



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ**  
**Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Szczecinie**

ul. Jagiellońska 44, 70-382 Szczecin, sekretariat: (0-91) 43-29-500, fax (0-91) 43-29-501

Konto bankowe: BGK 32 1130 1176 0022 2137 2520 0006, NIP 852-21-98-181, REGON 810733454, KRS 0000001757  
adres internetowy: [www.spozozmswia.szczecin.pl](http://www.spozozmswia.szczecin.pl), e-mail: [biuro@spozozmswia.szczecin.pl](mailto:biuro@spozozmswia.szczecin.pl)

Szczecin, dnia 20 kwietnia 2018 r.

WAG-2375-20-.....-04/18

**WYJAŚNIENIE NR 1**

**Dotyczy: postępowania przetargowego o wartości szacunkowej poniżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579), pn.: „Dostawa odczynników, akcesoriów i materiałów kontrolnych do badań z zakresu serologii transfuzjologicznej metodą żelowej aglutynacji kolumnowej wraz z dzierżawą analizatora dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie (powtórka)”.**

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły pytania do SIWZ o następującej treści (wg kolejności wpływu):

**Pytanie nr 1:**

Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej, m. in. odczynniki krwinkowe, Zamawiający dopuści możliwość dostaw odczynników według załączonego do oferty / dostarczanego raz w roku harmonogramu dostaw na dany rok, a kryterium oceny ofert „Termin dostawy częściowej” będzie dotyczyło dostaw pilnych, tzw. „na cito”, zgodnie z deklaracją Wykonawcy w treści oferty maksymalnie do 3 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia?

**Odpowiedź nr 1:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 2:**

Czy Zamawiający wymaga zapewnienia przez Wykonawcę dostępu do linii serwisowej czynnej: min. 5 dni w tygodniu, zgodnie z rozdz. II pkt 1.15. ppkt 10., w tym soboty, niedziele i święta, 365 dni w roku, w której w trakcie podłączenia pracownik będzie przyjmował zgłoszenie i jednocześnie zapewni serwis w postaci zdalnego połączenia z analizatorem i pracownią oraz dokona próby zdalnego usunięcia awarii i przywrócenia funkcjonalności analizatora ?

**Odpowiedź nr 2:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 3:**

Prosimy o jednoznaczne określenie parametrów, jakie Wykonawca musi zapewnić do podłączenia analizatora do Laboratoryjnego Systemu Informatycznego (jaki rodzaj transmisji, do jakiego systemu, jaki przesył danych, jedno czy dwu kierunkowy itp.), gdyż ma to istotny i bezpośredni wpływ na cenę oferty. Prosimy o podanie posiadanego / przewidywanego LIS oraz kontaktu do firmy, w której można uzyskać ofertę cenową na podłączenie analizatora?

**Odpowiedź nr 3**

Zamawiający informuję, iż zakup Laboratoryjnego Systemu Informatycznego dla Laboratorium jest na etapie planowania. Na dzień dzisiejszy Pracownia Serologii i Banku Krwi nie posiada Laboratoryjnego Systemu Informatycznego.

**Pytanie nr 4**

Prosimy o usunięcie lub uzasadnienie merytoryczne parametru ocenianego, o którym mowa w pkt 2 załącznika nr 8 do SIWZ, gdyż istnieją na rynku systemy, które ze względu na wysoką jakość oraz technologię wykonania nie wymagają przez producenta zastosowania / posiadania dodatkowej kolumny na karcie do kontroli wewnętrznej,



skoro i tak wykonujemy kontrolę codzienną – zgodnie z obowiązującymi przepisami.

**Odpowiedź nr 4**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 5**

Prosimy o potwierdzenie, że w załączniku nr 8 pkt 4 Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne zaoferowanie inkubatora z trzema niezależnymi pomiarami czasów inkubacji, co umożliwi ciągle doładowywanie mikrokart.

**Odpowiedź nr 5**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 6**

Czy w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT Zamawiający dopuści zmiany cen brutto przy zagwarantowaniu stałości cen netto.

**Odpowiedź nr 6**

Zamawiający informuje, że stan faktyczny przedstawiony przez Wykonawcę w treści jego pytania został przywidziany przez Zamawiającego na etapie przygotowywania przedmiotowej procedury przetargowej i został precyzyjnie uregulowany w umowie o udzielenie tego zamówienia publicznego, która to umowa stanowi rozdział IV SIWZ.

**Pytanie nr 7:**

Czy Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni, co podyktowane jest procedurą producenta oraz jego siedzibą poza granicami RP?

**Odpowiedź nr 7:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 8:**

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg posiadania certyfikatu CE dotyczy oferowanych produktów będących wyrobami medycznymi w świetle ustawy o wyrobach medycznych

**Odpowiedź nr 8:**

Tak, Zamawiający informuje, iż wymóg posiadania certyfikatu CE dotyczy oferowanych produktów będących wyrobami medycznymi w świetle ustawy o wyrobach medycznych.

**Pytanie nr 9:**

Czy Zamawiający dopuści analizator używany nie starszy niż z 2016 r. przy zapewnieniu pełnego bezpłatnego autoryzowanego serwisu oraz gwarancji na czas trwania umowy.

**Odpowiedź nr 9:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 10:**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oprócz funkcji CITO wymaga również analizatora random access, tj. o możliwości doładowywania próbek, odczynników krwinkowych, kart oraz dodawania płynów systemowych w każdym momencie w trakcie wykonywania badań zleconych wcześniej – bez czasu oczekiwania na zakończenie trwających procesów.

**Odpowiedź nr 10:**

Zamawiający informuje, że nie wymaga analizatora typu random access.

**Pytanie nr 11:**

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku oferowanego analizatora nowego o roku produkcji min. 2016 r., a więc wyprodukowanym w XXI w. winien on archiwizować obrazy mikrokart i mikrokolumn w postaci wysokiej rozdzielczości kolorowych zdjęć?

**Odpowiedź nr 11:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 12:**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie ogranicza dostępu Wykonawcom posiadającym inne rozwiązanie załadunku próbek na pokład analizatora niż tylko wymieniony w pkt 6 załącznika nr 7 rotor na próbki i tym samym dopuszcza równoważne bardziej zaawansowane technologicznie rozwiązania.

**Odpowiedź nr 12:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie innego rozwiązania pod warunkiem, że pojemność wyniesie min. 48 próbek. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 13:**

Prosimy o potwierdzenie, że w pkt 12 załącznika nr 7 Zamawiający dopuszcza w ostatnim odnośniku „płyny płuczące w formie skoncentrowanej” również płyny gotowe do użycia, gdyż zastosowane przez Zamawiającego stwierdzenie ogranicza możliwość złożenia oferty innym Wykonawcom i preferuje rozwiązanie tylko jednej firmy. Ponadto,

w pktcie tym według Zamawiającego odczynniki: winny być: „..... gotowe do użycia”.

**Odpowiedź nr 13:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 14:**

Prosimy o potwierdzenie, że pkt 16 załącznika nr 7 dotyczy również przenoszenia do kosza bez udziału operatora, tj. automatycznie przez analizator, co wyklucza kontakt z materiałem zakaźnym, również fiolek po odczynnikach krwinkowych i pojemników po diluentach, gdyż przenoszenie samych kart nie zabezpiecza operatora przed uniknięciem kontaktu z materiałem zakaźnym.

**Odpowiedź nr 14:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 15:**

Prosimy o potwierdzenie, że pkt 17 załącznika nr 7 ma być zapewniony w sposób automatyczny, bez udziału operatora.

**Odpowiedź nr 15**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 16:**

Prosimy o potwierdzenie, że pkt 22 załącznika nr 7 dotyczy zarówno oferowanego analizatora, jak i oprogramowania do autoryzacji wyników badań i dla każdego z wymienionych Wykonawca winien dostarczyć odpowiednią deklarację CE.

**Odpowiedź nr 16:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 17:**

Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator winien być przystosowany do pracy ciągłej 24h / dobę 7 dni w tygodniu bez potrzeby wyłączenia i codziennej konserwacji.

**Odpowiedź nr 17:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 18:**

Prosimy o potwierdzenie, że wymiana płynów systemowych w analizatorze powinna odbywać się bez konieczności przerywania pracy, tzn. w każdym czasie w trakcie wykonywania wcześniej zleconych i trwających badań?

**Odpowiedź nr 18:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 19:**

Prosimy o potwierdzenie, że istotnym dla Zamawiającego jest bezpieczeństwo transfuzji krwi pacjentów, w tym zapobieganie odczynom poprzetoczeniowym, w związku z czym oferowane oprogramowanie do autoryzacji wyników badań analizatora musi posiadać system kontroli niezgodności bieżąco otrzymywanych wyników badań z wynikami uzyskanymi wcześniej i przechowywanymi w archiwum analizatora?

**Odpowiedź nr 19:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 20:**

Czy Zamawiający wymaga, aby analizator posiadał funkcję automatycznego startu, tj. natychmiastowo rozpoczynał badanie po włożeniu próbki (np. bez zlecenia) do analizatora, również bez ingerencji operatora w oprogramowanie.

**Odpowiedź nr 20:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 21:**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator miał możliwość automatycznego rozpoznawania skrzepów i zakorkowanych probówek, co wyklucza możliwość uszkodzenia lub złamania igły?

**Odpowiedź nr 21:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 22:**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator wyposażony był w automatyczną stację umożliwiającą autokalibrację igieł w celu wymiany igły w analizatorze przez użytkownika bez konieczności wzywania serwisu, co skróci okres przestoju i usprawni pracę w przypadku uszkodzenia igły?

**Odpowiedź nr 22:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 23:**

Zamawiający w pkt 15 i 16 załącznika nr 7 dał wyraz, iż dba w szczególny sposób o to, aby próbki i wszelkie inne odczynniki i karty nie ulegały kontaminacji. Czy w związku z powyższym, Zamawiający potwierdzi, że istotnym jest dla niego (wymaga), aby analizator wykorzystywał jednorazowe mikroprobówki do zawieszania krwinek badanych co ewidentnie zabezpiecza przed kontaminacją BADANYCH KRwinek PACJENTA?

**Odpowiedź nr 23:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 24:**

Czy Zamawiający wymaga, aby krwinki wzorcowe oraz materiały zużywalne zaoferowane były w ilości potrzebnej do wykonania przedstawionych w zadaniu rodzajów i ilości badań i terminów ważności po dostawie i po otwarciu?

**Odpowiedź nr 24:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 25:**

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy odczynników krwinkowych - tych najbardziej narażonych na zmiany temperatury - odbywały się transportem monitorowanym pod względem temperatury (2 - 8 st. C), a przykładowy załącznik wydruku z dostawy winien być załączony do oferty ?

**Odpowiedź nr 25:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 26:**

Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw do kontroli codziennej zawierał zarówno przeciwciała anti-D (0,05 IU/ml), jak i anti-Fya?

**Odpowiedź nr 26:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 27:**

Czy Zamawiający wymaga zapewnienia udziału w zewnątrzlaboratoryjnej międzynarodowej kontroli jakości potwierdzonej certyfikatem 4 x w roku z możliwością wprowadzania uzyskanych wyników on-line.

**Odpowiedź nr 27:**

Tak.

**Pytanie nr 28:**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator posiadał system chłodzenia odczynników krwinkowych na pokładzie, tak, żeby można było z nich korzystać przez 7 dni w tygodniu bez potrzeby wyjmowania, przekładania do lodówki, ponownego wyjęcia, ogrzania i włożenia na pokład analizatora.

**Odpowiedź nr 28:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 29:**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator posiadał magazyn na pokładzie na min. 100 kart o różnej konfiguracji odczynnikowej, które mogą być doładowywane w dowolnym momencie bez przerywania jego pracy, nawet w trakcie wykonywania badań, co umożliwi ciągłość i płynność pracy?

**Odpowiedź nr 29:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 30:**

Prosimy o potwierdzenie, że wszystkie oferowane przez Wykonawców karty mają być przechowywane w temp. pokojowej, co bezpośrednio wpływa na ich dostępność i gotowość do badania (przechowywane w innych temperaturach winny najpierw być ogrzane / schłodzone do temp. pokojowej)?

**Odpowiedź nr 30:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 31:**

Czy w przypadku dopuszczenia kart przechowywanych w temperaturze lodówki (2 - 8 st.C), Wykonawca ma obowiązek zapewnić / dostarczyć w ramach dzierżawy dodatkowo urządzenie chłodnicze zapewniające odpowiednią temperaturę, które musi być przystosowane i posiadać odpowiedni certyfikat do pracy w medycznym laboratorium diagnostycznym?

**Odpowiedź nr 31:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 32:**

Prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca może dodać odpowiednią ilość wierszy, np. pod pkt 3 w załączniku nr 2, jako kolejne, tj. 4, 5, 6 itd. – w celu wymienienia i wyceny materiałów zużywalnych, płynów systemowych, odczynników krwinkowych, kontroli, diluentów oraz wszelkich innych materiałów niezbędnych do wykonania wymienionych ilości i rodzajów oznaczeń.

**Odpowiedź nr 32:**

Nie.

~ p m  
lu m

o fuch gh

