżawy (załącznik nr 6A do SIWZ) z 21 do 30 dni roboczych od dnia zawarcia umowy?

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**TAK. Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu, o którym mowa w ust. 1 §2 umowy dzierżawy (załącznik nr 6A do SIWZ) z 21 do 30 dni roboczych od dnia zawarcia umowy.**

### **Pytanie 31**

Prosimy o potwierdzenie, czy wymóg z pkt 31 zestawienia wymaganych parametrów technicznych i użytkowych, odnośnie oznaczenia wymienionych produktów znakiem CE wraz z numerem jednostki notyfikującej, dotyczy zgodnie z obowiązującymi przepisami wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro zaklasyfikowanych przez producenta do listy A lub listy B? Wskazujemy, że wyroby medyczne do diagnostyki in vitro z grupy pozostałe/inne nie podlegają ocenie przez jednostki notyfikowane.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**TAK. Zamawiający potwierdza, że wymóg z zał. 4. pkt. 31. dotyczy tylko wyrobów medycznych IVD podlegających ocenie przez jednostki notyfikowane.**

## **Zestaw zapytań nr 2**

### **Pytanie 1 – dot. Załącznik nr 3, pkt 1. oraz załącznik nr 4, pkt.4 do SIWZ.**

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści analizator z procedurą restartu (wyłączenia i włączenia) raz w tygodniu, trwającą nie dłużej niż 30 minut?

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**TAK. Zamawiający dopuszcza analizator z procedurą restartu raz w tygodniu.**



**Pytanie 2 – dot. Załącznik nr 3, pkt. 3 oraz załącznik nr 4, pkt. 34 do SIWZ.**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje, aby wszystkie odczynniki, płyny eksploatacyjne i materiały zużywalne do analizatora automatycznego i do manualnego systemu back-up były w pełni wymienne między analizatorem, a systemem back-up?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Zamawiający dopuszcza możliwość wykorzystania tego samego co do składu odczynnika w różnych opakowaniach handlowych.**

**Pytanie 3 – dot. Załącznik nr 3, pkt. 7. oraz załącznik nr 4, pkt.45 do SIWZ.**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający, w ramach dzierżawy analizatora i jego gwarancji, wyraża zgodę na dostarczenie preparatu do cyklicznej dezynfekcji analizatora wraz z jego dostawą do siedziby Zamawiającego i uzupełnianie go, w miarę potrzeb Zamawiającego, w ilości odpowiedniej do przeprowadzenia wymaganych konserwacji w czasie trwania umowy?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**TAK. Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie preparatu do cyklicznej dezynfekcji analizatora wraz z jego dostawą do siedziby zamawiającego i uzupełnianie go, w miarę potrzeb zamawiającego, w ilości odpowiedniej do przeprowadzenia wymaganych konserwacji w czasie trwania umowy, w ramach dzierżawy analizatora i jego gwarancji.**

**Pytanie 4 – dot. Załącznik nr 3, pkt.7 oraz załącznik nr 4, pkt.55 do SIWZ**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości pochodzącej z Instytutu Hematologii i Transfuzjologii?

Prosimy również o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga umieszczenia tej pozycji w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Zgodnie z zał. 6. paragraf 1. pkt. 6.: "Wykonawca w ramach zawartej umowy zapewni Zamawiającemu 4 razy w roku udział w zakresie podstawowym w zewnętrznej kontroli jakości potwierdzonej certyfikatem.", natomiast zgodnie z zał. 3. do SIWZ/OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA wykonawca zapewni wspomniany udział w kontroli zewnętrznej w ramach „Czynszu dzierżawnego”.**

**Pytanie 5 – dot. Załącznik nr 3, pkt.4 oraz załącznik nr 4, pkt.41 do SIWZ**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga umieszczenia zestawu do codziennej kontroli odczynników w formularzu asortymentowo-cenowym? Prosimy o zgodę na rozszerzenie formularza cenowego (Zał. nr 2).

**Odpowiedź Zamawiającego**

**TAK. Zgodnie z zapisem w zał. Nr 2. do SIWZ zamawiający wymaga dodatnia przez wykonawcę odpowiedniej ilości wierszy tak, aby właściwie przedstawić oferowany asortyment. Zamawiający wymaga umieszczenia odpowiedniej ilości zestawów do codziennej kontroli odczynników w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie 6 – dot. Załącznik nr 3, pkt.7 oraz załącznik nr 4, pkt.58 do SIWZ**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga umieszczenia w formularzu asortymentowo-cenowym materiałów eksploatacyjnych, niezbędnych do wykonania oznaczeń/badań i wydruku protokołów badań:

- a) Etykiety do drukarki kodów kreskowych.
- b) Końcówki do pipety automatycznej w celu obsługi zestawu back-up.

Jeśli tak, prosimy o zgodę na rozszerzenie formularza cenowego (Zał. nr 2).

**Odpowiedź Zamawiającego**

**NIE. Powyższy asortyment należy uwzględnić w czynszu dzierżawnym (zgodnie z zał. 4. pkt. 54. oraz zał. 4. pkt. 56.).**







**Pytanie 7 – dot. Załącznik nr 3, pkt.7 oraz załącznik nr 4, pkt.58 do SIWZ**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zapewnienie tonerów do drukarki w ramach czynszu dzierżawnego, w ilości niezbędnej do wykonania oznaczeń/badań i wydruku protokołów badań.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**TAK. Zamawiający wymaga uwzględnienia tonerów do drukarki w czynszu dzierżawy (zgodnie z zał. 4. pkt. 49.).**

**Pytanie 8 – dot. Załącznik nr 3, pkt.7 oraz załącznik nr 4, pkt.58 do SIWZ**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie oczekuje zaoferowania papieru do drukarki w ramach materiałów eksploatacyjnych niezbędnych do wykonania oznaczeń/badań i wydruku protokołów badań.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający potwierdza, że wykonawca nie musi dostarczać papieru do wydruku, a tylko tonery i bębny dla całkowitej ilości wydruków wyników (w postaci protokołów badań) w ilości umożliwiającej wydruk wszystkich wyników protokołów badań będących przedmiotem postępowania. Powyższy asortyment należy uwzględnić w czynszu dzierżawnym (zał. 4. pkt. 49.).**

**Pytanie 9 – dot. Załącznik nr 3, pkt.7 oraz załącznik nr 4, pkt.56 do SIWZ**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje w ramach zestawu back-up, zaoferowania po 1 sztuce: wirówki, inkubatora oraz automatycznej pipety do wykonania badań.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wymaga zaoferowania 3 pipet oraz odpowiedniej ilości inkubatorów i wirówek do kart tak aby możliwe było jednoczesna inkubacja i wirowanie minimum 24 kart.**

**Pytanie 10 – dot. Załącznik 6a Wzór Umowy Dzierżawy – paragraf 2 pkt. 1**

W związku z pkt 20, Załącznika nr 4 do SIWZ prosimy o zmianę zapisu z „Przedmiot dzierżawy zostanie dostarczony do siedziby Zamawiającego i uruchomiony (z ewentualnym podłączeniem do systemu informatycznego) terminie do 21 dni roboczych od dnia zawarcia umowy.” na „Przedmiot dzierżawy zostanie dostarczony do siedziby Zamawiającego i uruchomiony (gotowy do podłączenia do systemu informatycznego) terminie do 21 dni roboczych od dnia zawarcia umowy.”

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu zał. 6a paragraf 2. pkt. 1. na „Przedmiot dzierżawy zostanie dostarczony do siedziby Zamawiającego i uruchomiony (gotowy do podłączenia do systemu informatycznego) w terminie do 30 dni roboczych od dnia zawarcia umowy.”**

**Niniejszy dokument stanowi integralną część SIWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.**

Stamp: **DYREKTOR**  
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO  
ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ  
MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI  
w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego  
Signature: *Witold Pstrąg-Bieleński*  
Text: *dr n. med. Witold Pstrąg-Bieleński*

Wyk. w 1 egz.  
1/ strona internetowa  
1/ a/a  
Druk: A.Szyłko

**SPECJALISTA**  
ds. Zamówień Publicznych  
Signature: *A. Szyłko*  
*mgr inż. Aleksandra Szyłko*

**KIEROWNIK**  
Pracowni Serologii i Banku Krwi  
Signature: *Lukasz Matagocki*  
*mgr Łukasz Matagocki*