

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji

w Poznaniu

im. prof. Ludwika Bierkowskiego
Dział Zamówień Publicznych

ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań

tel. 61-846-47-70,

www.szpitalmswia.poznan.pl

zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl



Poznań, 05.07.2024 roku

ZP/p/15/2024

**Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się udzielenie
zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **na Dostawę odczynników, materiałów kontrolnych, materiałów zużywalnych do oznaczeń serologicznych wraz z dzierżawą analizatora**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ Nr 1

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.), Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego, informuje, że w przedmiotowym zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi wyjaśnieniami.

Zestaw pytań nr 1

1. Dotyczy SWZ

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga certyfikatów zgodności oraz kart charakterystyk tylko dla tych produktów, dla których jest to wymagane zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak Zamawiający wymaga certyfikatów oraz kart charakterystyk tylko dla produktów, których jest to wymagane zgodnie z obowiązującymi przepisami.

2. Załącznik do SIWZ nr 3, pkt 3.

W związku z wymogiem zaferowania analizatora wykonującego samodzielnie całą procedurę badania od identyfikacji, prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora, który przesyła automatycznie wynik do systemu po jego zatwierdzeniu przez operatora.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie analizatora, który przesyła automatycznie wynik po zatwierdzeniu przez operatora.

3. Załącznik do SIWZ nr 3, pkt.4.

W związku z wymogiem zaferowania analizatora przystosowanego do pracy ciągłej 24h/dobę 7 dni w tygodniu bez potrzeby wyłączania i codziennej konserwacji, prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora, w którym w przypadku ciągłej pracy, zaleca się jego wyłączanie co siedem dni, aby zapewnić prawidłową pracę systemu operacyjnego Windows.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie analizatora, który wymaga cotygodniowego restartu systemu Windows.

4. Załącznik do SIWZ nr 3, pkt.4.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający pisząc o braku codziennej konserwacji ma na myśli brak codziennego wykonywania dezynfekcji układu przepływowego.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, zamawiający potwierdza, że chodzi o codzienną dezynfekcję układu przepływowego.

5. Załącznik nr 3, pkt 22

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora z transmisją dwukierunkową w standardzie ESTM.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora ze standardem transmisji ESTM.

6. Załącznik nr 3, pkt. 33

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści zaoferowanie kontroli kwartalnej bez oznakowania CE IVD.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, zamawiający dopuszcza kontrolę kwartalną bez CE IVD.

7. Załącznik do SIWZ nr 3, pkt 35 i 54.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści możliwość zdalnego ściągania certyfikatów i innych dokumentów dotyczących oferowanego asortymentu z przeznaczonej do tego strony internetowej producenta.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych zgodnie z zapisami SWZ tj. razem z ofertą.

Na etapie realizacji Umowy dopuszcza, zdalne ściąganie certyfikatów ze strony producenta.

8. Załącznik nr 3, pkt 38 oraz załącznik nr 5, Wzór umowy dostawy, § 1, pkt 4

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga, aby środek do dezynfekcji układu przepływowego oraz kwartalna kontrola zewnątrzlaboratoryjna pochodziły od tego samego producenta, co analizator i reszta odczynników.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, zamawiający dopuszcza aby środki dezynfekcyjne oraz kontrola zewnątrzlaboratoryjna pochodziły od innego producenta niż producent analizatora.

9. Załącznik do SIWZ nr 3, pkt 39.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści zaoferowanie środka do dezynfekcji układu przepływowego urządzenia, podchlorynu sodu, z terminem krótszym niż 3 miesiące.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak zamawiający dopuszcza zaoferowanie podchlorynu z terminem ważności krótszym niż 3 miesiące, jednak wielkość opakowania środka i regularność jego dostaw musi być wystarczająca dla zapewnienia regularnej konserwacji aparatu.

10. Załącznik do SIWZ nr 3, pkt 40.

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg ważności 4 tygodnie dotyczy również zestawów do codziennej kontroli jakości.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, zamawiający wymaga ważności minimum 4 tygodni także dla zestawów kontrolnych.

11. Załącznik do SIWZ nr 3, pkt 43.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania codziennej kontroli jakości tylko dla tych badań, które wymaga analizator w swoich procedurach kontrolnych.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga codzienną kontrolę zgodną z obecnym rozporządzeniem Ministra Zdrowia tj. kontrolę raz na 24h pełnej grupy krwi, skróconej grupy dla biorcy oraz dawcy w co najmniej 2 próbkach różnych grup oraz co 12 godzin kontrolę PTA w co najmniej 2 próbkach zawierających różne alloprzeciwciała.

12. Załącznik do SIWZ nr 3, pkt 43, pkt 60.

Prosimy o możliwość rozszerzenia tabeli ofertowej o dodatkowy asortyment, tj. kontrole codzienne oraz niezbędne materiały eksploatacyjne w celu zapewnienia pełnego asortymentu do wykonywania badań.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza rozszerzenie tabeli ofertowej w sposób zapewniający jak najbardziej czytelne przedstawienie oferowanych produktów.

13. Załącznik nr 3, pkt 51

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie oczekuje zapewnienia papieru do drukarki w ramach materiałów eksploatacyjnych niezbędnych do wykonania oznaczeń/badań i wydruku protokołów badań.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga zapewnienia papieru do drukarki.

14. Załącznik nr 3, pkt 51, 56 oraz 60

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje dostarczenia: tonerów oraz bębnow do drukarki laserowej, etykiet do drukarki kodów kreskowych i nie wymaga ich wyceny w formularzu ofertowym.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, zamawiający oczekuje dostarczenia ww produktów i nie wymagamy ich wyceny w formularzu ofertowym, dopuszcza się ujęcie tych kosztów w czynszu dzierżawy.

15. Załącznik nr 3, pkt 53

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści dostarczenie wirówki używanej nie starszej niż z 2020 roku.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak zamawiający dopuszcza taką wirówkę.

16. Załącznik nr 3, pkt 58

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje w ramach zestawu back-up, zaoferowania po 1 sztuce: wirówki, inkubatora oraz automatycznej pipety do wykonania badań.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga backup dla 3 osób obejmujący co najmniej: 1 wirówkę, 1 inkubator oraz 3 automatyczne pipety.

17. Załącznik nr 3, pkt 60

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zapewnienia w ramach umowy zewnętrznej kontroli jakości pochodzącej z Instytutu Hematologii i Transfuzjologii? Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga umieszczenia tej pozycji w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak zamawiający dopuszcza zgłoszenie jego pracowni do kontroli IHiT i dopuszcza nie umieszczenie tej pozycji w formularzu cenowym. Zamawiający dopuszcza ujęcie tych kosztów w czynszu dzierżawy.

Zestaw pytań nr 2

1. Prosimy o doprecyzowanie, że wskazane w SWZ prawo opcji odnosi się do zwiększenie zakresu przedmiotu zamówienia w wysokości nie wyższej niż 1/3 zamówienia podstawowego i nie wiąże się z przedłużeniem okresu obowiązywania umowy kolejne 12 m-cy (czyli do 48 m-cy)? Jeżeli tak, to skorygowanie formularza asortymentowo-cenowego (zał. nr 2 do SWZ) poprzez wykreślenie części tabeli DZIERŻAWA w części dotyczącej prawa opcji.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający informuje, że w ramach prawa opcji określonego w dokumentach zamówienia zastrzegł możliwość skorzystania z prawa opcji. Zgodnie z zakresem określonym w Załączniku nr 2 do SWZ prawo opcji dotyczy zarówno asortymentu będącego przedmiotem zamówienia określonego w Załączniku nr 5 do SWZ jak i przedłużenia okresu dzierżawy przedmiotu umowy określonego w Załączniku nr 5a do SWZ.

2. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza, aby kontrola zewnętrzna oraz płyny systemowe analizatora pochodziły od innego producenta niż pozostałe odczynniki i oferowany sprzęt (wzór umowy, par. 1 pkt. 4) i jednocześnie potwierdza, że wszystkie pozostałe oferowane odczynniki oraz sprzęt i materiały zużywalne/jednorazowe muszą pochodzić od jednego producenta?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza aby kontrola zewnętrzna, płyny odkażające, materiały zużywalne/ jednorazowe, dodatkowy sprzęt oraz płyny systemowe pochodziły od innego producenta ale muszą być kompatybilne z analizatorem oferenta, oraz potwierdza, że kontrole wewnętrzne, analizator, karty oraz odczynniki muszą pochodzić od jednego producenta.

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

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza reklamacji w terminie 14 dni. Związane jest to ze specyfiką działania jednostki szpitalnej, na której znajdują się 2 oddziały hematologiczne oraz pracownia chirurgii naczyniowej działająca często w trybie ratowania życia. Dodatkowo zamawiający nie jest w stanie zapewnić na czas reklamacji dodatkowej obsady na wypadek zastosowania metod manualnych.

4. Czy Zamawiający dopuści termin dostarczenia, uruchomienia oraz podłączenia do systemu oferowanych analizatorów w terminie 30 dni, gdyż związane jest to z szeregiem prac logistycznych oraz z skoordynowaniem terminów z zewnętrzną dostawcą systemu informatycznego tj. podmiotem niezależnym od wykonawcy?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza termin dostarczenia i instalacji analizatora w terminie do 30 dni.

5. Prosimy o potwierdzenie, że w parametrach ocenianych w pkt. 2 najwyższą liczbę punktów otrzyma rozwiązanie, w którym niewykorzystane kolumny z kilku różnych kart zostaną w pełni wykorzystane w jednym badaniu i po jego wykonaniu „złożone” do jednego obrazu – wyniku, tj. mając np. 3 karty do badania przeglądowego przeciwciał, gdzie na każdej pozostaje niewykorzystana 1 kolumna, analizator wykona badanie przeglądowe przeciwciał odpornościowych na 3 krwinkach wzorcowych używając tych 3 kart z niewykorzystanymi pojedynczymi kolumnami, a następnie połączy wszystkie 3 kolumny z tych 3 kart w jedno badanie?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza, że zgodnie z zapisami w zestawieniu parametrów ocenianych pkt. 2, najwyższą liczbę punktów otrzyma analizator, który w pełni wykorzysta niewykorzystane wcześniej kolumnienki mikrokart. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga składanie niewykorzystanych kolumnienek z kilku kart w obraz jednego badania.

6. Prosimy o potwierdzenie, że najwyższą liczbę punktów w pkt. 3 parametrów ocenianych uzyska rozwiązanie, w którym do otwierania pojedynczych kolumnienek mikrokart używany jest dedykowany dziurkacz w celu zabezpieczenia przed kontaminacją?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza, że zgodnie z zapisami w punkcie 3 zestawienia parametrów ocenianych największą liczbę punktów otrzyma analizator perforujący pojedyncze kolumny mikrokart, bez względu na zastosowane rozwiązanie w sposobie ich dziurkowania. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga dedykowanego dziurkacza do kart.

7. Prosimy o potwierdzenie, że opisane w pkt. 3 ...”automatycznego przesłania wyniku do systemu (dwukierunkowa transmisja danych)” rozumieć należy jako: BEZ INGERENCJI OPERATORA – tj. bez konieczności „kliknięcia” w systemie lub/i naciśnięcia jakiegokolwiek przycisku?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza, że poprzez automatyczny dwukierunkowy przesył danych rozumie, brak konieczności wprowadzania dla danej próbki zadań manualnie w analizatorze oraz wprowadzania wyników oznaczeń manualnie do systemu, zamawiający dopuszcza ingerencje operatora w przesył danych oraz weryfikację i zmianę interpretacji reakcji zaproponowanej przez analizator.

8. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z pkt. 7 Załącznika nr 3 do SWZ oferowany analizator wykonuje odpowiednie zawiesiny krwinek czerwonych w jednorazowych porcjach z odczynnikami do zawieszania krwinek, co stanowi zabezpieczenie przed kontaminacją?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza, że zgodnie z zapisami w Załączniku nr 3 do SWZ punkt 7., analizator musi wykonywać odpowiednie zawiesiny bez względu na zastosowane rozwiązania ich sporządzania.

9. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z pkt. 12 oferowany analizator winien być wyposażony w funkcję optycznego wykrywania zakorkowanych standardowych probówek oraz innych odczynników na etapie ich identyfikacji wykluczając bezpośredni kontakt igły analizatora z korkiem, co uniemożliwi złamanie/skrzywienie igły pipetującej i awarię analizatora w przypadku np. omyłkowego, załadowania na pokład zakorkowanej probówki?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza, że analizator, zgodnie z Załącznikiem nr 3 do SWZ pkt. 12., musi posiadać system zapobiegający złamaniu się igły, bez względu na zastosowane rozwiązania.

10. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z pkt. 18 Zamawiający wymaga również aby oferowany analizator w sposób automatyczny, tj. bez ingerencji operatora, usuwał do kosza zużyte fiolki po odczynnikach, opakowania po diluentach itp., co zabezpiecza operatora przed kontaktem z materiałem potencjalnie zakaźnym?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza, że zgodnie z zapisami Załącznika nr 3 do SWZ punkt 18., oferowany analizator musi ograniczać kontakt operatora z materiałem zakaźnym nakropionym na karty. Zamawiający dopuszcza usuwanie fiolek po odczynnikach i opakowań po diluentach w sposób manualny.

11. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z pkt. 20 Archiwizacja wyników badań (protokół badania i obraz bezpośredni) musi odbywać się w formie kolorowych zdjęć i obejmować również obraz komory reakcyjnej?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza, że zgodnie z zapisami Załącznika nr 3 do SWZ punkt 20., archiwizacja powinna odbywać się w formie zdjęć lub/ i formie pisemnego protokołu, zamawiający nie wymaga ale dopuszcza zdjęcia kolorowe oraz zdjęcia komory reakcyjnej. Zamawiający wymaga aby zdjęcie obejmowało żel karty.

12. W związku z wymogiem podłączenia analizatora do zewnętrznego LIS (zgodnie z pkt. 22) prosimy o wskazanie dostawcy LIS?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający używa systemu ESKULAP od firmy NEXUS.

13. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z pkt. 25 Zamawiający wymaga aby różne typy probówek (np. okrągłodenne i tłoczkowe) mogły być umieszczane na pokładzie analizatora w jednym statywie?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza że zgodnie z zapisami Załącznika nr 3 do SWZ punkt 25., oferowany aparat musi obsługiwać próbki zarówno okrągłodenne jak i tłoczkowe. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga umieszczanie dwóch rodzajów probówek w jednym statywie.

Dot. : Wymagania dotyczące odczynników i krwinek:

14. Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej (m. in. odczynniki krwinkowe) zamawiający dopuści możliwość dostaw wszystkich odczynników zgodnie z harmonogramem dostaw na dany rok z możliwością dostaw pilnych w ciągu 2 dni roboczych?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ww warunki dostawy, pod warunkiem możliwości realizacji pilnych dostaw dodatkowych w ciągu 2 dni roboczych.

Dot. : W ramach dzierżawy analizatora:

15. Zgodnie z pkt 51 prosimy o podanie ilości bębnow i tonerów lub ilości dokonywanych wydruków w cyklu miesięcznym lub rocznym?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający w cyklu rocznym dokonuje druku około 9 tysięcy stron. Ilość jest zależna od zaproponowanego analizatora i protokołów badań generowanych przez oprogramowanie analizatora (zapewnienie wydruków dla całkowitej ilości oznaczeń będących przedmiotem postępowania).

16. Prosimy o informację czy wyspecyfikowana w pkt. 53 wirówka ma się stać własnością Zamawiającego po zakończeniu umowy?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga wejścia w posiadanie ww. wirówki.

17. Zgodnie z pkt 56 prosimy o podanie ilości etykiet jakie Zamawiający będzie wykorzystywał w cyklu miesięcznym lub rocznym?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający w cyklu rocznym drukuje ok.500 etykiet.

18. Czy zgodnie z pkt. 57 Zamawiający dopuści zapewnienie udziału w zewnętrznym międzynarodowym programie zapewnienia jakości?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga udziału w międzynarodowym systemie zapewnienia jakości.

19. Czy wymienioną w pkt. 57 kontrolę Oferent należy wymienić i wycenić w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza wymienienie i wycenę tej kontroli w formularzu asortymentowo-cenowym lub w czynszu dzierżawy.

20. Prosimy o potwierdzenie, że oferent w zał. 2 winien dodać odpowiednią ilość wierszy w celu wymienienia i wyceny wszystkich materiałów niezbędnych do wykonania wyspecyfikowanej ilości badań w tym: oferowanych odczynników, mikrokart., materiałów zużywalnych, kontroli, krwinek, płynów systemowych, płynów i substancji przeznaczonych do konserwacji i dezynfekcji aparatu oraz innych materiałów, tonerów, bębnow, bez możliwości ich uwzględnienia (ukrycia) w innych wymienionych punktach, np. w dzierżawie, w badaniu grupy krwi itp.?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza rozszerzenie tabeli ofertowej w sposób zapewniający jak najbardziej czytelne przedstawienie oferowanych produktów.

21. Prosimy o potwierdzenie, że wymiana płynów w analizatorze musi się odbywać bez konieczności przerywania pracy, tzn. w trakcie trwających badań, zleconych wcześniej (analizator posiadający na pokładzie zdublowane pojemniki na odpady płynne oraz na płyn systemowy, pomiędzy którymi

automatycznie się przełącza, bez ingerencji operatora), co zapewnia ciągłość pracy?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga wymiany płynów bez konieczności przerywania pracy oferowanego analizatora.

22. Prosimy o potwierdzenie, że analizator musi mieć możliwość przechowywania na pokładzie krwinek wzorcowych do grupy oraz screeningu przeciwciał przez min. 7 dni bez potrzeby wyjmowania?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga przechowywania przez min. 7 dni krwinek wzorcowych na pokładzie aparatu.

23. Prosimy o potwierdzenie, że wymagana temperatura przechowywania wszystkich kart to temperatura pokojowa (18-25 st. C)?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga określonej temperatury do przechowywania kart.

24. Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator musi posiadać oprogramowanie umożliwiające wprowadzanie wyników badań wykonanych manualnie?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga takiego oprogramowania dla oferowanego analizatora.

25. Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator musi posiadać funkcje wykonywania testów „reflex”, tj. automatyczne wykonywać np. rozszerzony test BTA na karcie anty-IgG, anty C3d w przypadku dodatniego wyniku BTA z użyciem odczynnika poliwalentnego lub wykonać identyfikację przy użyciu panelu 11 krwinkowego w przypadku dodatniego screeningu przeciwciał?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga żeby oferowany analizator posiadał taką funkcję.

26. Prosimy o potwierdzenie, że jednorazowa przerwa na czynności konserwacyjne analizatora nie powinna być częstsza niż 1x w tygodniu i nie może przekraczać 25 minut?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza, że konserwacja nie powinna być częstsza niż raz na 7 dni, lecz nie wymaga określonego czasu trwania tego procesu.

27. Prosimy o potwierdzenie, że manualny system backup musi składać się z urządzeń pochodzących od tego samego producenta, co oferowany analizator, w celu zapewnienia walidacji metody?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga wszystkich urządzeń systemu backup od tego samego producenta co oferowany analizator i odczynniki, jednak wymaga aby urządzenia back up były kompatybilne z odczynnikiem oferenta.

28. Prosimy o potwierdzenie, że oprogramowanie do autoryzacji wyników badań oferowanego analizatora musi być wyposażone w system kontroli niezgodności bieżąco wykonywanych wyników badań z wynikami przechowywanymi w archiwum analizatora i zgłaszać stan alarmowy w przypadku wykrycia niezgodności już na etapie wykonywania badań, a nie dopiero po przesłaniu wyniku do LIS?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga oprogramowania do autoryzacji wyników, zaopatrzonego w system kontroli niezgodności.

29. Prosimy o potwierdzenie, że oferowane analizatory muszą posiadać możliwość wykonania badania z minimalnej objętości krwinek wynoszącej 50 µl?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga aby oferowany analizator miał taką możliwość.

1. Załącznik do SIWZ nr 2, pkt 3 „Badania dodatkowe” Formularza asortymentowo-cenowego w ramach zamówienia podstawowego oraz Formularza asortymentowo-cenowego w ramach prawa opcji, oraz Załącznik nr 3, pkt 43

W związku z zapisem specyfikacji o zaoferowaniu zestawów w ilości wystarczającej na pełną kontrolę wszystkich oferowanych odczynników, prosimy o możliwość modyfikacji oferowanej ilości materiałów do codziennej wewnętrznej kontroli jakości, które Zamawiający określił (w obu przypadkach 39 zestawów).

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji oferowanej ilości materiałów do codziennej wewnętrznej kontroli jakości, tak aby ich ilość była wystarczająca na codzienną, pełną kontrolę wszystkich oferowanych odczynników.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

Wyk. w 1 egz.
1/ strona internetowa
2/ a/a
Druk: M. Flis

KIEROWNIK
Departamentu Zamówień Publicznych
mgr Michał Flis