



Gliwice 2019-09-06

Wyjaśnienia dot. treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia dot. postępowania na dostawy odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą analizatorów laboratoryjnych (nr sprawy 107/PN/19)

1. W związku z rozbieżnościami w dokumentacji przetargowej prosimy o wyjaśnienie, który pakiet w przedmiotowym postępowaniu stanowi dostawa: Odczynników do metody mikrokolumnowej-żelowej wraz z dzierżawą sprzętów?

- **Zamawiający postanawia o modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej SIWZ) pkt. 1.2 w zakresie wykazu pakietów:**

Pakiet 1: Odczynniki koagulologiczne wraz z dzierżawą aparatu;

Pakiet 2: Odczynniki immunologia i biochemia wraz z dzierżawą aparatu;

Pakiet 3: Odczynniki hematologiczne (Diff 5) wraz z dzierżawą aparatu wraz z backupem (Diff 3);

Pakiet 4: Odczynniki do gazometrii wraz z dzierżawą aparatu;

Pakiet 5: Odczynniki do metody mikrokolumnowej-żelowej wraz z dzierżawą sprzętów;

Pakiet 6: Odczynniki do gazometrii - aparat Rapidlab 248 (stanowiący własność Zamawiającego);

Pakiet 7: Odczynniki do analizatora SUPER GI (będącego własnością Zamawiającego), badania glukozy i mleczanów;

2. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie w pozycji nr 2 kartę z odczynnikami anti-DVI- natomiast w pozycji nr 3 kartę z odczynnikami anti-DVI+ (inny klon) co będzie zgodne z wymaganiami IHIT (wymagania krajowe). Powyższe pozwoli na spełnienie celu zakupu czyli badanie krwi noworodka i potwierdzenie grupy krwi noworodka.

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

3. Czy w pozycji nr 1 można zaoferować kartę z jednym odczynnikami anti-DVI- zgodnie z wymaganiami krajowymi. Wymaganie aby na karcie były 2 odczynniki spełni tylko określony producent/wykonawca ?

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

4. Czy w pozycji nr 1 można zaoferować kartę o konfiguracji A-B-DVI/A1-B ctr czyli z rewersem które są stosowane w szpitalach zgodnie z wymaganiami krajowymi. Wymaganie karty określonego producenta jest niezgodne z art. 7 Pzp i uniemożliwia złożenie oferty konkurencyjnej.

- **Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, natomiast nie stanowi ono wymogu.**

5. Czy nakłuwacze do drenów oraz końcówki do pipet mają być wyrobem medycznym zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r oraz wymaganiami Ministra Zdrowia z 11-10-2018r ?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, natomiast nie stanowi ono wymogu (Zamawiający w SIWZ nie formułował takiego wymogu).**

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wirówek na 24 karty z panelem sterującym zewnętrznym wyświetlającym czas wirowania i wskazuje poziom obrotów wirowania?

Powyższe eliminuje używanie dodatkowo sprzętu potwierdzającego parametry wirowania .

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**



7. Czy Zamawiający wymaga aby inkubator posiadał panel sterujący zewnętrzny wskazujący temperaturę i czas inkubacji (eliminacja użycia termometrów dodatkowych)
 - **Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, natomiast nie stanowi ono wymogu.**
8. Czy Zamawiający wymaga aby pipeta była tego samego producenta co wirówka i inkubator czyli dedykowana do systemu ?
 - **Zgodnie z zapisami SIWZ – formularz asortymentowo-cenowy pakiet nr 5: „Sprzęt i odczynniki do mikrometody muszą pochodzić od jednego producenta w celu walidacji metody”.**
9. Czy można zaoferować inne opakowanie nakłuwaczy do drenów czyli 500 szt w ilości 2 opakowań?
 - **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
10. Czy Zamawiający przyzwoli aby próbki były przesłane na wezwanie Zamawiającego podobnie jak dokumenty wyspecyfikowane w pkt 10. siwz ?
 - **Zamawiający postanawia o dokonaniu zmiany w SIWZ pkt 10.3 dopisuje się ppkt. 10.3.6 o następującym brzmieniu: „W zakresie pakietu nr 5 Zamawiający wymaga dostarczenia próbek produktów po 2 szt. dla pozycji 2 i 3 formularza asortymentowo-cenowego w celu weryfikacji zaoferowanych klonów. Wykonawca dostarczy próbki do siedziby Zamawiającego.”**
 - **Jednocześnie Zamawiający postanawia o zmianie w formularzu asortymentowo-cenowym pakiet 5 pkt. 6: „Zamawiający wymaga dostarczenia próbek produktów po 2 szt. dla pozycji 2 i 3 formularza asortymentowo-cenowego w celu weryfikacji zaoferowanych klonów. Wykonawca dostarczy próbki do siedziby Zamawiającego na wezwanie Zamawiającego.”**
11. Czy można załączyć do oferty oświadczenie ,że zaoferowane produkty nie kwalifikują się do substancji niebezpiecznych zgodnie z normami prawa?
 - **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
12. Jeśli wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej to można załączyć stosowne oświadczenie wraz z ofertą?
 - **Oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej należy złożyć stosownie do brzmienia zapisów ustawy prawo zamówień publicznych art. 24 ust. 1 pkt. 23. Oświadczenie złożone wraz z ofertą (jeżeli Wykonawca nie przynależy do żadnej grupy kapitałowej) zostanie przyjęte przez Zamawiającego.**
13. Ponieważ etykieta na karcie nie zawiera informacji o klonach tylko taka informację zawiera instrukcja do karty prosimy o wskazanie w jaki sposób będą badane próbki w celu weryfikacji zaoferowanych klonów?
 - **Zamawiający wymaga dostarczenia próbek wraz z instrukcją.**
14. Prosimy o wskazanie dokładnego miejsca na który należy przesłać próbki ponieważ w siwz wskazano ,że postępowanie jest prowadzone na platformie w formie elektronicznej (https://platformazakupowa.pl/pn/szpital4_gliwice) .Forma przekazania taka nie jest możliwa do zachowania w przypadku złożenia próbek do dnia składania ofert .
 - **Miejsce i termin zostaną określone w wezwaniu do złożenia pozostałych dokumentów.**
15. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie innych serii odczynników anti-A, anti-B anti-D pod warunkiem spełnienia wymagań IHIT?
 - **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

16. Czy Zamawiający wymaga sprzętu nowego czyli nie używanego?
- **Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu używanego.**
17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wydajność analizatora hematologicznego z różnicowaniem leukocytów na 5 populacji oraz oznaczaniem retikulocytów wynosiła maksymalnie 84 ozn./h?
- **Zamawiający dopuszcza powyższe – nie stanowi to wymogu.**
18. Par. 3 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia umowy na postanowienie o następującym brzmieniu: "W przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług (VAT) w trakcie obowiązywania Umowy, Strony postanawiają, że do cen netto przedmiotów objętych umową doliczany będzie podatek od towarów i usług według nowej stawki od momentu wejścia w życie nowej stawki podatku VAT."?
- **Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**
19. Par. 4 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin dostawy wynosił 5 dni?
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
20. Par. 4 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu: „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?
- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
21. Par. 5 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin jego instalacji 7 dni od daty dostarczenia?
- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
22. Par. 5 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie niniejszego postanowienia umowy poprzez wskazanie liczby osób, które mają zostać poddane szkoleniu, o którym mowa w niniejszym postanowieniu umowy?
- **Zamawiający przewiduje, że szkolonych będzie 6 pracowników.**
23. Par. 5 ust. 19 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych wg załączonego wzoru?
- **Wzór umowy dot. przetwarzania danych stanowi załącznik do SIWZ.**
24. Par. 6 ust. 1, Par. 6 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?
- Uzasadnienie:
Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe może być dokładne określenie terminu płatności.
- **Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**
25. Par. 7 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu:
„Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”
- **Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**
26. Par. 7 ust. 1 lit. a Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej na 200 zł?
- **Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**
27. Par. 7 ust. 1 lit. a - c Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

28. Par. 7 ust. 1 lit. d Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dotyczącego niezrealizowanej części umowy?

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. W sytuacji rażącego naruszenia warunków umowy przez Wykonawcę, pod koniec okresu obowiązywania umowy, naliczona wówczas kara byłaby niewspółmierna do wyrządzonej szkody. Zamawiający ze względu na specyfikę swojej działalności (służba zdrowia) w każdym momencie obowiązywania umowy musi mieć zagwarantowaną ciągłość dostaw, zarówno na początku obowiązywania umowy, jak i pod koniec. Szpital nie może odmówić realizacji świadczenia swoich usług pacjentom, dlatego że Wykonawcy pod koniec obowiązywania umowy zaczną zaniedbywać swoje zobowiązania, tylko dlatego, że grożą im za to minimalne kary umowne.**

29. Par. 8 ust. 2 - 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

Uzasadnienie:

Treść umowy łączącej wykonawcę z podwykonawcą należy do sfery stosunków prawnych pomiędzy wykonawcą a podwykonawcą i reguluje prawa i obowiązki tych podmiotów. Za wykonanie umowy odpowiedzialny jest Wykonawca i brak jest uzasadnienia prawnego dla ingerencji Zamawiającego w stosunki prawne łączące Wykonawcę z podmiotami trzecimi.

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe – w związku z czym wykreśleniu ulegają pkt 2-4 §8 umowy (analogicznie zmianie ulega numeracja pozostałych punktów w §8).**

30. Par. 11 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

- **Rozwiązanie umowy nastąpi po wcześniejszym nałożeniu na Wykonawcę kar umownych wraz z jednoczesnym wezwaniem do należytego wykonania umowy.**

31. Dotyczy: Załącznik nr. 4 Opisy analizatorów Pakiet 3. Parametry graniczne dla automatycznego analizatorach hematologicznego wraz z analizatorem back Up Pkt. 3. „Analizator hematologiczny o wydajności 90 oznaczeń/h z różnicowaniem leukocytów na 5 populacji oraz oznaczaniem retikulocytów.” Zapytanie: W związku z uwzględnieniem konieczności oznaczania retikulocytów przez oferowany analizator prosimy o doprecyzowanie ilości wykonywanych oznaczeń RET w okresie trwania umowy. Jest to niezbędne w celu prawidłowego wyliczenia zużycia odczynników oraz innych materiałów eksploatacyjnych. Jeżeli, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, oznaczenia retikulocytów nie będą wykonywane, prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatora bez możliwości oznaczania ww. parametru.

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Jednocześnie informuje, że Zamawiający będzie wykonywał oznaczenia retykulocytów w ilości 50 oznaczeń miesięcznie. Należy wycenić ilość odczynników oraz materiałów zużywalnych do podanej ilości badań w formularzu asortymentowo-cenowym.**

32. Dotyczy: Załącznik nr. 4 Opisy analizatorów Pakiet 3. Parametry graniczne dla automatycznego analizatorach hematologicznego wraz z analizatorem back Up Pkt. 4. „Parametry wydawana na wyniku: WBC, pięcioparametrowy rozdział krwinek białych wyrażany w wartościach # i %

(neutrocyty, eozynocyty, bazocyty, monocyty, limfocyty), RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW, PLT, MPV, retikulocyty # i %." Zapytanie: W związku z uwzględnieniem konieczności oznaczania retikulocytów przez oferowany analizator prosimy o doprecyzowanie ilości wykonywanych oznaczeń RET w okresie trwania umowy. Jest to niezbędne w celu prawidłowego wyliczenia zużycia odczynników oraz innych materiałów eksploatacyjnych. Jeżeli, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, oznaczenia retikulocytów nie będą wykonywane, prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatora bez możliwości wydawania na wyniku parametrów retikulocyty w # i %.

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

33. Dotyczy: Załącznik nr. 4 Opisy analizatorów Pakiet 3. Parametry graniczne dla automatycznego analizatorach hematologicznego wraz z analizatorem back Up Pkt. 5. „Analizator wykonujący pomiar płytek metodą optyczną. Każdy pomiar PLT wykonywany jest metodą optyczną wykorzystującą dane z dwóch torów światła mierzonego przez detektory pod różnymi kątami.” Zapytanie: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora hematologicznego, który posiada możliwość oceny płytek zarówno tradycyjną metodą impedancyjną (PLT-I) i ich weryfikacji j w kanale optycznym (PLT-O) opracowany przez producenta analizatora? Uzasadnienie: Potencjalnie oferowany analizator hematologiczny posiada możliwość oceny płytek zarówno tradycyjną metodą impedancyjną (PLT-I), jak również jej weryfikacji w kanale optycznym (PLT-O) do celów badawczych. W momencie dostępności wyników PLT z dwóch pomiarów (PLT-I oraz PLT-O) analizator wybiera jeden z nich, raportując go na wyniku. Pozwala to na wydanie prawidłowego wyniku w każdym przypadku, również w momencie występowania interferencji ze strony fragmentów krwinek czerwonych, mikrocytów, płytek olbrzymich czy agregatów płytkowych. Jednocześnie chcielibyśmy podkreślić, że parametr PLT-O jest w finalnej fazie badań klinicznych i w ciągu najbliższych kilku miesięcy zyska status parametru raportowanego.”

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający wykonuje pomiar płytek metodą optyczną i wymaga aby był on raportowany na wyniku.**

34. Dotyczy: Załącznik nr. 4 Opisy analizatorów Pakiet 3. Parametry graniczne dla automatycznego analizatorach hematologicznego wraz z analizatorem back Up Pkt. 5. „Analizator wykonujący pomiar płytek metodą optyczną. Każdy pomiar PLT wykonywany jest metodą optyczną wykorzystującą dane z dwóch torów światła mierzonego przez detektory pod różnymi kątami.” Zapytanie: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora hematologicznego, który posiada możliwość oceny płytek tradycyjną metodą impedancyjną (PLT-I)?

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

35. Dotyczy: Załącznik nr. 4 Opisy analizatorów Pakiet 3. Parametry graniczne dla automatycznego analizatorach hematologicznego wraz z analizatorem back Up Pkt. 7. „Możliwość wykonywania oznaczeń w dodatkowym trybie, z wydłużoną lizą w celu wyeliminowania RBC opornych na działanie lizatu (tzw. RRBC).” Zapytanie: Czy zamawiający dopuści analizator który nie posiada dodatkowego trybu z wydłużoną lizą?

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

36. Dotyczy: Załącznik nr. 4 Opisy analizatorów Pakiet 3. Parametry graniczne dla automatycznego analizatorach hematologicznego wraz z analizatorem back Up Pkt. 13. „Maksymalnie 3 odczynniki do badania CBC oraz jeden do badania Retic.” Zapytanie: Czy Zamawiający dopuści analizator potrzebujący 4 odczynniki do badania CBC oraz 2 do Retic?

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

37. Dotyczy: Załącznik nr. 4 Opisy analizatorów Pakiet 3. Parametry graniczne dla automatycznego analizatorach hematologicznego wraz z analizatorem back Up Pkt.15. „Minimalny górny zakres

liniowości: $WBC \geq 240 \times 10^3 \mu l$, $RBC \geq 7,5 \times 10^6 \mu l$, $HGB \geq 25 \text{ g/dl}$, $PLT \geq 3000 \times 10^3 \mu l$.”

Zapytanie: Czy Zamawiający dopuści analizator posiadający liniowość $PLT \geq 2000 \times 10^3 \mu l$?

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

38. Dotyczy: Załącznik nr. 4 Opisy analizatorów Pakiet 3. Parametry graniczne dla automatycznego analizatorach hematologicznego wraz z analizatorem back Up Pkt. 17. „Kompresor wewnątrz obudowy analizatora (zintegrowany z analizatorem w jednej obudowie)”. Zapytanie: Czy Zamawiający dopuści analizator w przypadku którego kompresor znajduje się poza obudową analizatora jako osobna jednostka?

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

39. Dotyczy: Załącznik nr. 4 Opisy analizatorów Pakiet 3. Parametry graniczne dla automatycznego analizatorach hematologicznego wraz z analizatorem back Up Pkt. 18. „Parametry materiałów kontrolnych wczytywane za pomocą kodu paskowego lub dyskietki.” Zapytanie: Czy Zamawiający dopuści aby parametry krwi kontrolnej były wczytywane za pomocą innego nośnika danych niż dyskietka np. płyta CD lub Pendrive?

- **Zamawiający dopuszcza inne nośniki tj. pendrive lub płyta CD**

40. Dotyczy: Załącznik nr. 4 Opisy analizatorów Pakiet 3. Parametry graniczne dla automatycznego analizatorach hematologicznego wraz z analizatorem back Up Pkt. 25.7. „Automatyczne sprawdzanie przez analizator poziomu zlewek i monitorowanie obecności odczynników.” Zapytanie: Czy Zamawiający dopuści zaproponowanie analizatora który monitoruje poziom zlewki oraz odczynników na zasadzie wyliczenia a nie za pomocą czujników?

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

41. Dotyczy: Załącznik nr. 5 Formularze asortymentowo-cenowe Pakiet 3. Odczynniki hematologiczne wraz z dzierżawą aparatu. Zapytanie: Czy Zamawiający wymaga wyliczenia ilości odczynników, materiałów zużywalnych oraz materiałów kontrolnych zgodnie z stabilnością po otwarciu podaną w ulotce dla Analizatora Hematologicznego głównego oraz Back Up? Prosimy również o podanie harmonogramu wykonywania codziennej kontroli jakości.

- **Tak, Zamawiający wymaga podania ilości odczynników zgodnie ze stabilnością na pokładzie analizatora. Kontrole są wykonywane codziennie na wszystkich poziomach.**

42. Dotyczy numeracji pakietów. Pytanie: Uprzejmie prosimy o skorygowanie numeracji pakietów. Pakiet „Odczynniki do metody mikrokololumnowej – żelowej wraz z dzierżawą sprzętów” w rozdziale 1.2 SIWZ ma numer 4, podczas gdy z formularzy asortymentowo - cenowych wynika, że może on mieć numer 5. Jednocześnie prosimy o podanie właściwej kwoty wadium dla niniejszego pakietu.

- **Zgodnie z wyjaśnieniem nr 1**

43. Pakiet dot. metody mikrokololumnowej. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego. **Pytanie:** Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opakowań o wielkości właściwej dla proponowanego systemu z przeliczeniem liczby opakowań, tak aby zapewnić Zamawiającemu wykonanie wyspecyfikowanej ilości badań?

- **Zamawiający wyraża zgodę**

44. Pakiet dot. metody mikrokololumnowej. **Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego.** **Pytanie:** Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kart do badania przeglądowego przeciwciał na 4 krwinkach wzorcowych oraz paneli 4-krwinkowych do tego badania?

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

45. Pakiet dot. metody mikrokololumnowej. **Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego.**
Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wirówek o pojemności 24 karty?

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

46. dotyczy pozycji nr 1 tabeli cenowej nr 5 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji nr 1 karty do pełnego oznaczania grupy krwi z badaniem izoaglutynin grupowych (A-B-DVI-ctl/A1-B) podobnie jak w roku 2016 i 2017?

Uzasadnienie:

Zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami (z 2019 r.):

„Oznaczenie grupy krwi ABO u pacjentów obejmuje:

a) określenie antygenów A i B na krwinkach za pomocą diagnostycznych odczynników monoklonalnych anty-A i anty-B,

b) określenie obecności regularnych izoaglutynin za pomocą wzorcowych krwinek grupy O, A1 i B.

Na karcie wyspecyfikowanej aktualnie w pozycji nr 1, która w takiej konfiguracji dostępna jest

wyłącznie w 1 firmie działającej na rynku, nie ma możliwości wykonania pełnego badania grupy krwi.

W badaniu grupy krwi pacjenta nie wymaga się użycia odczynnika AB, brakuje także kolumn A1 i B do oznaczenia na podstawie surowicy (reverse), a dodatkowy odczynnik anty-DVI+ może być zawarty w karcie do potwierdzenia grupy krwi.

Opis przedmiotu zamówienia wskazuje na pochodzenie i znak towarowy, a proponowana przez nas karta jest w pełni uznana przez Instytut Hematologii i Transfuzjologii z siedzibą w Warszawie do badania grupy krwi. W przypadku pozostawieniu opisu przedmiotu zamówienia bez zmian, Zamawiający otrzyma wyłącznie jedną, niekoniecznie korzystną cenowo ofertę.

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Karty są używane do badań kontrolnych, a nie do rutynowego wykorzystania. Zamawiający nie zamawia krwinek wzorcowych do oznaczania grup krwi.**

47. Pytanie nr 2 - dotyczy pozycji nr 2 i nr 3 tabeli cenowej nr 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie karty do potwierdzania grupy krwi noworodka w pozycji nr 3 z odczynnikami anty-D (DVI+) wykrywającym antygen D kategorii VI, natomiast w pozycji nr 2 kartę do badania krwi noworodka z odczynnikami anty-D (VI-) nie wykrywającym antygeny D kategorii VI?

Zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami do badania i potwierdzania grupy krwi ABO i Rh noworodka wymagane jest, aby jeden odczynnik anty-D wykrywał, a drugi nie wykrywał antygeny DVI - pkt 8.3.2 wymaga: *„Odczynniki monoklonalne anty-D powinny być tak dobrane, aby przynajmniej jeden z nich nie wykrywał antygeny D kategorii VI.* Nie ma zatem znaczenia w której karcie (do badania pierwotnego czy potwierdzającego) będzie zawarty dany odczynnik anty-D, ważne jest wyłącznie, aby stosować się do powyższych zaleceń.

Jednoznaczna opinia Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie potwierdza, że do oznaczania antygeny RhD wymagany jest inny klon niż przy pierwszym oznaczeniu, a jeden z odczynników nie powinien wykrywać odmiany DVI.

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

48. Pytanie nr 3 Czy Zamawiający wymaga wirówki z rotorem, który demontuje się np. celem dezynfekcji przez personel medyczny bez użycia narzędzi?

- **Tak, Zamawiający wymaga, aby wirówka posiadała wyjmowany rotor w celu ułatwienia dezynfekcji.**

49. Pytanie nr 4 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wirówek na 24 karty, co ze względu na większą pojemność, a nadal kompaktowe wymiary urządzenia, ułatwia proces odwirowywania kart po dostawie?

- **Ze względu na ograniczoną ilość miejsca w pracowni, Zamawiający wymaga zaoferowania wirówki zgodnie z zapisami SIWZ**

50. Pytanie nr 5

Czy próbki które są wymagane w części nr 5, dostawy odczynników do metody mikrokolumnowej-żelowej wraz z dzierżawą sprzętu, należy przesłać na wezwanie Zamawiającego zgodnie z pkt 10.3 SIWZ na podstawie art. 25 ust 1 pkt 1 ustawy PZP? Należy nadmienić, iż postępowanie prowadzone jest w sposób elektroniczny.

- **Zgodnie z wyjaśnieniem nr 10**

51. Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści, aby nakłuwacze do drenów jako materiał dodatkowy, czyli nie będący częścią systemu pochodziły od innego producenta?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

52. Pytanie nr 7

Czy Zamawiaczy pozwoli na zaoferowanie nakłuwaczy do drenów w opakowaniach po 500 szt. w ilości 2 opakowań?

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

Załączniki:

- Zmodyfikowany Formularz asortymentowo-cenowy pakiet 5
- Zmodyfikowane Opisy analizatorów (wykreślony pakiet 5)

Powyższe wyjaśnienia stanowią integralną część SIWZ.
Pozostałe postanowienia SIWZ pozostają bez zmian.

UWAGA: Treść i pisownia wniosków o udzielenie wyjaśnień jest oryginalna, skopiowana z korespondencji przesyłanej przez Wykonawców. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za błędy w treści wniosków o wyjaśnienia.

PREZES ZARZĄDU
Szpital Miejski Nr 4 w Gliwicach
Sp. z o.o.
Przemysław GLIKLICH