



WszSL.FZ.381. /51/601/2021

Legnica 02.12.2021 r.

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy:

Postępowania przetargowego O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO NA DOSTAWY ODCZYNNIKÓW DO BADAŃ Z ZAKRESU IMMUNOLOGII TRANSFUZJOLOGICZNEJ

znak sprawy: WSzSL/FZ-51/21

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019 poz.2019 ze zm.), wyjaśniam co następuje:

Pytanie 1

Prosimy o potwierdzenie, że z uwagi na brzmienie wymagania z Lp. 12 Tabeli A. 1: „Dostawa odczynników wg. dostarczonego harmonogramu, transportem monitorowanym pod wzgl. temperatury 2-8 °C. Załącznik do oferty w postaci przykładowego wydruku monitoringu z ostatniego miesiąca przed złożeniem oferty” oraz ze względu na cykl produkcyjny oraz szczególne warunki transportu wymaganych produktów (m.in. transport kart w pozycji pionowej), Zamawiający dopuszcza aby dostawy całego asortymentu w odbywały się zgodnie z załączonym do oferty/dostarczonym przy umowie harmonogramem dostaw na dany rok, z jednoczesnym zapewnieniem dostaw pilnych, zgodnie z kryteriami oceny ofert?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający usuwa omyłkowo zamieszczony pkt.12 w Tabeli A.1. Wymóg zawarty jest w Tabeli B.1 pkt.3. Nadto Zamawiający będzie wymagał zgodnie z Rozdziałem V SWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści, zgodnie z obowiązującymi przepisami, w przypadku potwierdzenia grupy krwi noworodka (II seria) odczynniki anty-A i anty-B z tych samych klonów, ale różnych serii oraz odczynnik anty-D z innych klonów niż w badaniu właściwym grupy krwi noworodka (I seria)?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie 3

Czy w miejsce wymaganej pipety elektronicznej w ramach manualnego systemu back-up, Zamawiający dopuści zaoferowanie pipety automatycznej multidozującej dedykowanej do oferowanego systemu?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści, aby wymagany manualny system back-up (inkubator, pipeta, wirówka) były starsze niż z roku 2020 r., ale w pełni sprawne i objęte autoryzowanym serwisem producenta na czas trwania umowy, zaoferowane w podwójnej ilości po 2 szt. każdego ze sprzętów w celu gwarancji zapewnienia możliwości wykonania badań metodą manualną w razie takiej konieczności?

W odpowiedzi na pytanie:

Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).



Pytanie 5

Prosimy o doprecyzowanie czy w Lp. 10 tabeli A załącznika 2A do SWZ doszło do omyłki pisarskiej w opisie przedmiotu zamówienia: „Diluent do zawieszania krwinek do metody manualnej (**pakowany po 1 ml**)” i Zamawiający zezwala na zaoferowanie odczynnika LISS – Diluent do metody manualnej w opakowaniach jednostkowych 1x500 ml?

W odpowiedzi na pytanie: Tak. Nastąpiła omyłka pisarska. Zamawiający odpowiednio modyfikuje SWZ w tym zakresie.

Pytanie 6

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z brzmieniem Lp. 6 Tabeli B.1: „Zestaw do codziennej kontroli jakości i dopuszczenia do używania automatycznego analizatora dla wszystkich elementów systemu, zawierający zarówno p/c anty-D (0,05 IU/ml) jak i anty-Fya. Zgodnie z obowiązującymi przepisami”, wymagane zestawy do kontroli codziennej w odpowiedniej ilości należy uwzględnić w Tabeli B formularza cenowego, do której odnoszą się wymagania z Tabeli B.1?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 7

Czy w zakresie wdrożenia systemu wspierającego obsługę i zarządzanie laboratorium serologicznym wraz z migracją danych oraz integracją z systemem szpitalnym (Tabela E.2), Zamawiający dopuści oprogramowanie dla serologii i banku krwi obecnie użytkowane, tj. oprogramowanie Delphyn firmy Hemosoft o zakresie minimalnych wymagań jak w Tabeli G z poprzedniego postępowania Zamawiającego w trybie przetargu nieograniczonego na: „DOSTAWY ODCZYNNIKÓW DO BADAŃ Z ZAKRESU IMMUNOLOGII TRANSFUZJOLOGICZNEJ ORAZ Z ZAKRESU SEROLOGII GRUP KRWI” - znak sprawy WSzSL/DZ-72/18?, tj.:

TABELA G		
Lp.	Minimalne wymagania Zamawiającego	Informacje dotyczące oferowanego przedmiotu najmu w kontekście opisu w kolumnie B (wypełnia Wykonawca)
A	B	C
1	Polskojęzyczne oprogramowanie dla banku krwi z dwoma zestawami komputerowymi wraz z biurkami i krzesłami oraz niszczarką dokumentów.	
2	Podłączenie Pracowni Serologii Transfuzjologicznej do oprogramowania Banku Krwi – zintegrowany system informatyczny zarządzania pracownią i banku krwi. Dwustronna transmisja od zlecenia do wyniku badania pomiędzy wszystkimi oprogramowaniami pracującymi w sieci (HIS- Oprogramowanie zarządzające pracownią oraz oprogramowanie zarządzające Bankiem Krwi oraz oprogramowaniem zarządzającym wynikami pacjentów z analizatora i wykonanymi manualnie).	
3	Oprogramowanie komputera sterującego i oprogramowanie komputera zarządzającego w języku polskim.	
4	Rejestracja dokumentów Banku Krwi – wprowadzenie danych ISBT poprzez czytnik kodów o co najmniej nazwę składnika krwi, numer donacji, grupę krwi, termin ważności, jednostkę/ objętość.	
5	Możliwość manualnej rejestracji wyników badań/ uwag o pacjencie / biorcy/ składników krwi.	



6	Gospodarka komponentami krwi (system ISBT) - m. in. elektroniczna książka przychodów i rozchodów krwi z możliwością wydruku historii toczeń pacjentów, wyszukiwaniem składników krwi / pacjentów, sprawozdaniem co do ilości, rodzaju składników krwi wydanych na oddziały, zutylizowanych, wydaniem składników krwi z podziałem na płeć pacjenta oraz jego wiek.	
7	Zarządzanie bazą danych pacjentów i dawców.	
8	Śledzenie historii każdego komponentu krwi.	
9	Prowadzenie kompletnej historii transfuzji każdego pacjenta.	
10	Dowolne formułowanie wyników i wydruków dla protokołów wymaganych w pracowni (ksiąg laboratoryjnych Pracowni Serologii Transfuzjologicznej i banku krwi zgodnie z obowiązującymi przepisami i zaleceniami merytorycznymi RCKiK i potrzebami zamawiającego.	
11	Tworzenie raportów gospodarki krwią i opracowywanie statystyk, np. zestawienia preparatów, zleceń dawców, oddziałów, badań	
12	Zapewniający tworzenie kopii bezpieczeństwa	
13	Możliwość bezpiecznej transmisji do zewnętrznego systemu komputerowego	
14	Archiwizacja wyników wraz z opisami i uwagami	
15	Możliwość wystawiania rachunków, zestawień badań i komponentów krwi do rachunków/ zalecane fakturowanie	
16	Możliwość sporządzania wydruków, które nie są generowane automatycznie z oprogramowania, np. zakwalifikowania do podania immunoglobuliny.	
17	Zapewnienie ciągłości dokumentacji elektronicznej poprzez zabezpieczenie dotychczasowej bazy danych o pacjentach i wydanych składnikach krwi z możliwością odtworzenia danych i sporządzenia odpisów np. wyników badań / historii transfuzji	
18	Zapewnienie bezpieczeństwa informacji zgodnie z procedurami i instrukcjami obowiązującymi u Zamawiającego	
19	Po realizacji umowy zapewnienie zniszczenia danych znajdujących się w pamięciach najmowanych urządzeń sprzęcie z jednoczesnym zachowaniem bazy danych (z okresu realizacji umowy z możliwością pełnego nią dysponowania i odtwarzania (w tym odpisy wyników oraz historii transfuzji) oraz Książka Transfuzyjna.	

Uwaga!

1. Zamawiający udzieli odpowiedzi na Pytanie nr 7 w możliwie najszybszym terminie.

2. Odpowiedzi udzielone przez Zamawiającego są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

3. Zmiany w SWZ zostały wprowadzone czcionką koloru czerwonego.

Z poważaniem,

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Legnicy

Anna Płotnicka-Mieloch