



Znak: AE/ZP-27-24/20

Tarnów, 2020-05-20

Dotyczy: przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 214.000 EURO na dzierżawę analizatorów do badań: immunochemicznych, biochemicznych, parametrów krytycznych, z koagulologii, hematologicznych, analizy moczu wraz z dostawami: odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i zużywalnych niezbędnych do wykonywania badań na wymienionych analizatorach oraz materiałów kontrolnych do oznaczeń laboratoryjnych dla Specjalistycznego Szpitala im. E. Szczeklika w Tarnowie dla Specjalistycznego Szpitala im. E. Szczeklika w Tarnowie.

W związku z zapytaniem jednego z Wykonawców o następującej treści:

1. **Dotyczy Pakietu Nr 6, Załącznik Nr 1 Formularz Cenowy:** Zamawiający deklaruje wykonanie w ciągu dwóch lat 150000 morfologii krwi i 3000 retikulocytów. Czy podane ilości badań mają być wykonane z rozdziałem leukocytów na 5 populacji?
2. **Dotyczy Pakietu Nr 6, Załącznik Nr 1 Formularz Cenowy:** Zamawiający deklaruje wykonanie w ciągu dwóch lat 150000 morfologii krwi i 3000 retikulocytów. Czy podana ilość badań uwzględnia ewentualne powtórki i kontrole?
3. **Dotyczy Pakietu Nr 6, Załącznik Nr 6.6, Wymagane parametry dla analizatora hematologicznego 5 diff wiodącego pkt 4:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora hematologicznego wiodącego, który posiada zintegrowany podajnik na 20 próbek oczekujących na oznaczenie z możliwością dokładania nowych próbek?
4. **Dotyczy Pakietu Nr 6, Załącznik nr 6.6, Wymagane parametry dla analizatora hematologicznego 5 diff wiodącego pkt 8:** Czy Zamawiający wymagając, aby zaferowany analizator był wyposażony w automatyczne mieszadło materiału do badań w probówkach rozumie wbudowane w analizator mieszadło, które w przypadku pracy z podajnikiem miesza próbkę przed wykonaniem oznaczenia, czy mieszadło zewnętrzne?
5. **Dotyczy Pakietu Nr 6, Załącznik nr 6.6, Wymagane parametry dla analizatora hematologicznego 5 diff wiodącego pkt 18:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby jednostka sterująca analizatorem była wbudowana w analizator?
6. **Dotyczy Pakietu Nr 6, Załącznik nr 6.6, Wymagane parametry dla analizatora hematologicznego 5 diff wiodącego pkt 17, Wymagane parametry dla analizatora hematologicznego 5 diff back up pkt 17:** Czy w przypadku potrzeby dostarczenia sprzętu komputerowego do podłączenia z systemem informatycznym Asseco- Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jednego zestawu komputerowego obsługującego system Asseco (jednej stacji roboczej) dla obu analizatorów: głównego i back up?
7. **Dotyczy Pakietu Nr 6, Załącznik nr 6.6, Wymagane parametry dla analizatora hematologicznego 5 diff back up pkt 4:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora hematologicznego back up, który posiada zintegrowany podajnik na 20 próbek oczekujących na oznaczenie z możliwością dokładania nowych próbek?
8. **Dotyczy Pakietu Nr 6, Załącznik nr 6.6, Wymagane parametry dla analizatora hematologicznego 5 diff wiodącego pkt 3:** Zamawiający wymaga aby zaferowany analizator hematologiczny back up posiadał możliwość pracy w trybie CBC, CBC+5DIFF i Retic. Ze względu na fakt, że możliwość pracy w trybie z retikulocytami posiada analizator główny, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora back up bez możliwości oznaczania retikulocytów?
9. **Dotyczy Pakietu Nr 6, Załącznik nr 6.6, Wymagane parametry dla analizatora hematologicznego 5 diff back up pkt 8:** Czy Zamawiający wymagając, aby zaferowany analizator był wyposażony w automatyczne mieszadło materiału do badań w probówkach rozumie wbudowane

w analizator mieszadło, które w przypadku pracy z podajnikiem miesza próbkę przed wykonaniem oznaczenia, czy mieszadło zewnętrzne?

10. **Dotyczy Pakietu Nr 6, Załącznik Nr 6.6, Wymagane parametry dla analizatora hematologicznego 5 diff back up pkt 18:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby jednostka sterująca analizatorem była wbudowana w analizator?
11. **Dotyczy Pakietu Nr 6, załącznik Nr 6.6, Wymagania wobec odczynników, kalibratorów i materiałów kontrolnych pkt 3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości morfologii krwi obwodowej posiadającej termin ważności (przy dostarczaniu jej zgodnie z harmonogramem dostaw) do 3 miesięcy od daty dostawy, policzonej z uwzględnieniem ważności fiolki na opakowaniu na minimum dwóch poziomach dziennie, przy czym jeden rodzaj krwi kontrolnej pozwala na kontrolę wszystkich parametrów raportowanych morfologii krwi obwodowej- w tym retikulocytów (Zamawiający nie musi wykonywać osobnej kontroli retikulocytów, ponieważ będzie ona wykonywana za każdym razem przy wykonaniu wewnętrznej kontroli na wybranym poziomie)?
12. **Dotyczy Pakietu Nr 6, załącznik Nr 6.6, Oceniany parametr:** Czy Zamawiający wymagając podania minimalnej objętości próbki do badań wymaga podania objętości krwi pobieranej przez analizator do wykonania pełnej morfologii w trybie krwi pełnej bez predilucji?
13. **Dotyczy Ogólnych warunków umowy pkt XVI.1 SIWZ** Prosimy o wykreślenie zwrotu „telefonicznie” i usunięcie możliwości składania zamówień telefonicznie jako nieodpowiedniej formy, biorąc pod uwagę brak możliwości po stronie Wykonawcy weryfikacji poprawności składanych zamówień i osoby składającej zamówienie. Ewentualnie prosimy o dodanie zastrzeżenia: „które niezwłocznie Zamawiający potwierdzi faxem lub e-mailem”
14. **Dotyczy Ogólnych warunków umowy pkt XVI.9.1 SIWZ** Prosimy o modyfikację zapisu na następujący: W przypadku zmiany przepisów dotyczących wysokości podatku VAT ceny brutto ulegną zmianie stosownie do tych przepisów, natomiast ceny netto pozostają nie zmienione. Zmiana ta nie wymaga dokonywania zmian w treści niniejszej umowy w formie aneksu!
15. **Dotyczy Ogólnych warunków umowy pkt XVI.14 SIWZ** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej z 20% na 10%?
16. **Dotyczy Pakietu Nr 6, Załącznik nr 6.6, Wymagane parametry dla analizatora hematologicznego 5 diff back up pkt 3:** Zamawiający wymaga aby zaoferowany analizator hematologiczny back up posiadał możliwość pracy w trybie CBC, CBC+5DIFF i Retic. Ze względu na fakt, że możliwości pracy w trybie z retikulocytami posiada analizator główny, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora back up bez możliwości oznaczania retikulocytów?
17. **Dotyczy Pakietu Nr 6, Załącznik Nr 6.6 Wymagania wobec odczynników, kalibratorów i materiałów kontrolnych pkt 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatorów hematologicznych, w których nie ma potrzeby używania przez użytkownika kalibratorów- analizatory posiadają stabilną kalibrację przez okres kilkuletni od instalacji? W przypadku potrzeby kalibracji lub jej sprawdzenia robi to Inżynier Serwisu, a Zamawiający nie ponosi z tego powodu kosztów kalibratorów, które mają ważność krótszą niż 6 miesięcy?

#### **Specjalistyczny Szpital im. E. Szczeklika w Tarnowie udziela następującej odpowiedzi:**

**Ad 1** Zamawiający w pkt 10 Załączniku Nr 6.6 określił, że wymaga zaoferowania zarówno analizatora hematologicznego 5 diff wiodącego jak i analizatora back up 5 diff spełniającego wymaganie „Rozdział WBC na 5 populacji w oparciu o technologię fluorescencyjnej cystometrii przepływowej”.

**Ad 2** Zamawiający potwierdza, że w **Pakiecie Nr 6** w liczbie badań do wykonania w ciągu 24 miesięcy 150000 morfologii krwi i 3000 retikulocytów uwzględnia ewentualne powtórki i kontrole.

**Ad 3** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w **Pakiecie Nr 6 poz. 1** analizatora hematologicznego 5 diff wiodącego, który posiada zintegrowany podajnik na 20 próbek oczekujących na oznaczenie z możliwością dokładania nowych próbek.

**Ad 4** Zamawiający potwierdza, że w **Pakiecie Nr 6 poz. 1** zgodnie z pkt 8 Załącznika Nr 6.6 wymaga zaoferowania analizatora 5 diff wiodącego wyposażonego w automatyczne mieszadło materiału do badań w probówkach czyli wbudowanego w analizator.

**Ad 5** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w **Pakiecie Nr 6 poz. 1** analizatora 5 diff wiodącego, w którym jednostka sterująca analizatorem jest wbudowana w analizator.

**Ad 6** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w **Pakiecie Nr 6**, w przypadku potrzeby dostarczenia sprzętu komputerowego do podłączenia z systemem informatycznym Asseco, jednego zestawu komputerowego obsługującego system Asseco (jednej stacji roboczej) dla obu analizatorów: wiodącego i back up.

**Ad 7** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w **Pakiecie Nr 6 poz. 2** analizatora hematologicznego 5 diff back up, który posiada zintegrowany podajnik na 20 próbek oczekujących na oznaczenie z możliwością dokładania nowych próbek

**Ad 8** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w **Pakiecie Nr 6 poz. 2** analizatora hematologicznego 5 diff back up bez możliwości oznaczania retikulocytów.

**Ad 9** Zamawiający potwierdza, że w **Pakiecie Nr 6 poz. 2** zgodnie z pkt 8 Załącznika Nr 6.6 wymaga zaoferowania analizatora 5 diff back up wyposażonego w automatyczne mieszadło materiału do badań w probówkach czyli wbudowanego w analizator.

**Ad 10** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w **Pakiecie Nr 6 poz. 2** analizatora 5 diff back up w którym jednostka sterująca analizatorem jest wbudowana w analizator.

**Ad 11** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w **Pakiecie Nr 6** (w ramach wymagania określonego w pkt. 3 Załącznika Nr 6.6 Wymagania wobec odczynników, kalibratorów i materiałów kontrolnych) wewnętrznej kontroli jakości morfologii krwi obwodowej posiadającej termin ważności (przy dostarczaniu jej zgodnie z harmonogramem dostaw) do 3 miesięcy od daty dostawy, policzonej z uwzględnieniem ważności fiolki na opakowaniu na minimum dwóch poziomach dzienne, przy czym jeden rodzaj krwi kontrolnej pozwala na kontrolę wszystkich parametrów raportowanych morfologii krwi obwodowej- w tym retikulocytów (Zamawiający nie będzie musiał wykonywać osobnej kontroli retikulocytów, ponieważ będzie ona wykonywana za każdym razem przy wykonaniu wewnętrznej kontroli na wybranym poziomie)

**Ad 12** Zamawiający w **Pakiecie Nr 6** w Załączniku Nr 6.6 pkt 1 Oceniany parametr „Minimalna objętość próbki do badań”, wymaga zgodnie z zapisem tego punktu podania minimalnej objętości krwi, co jest oczywiste, że pobieranej przez analizator bowiem parametr ten dotyczy analizatora.

**Ad 13-15** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zaproponowanych zmian do ogólnych warunków umowy, w sprawach nie uregulowanych w umowie zastosowanie będą miały przepisy Kodeksu cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Ad 16** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w **Pakiecie Nr 6 poz. 2** analizatora hematologicznego 5 diff back up bez możliwości oznaczania retikulocytów.

**Ad 17** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w **Pakiecie Nr 6 poz. 1 i 2** analizatorów hematologicznych, w których nie ma potrzeby używania przez użytkownika kalibratorów - analizatory posiadają stabilną kalibrację przez okres kilkuletni od instalacji, natomiast w przypadku potrzeby kalibracji lub jej sprawdzenia będzie robił to Inżynier Serwisu, a Zamawiający nie będzie ponosił z tego powodu kosztów kalibratorów.

Jednocześnie Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019r. poz.1843 z póź. zm.) wprowadza zmianę w treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w następujący sposób:

1/ w Formularzu Cenowym w Pakiecie Nr 1 w pozycji „Odczynniki do badań immunochemicznych na analizatorze wiodącym” po wierszu 4 dodaje wiersz 4a o treści:

L.p.	Nazwa handlowa produktu	Nazwa parametru (aparatu)	Ilość oznaczeń w okresie 24 miesięcy	Wielkość opakowania	Liczba opakowań (systemów - aparatów)	Cena jednostkowa opakowania netto w zł *	Cena jednostkowa opakowania brutto w zł *	Stawka VAT	Wartość netto w zł	Wartość brutto w zł	Nazwa handlowa/ numer katalogowy	Producent
4a.		fT4	11200									

W związku z wyżej dokonaną zmianą treści SIWZ, działając na podstawie art.38 ust.4 i 4a oraz art.12a ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert na:

- **składanie ofert do dnia 16.06.2020r. godz. 10:00**

- **otwarcie ofert w dniu 16.06.2020r. godz. 11:00**

oraz dokonuje odpowiednio zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w pkt. VI, XI, XII, Załączniku Nr 1 oraz zmiany ogłoszenia o zamówieniu.

W załączeniu Załącznik Nr 1 do SIWZ w zakresie Pakietu Nr 1 po dokonanej zmianie treści SIWZ.

Otrzymują:

1. Wykonawcy, którzy złożyli pytania
2. Platforma Zamawiającego
3. a/a



Zastępca Dyrektora  
*mgr Danuta Nosek*

