



DZP/381/32A/2017

Katowice / 07.04.2017

Do wszystkich Wykonawców

**Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych**

mgr Andrzej Rechowicz

ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax: (32) 251 84 37
sekretariat@ucc.katowice.pl

Dot. postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów

PYTANIE 1 : Dot. załącznika nr 5.2. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany system był jednomodułowy.

ODPOWIEDź: Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany system był jednomodułowy.

PYTANIE 2 : Dot. załącznika nr 5.2. Czy Zamawiający wymaga, Aby Oferent zapewnił dostęp do archiwalnej bazy danych danego systemu, potwierdzone oświadczeniem?

ODPOWIEDź: Zamawiający nie wymaga zapewnienia dostępu do archiwalnej bazy danych danego systemu.

PYTANIE 3 : Dot. załącznika nr 5.2. Czy przez zapis określony w pkt. 7 warunków granicznych – (dotyczący tego, aby była jednostka sterująca urządzeniem skanującym) Zamawiający wymaga, aby ta sama jednostka sterowała pracą skanera i aparatu?

ODPOWIEDź: Zamawiający dopuszcza aby ta sama jednostka sterowała pracą skanera i aparatu.

PYTANIE 4 : dot. Część 1 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w pkt. 22 wymaganych parametrów techniczno-jakościowych „Otwieranie kart zabezpieczone przez kontaminacją (dedykowane nakłuwacze/system otwierający do każdego rodzaju kart)” ma na myśli odpowiedni nakłuwacz, którą nie jest igłą pipetująca i stanowi część odpowiedzialną jedynie za otwieranie kart?

ODPOWIEDź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza nakłuwacz, który nie jest igłą pipetująca i stanowi część odpowiedzialną jedynie za otwieranie kart.

PYTANIE 5 : dot. Część 1 Czy Zamawiający wymaga, aby stosowany odczynnik LISS konfekcjonowany był w kasetach w taki sposób, gdzie każda kolumna odczynnika będzie używana dla każdego badania osobno co będzie zapobiegać zjawisku kontaminacji?

ODPOWIEDź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby stosowany odczynnik LISS konfekcjonowany był w kasetach w taki sposób, gdzie każda kolumna odczynnika będzie używana dla każdego badania osobno.

PYTANIE 6 : dot. Część 1 Czy Zamawiający wymaga, aby dedykowany nakłuwacz do otwierania kart był zaopatrzony w jonizator, który ma za zadanie neutralizować potencjalne ładunki elektrostatyczne na kartach żelowych?

ODPOWIEDź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby dedykowany nakłuwacz do otwierania kart był zaopatrzony w jonizator, który ma za zadanie neutralizować potencjalne ładunki elektrostatyczne na kartach żelowych.

PYTANIE 7 : dot. Część 1 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w pkt. 9 parametrów granicznych „Detektor wykrywający nieprawidłowości...” ma na myśli system umożliwiający sprawdzenie obecności korka na próbówce, który może być główną przyczyną złamania igły?

ODPOWIEDź: Zamawiający w pkt 9 Załącznika nr 5.1 nie wymaga, ale dopuszcza system umożliwiający sprawdzenie obecności korka na próbówce.

PYTANIE 8 : dot. Część 1 Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator miał możliwość wymiany igły bezpośrednio przez użytkownika bez konieczności wizyty serwisanta?

ODPOWIEDź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby oferowany analizator miał możliwość wymiany igły bezpośrednio przez użytkownika bez konieczności wizyty serwisanta (o ile jest to przewidziane przez producenta analizatora).

PYTANIE 9 : dot. Część 1 Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany analizator posiadał stację kalibracji igły?

ODPOWIEDź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby oferowany analizator posiadał stację kalibracji igły.



PYTANIE 10 : dot. Część 1 Czy Zamawiający wymaga, aby automatyczny odczyt wyników nie był monochromatyczny i był w kolorze?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby automatyczny odczyt wyników nie był monochromatyczny i był w kolorze.

PYTANIE 11 : dot. Część 1 Czy Zamawiający wymaga, aby konserwacja analizatora nie była przeprowadzana częściej niż raz w miesiącu?

ODPOWIEDŹ: Wszelkie okresowo wykonywane czynności serwisowe powinny być przeprowadzane zgodnie z zaleceniami producenta analizatora.

PYTANIE 12 : dot. Część 1 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby system wykrywania skrzepu jednocześnie usuwał wykryty nieprawidłowy materiał i przenosił go automatycznie do kosza z odpadami analizatora?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby system wykrywania skrzepu jednocześnie usuwał wykryty nieprawidłowy materiał i przenosił go automatycznie do kosza z odpadami analizatora.

PYTANIE 13 : dot. Część 1 Czy Zamawiający wymaga, aby analizator wykonywał automatyczny backup danych bez konieczności udziału operatora?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby analizator wykonywał automatyczny backup danych bez konieczności udziału operatora.

PYTANIE 14 : dot. Część 1 Czy Zamawiający wymaga, aby oprogramowanie analizatora sprawdzało aktualne wyniki badań z wynikami zapisanymi w archiwum?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby oprogramowanie analizatora sprawdzało aktualne wyniki badań z wynikami zapisanymi w archiwum.

PYTANIE 15 : dot. Część 1 Czy Zamawiający wymaga, aby wykonawca posiadał czynną infolinię serwisową 7 dni w tygodniu także w niedziele i święta?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby wykonawca posiadał czynną infolinię serwisową 7 dni w tygodniu także w niedziele i święta.

PYTANIE 16 : dot. Część 1 Prosimy o doprecyzowanie do którego z systemów szpitalnych Lab3000 firmy Infopublishing czy InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. mają zostać podłączone zaoferowane analizatory? Dodatkowo zwracamy się z prośbą o podanie jaki jest koszt podpięcia analizatorów / ewentualnie wskazanie bezpośrednich danych kontaktowych do osoby/osób odpowiedzialnych za system szpitalny.

ODPOWIEDŹ: Oferowane analizatory powinny być podłączone do systemu szpitalnego Lab3000 firmy Infopublishing, a w trakcie trwania umowy, w sytuacji zmiany systemu szpitalnego informatycznego – do InfoMedica firmy Asseco Poland S.A.. Koszt podpięcia analizatorów Wykonawca powinien ustalać bezpośrednio z firmami wyżej wymienionymi.

PYTANIE 17 : dot. Część 1 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania kart gotowych do użycia, które nie wymagają osiągnięcia temperatury pokojowej po wyjęciu z lodówki co znacznie wydłuża czas wykonania badania.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie kart gotowych do użycia, które nie wymagają osiągnięcia temperatury pokojowej po wyjęciu z lodówki.

PYTANIE 18 : dot. Część 1 Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie mikrokarty miały możliwość przechowywania w temperaturze pokojowej 18-25 stopnia C? Jeżeli nie to, czy Zamawiający wymaga dostarczenia na koszt wykonawcy witryn chłodniczych będących wyrobami medycznymi (oznakowanych znakiem CE) z elektronicznym monitoringiem temperatury z możliwością zapisu danych z odczytu na dysku twardym komputera?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga aby wszystkie mikrokarty miały możliwość przechowywania w temperaturze pokojowej 18-25 stopnia C. Zamawiający posiada witryny chłodnicze.

PYTANIE 19 : dot. Część 1 Czy Zamawiający wymaga, aby w związku z wymaganym parametrem „dostawy krwinek wzorcowych zgodnie z harmonogramem dostaw transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8 stopnia C)”, wymóg należy potwierdzić w ofercie przykładowym wydrukiem z monitoringu dostaw?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga załączenia do oferty przykładowego wydruku z monitoringu dostaw.

PYTANIE 20 : dot. Część 1 Czy Zamawiający, wymaga aby karta do badania grupy krwi noworodka zawierała odczynnik pozwalający wykryć DVI+ zgodnie z obowiązującymi przepisami?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby karta do badania grupy krwi noworodka zawierała odczynnik pozwalający wykryć DVI+.



PYTANIE 21 : dot. Część 1 Czy Zamawiający dopuści, aby ze względu na specyfikę asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cykl produkcyjny oferowanych produktów, dostawy wszystkich wyrobów odbywały się średnio raz na miesiąc wg. załączonego do oferty harmonogramu dostaw na dany rok, a kryterium oceny „termin dostawy odczynników” w zakresie części 1 będzie odnosił się do dostaw pilnych „na cito”, zgodnie z deklaracją wykonawcy w ofercie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

PYTANIE 22 : dot. Część 1 Czy Zamawiający dopuści w zakresie części 1 termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni, co podyktowane jest procedurą producenta i jego siedzibą poza granicami RP?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 23 : dot. Część 1 Czy Zamawiający wymaga, aby codzienny zestaw kontrolny do mikrometody zawierał zarówno przeciwciała anti-D (0,05 IU/mL) oraz anti-Fya zgodnie z obowiązującymi przepisami?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

PYTANIE 24 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Czy Zamawiający wyraża zgodę aby w formularzu ofertowym zostawić wycenę tylko tych pakietów na które składana jest oferta?

ODPOWIEDŹ: W formularzu ofertowym należy wypełnić jedynie te części które oferuje Wykonawca.

PYTANIE 25 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Czy w związku z pkt. 5 tabeli Parametrów techniczno jakościowych, Zamawiający dopuści analizator wyposażony w moduł ISE wykorzystujący potencjometrię pośredniej z elektrodami jonoselektywnymi wymienianymi oddzielnie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.

PYTANIE 26 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Prosimy o podanie minimalnej wydajności przystawki ISE w oferowanym analizatorze.

ODPOWIEDŹ: Minimalna wydajność przystawki ISE w oferowanym analizatorze I powinna wynosić nie mniej niż 400 oznaczeń/godzinę.

PYTANIE 27 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Prosimy o dopuszczanie rozwiązania, w którym mycie kuwet obejmuje cykl mycia i cykl suszenia, a cykl kontroli czystości kuwety odbywa się rutynowo raz w tygodniu lub na życzenie operatora.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.

PYTANIE 28 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatorów, w których w przypadku konieczności dostawiania odczynników w trakcie trwania badań należy wprowadzić w odpowiedni tryb pracy, a całość operacji do ponownego uruchomienia dozowania zajmuje ok 20 minut? Każdy z analizatorów ma możliwość umieszczania do 60 zestawów odczynnikowych. Ilość ta umożliwia umieszczenie na pokładzie aparatu więcej niż jednego zestawu odczynnikowego, a duża ilość oznaczeń w jednym opakowaniu odczynnika powodują, że konieczność wymiany odczynników w czasie pracy może zdarzać się niezwykle rzadko.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.

PYTANIE 29 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Czy Zamawiający w związku z wymogiem dostawiania próbek rutynowych i citowych w trakcie badań, wymaga aby analizator był wyposażony w podajnik umożliwiający dostawianie próbek w dedykowanych statywach niezależnie od aktualnego trybu pracy analizatora?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.

PYTANIE 30 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie oznaczania UIBC w miejsce TIBC.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.

PYTANIE 31 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby instalacja oraz szkolenie personelu odbyło się w terminie 21 dni od daty rozpoczęcia realizacji zamówienia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 32 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Czy Zamawiający będzie stosował przedstawiony harmonogram kontroli (codziennie na dwóch poziomach) dla wszystkich wyspecyfikowanych testów, nawet tych wykonywanych rzadko? Jeśli nie to prosimy o podanie harmonogramu kontroli dla tych badań.

ODPOWIEDŹ: Wewnątrzlaboratoryjna kontrola jakości badań będzie przeprowadzana dwa razy w tygodniu dla następujących badań - poz. 36, 38, 20, 21, 22, 40, 41, 39, 23, 32 Załącznika nr 4.3, na dwóch poziomach. Pozostałe badania codziennie na dwóch poziomach.



PYTANIE 33 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Analizatora II, który posiada jedną igłę odczynnikową oraz oddzielną igłę ozużającą badany materiał? Analizator wyposażony jest w jedną karuzelę odczynnikową zarówno dla odczynników R1 jak i R2 i ze względów technicznych nie musi być wyposażony w dwie igły odczynnikowe. Pojemność karuzeli zapewnia umieszczenie do 60 zestawów odczynnikowych, a wydajność części fotometrycznej analizatora wynosi 400 oznaczeń na godzinę

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.

PYTANIE 34 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatorów, które w czasie rzeczywistym pokazują Operatorowi informację o ilości testów każdego z odczynników dostępnych na pokładzie analizatora, ale nie pokazują informacji o ilości płynu w opakowaniu odczynnika? Oprogramowanie analizatorów kalkuluje ilość testów na pokładzie z ilości płynu pozostającego w opakowaniu oraz objętości odczynnika niezbędnego do wykonania jednego oznaczenia i tę informację udostępnia operatorowi.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.

PYTANIE 35 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Czy Zamawiający przez zapis: „materiał kontrolny na dwóch poziomach (Normal i Abnormal) zawierający wszystkie wymienione w powyższej tabeli parametry, aby mogły być objęte wewnątrzlaboratoryjną kontrolą jakości” rozumie, że wykonawcy winni zaoferować materiały kontrolne na minimum dwóch poziomach umożliwiające kontrolowanie poprawności procesu analitycznego dla wszystkich oznaczanych analitów?

ODPOWIEDŹ: Wykonawcy winni zaoferować materiały kontrolne na minimum dwóch poziomach umożliwiające kontrolowanie poprawności procesu analitycznego dla wszystkich oznaczanych analitów.

PYTANIE 36 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Prosimy o podanie rozdziału badań między obie placówki. Informacja o tym, które parametry będą rutynowo wykonywane na obu analizatorach, a które jedynie na jednym jest niezbędna dla oszacowania prawidłowych ilości materiałów zużywalnych w ofercie.

ODPOWIEDŹ: Badania z poz. 3, 36, 38, 37, 29, 40, 41, 42, 39, 23, 32 Załącznika nr 4.3 będą wykonywane w analizatorze I. Pozostałe badania będą wykonywane w Analizatorze I i II.

PYTANIE 37 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Czy w przypadku odczynników, których przygotowanie polega na połączeniu 2 składowych, z których jedna jest liofilizatem, Zamawiający dopuści możliwość wykorzystania tych odczynników w okresie gwarantowanej przez producenta stabilności po rekonstytucji?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza wyżej wymienione rozwiązanie.

PYTANIE 38 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie zaoferowane odczynniki, materiały kalibracyjne, kontrole oraz akcesoria i materiały zużywalne były identyczne dla obu zaoferowanych analizatorów i aby analizatory miały możliwość wykonywania tych samych testów fotometrycznych?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga aby wszystkie zaoferowane odczynniki, materiały kalibracyjne, kontrole oraz akcesoria były identyczne dla obu zaoferowanych analizatorów i aby analizatory miały możliwość wykonywania tych samych testów fotometrycznych, natomiast materiały zużywalne mogą być różne dla obu analizatorów.

PYTANIE 39 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Prosimy o potwierdzenie, że zapis: „odcynniki powinny być w pełni kompatybilne z zaoferowanymi analizatorami” oznacza, że oferowane odczynniki powinny być produkowane przez producenta analizatora?

ODPOWIEDŹ: Oferowane odczynniki powinny być produkowane przez producenta analizatora.

PYTANIE 40 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby 2 odczynniki i przynależne im kalibratory pochodziły od innego producenta niż producent aparatu? Odczynniki te posiadają aplikacje producenta odczynników umożliwiające ich użycie na oferowanym sprzęcie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę aby dwa odczynniki i przynależne im kalibratory pochodziły od innego producenta niż producent aparatu, ale muszą być w pełni kompatybilne z zaoferowanymi analizatorami.

PYTANIE 41 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Czy Zamawiający wymaga, aby w przypadku oferowania odczynników produkowanych nie przez producenta aparatu odczynniki te posiadały aplikacje producenta odczynnika zwalidowane na oferowany analizator?

ODPOWIEDŹ: W przypadku oferowania odczynników produkowanych nie przez producenta aparatu (patrz odpowiedź na pytanie 40) odczynniki te muszą posiadać aplikacje producenta odczynnika zwalidowane na oferowany analizator.

PYTANIE 42 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Prosimy o potwierdzenie, że analizator, który dopuszcza jako materiał badany surowice, osocze, moczu i inne płyny o lepkości mieszczącej się w zakresie lepkości surowicy spełnia wymagania punktu 6 SIWZ.



ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

PYTANIE 43 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Prosimy o potwierdzenie, iż „maksymalna ilość wykonywanych badań na godzinę: dla analizatora I minimum 500 badań maksymalnie 800 badań; dla analizatora II minimum 200 badań maksymalnie 400 badań” oznacza ilość badań fotometrycznych?

ODPOWIEDŹ: „Maksymalna ilość wykonywanych badań na godzinę: dla analizatora I minimum 500 badań maksymalnie 800 badań; dla analizatora II minimum 200 badań maksymalnie 400 badań” oznacza ilość badań fotometrycznych.

PYTANIE 44 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Prosimy o zmianę zapisu nr 15 SIWZ: „Ilość filtrów dostosowana do menu badań wykonywanych przez Zamawiającego” na „Długość fali dostosowana do menu badań wykonywanych przez Zamawiającego”. Oferowany analizator nie posiada filtrów, a wyposażony jest w spektrofotometr wielofalowy z siatką dyfrakcyjną. Takie rozwiązanie pozwala na stosowanie długości fali dostosowanej do oferowanego odczynnika.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania analizatora wyposażonego w spektrofotometr wielofalowy z siatką dyfrakcyjną.

PYTANIE 45 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Czy Zamawiający uzna za spełniony zapis „Pełna kompatybilność aparatów z odczynnikami, aplikacje wpisane fabrycznie w oprogramowanie analizator” jeśli w czasie instalacji aparatu oprogramowanie to jest wgrywane przez Specjalistę ds. aplikacji, a dostarczone przez producenta analizatora?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający uzna za spełniony zapis „Pełna kompatybilność aparatów z odczynnikami, aplikacje wpisane fabrycznie w oprogramowanie analizator” jeśli w czasie instalacji aparatu oprogramowanie to jest wgrywane przez Specjalistę ds. aplikacji, a dostarczone przez producenta analizatora.

PYTANIE 46 : Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie oznaczenia ASO, gdzie zalecanym materiałem badanym jest surowica?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie oznaczenia ASO, gdzie zalecanym materiałem badanym jest surowica.

PYTANIE 47 : Pytania do umowy: §4 ust. 2 Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na „Wymagany czas naprawy nie może przekroczyć 48 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego uszkodzenia.”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający w Załączniku nr 6 zmienia treść w § 4 ust. 2 w następujący sposób: „Wymagany czas naprawy nie może przekroczyć 2 dni roboczych od daty zgłoszenia przez Zamawiającego uszkodzenia.”

PYTANIE 48 : Pytania do umowy: §8 ust. 1c Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części zamówienia niniejszej umowy – w przypadku rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 49 : Dotyczy Części 1, Załącznik nr 4.1 Formularz asortymentowo-cenowy. Pytanie: Czy Zamawiający w punkcie nr 5 (potwierdzenie grupy krwi A-B-RhD dawcy) wymaga, aby odczynnik umieszczony na karcie wykrywał odmianę DVI antygenu D?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby odczynnik umieszczony na karcie wykrywał odmianę DVI antygenu D.

PYTANIE 50 : Dotyczy Części nr 1, Załącznik nr 5.1, punkt 18. Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku rozwiązanie, w którym zlecona próbka „cito” zostanie wykonana w pierwszej kolejności przez próbkami rutynowymi, natomiast nie spowoduje to przerwania trwającego procesu oznaczeń innych próbek (co skutkowałoby stratami odczynników)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza rozwiązanie, w którym zlecona próbka „cito” zostanie wykonana w pierwszej kolejności przez próbkami rutynowymi, natomiast nie spowoduje to przerwania trwającego procesu oznaczeń innych próbek

PYTANIE 51 : Dotyczy Części nr 1, Załącznik nr 5.1, punkt 24. Pytanie: Czy Zamawiający pisząc „Grupa krwi układu AB0/Rh i izoaglutyniny A1, B na jednej karcie” ma na myśli następujące oznaczenia: oznaczenie antygenów układu AB0, oznaczenie antygenu D na dwóch odczynnikach pochodzących z dwóch różnych klonów oraz oznaczanie izoaglutynin grupowych na krwinkach A1 i B?

ODPOWIEDŹ: Tak, w części 1 Załącznik 5.1 pkt 24 „Grupa krwi układu AB0/Rh i izoaglutyniny A1, B na jednej karcie” to - oznaczenie antygenów układu AB0, oznaczenie antygenu D na dwóch odczynnikach pochodzących z dwóch różnych klonów oraz oznaczanie izoaglutynin grupowych na krwinkach A1 i B.



PYTANIE 52 : Dotyczy Części nr 1, Załącznik nr 5.1, punkt 25 Pytanie: Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie zapisu i wskazanie, że dotyczy on pozycji 1, 4, 5 i 6 formularza asortymentowo-cenowego. W pozycjach tych znajdują się oznaczenia grupy krwi (1), potwierdzenia grup krwi biorców (4) i dawców (5) oraz grupa krwi noworodka (6).

ODPOWIEDŹ: Poprzez określenie „karty do oznaczeń grup krwi” należy rozumieć zarówno pełne oznaczenie grupy krwi dorosłych, oznaczenie grupy krwi noworodków oraz potwierdzenie grupy krwi dawców i biorców.

PYTANIE 53 : Dotyczy Części nr 1, Wzór umowy, §4 Warunki serwisu analizatora, ust. 2. Pytanie: Czy ze względu na dzierżawę dwóch sztuk równoważnych analizatorów automatycznych do badań serologicznych, Zamawiający wyrazi zgodę, aby czas naprawy wynoszący 48 godzin był liczony w dni robocze?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający w Załączniku nr 6 zmienia treść w § 4 ust. 2 w następujący sposób:
„Wymagany czas naprawy nie może przekroczyć 2 dni roboczych od daty zgłoszenia przez Zamawiającego uszkodzenia.”

PYTANIE 54 : Dotyczy Części nr 1, Wzór umowy, §4 Warunki serwisu analizatora, ust. 4. Pytanie: Uprzejmie prosimy o modyfikację zapisu. Proponujemy następujące brzmienie ust. 4: „W przypadku gdy liczba napraw Analizatora przekroczy 5 (pięć) (z wyjątkiem napraw uszkodzeń powstałych z wyłącznej winy Zamawiającego), Zamawiający ma prawo zażądać (w formie pisemnej) wymiany Analizatora na inny spełniający w pełni wymogi określone w umowie, a Wykonawca zobowiązuje się do ządanie spełnić”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 55 : Dotyczy Części nr 1, Wzór umowy, §7 Reklamacje, ust. 2 i 3. Pytanie: Uprzejmie prosimy o wydłużenie terminów rozpatrzenia reklamacji z 3 do 5 dni roboczych oraz terminu wymiany wadliwych Wyrobów medycznych z 5 do 7 dni roboczych.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający w Załączniku nr 6 zmienia treść w § 7 ust. 2 i 3 w następujący sposób:

„2.Wykonawca rozpatrzy reklamację Zamawiającego w terminie 4 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji. Nie udzielenie odpowiedzi w tym terminie lub brak podania przyczyn nie uznania zasadności reklamacji w tym terminie uważane będzie za uwzględnienie reklamacji.

3.W przypadku uwzględnienia reklamacji Zamawiającego Wykonawca w terminie 3 dni roboczych od daty uwzględnienia reklamacji uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Wyroby medyczne na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą.”

PYTANIE 56 : Dotyczy pkt. 2 parametrów wymaganych, Załącznik nr 5.3:Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora dysponującego kuwetami wielorazowego użytku, wykonanymi z tworzywa optycznego PMMA? Poziom czystości używanych kuwet pomiarowych monitorowany jest na bieżąco i w sytuacji przekroczenia limitów fabrycznych wymagana jest wymiana części zespołu kuwet. Czynność ta wykonywana jest w ramach rutynowych procedur konserwacyjnych dla analizatora. Odpowiednia ilość kuwet jest zadysponowana w ofercie wraz z elementami zużywalnymi.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zgodnie z pkt. 2 Załącznika nr 5.3 wymaga zaoferowania kuwet kwarcowych lub innych (będzie to oceniane zgodnie z kryteriami oceny ofert).

PYTANIE 57 : Dotyczy pkt. 4 parametrów wymaganych, Załącznik nr 5.3: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora I o całkowitej wydajności 1 000 ozn./ godz. (600 ozn. fotometrycznych / godz) oraz analizatora II o całkowitej wydajności do 400 ozn./godz.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania analizatora I o całkowitej wydajności 1000 ozn./ godz. (600 ozn. fotometrycznych / godz) oraz analizatora II o całkowitej wydajności do 400 ozn./godz.

PYTANIE 58 : Dotyczy pkt. 5 parametrów wymaganych, Załącznik nr 5.3:Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora z wbudowanym modułem ISE, wykonującym oznaczenia jonów (Na, K, Cl) metodą pośrednią? Czy Zamawiający wymaga zaoferowania bezobstugowych elektrod jonoselektywnych, wymienianych w zależności od zużycia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania analizatora I z wbudowanym modułem ISE, wykonującym oznaczenia jonów (Na, K, Cl) metodą pośrednią oraz zaoferowania bezobstugowych elektrod jonoselektywnych, wymienianych w zależności od zużycia.

PYTANIE 59 : Dotyczy pkt. 9 parametrów wymaganych, Załącznik nr 5.3: Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga możliwości dostawiania próbek rutynowych i citowych oraz odczynników bez przerywania pracy tzn. bez potrzeby wprowadzania analizatora w tryb standby lub stop?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga możliwości dostawiania próbek rutynowych i citowych bez przerywania pracy, ale dopuszcza inny sposób dostawiania odczynników –patrz odpowiedź na pytanie 28.

PYTANIE 60 : Dotyczy pkt. 10 parametrów wymaganych, Załącznik nr 5.3: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora który umożliwi wizualne przedstawienie rozmieszczenia odczynników oraz informację o ilości testów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyżej opisane rozwiązanie.



PYTANIE 61 : Dotyczy pkt. 11 parametrów wymaganych, Załącznik nr 5.3: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatorów wykorzystujących te same odczynniki, kalibratory i kontrole ale różniące się 4 materiałami zużywalnymi?

ODPOWIEDŹ: Patrz odpowiedź na pytanie 38.

PYTANIE 62 : Dotyczy pkt. 16 parametrów wymaganych oraz poz. 32 formularza asortymentowo-cenowego, Załącznik nr 5.3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu do oznaczania UIBC zamiast TIBC? Wartość parametru TIBC określana jest automatycznie przez analizator, wykorzystując oznaczone wartości parametrów UIBC i Fe dla danej próbki badanej

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania testu do oznaczania UIBC zamiast TIBC.

PYTANIE 63 : Dotyczy pkt. 19 parametrów wymaganych, Załącznik nr 5.3: Prosimy o doprecyzowanie co Zamawiający ma na myśli pod określeniem " Swobodny dostęp do sposobu kalibracji zgodnych z typem reakcji"? Każde oznaczenie determinowane jest przez typ reakcji a co za tym idzie sposób kalibracji. Parametry te zapisane są w aplikacji i ulotce testu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający chce mieć bieżącą możliwość dostępu (wglądu) do uzyskiwanych wartości kalibracji np. wykresów dot. kalibracji wielopunktowych.

PYTANIE 64 : Dotyczy pkt. 27 parametrów wymaganych, Załącznik nr 5.3: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora z bezdotykowym, ultradźwiękowym przygotowaniem mieszaniny reakcyjnej w kuwetach rotora pomiarowego eliminującym ryzyko przeniesienia odczynnika?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza wyżej wymienione rozwiązanie.

PYTANIE 65 : Dotyczy pkt. 34 parametrów wymaganych, Załącznik nr 5.3: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatorów dla których aplikacje testów czytywane są z kodu kreskowego odczynnika bez konieczności manualnego wprowadzania?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza wyżej wymienione rozwiązanie.

PYTANIE 66 : Dotyczy pkt. 35 parametrów wymaganych, Załącznik nr 5.3: W związku z Art. 2 pkt. 36 Rozdział 1 i Art. 14. Rozdział 2 Ustawy o wyrobach medycznych zwracamy się z prośbą o dopuszczenie analizatorów z oprogramowaniem w języku angielskim z pełną instrukcją w języku polskim?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania analizatorów zgodnie z zapisami Załącznika 5.3 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

PYTANIE 67 : Dotyczy pkt. 38 parametrów wymaganych, Załącznik nr 5.3: Prosimy o doprecyzowanie w której lokalizacji analizatory należy podłączyć do systemu Infomedica a w której do LAB3000?

ODPOWIEDŹ: Analizator II (lokalizacja Katowice, Ceglana 35) należy podłączyć do systemu Infomedica firmy Asseco Poland S.A.. Analizator I (lokalizacja Katowice, Medyków 14) powinien być podłączony do systemu szpitalnego Lab3000 firmy Infopublishing, a w trakcie trwania umowy, w sytuacji zmiany informatycznego systemu szpitalnego – do Infomedica firmy Asseco Poland S.A..

PYTANIE 68 : Dotyczy uwag - wymagane parametry pod tabelką asortymentowo-cenową? Czy ze względu na specyfikę oznaczanego materiału badanego Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kalibratorów dla jednego oznaczenia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania kalibratorów dla jednego oznaczenia.

PYTANIE 69 : Dotyczy uwag - wymagane parametry pod tabelką asortymentowo-cenową? Prosimy o potwierdzenie czy przez odczynniki "gotowe do użytku" Zamawiający wymaga aby reagenty przed wstawieniem do analizatora nie wymagały żadnych dodatkowych czynności przygotowawczych np. rozpuszczania, przelewania czy mieszania składników w innym przypadku nie są one gotowe do użytku?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

PYTANIE 70 : Dotyczy uwag - wymagane parametry pod tabelką asortymentowo-cenową? Prosimy o doprecyzowanie jaka ilościowo lub procentowo ilość testów dotyczy lokalizacji I a jaka II?

ODPOWIEDŹ: W lokalizacji I planowane jest wykonanie ok. 75% oznaczeń , a ok. 25% oznaczeń w lokalizacji II.

PYTANIE 71 : Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ Par. 2 ust. 16 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 72 : Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ Par. 2 ust. 18 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający w Załączniku nr 6 zmienia treść w § 2 ust. 18 w następujący sposób:
„Zamawiający ma prawo do składania zamówień na Wyroby medyczne bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania, pod warunkiem, że niezrealizowana wartość umowy nie będzie większa niż 30% wartości umowy.”



PYTANIE 73 : Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ Par. 3 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin ich instalacji oraz przeprowadzenia szkolenia 7 dni od daty dostarczenia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 74 : Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ Par. 4 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „godzin” na „godzin w dni robocze”?

ODPOWIEDŹ: Patrz odpowiedź na pytanie nr 53.

PYTANIE 75 : Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ Par. 4 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to by obowiązek wymiany dotyczył wyłącznie przypadku pięciokrotnej awarii tego samego podzespołu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 76 : Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ Par. 5 ust. 4 i par. 6 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 77 : Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ Par. 7 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę by termin był liczony od dnia rozpatrzenia reklamacji, której mowa w par. 7 ust. 2?

ODPOWIEDŹ: Patrz odpowiedź na pytanie nr 55.

PYTANIE 78 : Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ Par. 8 ust. 1 pkt a)-b) oraz d)-e)-f) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienie” na „zwłoka”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 79 : Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ Par. 8 ust. 1 pkt c) Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. niezrealizowanej części umowy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 80 : Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ Par. 8 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia umowy tak by skorzystanie przez Zamawiającego z uprawnień opisanych w niniejszym postanowieniu umowy wyłączało możliwość dochodzenia roszczeń z tytułu opóźnienia względem Wykonawcy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 81 : Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ Par. 8 Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 82 : Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ Par. 10 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?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 83 : Dotyczy Załącznika nr 4.3. Czy z uwagi iż niektóre z zadysponowanych oznaczeń są podane w ilości poniżej 1000/rok oraz biorąc aspekt ekonomicznego ich wykorzystania w obrębie laboratorium prosimy o doprecyzowanie czy testy te będą wykonywane na obydwu analizatorach? Jeśli nie to prosimy o wskazanie jakie testy będą wykonywane pod wskazanymi lokalizacjami? Czy oznaczanie wolnych lekkich łańcuchów kappa i lambda mogą być wykonywane w materiale: surowica i osocze? Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie analizatora II identycznego pod względem wydajności jak analizator I?

ODPOWIEDŹ: Badania z poz. 3, 36, 38, 37, 29, 40, 41, 42, 39, 23, 32 Załącznika nr 4.3 będą wykonywane w Analizatorze I. Pozostałe badania będą wykonywane w Analizatorze I i II. Badania będą wykonywane w surowicy i w moczu.

PYTANIE 84 : do załącznika nr 4.3 Formularz asortymentowo-cenowy. Odczynniki laboratoryjne do biochemii, pozycja 40 i 41. W związku z wymaganiami Zamawiającego opisanymi w warunkach granicznych, stanowiącymi aby zaoferowane testy do oznaczania wolnych lekkich łańcuchów spełniały warunek oznaczenia w surowicy, osoczu i moczu, zwracamy uwagę, że zgodnie z użytecznością kliniczną i rekomendacjami mającymi zastosowanie w hematologii testy zaleca się oznaczać w surowicy, nie oznacza się w ogóle w osoczu, natomiast w moczu jeśli Zamawiający ma takie zlecenia. W związku z powyższym prosimy o doprecyzowanie opisu warunków granicznych, które w pełni pozwolą spełnić Państwa wymagania.

ODPOWIEDŹ: Badania będą wykonywane w surowicy i w moczu.

PYTANIE 85 : do załącznika nr 4.3 Formularz asortymentowo-cenowy. Odczynniki laboratoryjne do biochemii, pozycja 40 i 41. Czy Zamawiający zgodzi się na ofertę zestawów odczynnikowych do oznaczania wolnych lekkich łańcuchów z terminem nie krótszym niż 6 miesięcy? Proces technologiczny



produkcji odczynników zapewnia dostępność odczynników z terminami poniżej 9 miesięcy, jednocześnie producent dostarcza je z terminem nie krótszym niż 6 miesięcy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 3 – poz. 40 i 41 odczynników z terminem nie krótszym niż 6 miesięcy od daty dostawy.

PYTANIE 86 : do załącznika nr 4.3 Formularz asortymentowo-cenowy. Odczynniki laboratoryjne do biochemii, pozycja 40 i 41. Czy Zamawiający w przypadku oznaczeń wolnych łańcuchów lekkich kappa i lambda (poz. 40 i 41) oczekuje testów z przeznaczeniem do diagnostyki in vitro, wykorzystujących przeciwciała poliklonalne? Testy do diagnostyki in vitro wykorzystujące przeciwciała poliklonalne gwarantują możliwość utrzymania dotychczasowych standardów wyników oznaczeń wolnych lekkich łańcuchów, zgodnych z aktualnymi zaleceniami polskiej Grupy Szpiczakowej.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający w części nr 3 – Załącznik 4.3 poz.40 i 41 dopuszcza stosowanie przeciwciał poliklonalnych.

PYTANIE 87 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" dotyczy FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY Pkt. 6 Grupa krwi noworodka wraz z bezpośrednim testem antyglobulinowym BTA Czy Zamawiający wymaga zaoferowania badania grupy krwi na dwóch seriach odczynnika anty-A i anty-B oraz dwóch klonów anty-D, z tym jeden nie wykrywający antygenu DVI, zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami? Opinia dotycząca oznaczania RhD z IHIT w załączeniu do pytań.

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający pracuje zgodnie z obowiązującymi przepisami z IHIT.

PYTANIE 88 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" dotyczy FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY Pkt. 9. Wewnętrzna codzienna kontrola jakości, stosowana zgodnie z obowiązującymi przepisami. Czy Zamawiający wymaga, aby materiał kontrolny do wykonywania codziennej kontroli jakości zawierał zarówno próbki posiadające przeciwciała anty-D lub anty-Fya lub anty-E oraz próbki negatywne, tzn. nie zawierające przeciwciał i pozwalające na uzyskanie ujemnych wyników kontroli?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby materiał kontrolny do wykonywania codziennej kontroli jakości zawierał zarówno próbki posiadające przeciwciała anty-D lub anty-Fya lub anty-E oraz próbki negatywne, tzn. nie zawierające przeciwciał i pozwalające na uzyskanie ujemnych wyników kontroli.

PYTANIE 89 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Czy Zamawiający uzna za ważną ofertę z mikrokolumnami wypełnionymi innym niż żelowe podłoże, np. w postaci szklanych kulek?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania podłoża w postaci żelu.

PYTANIE 90 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Czy Prosimy o potwierdzenie: czy Zamawiający uzna za ważną ofertę z kartami do oznaczania antygenu D z układu Rh u osób dorosłych, noworodków i potwierdzania dawców A-B-D z odczynnikiem nie wykrywającym odmiany DVI? Oznaczanie antygenu RhD wykrywającego kategorię DVI nie jest wymagane zgodnie z aktualnymi przepisami. Jednoznaczna opinia Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie (w załączeniu do pytań) potwierdza, że do oznaczania antygenu RhD wymagny jest inny klon niż przy pierwotnym oznaczeniu, a jeden z odczynników nie powinien wykrywać odmiany DVI (tzw. DVI-).

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej wymienionego rozwiązania.

PYTANIE 91 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Czy Prosimy o potwierdzenie: Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie w którym jeden z odczynników monoklonalnych jest dodawany przez automatyczny analizator dalej procedura badań jest wykonywana w pełni automatycznie? Cała procedura jest zwalidowana przez producenta i nie ma wpływu ani na jakość wyników, ani na wydajność systemu przy wykonywaniu zadanych profili badań.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

PYTANIE 92 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów powszechnie dostępnych w laboratorium takich jak sól fizjologiczna czy woda destylowana?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga zaoferowania soli fizjologicznej czy wody destylowanej.

PYTANIE 93 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" dotyczy projektu umowy dostawy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przysyłanie faktur drogą elektroniczną? Jeżeli tak, to prosimy o podanie adresu email, na który takie dokumenty będą mogły być wysyłane?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na przysyłanie faktur drogą elektroniczną.



PYTANIE 94 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Czy Zamawiający dopuści dołączenie do oferty instrukcji obsługi oferowanych urządzeń oraz ulotek odczynnikowych w postaci elektronicznej na płycie CD/DVD, a wersję papierową Wykonawca dostarczy podczas instalacji urządzeń?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga załączenia do oferty instrukcji obsługi oferowanych urządzeń oraz ulotek odczynnikowych. Opis sposobu przygotowywania ofert zawarty jest w Pkt X.1 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

PYTANIE 95 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Czy w przypadku załączania do oferty drukowanych wersji instrukcji i ulotek Zamawiający wyrazi zgodę na podpisywanie załącznika tylko na pierwszej stronie?

ODPOWIEDŹ: Patrz odpowiedź na pytanie 94.

PYTANIE 96 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Dotyczy zapisów pod Formularzem asortymentowo-cenowym "wszystkie krwinki wzorcowe, odczynniki, karty muszą pochodzić od jednego producenta" oraz WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNO-JAKOŚCIOWE OFEROWANEGO (DO NAJMU) ANALIZATORA DO BADAŃ SEROLOGICZNYCH W ILOŚCI 2 SZTUKI pkt. 13. "Wszystkie odczynniki (karty, krwinki wzorcowe) oraz analizator (z wyjątkiem kontroli, sprzętu komputerowego, płynów systemowych analizatora) muszą pochodzić od tego samego producenta i być w pełni kompatybilne." Czy Zamawiający uzna za ważną ofertę, w której zaoferowano w całości zwalidowany system diagnostyczny, a zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami IHIT Warszawa, analizator automatyczny, karty do oznaczeń, odczynnik LISS i krwinki do izoaglutynin A1/B i badania przeglądowego przeciwciał pochodzą od jednego producenta, natomiast pozostałe odczynniki są przeznaczone przez producenta i zalecane w ulotkach, mogą pochodzić od innego producenta i być kompatybilne z oferowanym systemem mikrokolumnowym? Takie sformułowanie pozwoli uniknąć bezpodstawnych zarzutów konkurencji o zaoferowaniu systemu nie spełniającego wymagań do walidacji wyników otrzymywanych w pracowni serologii transfuzjologicznej.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.

PYTANIE 97 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Czy w przypadku oferowania oryginalnych płynów płuczących, np. w postaci alkoholu 70% Zamawiający zaakceptuje ofertę z płynami płuczącymi w formie nie skoncentrowanej? Alkohol 70% jest gotowy do użycia i nie ma zasadności jego większej koncentracji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.

PYTANIE 98 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" "Dostawy krwinek wzorcowych zgodnie z harmonogramem dostaw transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C)" Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku oświadczenie producenta odczynników w postaci krwinek wzorcowych, że przy zwalidowanym procesie dostawy w ciągu 24 godzin warunki transpotu nie wpływają na jakość odczynników, gwarantują wykonanie wiarygodnych badań i uzyskania wyników w pracowni serologii transfuzjologicznej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.

PYTANIE 99 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Dotyczy WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNO-JAKOŚCIOWE OFEROWANEGO (DO NAJMU) ANALIZATORA DO BADAŃ SEROLOGICZNYCH W ILOŚCI 2 SZTUKI pkt. 9. "Detektor wykrywający nieprawidłowości, system zapobiegający złamaniu igły". Czy Zamawiający wymaga, aby wymiana igły w przypadku wygięcia igły była możliwa do wykonania przez personel laboratorium, a system po wymianie igły automatycznie kalibrowałby ustawienia pipetora?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby oferowany analizator miał możliwość wymiany igły przez personel laboratorium (o ile jest to przewidziane przez producenta analizatora).

PYTANIE 100 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Dotyczy WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNO-JAKOŚCIOWE OFEROWANEGO (DO NAJMU) ANALIZATORA DO BADAŃ SEROLOGICZNYCH W ILOŚCI 2 SZTUKI pkt. 18. "Analizator musi pracować w trybie wolnego dostępu – umożliwiając rozpoczęcie wykonywania badań, łącznie z zakropleniem materiału badanego, w trakcie trwania procedury wykonywania badań zleconych wcześniej oraz posiadać funkcję wykonywania badań pilnych (STAT)." Czy Zamawiający wymaga, aby analizator posiadał minimum dwie wirówki na pokładzie? – w przypadku próbek cito i konieczności dostawiania dodatkowych próbek jest to jedyne słuszne rozwiązanie, ponieważ w trakcie wirowania nie ma możliwości zatrzymania wirowania, aby wykonać proces zleconych na cito badań.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyżej opisane rozwiązanie.

PYTANIE 101 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Dotyczy WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNO-JAKOŚCIOWE OFEROWANEGO (DO NAJMU) ANALIZATORA DO BADAŃ SEROLOGICZNYCH W ILOŚCI 2 SZTUKI pkt. 4. "Możliwość



załadowania na analizator minimum próbek badanych". Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator umożliwiał ładowanie i rozładowywanie próbek w statywach wyciągnych z aparatu i w razie konieczności przekładanych do drugiego analizatora?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyżej opisane rozwiązanie.

PYTANIE 102 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Czy zamawiający wymaga, aby statywy na krwinki wzorcowe ładowane na pokład analizatora były wyciągane z krwinkami do lodówki w celu przedłużenia trwałości odczynników lub uniwersalnego stosowania krwinek na dowolnym/drugim analizatorze?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyżej opisane rozwiązanie.

PYTANIE 103 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Czy zamawiający wymaga, aby do oferowanych systemów automatycznych zaoferować system manualny back-up zawierający wirówkę dedykowaną do mikrokart, inkubator do mikrokart, pipeta dedykowana do systemu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyżej opisane rozwiązanie.

PYTANIE 104 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dedykowanego przez producenta analizatorów stołów pod analizatory serologiczne?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyżej opisane rozwiązanie.

PYTANIE 105 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Dotyczy WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNO-JAKOŚCIOWE OFEROWANEGO (DO NAJMU) ANALIZATORA DO BADAŃ SEROLOGICZNYCH W ILOŚCI 2 SZTUKI pkt. 27. "Brak konieczności inkubacji kart grupowych przed wirowaniem". Prosimy o doprecyzowanie tego parametru, czy Zamawiający miał na myśli karty do oznaczania grup krwi osób dorosłych z izoaglutyninami A1/B?

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający ma na myśli karty do oznaczania grup krwi osób dorosłych z izoaglutyninami A1/B.

PYTANIE 106 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Dotyczy WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNO-JAKOŚCIOWE OFEROWANEGO (DO NAJMU) ANALIZATORA DO BADAŃ SEROLOGICZNYCH W ILOŚCI 2 SZTUKI pkt. 32. "Analizator podłączony do informatycznego systemu szpitalnego". Prosimy o doprecyzowanie i odpowiedź. Do którego systemu informatycznego należy podłączyć analizatory – do Lab3000, czy do Informedica? Żaden z analizatorów obecnych w laboratoriach w Polsce nie ma możliwości podpięcia jednocześnie do sieci Lab3000 i Infomedica.

ODPOWIEDŹ: patrz odpowiedź na pytanie nr 16.

PYTANIE 107 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Analizatory – 2 sztuki. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowano dwa identyczne analizatory lub dwa niejednakowe analizatory, z których każdy musiałby spełniać warunki wymienione w SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch identycznych analizatorów spełniających warunki zawarte w Załączniku 5.1 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

PYTANIE 108 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Analizatory – 2 sztuki. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby minimalna wydajność pojedynczego analizatora wynosiła nie mniej niż 20 grup krwi osób dorosłych z badaniem przeglądowym przeciwciał?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora zgodnie z opisem zawartym w Załączniku nr 5.1 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

PYTANIE 109 : Dotyczy "Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej" Analizatory – 2 sztuki. Czy Zamawiający wymaga, aby analizator w przypadku badania grupy krwi noworodka pozwalał na wykonanie oznaczenia grupy krwi z objętości maks. 200 mikrolitrów próbki badanej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.

PYTANIE 110 : do załącznika 5.3 pkt 4. Czy Zamawiający w Załączniku 5.3 w punkcie 4 zaakceptuje zaoferowanie analizatora II o wymiarach (szerokość 85cm; długość 160 cm; wysokość 120cm) i maksymalnej wydajności większej niż 400 badań na godzinę?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie określa wymaganych wymiarów analizatora II; dopuszcza możliwość zaoferowania analizatora II o maksymalnej wydajności większej niż 400 badań na godzinę, ale nie przekraczającej 600 badań na godzinę.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
mgr Andrzej Kuchnowicz
Kierownik Działu Zamówień Publicznych