



Poznań, dnia 19 stycznia 2024 roku

Oznaczenie sprawy: PN-07/24

Uczestnicy postępowania
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę odczynników do badań metodą testu mikrokolumnowego wraz z dzierżawą analizatorów do badań immunohematologicznych (podstawowego i zastępczego), dzierżawą sprzętu komputerowego wraz z oprogramowaniem, dzierżawą zamrażarki do osocza oraz pełną obsługą serwisową analizatorów, zamrażarki, sprzętu pomocniczego oraz sprzętu komputerowego i oprogramowania.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA ORAZ ZMIANA TERMINU SKŁADANIA OFERT

Na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

1. Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej (m.in. krwinki wzorcowe) oraz cyklem produkcyjnym wymaganych wyrobów, Zamawiający dopuści dostawy asortymentu nie rzadziej niż raz na miesiąc, zgodnie z załączonym do oferty harmonogramem dostaw na dany rok, a przypadku dostaw pilnych w trybie awaryjnym/na CITO zgodnie z §2 ust. 3 wzoru umowy dostawy w terminie do 24 godzin (roboczych) od momentu złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Tak

2. Czy Zamawiający dopuści (zgodnie z zał. 1 pkt. 1 „Wymagania ogólne...” ppkt. 8), aby sprawowanie serwisu technicznego było możliwe drogą elektroniczną i in situ 7 dni w tygodniu 365 dni w roku w godz. 08.00-20.00, przy czym infolinia czynna była 24 h 7 dni w tygodniu?

Odpowiedź: Tak

3. Prosimy o potwierdzenie czy stawiając warunek udziału dotyczący zdolności technicznej i zawodowej: „Warunek zostanie uznany za spełniony, gdy Wykonawca wykaże się: dysponowaniem stosowną ilością osób (min. 5 osób) o odpowiednich kwalifikacjach niezbędnych do zapewnienia serwisu i wsparcia aplikacyjnego przez 7 dni w tygodniu 24 godziny na dobę, w tym serwis zdalny z zachowaniem zasad bezpieczeństwa informacji zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie” Zamawiający ma na myśli zapewnienie serwisu i wsparcia aplikacyjnego dotyczącego oferowanych w dzierżawę analizatorów do badań immunohematologicznych (podstawowego i zastępczego)?

Odpowiedź: Tak

4. Prosimy o doprecyzowanie, że pkt. 2.6, Rozdz. III SWZ: „Wykonawca zobowiązany jest do przeszkolenia poinstalacyjne personelu Zamawiającego w zakresie prawidłowej obsługi oferowanego czytnika (po uruchomieniu, a przed podpisaniem protokołu odbioru technicznego)” znalazł się omyłkowo z uwagi na to, że Zamawiający nie wymaga zaoferowania czytnika do mikrokart?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że zapis w/w zapis został omyłkowo zamieszczony w SWZ i zgodnie z Opisem przedmiotu zamówienia winien dotyczyć analizatorów do badań immunohematologicznych i pozostałych urządzeń.

5. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z zał. 1 pkt. 1 „Wymagania ogólne...” ppkt. 19, wszystkie oferowane testy mikrokolumnowe winny być przechowywane w temperaturze pokojowej, a pod pojęciem temperatura pokojowa Zamawiający ma na myśli ogólnie przyjętą temperaturę 18-25 st. C?

Odpowiedź: Tak

6. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści aby zestawy do kontroli zewnętrznej, płyny eksploatacyjne do analizatorów i sprzęt komputerowy oraz zamrażarka mogły pochodzić od innego producenta niż pozostałe elementy oferowanego systemu mikrokolumnowego?

Odpowiedź: Tak, kompatybilne z oferowanym systemem.

7. Prosimy o potwierdzenie, że liczba badań wymienionych w zał. 1 tab. 2 pkt. IV ppkt. 1 „Wykrywanie podklas immunoglobulin klasa IgG1 i IgG3, szacowanie ryzyka hemolizy” – wynosi, jak wskazano powyżej w ppkt. 1, 50 badań?

Odpowiedź: Tak 50

8. Prosimy o informację czy Oferent winien doliczyć do wyspecyfikowanej ilości badań grup krwi, noworodków, potwierdzenia biorców i dawców oraz screeningu przeciwciał odpowiednią ilość kart, krwinek wzorcowych oraz innych niezbędnych odczynników do prowadzonej codziennej oraz kwartalnej kontroli badań?

Odpowiedź: Tak

9. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści zamrażarkę do osocza o poj. 320 l i spełniającą wszystkie pozostałe parametry Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak

10. Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę z możliwością regulacji temperatury w zakresie -10 do -32 st. C?

Odpowiedź: Tak





11. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby oprogramowanie do zarządzania analizatorami było zintegrowane z oferowanym oprogramowaniem do zarządzania pracownią serologii i bankiem krwi oraz z Laboratoryjnym Informatycznym Systemem (LIS) Zamawiającego (Eskulap) spełniające następujące kryteria:
- Wspólna baza danych dla dwóch analizatorów.
 - Wspólna lista robocza dla dwóch analizatorów.
 - Analizatory połączone serwerem w trybie query.
 - Wspólna historia wszystkich pacjentów oraz wszystkich badań dla danego pacjenta dla dwóch analizatorów.
 - Wspólna konfiguracja testów dla dwóch analizatorów.
 - Pełny podgląd na historię toczonych jednostek.
 - Wspólna statystyka wykonywanych testów na urządzeniach z podziałem na analizatory, testy anulowane, wykonane i QC.
 - Jedno dwukierunkowe połączenie do LIS niezależnie od ilości urządzeń.
 - Zarządzanie kontrolą jakości dla wszystkich analizatorów.
 - Dodatkowy serwer z macierzą RAID i zasilaniem awaryjnym. Możliwość konfiguracji serwera backup?

Odpowiedź: Tak

12. Prosimy o potwierdzenie, że w ramach dwustronnej transmisji od zlecenia do wyniku badania pomiędzy oprogramowaniami pracującymi w sieci HIS, Zamawiający oczekuje integracji w zakresie:
- zamówienie składnika krwi niewymagającego wykonania próby zgodności;
 - zamówienie składnika krwi wymagającego wykonania próby zgodności;
 - zlecenie na wykonanie próby zgodności na zamówionym wcześniej składniku krwi (scalenie zamówienia ze zleceniem)
 - zlecenie na wykonanie badania serologicznego;
 - odesłanie informacji o wydaniu składnika krwi niewymagającego wykonania próby zgodności;
 - odesłanie wyniku próby zgodności;
 - odesłanie informacji o wydaniu składnika krwi wymagającego wykonania próby zgodności;
 - odesłanie wyniku badania serologicznego?

Odpowiedź: Tak

13. Prosimy o potwierdzenie, że w ramach wymogu prowadzenia kompletnej historii transfuzji każdego pacjenta, Zamawiający oczekuje wyświetlenia pełnej historii serologicznej pacjenta po wyświetleniu kartoteki, w tym informacji o potwierdzonej lub niepotwierdzonej grupie krwi, wykrytych przeciwciałach, fenotypach, ostatniej transfuzji, incydentach transfuzyjnych?

Odpowiedź: Tak

14. Prosimy o potwierdzenie, że w Zamawiający oczekuje pełnej, bezstratnej i funkcjonalnej migracji bazy danych wraz z dodanymi do badań załącznikami, komentarzami, audytami zmian, uwagami do pacjentów, uwagami do próbek, uwagami do wykonanych testów, uwagami do zleceń?

Odpowiedź: Tak

15. Prosimy o potwierdzenie, że po realizacji umowy Zamawiający oczekuje pozostawienie pliku bazodanowego w celu dostępu do zgromadzonych w ramach tego postępowania danych?

Odpowiedź: Tak

16. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dostarczenia głównego oprogramowania w technologii webowej (aplikacja webowa) o architekturze wielowarstwowej z możliwością separacji poszczególnych warstw (baza danych, serwer aplikacji, stanowiska klienckie) na osobne środowiska?

Odpowiedź: Tak

17. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dostarczenia oprogramowania dla serologii i banku krwi w jednym module z możliwością jednakowego dostępu z każdego stanowiska pracującego w sieci szpitalnej?

Odpowiedź: Tak

18. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dostarczenia oprogramowania, które zapewni bezpieczną transfuzję składnika krwi - oprogramowanie sprawdzi zgodność grupy krwi pacjenta i rezerwowanej / wydawanej jednostki, w przypadku pacjenta z przeciwciałami oprogramowanie zablokuje lub ostrzeże użytkownika o rezerwacji / wydaniu składnika krwi bez wymaganego fenotypu?

Odpowiedź: Tak

19. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dostarczenia oprogramowania, które zapewni możliwość rejestracji incydentów transfuzyjnych z funkcją wyświetlania ostrzeżenia o ich wystąpieniu?

Odpowiedź: Tak



CERTYFIKAT 2023/56





20. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga podłączenia oferowanych analizatorów do oferowanego oprogramowania Banku Krwi i Pracowni, a następnie oprogramowania Banku Krwi i Pracowni, do HIS Eskulap Zamawiającego, a zapis z punktu 6.3. „W przypadku zmiany organizacji prowadzenia dokumentacji elektronicznej Banku krwi oraz Pracowni w GPSK z udziałem wyłącznie dedykowanego modułu Szpitalnego Systemu Informatycznego Eskulap w trakcie realizowanej umowy umożliwienie bezpośredniej transmisji dwustronnej zleceń i wyników Eskulap –analizator” należy rozumieć, że w przypadku konieczności dokonania bezpośredniego połączenia oferowanych analizatorów z HIS Eskulap Zamawiającego, Wykonawca będzie zobligowany do zapewnienia podłączenia w niezbędnym zakresie od strony dostarczanych urządzeń?

Odpowiedź: Tak

W związku z udzielonymi odpowiedziami, Zamawiający na podstawie zapisu art. 286 ust. 1 oraz ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych – **przedłuża termin składania ofert do dnia 24 stycznia 2024 roku, do godz. 09:00**. Z uwagi na powyższe zmianie ulegają też następujące terminy: **termin otwarcia ofert: 24.01.2024 roku, godz. 10:00** oraz termin związania ofertą: 23.02.2024 roku.

Załączniki:

1. Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia

.....
(podpis kierownika Zamawiającego)

