



SZPITAL ŚW. ŁUKASZA
w Bolesławcu

Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu
ul. Jeleniogórska 4
59-700 Bolesławiec

NIP: 6121542507
KRS: 0000024307
REGON: 000310338

T.: 75 738 00 00
E.: sekretariat@szpitalboleslawiec.pl

Forma prawna:
Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej

Nr w rej. ZOZ:
000000001137

Bolesławiec, dnia 09 sierpnia 2022 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania

Dotyczy: zapytań do treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego dla zadania „Sukcesywne dostawy odczynników oraz materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych wraz z dzierżawą sprzętu do hematologii: analizatorów, wirówek i barwiarki dla Centralnego Laboratorium Zespołu Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu” (sprawa 30/PN/2022).

Zamawiający zawiadamia, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły pytania do treści specyfikacji warunków zamówienia. Działając zgodnie z art. 284 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. 2022 poz. 25 ze zm.), Zamawiający przekazuje poniżej treść wniesionych pytań oraz odpowiedzi w tym zakresie.

Pytanie 1:

I. 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?

II. Dotyczy Projektu Umowy:

Załącznik nr 8 do SWZ:

§2: Uprzejmie prosimy o modyfikację terminu obowiązywania umowy zgodnie z SWZ pkt 4 ppkt 4.1, tj. do 31.08.2026 r.

§3 ust. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostarczany przedmiot zamówienia zamiast ulotek w języku polskim zawierających wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje, w tym instrukcje dot. magazynowania i przechowywania, zawierał ww. informacje na opakowaniach

wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów zgodnie z art. 12 ust. 4 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych?

§3 ust. 9: Czy Zamawiający dopuści możliwość uzyskania dostępu online 24h na dobę do aktualnych kart charakterystyk na stronie internetowej Wykonawcy? Jeżeli tak proponujemy uzupełnienie zapisu: „lub zapewni całodobowy dostęp online do karty charakterystyki na stronie internetowej pod adresem:”

§3 ust. 11 pkt 11.2: Uprzejmie prosimy o modyfikację zgodnie z opisem w Załączniku 1 na:

- a) analizator hematologiczny głównego
- b) analizator hematologiczny typu back- up
- c) aparat do barwień rozmazów
- d) wirówka do hematologii

§3 ust. 11 pkt 11.4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez zmianę określenia: z „od daty zawarcia umowy” na „od daty podpisania umowy przez obie Strony”

§3 ust. 12 pkt 12.2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czasu reakcji i naprawy poprzez dodanie zapisu „w dni robocze, tj. dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (w rozumieniu Ustawy z dnia 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy).”?

§5 ust. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności wynosił 30 dni i był liczony od daty wystawienia faktury VAT przez Wykonawcę? Warto pamiętać, że nadmierne wydłużanie terminów płatności jest kosztowne, a koszty te muszą być przerzucane na klientów przedsiębiorcy, wśród których jest i Zamawiający. Jako że przyjętą praktyką jest regulowanie faktur w terminie 2 tygodni, odstępować od tej zasady winno się tylko z ważnych powodów. Jeżeli tak, to prosimy o tożsamą modyfikację SWZ pkt 4 ppkt 4.5.

§6 ust. 1 oraz 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności odczynników do badań hematologicznych wynosił co najmniej 6 miesięcy, z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności jest zgodny z harmonogramem dostaw materiału kontrolnego dostępnym na stronie www.....pl? Jeżeli tak prosimy o odpowiednią modyfikację ww. postanowienia umowy. Odczynniki do analizatorów hematologicznych najnowszej technologii są odczynnikami specjalistycznymi, które nie posiadają aż tak długich okresów ważności jak wymaga Zamawiający. Dodatkowo Zamawiający zamawiał będzie odczynniki partiami, co gwarantuje nawet przy ważności odczynników min. 6 miesięcy, że odczynniki zawsze będą miały długi okres ważności. Krew kontrolna jest natomiast materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew.

§7 ust. 1 lit. b): Prosimy zastąpienie słowa: „opóźnienia” na „zwłoki”. Zapis w obecnym brzmieniu stanowi klauzulę abuzywną zgodnie z Art. 433 pkt 1) oraz 2) Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych.

§9 ust. 2 lit. h): Prosimy zatem o uzupełnienie zapisu poprzez dodanie: „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 Zamawiającego:

I. Dotyczy Umowy:

Tak, 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.

II. Dotyczy Projektu Umowy:

Załącznik nr 8 do SWZ:

§2: Zamawiający modyfikuje terminu obowiązywania umowy zgodnie z SWZ pkt 4 ppkt 4.1, tj. do 31.08.2026 r.

§3 ust. 6: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostarczany przedmiot zamówienia zamiast ulotek w języku polskim zawierających wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje, w tym instrukcje dot. magazynowania i przechowywania, zawierał ww. informacje na opakowaniach wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów zgodnie z art. 12 ust. 4 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych

§3 ust. 9: Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość uzyskania dostępu online 24h na dobę do aktualnych kart charakterystyk na stronie internetowej Wykonawcy, a tym samym uzupełnienia zapis o treść: „lub zapewni całodobowy dostęp online do karty charakterystyki na stronie internetowej pod adresem:”

§3 ust. 11 pkt 11.2: Zamawiający dokonuje modyfikacji zgodnie z opisem w Załączniku 1 na:

- a) analizator hematologiczny głównego
- b) analizator hematologiczny typu back- up
- c) aparat do barwień rozmazów
- d) wirówka do hematologii

§3 ust. 11 pkt 11.4: Czy Zamawiający nie widzi zasadności zmiany zapisów umowy ponieważ zawarcie umowy odnosi się do obustronnej czynności podpisania umowy, a tym samym wymagane są na dokumencie podpisy obu stron zarówno Wykonawcy i Zamawiającego.

§3 ust. 12 pkt 12.2: Zamawiający nie wyraża zgody na taki zapis. Zamawiający dopuszcza, aby w dni wolne od pracy nastąpiła konsultacja zdalna w sprawie awarii, a w przypadku awarii krytycznej

musi nastąpić w tym czasie reakcja na zgłoszenie i odpowiednie działanie serwisowe umożliwiające przywrócenie urządzenia do sprawnego działania.

§5 ust. 2: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umownych w zakresie terminów płatności. Terminy płatności zostały uregulowane w §8 ust. 2 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. (Dz. U. 2022 poz. 893), gdzie termin zapłaty określony w umowie, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi, a w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym, nie może przekraczać 60 dni. W przypadku gdy strony ustalą harmonogram spełnienia świadczenia pieniężnego w częściach, termin ten stosuje się do zapłaty każdej części świadczenia pieniężnego.

§6 ust. 1 oraz 3: Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności odczynników do badań hematologicznych wynosił co najmniej 6 miesięcy, z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności jest zgodny z harmonogramem dostaw materiału kontrolnego dostępnym na stronie www.....pl oraz dokonuje odpowiedniej modyfikacji ww. postanowienia umowy.

§7 ust. 1 lit. b): Zamawiający modyfikuje treść umowy w powyższym zakresie

§9 ust. 2 lit. h): Zamawiający wprowadza zmiany zapisu poprzez dodanie: „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”.

Pytanie 2:

1. Dotyczy Projektu Umowy,

Załącznik nr 8 do SWZ,

§3 ust. 3: Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie poprzez dodanie zastrzeżenia: „W przypadku zlecenia usługi dostarczenia towaru firmie zewnętrznej, np. kurierskiej, Wykonawca ma obowiązek zlecić wniesienie towarów do wskazanego pomieszczenia przy założeniu, że Zamawiający dokładnie wskaże miejsce dostawy na zamówieniu jednostkowym”.

Dotyczy Projektu Umowy, Załącznik nr 8 do SWZ, §3 ust. 3: Uprzejmie prosimy również o doprecyzowanie sposobu naliczania kary. Proponujemy, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości niedostarczonego poprawnie zamówienia.

2. Pytania do załącznika nr 2 – Opis przedmiotu zamówienia, Analizator główny i pomocniczy

Dotyczy załącznika nr 2a i 2b – Opis przedmiotu zamówienia, Analizator główny, pkt 9: Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający dopuszcza różnicowanie krwinek w oparciu o metodę fluorescencyjnej cytometrii przepływową?

Dotyczy załącznika nr 2a i 2b – Opis przedmiotu zamówienia, Analizator główny, pkt 28 i analizator pomocniczy, pkt 18: Czy Zamawiający wymaga aby wyniki zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości producenta oferowanych analizatorów były wysyłane automatycznie z aparatu zaraz po wykonaniu oznaczenia, bez konieczności zatwierdzania wyników kontroli przez Użytkownika?

Dotyczy załącznika nr 2a i 2b – Opis przedmiotu zamówienia, Analizator główny, pkt 36 i analizator pomocniczy, pkt 26: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skalkulowanie materiału kontrolnego zgodnie z terminem, w którym parametry oznaczeń nie przekraczają wyznaczonych przez producenta i określonych w arkuszu oznaczeń dopuszczalnych zakresów gwarantujących prawidłową pracę analizatorów oraz w ilości zabezpieczającej wykonanie kontroli przez cały okres trwania umowy?

Dotyczy załącznika nr 2a i 2b – Opis przedmiotu zamówienia, Analizator główny, pkt 37 i analizator pomocniczy, pkt 27: Czy Zamawiający wymaga aby program kontroli jakości był integralną częścią wewnętrznego oprogramowania oferowanych analizatorów bez konieczności dodawania oprogramowania zewnętrznego?

Dotyczy załącznika nr 2a i 2b – Opis przedmiotu zamówienia, Analizator główny, pkt 38 i analizator pomocniczy, pkt 28: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby oba analizatory pracowały na tych samych odczytnikach, materiałach kontrolnych i eksploatacyjnych pochodzących od jednego producenta i stosowanych wymiennie między analizatorami w trybie CBC i CBC+DIFF, z wyłączeniem odczytników do oznaczania retikulocytów, które są stosowane na analizatorze głównym?

Dotyczy załącznika nr 2a i 2b – Opis przedmiotu zamówienia, Analizator główny, pkt 42 i analizator pomocniczy, pkt 32: Czy Zamawiający wymaga aby oferowane analizatory posiadały wbudowaną instrukcję obsługi w języku polskim z jednoczesną możliwością automatycznego przekierowania i wyświetlania działań naprawczych i opisu błędu wygenerowanego aktualnie przez analizator?

Dotyczy załącznika nr 2a i 2b – Opis przedmiotu zamówienia, Analizator główny, pkt 50 i analizator pomocniczy, pkt 40: Zamawiający w Opisie przedmiotu zamówienia wymaga po dwa blaty robocze do każdego analizatora z osobna, z uwagi na wymiary analizatorów, które łącznie wynoszą 1100 mm i mogą zmieścić się na jednym blacie, zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania jednego blatu (stołu) pod oba analizatory oraz dwóch dodatkowych blatów (stołów) roboczych? Jednocześnie prosimy o doprecyzowanie, czy każdy ze stołów ma mieć podblatowa szufladę na całej długości blatu czy tylko podblatową szafkę?

Odpowiedź Zamawiającego:

1. Dotyczy Projektu Umowy,

Załącznik nr 8 do SWZ,

§3 ust. 3: Zamawiający doprecyzuje zapisy umowy poprzez dodanie zastrzeżenia: „W przypadku zlecenia usługi dostarczenia towaru firmie zewnętrznej, np. kurierskiej, Wykonawca ma obowiązek zlecić wniesienie towarów do wskazanego pomieszczenia przy założeniu, że Zamawiający dokładnie wskaże miejsce dostawy na zamówieniu jednostkowym”.

Dotyczy Projektu Umowy, Załącznik nr 8 do SWZ, §3 ust. 3: Zamawiający precyzuje sposób naliczania kary na wysokość kary umownej naliczana będzie od wartości niedostarczonego poprawnie zamówienia.

2. Pytania do załącznika nr 2 – Opis przedmiotu zamówienia, Analizator główny i pomocniczy

Dotyczy załącznika nr 2a i 2b – Opis przedmiotu zamówienia, Analizator główny, pkt 9: Tak. Zamawiający dopuszcza różnicowanie krwinek w oparciu o metodę fluorescencyjnej cytometrii przepływowej

Dotyczy załącznika nr 2a i 2b – Opis przedmiotu zamówienia, Analizator główny, pkt 28 i analizator pomocniczy, pkt 18: Tak. Zamawiający wymaga, aby wyniki zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości producenta oferowanych analizatorów były wysyłane automatycznie z aparatu zaraz po wykonaniu oznaczenia, bez konieczności zatwierdzania wyników kontroli przez Użytkownika

Dotyczy załącznika nr 2a i 2b – Opis przedmiotu zamówienia, Analizator główny, pkt 36 i analizator pomocniczy, pkt 26: Tak. Zamawiający wyrazi zgodę na skalkulowanie materiału kontrolnego zgodnie z terminem, w którym parametry oznaczeń nie przekraczają wyznaczonych przez producenta i określonych w arkuszu oznaczeń dopuszczalnych zakresów gwarantujących prawidłową pracę analizatorów oraz w ilości zabezpieczającej wykonanie kontroli przez cały okres trwania umowy

Dotyczy załącznika nr 2a i 2b – Opis przedmiotu zamówienia, Analizator główny, pkt 37 i analizator pomocniczy, pkt 27: Tak. Zamawiający wymaga, aby program kontroli jakości był integralną częścią wewnętrznego oprogramowania oferowanych analizatorów bez konieczności dodawania oprogramowania zewnętrznego, ale z możliwością współdzielenia wyników między programami w przypadku, gdy np. zamawiający dokona zmiany oprogramowania LIS, który będzie posiadał centralny moduł zarządzania kontrolą jakości

Dotyczy załącznika nr 2a i 2b – Opis przedmiotu zamówienia, Analizator główny, pkt 38 i analizator pomocniczy, pkt 28: Tak, Zamawiający wymaga, aby oba analizatory pracowały na tych samych odczytnikach, materiałach kontrolnych i eksploatacyjnych pochodzących od jednego producenta i stosowanych wymiennie między analizatorami w trybie CBC i CBC+DIFF, z wyłączeniem odczytników do oznaczania retikulocytów, które są stosowane na analizatorze głównym

Dotyczy załącznika nr 2a i 2b – Opis przedmiotu zamówienia, Analizator główny, pkt 42 i analizator pomocniczy, pkt 32: Tak. Zamawiający wymaga aby oferowane analizatory posiadały wbudowaną instrukcję obsługi w języku polskim z jednoczesną możliwością automatycznego przekierowania i wyświetlania działań naprawczych i opisu błędu wygenerowanego aktualnie przez analizator.

Dotyczy załącznika nr 2a i 2b – Opis przedmiotu zamówienia, Analizator główny, pkt 50 i analizator pomocniczy, pkt 40: Zamawiający wymaga aby sumaryczne wymiary zaproponowanych blatów roboczych wynosiły na długość od 390 do 400 cm, a na głębokość minimum 60 cm. Błąt roboczy powinien być wyposażony w powierzchnię górną, na której umieszczone zostaną dwa analizatory, barwiarka, wirówka oraz stanowiska komputerowe oraz taką samą powierzchnię dolną, przytwierdzoną do nóżek blatu, znajdującą się około 10-15 cm nad podłogą. Błaty robocze powinny mieć możliwość regulacji wysokości za pomocą nóżek blatu. Dodatkowo pod górnym blatem roboczym powinny znaleźć się trzy szuflady (np. na szkiełka mikroskopowe oraz dokumentację papierową) rozmieszczone w sposób symetryczny, a na dolnej półce trzy szafki wolnostojące z

możliwością przesunięcia ich w dogodne miejsce. Każda szafka wyposażona w półkę z możliwością jej wyjęcia. Szafka o wymiarach na wysokość około 58cm, szerokość około 60 cm, głębokość dopasowana do głębokości blatu roboczego, tak aby szafka nie wystawała poza obrys blatu roboczego.

Pytanie 3:

Pytania do przedmiotu zamówienia

Dot. Załącznik nr 2 a do SWZ, opis przedmiotu zamówienia:

Pytanie 1, dotyczy pkt 8:

Prosimy o możliwość zaoferowania analizatora, w którym wartość Hematokrytu HCT pochodzi z pomiaru RBC metodą impedancyjną.

$HCT = RBC \times MCV / 10$.

Składowe formuły obliczeniowej RBC i MCV są parametrami mierzonymi bezpośrednio. Metodą pomiarową jest impedancja, która polega na zliczaniu impulsu elektrycznego, którego wielkość jest proporcjonalnego do objętości komórki.

Metoda impedancyjna jest metodą powszechnie stosowaną we wszystkich automatycznych analizatorach hematologicznych.

Jedyną metodą oznaczającą HCT w sposób bezpośredni nie wyliczany, jest metoda wykorzystująca wirowanie.

Nie ma na rynku dostępnych analizatorów, które mierzą HCT w sposób bezpośredni.

Pytanie 2, dotyczy pkt 31:

Prosimy o możliwość zaproponowania analizatora, w którym prezentacja stanu odczynników jest w postaci procentowej. Analizator informuje o niskim poziomie odczynnika oraz konieczności wymiany i podaje informację odnośnie daty wstawienia na pokład określonego lotu.

Pytanie 3, dotyczy pkt 11:

Prosimy o możliwość dopuszczenia analizatora, który metodą jako metodę różnicowania WBC wykorzystuje fluorescencyjną cytometrię przepływową. Nie posiada jednak jako parametru diagnostycznego, który pokazuje aktywację neutrofilii oraz limfocytów reaktywnych i syntetyzujących przeciwciała. Jest to parametr wysoce specyficzny, który posiada tylko jedna firma Sysmex i zapis ten nie pozwala na uczciwą konkurencję, i tym samym zaoferowanie oferty mogącej być korzystniejszej cenowo.

Pytanie 4, dotyczy pkt 21:

Prosimy o możliwość zaproponowania analizatora, w którym prezentacja stanu odczynników jest w postaci procentowej. Analizator informuje o niskim poziomie odczynnika oraz konieczności wymiany i podaje informację odnośnie daty wstawienia na pokład określonego lotu.

Dot. Załącznik nr 2 b do SWZ, opis przedmiotu zamówienia:

Pytanie 5, dotyczy pkt 25:

Prosimy o możliwości dopuszczenia materiału kontrolnego osobnego do RET. Pozwoli to na zwiększenie konkurencyjności i możliwość dopuszczenia innych oferentów.

Pytanie 6, dotyczy pkt 26:

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający dopuszcza pracę na materiale kontrolnym, który stracił datę ważności po otwarciu? Data na opakowaniu dla materiałów kontrolnych dostępnych na rynku wynosi zwykle 2-3 miesiące, a data po otwarciu waha się od 7-30 dni. Czy data po otwarciu również ma być uwzględniona przy kalkulacji oferty?

Pytanie 7, dotyczy pkt 21:

Prosimy o możliwość zaproponowania analizatora, w którym prezentacja stanu odczynników jest w postaci procentowej. Analizator informuje o niskim poziomie odczynnika oraz konieczności wymiany i podaje informację odnośnie daty wstawienia na pokład określonego lotu.

Pozostałe pytania

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na instalację oferowanego urządzenia w terminie do 30 dni licząc od daty zawarcia umowy?

Pytanie 9

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu: „Dostawca ma prawo zmiany ceny w przypadku ponad 5-procentowego wzrostu kursu EUR/PLN, liczonego jako odchylenie procentowe bieżącego średniego kursu NBP pary walutowej EUR/PLN do średniego kursu NBP pary walutowej EUR/PLN z dnia złożenia oferty. Zmiana ceny, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, wymaga pod rygorem nieważności zawarcia pisemnego aneksu. Rozliczenie zmiany wysokości wynagrodzenia zostanie rozliczone poprzez wystawienie faktury korygującej.”

Pytanie 10

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 7 wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto.

Uzasadnienie:

VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Pytanie 11

(dot. § 7 ust 1 pkt c) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie naliczanej kary do max. 50,00 zł za każdy przypadek, za każdy dzień zwłoki?

Pytanie 12

(dot. § 7 ust. 1 pkt d) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości netto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Pytania do przedmiotu zamówienia

Dot. Załącznik nr 2 a do SWZ, opis przedmiotu zamówienia:

Pytanie 1, dotyczy pkt 8:

Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie aparatu wyliczającego hematokryt na podstawie wzoru $HCT=RBC \times MCV / 10$.

Pytanie 2, dotyczy pkt 31:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie analizatora w którym prezentacja odczynników jest w postaci procentowej

Pytanie 3, dotyczy pkt 11:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowania urządzenia które miało by wpływ na zmianę parametrów metod wykonywania badań.

Pytanie 4, dotyczy pkt 21:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie analizatora w którym prezentacja odczynników jest w postaci procentowej.

Dot. Załącznik nr 2 b do SWZ, opis przedmiotu zamówienia:

Pytanie 5, dotyczy pkt 25:

Zamawiający nie dopuszcza materiału kontrolnego osobnego do RET.

Pytanie 6, dotyczy pkt 26:

Zamawiający nie dopuszcza pracy na przeterminowanym materiale kontrolnym. Wyliczenia dotyczące ilości mają uwzględnić pracę na materiale kontrolnym, którego stabilność nie może zostać poddana wątpliwości ze względu na użycie po dacie przydatności.

Pytanie 7, dotyczy pkt 21:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie analizatora w którym prezentacja odczynników jest w postaci procentowej.

Pozostałe pytania

Pytanie 8

Dostawa analizatora, instalacja, uruchomienie i przeszkolenie pracowników powinna się odbyć do 8 tygodni od daty podpisania umowy.

Pytanie 9

Wszelkie zmiany warunków umowy zostały zawarte w Projekcie umowy. W sprawach nieuregulowanych umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego, ustawy Prawo zamówień publicznych oraz ustawy o wyrobach medycznych

Pytanie 10

Zamawiający nie wyraża zgody na wniesienie zmian od zapisów umownych w tym zakresie.

Pytanie 11

Zamawiający nie wyraża zgody na wniesienie zmian od zapisów umownych w tym zakresie.

Pytanie 12

Zamawiający nie wyraża zgody na wniesienie zmian od zapisów umownych w tym zakresie.

Odpowiedzi udzielił: Łukasz KOZERA- Kierownik Laboratorium Centralnego