



ZP 62/24

Poznań, dnia 13.01.2025 roku

**Szanowni Wykonawcy**

**„Dostawa odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych do badań hematologicznych wraz z dzierżawą analizatorów na okres 36 miesięcy.”**

**I. Informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły w ustawowym terminie pytania, na które udzielono odpowiedzi o następującej treści:**

**1. 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 podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i wyjaśnia, że zgodnie z art. 78<sup>1</sup> Kodeksu Cywilnego dopuszczalna jest elektroniczna forma podpisania umowy.

**2. Pytanie nr 2**

Dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ - projekt umowy dostawy, §5 ust. 3 lit. a):

Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„W przypadku zmiany przepisów dotyczących wysokości podatku VAT ceny brutto ulegną zmianie stosownie do tych przepisów, natomiast ceny netto pozostają nie zmienione. Zmiana ta nie wymaga dokonywania zmian w treści niniejszej umowy w formie aneksu”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i wyjaśnia, że w przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegają tylko ceny brutto. Zgodnie z umową §5 ust. 8 „*Zmiany postanowień zawartej umowy wymagają, zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.*”

**3. Pytanie nr 3**

Dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ - projekt umowy dostawy, §6 ust. 2 oraz §7a ust. 2:

Czy Zamawiający dopuści możliwość przesłania dokumentów potwierdzających dopuszczenie przedmiotu umowy do obrotu oraz kwestionariusza reklamacji z biura Wykonawcy w ślad za obustronnie podpisaną umową?

Uprzejmie prosimy również o uzupełnienie zapisu dotyczącego dostarczenia kart charakterystyki poprzez dodanie wyrażenia: „lub zapewni całodobowy dostęp online do karty charakterystyki na stronie internetowej pod adresem: .....”.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w zapytaniu.

**4. Pytanie nr 4**

Dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ - projekt umowy dostawy, §6 ust. 4:

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że wymóg oznaczenia dokumentów numerem umowy zgodnie z §6 ust. 4 dotyczy wyłącznie dokumentów wskazanych w §6 ust. 2.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ



5. Pytanie nr 5

Dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ - projekt umowy dostawy, §7 ust. 2:

Uprzejmie prosimy o ujednoczenie zapisu, zgodnie z Załącznikiem nr 1 do SWZ – opis/wykaz przedmiotu, Tabela nr 4 L.p. 54 i dodanie w §7 ust. 2 treści:

„z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności wynosi do 2 miesięcy, w przypadku, gdy ta będzie rozdysponowana wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego, dostępnym na stronie www.....pl”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i wyjaśnia, że zapis „o ile dotyczy” obejmuje wyłączenie, o którym mowa w zapytaniu.

6. Pytanie nr 6

Dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ - projekt umowy dzierżawy, §1 ust. 1 lit. e) oraz §1 ust. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie wskazanych zapisów, 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 podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

7. Pytanie nr 7

Dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ - projekt umowy dzierżawy, §1 ust. 4:

Uprzejmie prosimy o ujednoczenie zapisu z Załącznikiem nr 1 do SWZ – opis/wykaz przedmiotu, Tabela nr 4 L.p. 42 i zastąpienie wyrażenia „od zawarcia umowy” zwrotem „od daty podpisania umowy przez obie Strony”.

Odpowiedź:

Zamawiający poprawia omyłkę pisarską zgodnie z zmianą w części II pkt 1.

8. Pytanie nr 8

Dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ - projekt umowy dzierżawy, §5 ust. 5 lit. a):

Uprzejmie prosimy o ujednoczenie zapisu dotyczącego czasu reakcji serwisu z Załącznikiem nr 1 do SWZ – opis/wykaz przedmiotu zamówienia, Tabela nr 4 L.p. 51 przez dodanie wyrażenia „w dni robocze”.

Odpowiedź:

Zamawiający doprecyzowuje zapis zgodnie z zmianą w części II pkt 2

9. Pytanie nr 9

Dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ, projekt umowy powierzenia przetwarzania danych, §4 ust. 4:

Uprzejmie prosimy o dodanie po zwrocie „Podmiot przetwarzający oświadcza, że wyznaczył Inspektora Ochrony Danych” wyrażenia „lub osobę do kontaktu”.

Wykonawca motywuje swoją prośbę względami organizacyjnymi.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w zapytaniu.

10. Pytanie nr 10

Dotyczy SWZ, Rozdział II: Przedmiotowe środki dowodowe i inne dokumenty:

Z uwagi na to, że nie jest możliwe potwierdzenie w dokumentach pochodzących od producenta (takich jak np. instrukcja obsługi) wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów m.in. roku produkcji, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie złożenia do oferty również oświadczenia autoryzowanego dystrybutora oferowanej aparatury na potwierdzenie niektórych parametrów wymaganych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i wyjaśnia, że dokumenty o których mowa w SWZ Rozdziale II nie zostały wymienione enumeratywnie, co oznacza, że nie jest to katalog zamknięty. Tym samym możliwe jest złożenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora oferowanej aparatury na potwierdzenie niektórych parametrów wymaganych.

11. Pytanie nr 11

Dotyczy Załącznika nr 1, Formularz asortymentowo – cenowy:

Z uwagi na specyfikę wyliczania badań hematologicznych, tj. wykonania badań o różnym profilu, istnieje konieczność użycia zarówno dedykowanych, jak i wspólnych odczynników. Ponadto do prawidłowego



oszacowania zużycia odczynników w analizatorach hematologicznych należy uwzględnić szereg zmiennych, m.in. ilość badań, liczbę analizatorów, ustawienia cykli uśpienia/uruchomienia aparatów, ilość założonych automatycznych czynności konserwacyjnych i serwisowych, ilość pomiarów kontroli jakości, powtórek, etc. W związku z powyższym w przypadku odczynników do analizatora hematologicznego dokładne określenie liczby badań z jednego opakowania jest technicznie niemożliwe.

Prosimy zatem Zamawiającego o wyrażenie zgody na podanie przybliżonej wartości ilości badań z jednego opakowania, zgodnie z posiadaną wiedzą i doświadczeniem Wykonawcy oraz uwzględnienie przez Wykonawcę w kolumnie „Ilość badań z 1 opakowania/ilość miesięcy” średniej ilości cykli.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w zapytaniu.

12. Pytanie nr 12

Dotyczy Załącznika nr 1, Formularz asortymentowo – cenowy:

Prosimy Zamawiającego o możliwość wpisania „nie dotyczy” w kolumnie „Ilość badań z jednego opakowania”. W przypadku kontroli, kalibratorów czy innych materiałów zużywalnych nie jest możliwe bowiem przeliczenie ilości oznaczeń z opakowania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w zapytaniu.

13. Pytanie nr 13

Dotyczy Załącznika nr 1 do OPZ Tab. nr 3 Zestawienie Parametrów ocenianych pkt 1:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, iż parametr zostanie uznany za spełniony i przyznane zostaną punkty, przy zaoferowaniu analizatora, w którym HCT oznaczany jest metodą detekcji wysokości impulsów wywołanych przez analizowane RBC.

Odpowiedź:

Zamawiający uzna spełnienie wymagania oznaczania HCT przy zastosowaniu opisanej metody.

14. Pytanie nr 14

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, Tab. nr 4 Analizator I: parametry wymagane, pkt 6: Czy Zamawiający wymaga rozdziału WBC w oparciu o fluorescencyjną cytometrię przepływową z wykorzystaniem lasera półprzewodnikowego dla obu analizatorów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

15. Pytanie nr 15

Dotyczy Załącznika nr 1 do OPZ, Tab. nr 4 Analizator I: parametry wymagane, pkt 5:

Czy Zamawiający wymaga, aby obydwa oferowane analizatory posiadały możliwość monitorowania niedokrwistości z oceną odsetka mikrocytów i makrocytów, jako parametrów diagnostycznych (posiadających zakresy referencyjne) i przesyłanych do systemu LIS?

Odpowiedź:

Zgodnie z swz Zamawiający wymaga, aby analizator I posiadał możliwość oceny mikro i makrocytów jako parametry diagnostyczne z zakresami referencyjnymi i możliwością przesyłania do systemu LIS

16. Pytanie nr 16

Dotyczy Załącznika nr 1 do OPZ, Tab. nr 4 Analizator I: parametry wymagane, pkt 5:

Czy Zamawiający dopuści, aby ocena parametrów mikro i makrocytów przez analizator dokonywana była jako ocena odsetków tych komórek, bez ich oceny ilościowej?

Ocena ilościowa może być pośrednio dostępna i wyznaczona manualnie poprzez prostą kalkulację, z wykorzystaniem parametrów dostarczanych przez analizator, tj. liczby RBC i odsetka mikro i makrocytów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w zapytaniu.

17. Pytanie nr 17

Dotyczy Załącznika nr 1 do OPZ, Tab. nr 4 Analizator I: parametry wymagane, pkt 7, Analizator II: parametry wymagane, pkt 23:

W związku z wymogiem zaoferowania analizatorów z możliwością oznaczania parametru PLT-O, prosimy Zamawiającego, o potwierdzenie, iż wymaga, aby wymieniony parametr miał określony zakres liniowości, nie gorszy niż PLT-I, potwierdzony specyfikacją zawartą w instrukcji.



Oznaczenie płytek metodą optyczną ma być parametrem raportowanym na wyniku, parametrem diagnostycznym, posiadającym zakres referencyjny i zwalidowanym przez producenta analizatora.

Odpowiedź:

Zamawiający, wyjaśnia że podając minimalne zakresy liniowości analizatorów uznał, że zakres liniowości parametru PLT-O będzie nie gorszy niż PLT- I

18. Pytanie nr 18

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, Tab. nr 4 Analizator I i II: parametry wymagane, pkt 37:

a) Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga na jednym z analizatorów pomiaru płytek krwi w osobnym dedykowanym trybie pomiarowym (z udowodnioną / udokumentowaną korelacją z metodą referencyjną (CD41/61) z wydłużonym czasem zliczania płytek przy użyciu barwnika fluorescencyjnego, który dedykowany jest i wykorzystywany tylko do pomiaru płytek krwi, a nie barwników, które dedykowane są do oznaczania innych parametrów (np. retikulocytów), tzn. przy wykonywaniu oznaczeń retikulocytów barwią również RNA płytek dając wynik płytek mierzonych metodą optyczną (PLT-O).

b) Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że oprócz metody referencyjnej wymaga dodatkowych dwóch niezależnych metod pomiarowych oznaczania płytek.

c) Ponadto, prosimy Zamawiającego o podanie przybliżonej ilości oznaczeń, które będą weryfikowane przy wykorzystaniu oznaczenia PLT metodą fluorescencyjną. Pozwoli to na precyzyjne wyliczenie odczynników koniecznych do wykonania tych oznaczeń w okresie trwania umowy.

Zamawiający określając odsetek wyników koniecznych do weryfikacji podał 10% oznaczeń PLT, natomiast z powołując się na swoje doświadczenie Wykonawca stwierdza, że nie każde oznaczenie PLT wymaga weryfikacji za pomocą metody fluorescencyjnej. Prośba o doprecyzowanie wyniku z dbałości o to, aby Wykonawcy rzetelnie skalkulowali ofertę.

Odpowiedź:

Ad a) Zamawiający potwierdza wymagania dotyczące oznaczania parametru PLT-F.

Ad b) Zamawiający potwierdza

Ad c) Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

19. Pytanie nr 19

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, Tab. nr 4 Analizator II: parametry wymagane, pkt 24:

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga, aby analizator II wyposażony był w podajnik na min. 20 próbek, a jednocześnie, aby statywy na probówki były min. 10-cio miejscowe, co usprawni i nie spowolni wykonania badań i wydawania wyników.

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z swz potwierdza wymaganie, aby analizator II wyposażony był w podajnik na min. 20 próbek oraz dopuszcza statywy na probówki min. 10 –miejscowe.

20. Pytanie nr 20

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, Tab. nr 4 Analizator I i II: parametry wymagane, pkt 31:

Czy Zamawiający dopuści codzienne procedury konserwacyjne polegające na wstawieniu na pokład analizatora środka odbiałczającego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy swz i dopuszcza, aby ingerencja w analizator podczas czynności konserwacyjnych ograniczała się wyłącznie do podania środka odbiałczającego lub innych środków płuczących, myjących itp.

21. Pytanie nr 21

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, Tab. nr 4 Analizator I i II: parametry wymagane, pkt 33:

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie krwi kontrolnej policzonej w ilościach uwzględniających wagę folki na opakowaniu oraz w ilości gwarantującej codzienne wykonanie kontroli. Umożliwi to Zamawiającemu oszczędność materiału kontrolnego z zachowaniem najwyższej jakości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w zapytaniu.

22. Pytanie nr 22

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, Tab. nr 4 Analizator I i II: parametry wymagane, pkt 46:

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatorów, które posiadają bardzo intuicyjne



i proste oprogramowanie w języku angielskim, posiadające menu z czytelnymi symbolami graficznymi oraz które posiadają wbudowaną w oprogramowanie instrukcję obsługi w języku polskim. Instrukcja ta daje możliwość automatycznego przekierowania i wyświetlania działań naprawczych i opisu błędu wygenerowanego aktualnie przez analizatory oraz ułatwia wyszukiwanie informacji dotyczących procedur konserwacji i czynności związanych z obsługą analizatorów. Znacznie ułatwi to działania związane z czynnościami konserwacyjnymi oraz skróci czas na manualne szukanie konkretnych informacji w instrukcji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w zapytaniu.

23. Pytanie nr 23

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, Tab. nr 4 Analizator I i II: parametry wymagane, pkt 47:

Czy Zamawiający Wymaga dodatkowo, aby instrukcja obsługi była wbudowana w oprogramowanie analizatorów z jednoczesną możliwością automatycznego przekierowania i wyświetleń działań naprawczych i opisu błędu wygenerowanego aktualnie przez analizator oraz ułatwiająca wyszukiwanie informacji dotyczących procedur konserwacji i czynności związanych z obsługą analizatorów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w zapytaniu.

II. Zamawiający na podstawie art. 137 ust.1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych ( Dz.U.2024 poz. 1320 z póź.zm) dalej pzp, wprowadza zmiany do Specyfikacji Warunków Zamówienia, w sposób jak poniżej:

1. Zmiana SWZ , Załącznik nr 1 OPZ, tabela nr 4, pozycja 42 w sposób jak poniżej

|     |   |       |                                 |
|-----|---|-------|---------------------------------|
| 42. | Dostawa i instalacja całego sprzętu w terminie do 4 tygodni od daty <b>zawarcia umowy</b> | Podać | Podać.....<br>(max. 4 tygodnie) |
|-----|---|-------|---------------------------------|

2. Zmiana SWZ , Załącznik nr 1 OPZ, tabela nr 4, pozycja 51 w sposób jak poniżej:

|     |   |     |     |
|-----|---|-----|-----|
| 51. | Czas reakcji serwisu i usunięcia awarii <b>do 24 godzin</b> od momentu zgłoszenia telefonicznie lub mailowo | Tak | XXX |
|-----|---|-----|-----|

.....  
*Komisja Przetargowa*

.....  
*Dyrektor Szpitala*

Dział Zamówień Publicznych  
tel : 061- 84913-75  
ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań  
Tel. centrala 61 8491200 Fax 61 8483362  
szpital@skp.ump.edu.pl

www.skp.ump.edu.pl



PACIENT naszym priorytetem  
JAKOŚĆ naszym wyzwaniem