



„Pro-Medica” w Elku Sp. z o.o.
19-300 Elk, ul. Baranki 24,
tel. 87 620-95-71 wew. 51 - Automatyczna Centrala
tel. 87 621-96-20 - Sekretariat, Zarząd Spółki

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych
tel. 87 620-95-93
tel. 87 620-95-76
tel. 87 620-96-26

e-mail: zaopatrzenie-pm@elk.com.pl
e-mail: przetargi@promedica.elk.pl
www.promedica.elk.com.pl

Odpowiedź na Zapytanie 2

Wszyscy uczestnicy postępowania

Znak: P-M/Z / 2233 /2022

Data: 27.05.2022r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na „Dostawę odczynników do badań hematologicznych oraz pasków do badania moczu wraz z dzierżawą analizatorów na potrzeby „Pro-Medica” w Elku Sp. z o.o.” Znak Sprawy: 1900 / 2022.

Na podstawie art. 284 ust. 1-2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania:

PYTANIE nr 1

Dotyczy Umowy:

Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 2

Dotyczy Projektowanych postanowień Umowy, Załącznik nr 5 do SWZ: §2 ust. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie wskazanego zapisu, w sytuacji gdy Wykonawca przenosi na siebie obowiązek ubezpieczenia wydzierżawianych urządzeń?

Jeżeli tak proponujemy zapis:

„Obowiązek ubezpieczenia wydzierżawianego urządzenia od wszystkich ryzyk leży po stronie Wydzierżawiającego (Wykonawcy).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE nr 3

Dotyczy Projektowanych postanowień Umowy, Załącznik nr 5 do SWZ: §2 ust. 18:

Zamawiający wskazuje na obowiązek Wykonawcy dostarczania na swój koszt odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i zużywalnych w przypadku niedoszacowania ich ilości w ofercie. Prosimy o usunięcie ww. zapisu, ze względu na fakt, iż Wykonawca szacuje ilości odczynników biorąc pod uwagę wskazane przez Zamawiającego ilości przewidywanych badań i średnią ilość zużycia odczynnika na 1 badanie. Wykonawca nie ma wpływu i kontroli na faktyczną ilość zużycia odczynników przez Zamawiającego. Ewentualnie prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia zapisem w brzmieniu:

„z wyłączeniem sytuacji, w której wzrost wykorzystania odczynników będzie spowodowany wzrostem ilości badań, niż deklarowano w SWZ bądź użytkowaniem analizatorów w sposób niezgodny z instrukcją obsługi analizatorów”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



PYTANIE nr 4

Dotyczy Projektowanych postanowień Umowy, Załącznik nr §3 ust. 7:

Czy Zamawiający dopuści możliwość wysyłania faktury w formie elektronicznej na e-mail w formacie pliku pdf?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Jednocześnie informuje, że zgodnie z art. 4.1 Ustawy z dnia 09.11.2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym Zamawiający jest obowiązany do odbierania od Wykonawcy ustrukturyzowanych faktur elektronicznych przesłanych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania.

PYTANIE nr 5

Dotyczy Projektowanych postanowień Umowy, Załącznik nr 5 do SWZ:

Celem właściwego zabezpieczenia dokumentacji przez obie Strony dot. ochrony danych osobowych, prosimy o dołączenie do umowy głównej - umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych.

Dostęp do danych osobowych przez Wykonawcę może nastąpić w sytuacji serwisowania dzierżawionych urządzeń. Inżynier serwisu może mieć wówczas potencjalnie dostęp do danych pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i w przypadku zawarcia umowy z Wykonawcą deklaruje, że Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych będzie załączona do Umowy Głównej. Umowa o powierzeniu przetwarzania danych osobowych zostanie zawarta po uprzedniej akceptacji jej treści przez obie strony.

PYTANIE nr 6

Dotyczy Załącznika nr 4 do SIWZ Opis przedmiotu zamówienia:

Dotyczy pkt 1 i 2, Pakiet 1 – Odczynniki do badań hematologicznych,

Wymagane parametry

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora pomocniczego z rokiem produkcji 2016, w pełni sprawnego i z pełną gwarancją producenta oraz analizatora głównego z roku 2019 r. w pełni sprawnego i z pełną gwarancją producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE nr 7

Dotyczy pkt 20, Pakiet 1 – Odczynniki do badań hematologicznych,

Wymagane parametry

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane analizatory (główny i pomocniczy) pracowały na tych samych odczynnikach, które można stosować w sposób wymienny, z wyłączeniem odczynników potrzebnych do oznaczeń parametrów, które będą wykonywane tylko na analizatorze głównym (retikulocyty)? Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający ma na myśli ilość odczynników do oznaczenia CBC+DIFF w ilości nie więcej niż 5 dla każdego z oferowanych analizatorów, ze względu na fakt, że parametr retikulocyty jest wymagany tylko na analizatorze głównym, a do tego badania analizator wykorzystuje dedykowane 2 odczynniki?

Odpowiedź: Tak. Analizatory mają pracować na tych samych odczynnikach, które można stosować w sposób wymienny, z wyłączeniem odczynników potrzebnych do oznaczeń retikulocytów (wykonywane tylko na analizatorze głównym). Zamawiający ma na myśli odczynniki w ilości nie większej niż 5 do oznaczeń CBC+Diff

PYTANIE nr 8

Dotyczy pkt 3, Pakiet 1 – Odczynniki do badań hematologicznych,

Wymagane parametry

Czy Zamawiający wymaga, aby w obrębie parametrów raportowanych na zleceniu CBC+RET były: RET %i #, parametr odzwierciedlający zawartość hemoglobiny w retikulocytach (RET-He) oraz parametr ułatwiający monitorowanie pacjentów w trakcie suplementacji żelaza (Delta-He, oceniający różnicę w hemoglobinizacji krwinek czerwonych i erytrocytów)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

PYTANIE nr 9

Dotyczy pkt 4, Pakiet 1 – Odczynniki do badań hematologicznych,

Wymagane parametry

Czy w związku z wymogiem raportowania na wyniku m. in. parametrów WBC, RBC, HCT, HGB, PLT, Zamawiający wymaga, aby były one parametrami mierzonymi a nie wyliczanymi, co daje większą dokładność oznaczania i uniknięcie powielenia ewentualnego błędu głównie przy wyliczaniu wskaźników



czerwonokrwinkowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby WBC, RBC, HCT, HGB i PLT były parametrami mierzonymi.

PYTANIE nr 10

Dotyczy pkt 11, Pakiet 1 – Odczynniki do badań hematologicznych,
Wymagane parametry

Czy Zamawiający wymaga, aby parametr PLT metodą umożliwiającą jego wiarygodne oznaczenie w przypadku występowania w próbce mikrocytów, fragmentocytów, płytek olbrzymich, był parametrem diagnostycznym, zwalidowanym przez producenta analizatora, posiadającym zakresy referencyjne i potwierdzony przez Wykonawcę oryginalnym dokumentem producenta

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

PYTANIE nr 11

Dotyczy Pakiet 1 – Odczynniki do badań hematologicznych, Wymagane parametry

Czy Zamawiający wymaga, aby w razie wystąpienia błędu technicznego, szczegółowa informacja na jego temat była wyświetlana bezpośrednio na ekranie aparatu (moduł wbudowanej instrukcji)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE nr 12

Dotyczy pkt 23, Pakiet 1 – Odczynniki do badań hematologicznych,
Wymagane parametry

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeglądy okresowe wykonywane raz w roku dla każdego z analizatorów, co jest z godne z zaleceniami producenta i gwarantuje prawidłową pracę analizatorów?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE nr 13

Dotyczy Pakiet 1 – Odczynniki do badań hematologicznych, Wymagane parametry

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kontroli zewnątrzlaboratoryjnej, opartej na materiale do kontroli codziennej, wyniki której są wysyłane automatycznie po wykonaniu oznaczenia bezpośrednio z analizatora i dającej możliwość uzyskania raportów miesięcznych oraz certyfikatu uczestnictwa raz w roku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

PYTANIE nr 14

Dotyczy pkt 21, Pakiet 1 – Odczynniki do badań hematologicznych, Wymagane parametry

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skalkulowanie materiału kontrolnego z terminem, w którym parametry oznaczeń nie przekraczają wyznaczonych przez producenta i określonych w arkuszu oznaczeń dopuszczalnych zakresów gwarantujących prawidłową pracę analizatorów oraz zabezpieczającym wykonanie kontroli w okresie trwania umowy zgodnie z częstotliwością wskazaną przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Wykonawcy zobowiązani są do uwzględnienia w ofercie treści udzielonych odpowiedzi i dokonanych zmian, stanowią one bowiem integralną część SWZ.

Z poważaniem

