

## WYJAŚNIENIA I ZMIANY DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**Dotyczy :** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników wraz z dzierżawą analizatorów  
**Nr sprawy :** ZP-18-049UN

W związku z pytaniem Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164, z późn. zm.), udzielam następującej odpowiedzi :

### Pakiet nr 1

1. Czy Zamawiający podając ilość badań do kalkulacji odczynników do dwóch analizatorów CBC+WBC+DIFF+RET wymaga, aby badania CBC+WBC+DIFF i CBC+WBC+DIFF+RET zostały na tych analizatorach policzone po 50% na każdym z analizatorów, czyli 120000 oznaczeń CBC+WBC+DIFF i 15000 CBC+WBC+DIFF+RET na każdym z zaoferowanych analizatorów? **Odp.: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.**
2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie odczynników do zaoferowanych analizatorów hematologicznych posiadających termin ważności minimum 5 miesięcy od daty dostawy, a krwi kontrolnej minimum 2 miesiące od daty dostawy zgodnie z harmonogramem dostaw (przed otwarciem)? **Odp.: Zamawiający dopuszcza.**
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na identyfikację odczynników przez analizator za pomocą kodów paskowych lub chipów RFID? **Odp.: Zamawiający dopuszcza**
4. Czy Zamawiający dopuści, aby jeden z analizatorów CBC+WBC+DIFF+RET, który posiada możliwość oznaczania komórek progenitorowych i płytek metoda fluorescencyjną posiadał z tego względu większą ilość odczynników, ale odczynniki dla parametrów wspólnych z drugim analizatorem były takie same? **Odp.: Zamawiający dopuszcza**
5. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie krwi kontrolnej do kontroli analizatorów hematologicznych, która umożliwia jednoczesną kontrolę wszystkich raportowanych parametrów morfologii krwi obwodowej w zaoferowanych analizatorach? **Odp.: Zamawiający dopuszcza**
6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie i zainstalowanie zaoferowanych analizatorów hematologicznych w terminie do 3 tygodni od daty podpisania umowy, co wynika z faktu, że analizatory prowadzone są na potrzeby konkretnego zamówienia? **Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**
7. Czy Zamawiający w przypadku Pakietu nr 1 wyrazi zgodę na przyjazd Inżyniera Serwisowego w przypadku awarii w ciągu 24 godzin w dni robocze, z jednoczesną możliwością kontaktu telefonicznego zarówno w dni wolne jak i święta? **Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pakiet nr 2

8. Czy Zamawiający w ilości oznaczeń uwzględnił testy na kalibrację i kontrolę wymaganą w metodyce wykonywania oznaczeń? **Odp.: Zamawiający uwzględnił testy na kalibrację i kontrolę uwzględniając bieżącą metodykę, tj. 18 testów w miesiącu. W przypadku innej metodyki wykonania należy doliczyć potrzebną ilość testów dla kalibracji i kontroli.**
9. Czy Zamawiający jako parametr wymagany „wykluczenie kontaminacji pomiędzy próbkami” rozumie użycie przez aparat jednorazowych końcówek dozujących zarówno próbek pacjentów jak i odczynników? **Odp.: TAK.**
10. Czy Zamawiający wymaga aby analizator posiadał oprogramowanie w języku polskim? **Odp.: TAK.**
11. W związku z koniecznością wykonywania oznaczeń prokalcytoniny w trybie pilnym czy Zamawiający wymaga aby odczynniki były gotowe do użycia bezpośrednio po wyjęciu z lodówki bez konieczności wstępnego podgrzania lub przechowywania na pokładzie analizatora ? **Odp.: Oznaczenie prokalcytoniny jest z definicji badaniem wykonywanym w trybie pilnym, dlatego Zamawiający wymaga aby odczynniki były gotowe do użycia po wyjęciu z lodówki w czasie nie dłuższym niż 5 min.**

## **ZP-18-049UN - dostawa odczynników i dzierżawa analizatorów**

12. Czy Zamawiający wymaga aby odczynnik do oznaczania prokalcytoniny posiadał potwierdzoną w metodyce walidację zastosowania do oceny ryzyka progresji do ciężkiej sepsy oraz szoku septycznego oraz wyznaczone wartości odcięcia odnośnie podejmowania decyzji odnośnie antybiotykoterapii w przypadku pacjentów z zapaleniem dolnych dróg oddechowych?  **Odp.: Zamawiający swoje wymagania zawarł w treści SIWZ i takiego wymagania nie określił.**
13. Prosimy o podanie minimalnej spodziewanej liniowości testu do oznaczania prokalcytoniny.  
 **Odp.: Minimalna spodziewana liniowość testu to 200µg/ml ( czyli nie niższa niż obecnie stosowana).**
14. W związku z parametrem ocenianym „Trwałość odczynników po otwarciu nie krótsza niż trwałość zestawu podana na opakowaniu jako termin ważności zestawu ” czy Zamawiający może podać jaki jest wymagany minimalny termin trwałości odczynników?  **Odp.: Zamawiający określił to w treści SIWZ – rozdz. III pkt.3 ppkt.a**

### **Pytania do umowy**

15. §1 ust. 1 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „przeprowadzanie konserwacji i napraw urządzeń w terminach uzgodnionych przez Strony. W ramach serwisu wymagana jest fizyczna obecność serwisanta w przypadku awarii lub innej sytuacji wymagającej usług serwisowych w terminie do 48 godzin od zgłoszenia awarii.”?  **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
16. §1 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Przedmiot umowy określony w § 1 pkt.1 litera b), będzie dostarczony do siedziby Zamawiającego transportem Wykonawcy, na jego koszt i odpowiedzialność, w terminie do 20 dni od daty podpisania umowy. Za dzień dostarczenia uważa się dzień, w którym zostanie podpisany protokół odbioru urządzeń przez obie Strony.”?  **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
17. §4 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,5%?  
 **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
18. §4 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?  
 **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**

Powyższe odpowiedzi i zmiany są wiążące i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty w ramach niniejszego postępowania.

*Z upoważnienia Dyrektora SPSKM  
Z-ca Dyr. Ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy  
mgr Ewa Motek*