

# Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.

ul. Hubalczyków 1, 76-200 Słupsk tel. 59 8460 600, fax: 59 8460 605

e-mail: sekretariat@szpital.slupsk.pl www.szpital.slupsk.pl



JEDNOSTKA  
SAMORZĄDU  
WOJEWÓDZTWA  
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 09.07.2019 r.

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej wraz z dzierżawą analizatora”  
- nr sprawy 54/PN/2019**

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

### **Pytanie nr 1:**

„Zapytanie do Części III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Zestawienie parametrów technicznych automatycznego analizatora do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej, pkt. 6, ppkt 4: *Brak odpadów stałych pochodzących z procesu rozcieńczania (kuwety lub inne pojemniki służące do sporządzania rozcieńczeń próbek).*”

Prosimy o potwierdzenie, że zapis nie dotyczy buteleczek, w których konfekcjonowany jest odczynnik do sporządzania zawiesiny krwinek czerwonych.”

***Odp. Zamawiającego:***

**Zamawiający potwierdza, iż zapis nie dotyczy buteleczek, w których konfekcjonowany jest odczynnik do sporządzania zawiesiny krwinek czerwonych.**

### **Pytanie nr 2:**

„Zapytanie do Części III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Wymagania dotyczące odczynników, kontroli, materiałów zużywalnych do automatycznego analizatora do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej, pkt. 4: *Karty do oznaczeń grup krwi zawierają kolumnę z kontrolą wewnętrzną.*”

Prosimy o potwierdzenie, że zapis dotyczy wszystkich kart do oznaczania grup krwi: oznaczania grupy krwi dorosłych, noworodków oraz kart do potwierdzania grup krwi biorców i dawców przy próbie krzyżowej.”

***Odp. Zamawiającego:***

**Zamawiający potwierdza, iż zapis dotyczy wszystkich kart do oznaczania grup krwi: oznaczania grupy krwi dorosłych, noworodków oraz kart do potwierdzania grup krwi biorców i dawców przy próbie krzyżowej.**

### **Pytanie nr 3:**

„Zapytanie do Części III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Wymagania dotyczące odczynników, kontroli, materiałów zużywalnych do automatycznego analizatora do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej, pkt. 1: *Karty do badań kontrolnych antygenów A i B z układu ABO oraz antygeny D z układu Rh zawierają :*

*dla biorcy odczynniki monoklonalne anti-A , anti-B oraz anti-D z kategorią D VI-*,

*dla dawcy odczynniki monoklonalne anti-A , anti-B oraz anti-D z kategorią D V+.*

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający omyłkowo wpisał wymóg posiadania w karcie do badań kontrolnych dla dawców odczynnik monoklonalny anti-D z kategorią D V+, natomiast powinno być D VI+.”

***Odp. Zamawiającego:***

Zamawiający potwierdza, iż omyłkowo wpisał wymóg posiadania w karcie do badań kontrolnych dla dawców odczynnik monoklonalny anty-D z kategorią D V+, natomiast powinno być D VI+.

**Pytanie nr 4:**

„Zapytanie do Części III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Wymagania dotyczące odczynników, kontroli, materiałów zużywalnych do automatycznego analizatora do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej, pkt. 8: Obecność na jednej karcie dodatkowo mikrokolumn (antyD (DVI- i DV+) oraz kolumn do BTA z surowicą antyglobulinową poliwalentną oraz antyglobulinową monowalentną IgG (karta Noworodkowa)

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający omyłkowo wpisał wymóg posiadania w karcie mikrokolumny D V+, natomiast powinno być D VI+.”

***Odp. Zamawiającego:***

Zamawiający potwierdza, iż omyłkowo wpisał wymóg posiadania w karcie mikrokolumny D V+, natomiast powinno być D VI+.

**Pytanie nr 5:**

„Zapytanie do Części III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA (Gwarancja i serwis pogwarancyjny) w punkcie 28 Zamawiający wymaga aby czas naprawy wynosił maksymalnie 2 dni robocze od daty zgłoszenia, natomiast w Umowie Dzierżawy Nr 54/PN/2019 w & 3 pkt 13 widnieje zapis „Wydzierżawiający zobowiązuje się do usunięcia awarii w terminie nie dłuższym niż 5 dni kalendarzowe, licząc od momentu przystąpienia do naprawy”

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby awaria została usunięta w terminie nie dłuższym niż 5 dni kalendarzowych, licząc od momentu przystąpienia do naprawy.”

***Odp. Zamawiającego:***

Zamawiający wymaga aby czas naprawy wynosił maksymalnie 2 dni robocze od daty zgłoszenia. Zamawiający wprowadzi zmianę w §3 pkt 13 umowy dzierżawy z 5 na 2 dni robocze.

**Pytanie nr 6:**

„Zapytanie do Umowy Dzierżawy Nr 54/PN/2019 w &1 pkt 2.1 umowy dzierżawy Zamawiający wymaga aby dostawa, instalacja i uruchomienie przedmiotu dzierżawy nastąpiło w terminie 30 dni roboczych od daty zawarcia umowy, natomiast w & 3 pkt 1 wyżej wspomnianej umowy widnieje zapis „Wydzierżawiający dostarczy, zainstaluje i uruchomi przedmiot dzierżawy w terminie do 14 dni od daty zawarcia niniejszej umowy do siedziby Wykonawcy w Słupsku przy ul. Hubalczyków 1 (Pracownia Diagnostyki Laboratoryjnej - Serologia), na swój koszt i ryzyko”

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby dostawa, instalacja oraz uruchomienie przedmiotu dzierżawy nastąpiło w terminie 30 dni roboczych od daty zawarcia umowy.”

***Odp. Zamawiającego:***

Zamawiający wymaga aby dostawa, instalacja oraz uruchomienie przedmiotu dzierżawy nastąpiło w terminie 30 dni roboczych od daty zawarcia umowy.

Zamawiający wprowadzi zmianę w §3 pkt 1 umowy dzierżawy z 14 na 30 dni roboczych.

**Pytanie nr 7:**

„Prosimy o potwierdzenie, że w zgodzie z pkt. 4 „Zestawienie parametrów technicznych automatycznego analizatora do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej” (część III Opis Przedmiotu Zamówienia) stół pod analizator winien posiadać certyfikat dopuszczający do pracy w medycznym laboratorium diagnostycznym.”

***Odp. Zamawiającego:***

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie nr 8:**

„Prosimy o wykreślenie z warunków ocenianych „Zestawienie parametrów technicznych automatycznego analizatora do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej” (część III Opis Przedmiotu Zamówienia) w pkt. 6 ppkt 1, gdyż jest on dedykowany jednemu wykonawcy firmie Grifols.”

***Odp. Zamawiającego:***

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 9:**

„Prosimy o zmianę brzmienia warunków ocenianych w pkt. 6 „Zestawienie parametrów technicznych automatycznego analizatora do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej” ppkt. 3 i 4 z:

- 3) technologia jednoczesnego otwierania kart i dozowania przy pomocy igły;
- 4) brak odpadów stałych pochodzących z procesu rozcieńczenia (kuwety lub inne pojemniki służące do sporządzenia rozcieńczeń próbek)

na:

3) technologia otwierania kart przez specjalny dedykowany „otwieracz”, dozowanie przy pomocy igły – co eliminuje możliwość kontaminacji zarówno igły, jak i nieotwartych kart, np. przez zabrudzoną skrępelem igłę.

4) analizator wykorzystujący jednorazowe naczynka do przygotowania roboczej zawiesiny krwinek badanych, co stanowi najbardziej zaawansowane zabezpieczenie przed kontaminacją

Zwracamy szczególną uwagę iż większość producentów na świecie stosuje tego typu zaawansowane zabezpieczenia, więc nielogicznym wydaje się dlaczego jedyny Zamawiający w Polsce promuje punktowo archaiczne rozwiązania technologiczne oferowanego sprzętu zamiast zwrócić uwagę na zapewnienie bezpieczeństwa transfuzji i pacjenta.

Równie dobrze Zamawiający jako rozwiązanie pro-ekologiczne mógłby punktować możliwość przechowywania wszystkich kart w temp. pokojowej, tj. 18-25 st. C, ale oczywiście tego nie uczynił ponieważ firma Grifols wymaga przechowywania części swoich kart w temp. Lodówki.”

***Odp. Zamawiającego:***

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 10:**

„Prosimy o potwierdzenie, że zapisy w pkt. 12 „Zestawienie parametrów technicznych automatycznego analizatora do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej” dotyczą również uzupełniania płynów systemowych analizatora i opróżniania odpadów płynnych oraz, że analizator winien posiadać na pokładzie min. zdublowane pojemniki na odpady oraz płyn systemowy.”

***Odp. Zamawiającego:***

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 11:**

„Prosimy o potwierdzenie, że w pkt. 14 „Zestawienie parametrów technicznych automatycznego analizatora do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej” Zamawiający wymaga możliwości równoczesnego analizowania próbek pobranych w systemie aspiracyjno-próżniowym oraz próżniowym czyli możliwości ich jednoczesnego wstawienia na pokład w jednym statywie bez konieczności stosowania oddzielnych statywów dla różnych typów próbek.”

***Odp. Zamawiającego:***

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 12:**

„Prosimy o potwierdzenie, że w pkt. 15 „Zestawienie parametrów technicznych automatycznego analizatora do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej” Zamawiający wymaga również automatycznego wykrywania zakorkowanych próbek, co bezpośrednio eliminuje możliwość złamania/skrzywienia igły i uszkodzenia analizatora.”

*Odp. Zamawiającego:*

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 13:**

„Jeśli odpowiedź na pytania 6 brzmi: NIE, to prosimy o potwierdzenie, że wszelkie uszkodzenia mechaniczne powstałe w wyniku wstawienia na pokład analizatora zakorkowanej probówki oraz wyniki z tego konsekwencje obciążą finansowo Zamawiającego.”

*Odp. Zamawiającego:*

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 14:**

„Prosimy o potwierdzenie, że wyspecyfikowana w pkt. 18 „Zestawienie parametrów technicznych automatycznego analizatora do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej” archiwizacja danych w tym obrazów reakcji ma się odbywać w postaci kolorowych zdjęć.”

*Odp. Zamawiającego:*

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 15:**

„Prosimy o potwierdzenie, że wymieniony w pkt. 19 „Zestawienie parametrów technicznych automatycznego analizatora do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej” zestaw do codziennej kontroli jakości winien posiadać zarówno przeciwciała anty-D (0,05 IU/ml), jak i anty Fya.”

*Odp. Zamawiającego:*

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 16:**

„Czy Zamawiający dopuści zamiast oferowania manualnego systemu back-up (pkt. 21 „Zestawienie parametrów technicznych automatycznego analizatora do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej”) możliwość zapewnienia przeglądów i objęcia pełną gwarancją przez autoryzowany serwis producenta w trakcie trwania umowy posiadanego przez Zamawiającego na własność manualnego systemu?”

*Odp. Zamawiającego:*

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 17:**

„Prosimy o potwierdzenie, że wszystkie oferowane odczynniki, materiały zużywalne w mikrometodzie oraz sprzęt (z wyj. sprzętu komputerowego oraz kontroli zewnętrznej i płynów systemowych analizatora) winny pochodzić od jednego producenta.”

*Odp. Zamawiającego:*

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 18:**

„Prosimy o potwierdzenie, że badanie przeglądowe przeciwciał odpornościowych winno być wykonane z użyciem trzech krwinek wzorcowych posiadających antygen Cw.”

*Odp. Zamawiającego:*

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 19:**

„Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga analizatora pracującego w trybie ciągłym 24 h/dobę bez potrzeby wyłączania i codziennej konserwacji.”

*Odp. Zamawiającego:*

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 20:**

„Czy Zamawiający potraktuje karty do badania grup krwi, które zostały wynalezione, wyprodukowane i opatentowane w taki sposób, że ich czułość, swoistość i specyficzność nie wymaga dodatkowej kolumny kontrolnej na karcie, na równi z kartami, których producent nie zdecydował się (z nieokreślonych przyczyn) na odstępianie od takiej kolumny (pkt. 4 „Wymagania dotyczące odczynników, kontroli, materiałów zużywalnych do automatycznego analizatora do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej)? Jednocześnie informujemy, iż większość producentów kart na świecie nigdy nie stosowało dodatkowej kolumny kontrolnej, a takie rozwiązanie stosuje jedynie firma Grifols.”

***Odp. Zamawiającego:***

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 21:**

„Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga aby temperatura przechowywania wszystkich mikrokart wynosiła 18-25 st. C.”

***Odp. Zamawiającego:***

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 22:**

„Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator winien posiadać możliwość wykonania grupy krwi noworodka z min. objętości materiału badanego wynoszącej 50 ul, co ma szczególne uzasadnienie u tego typu pacjentów.”

***Odp. Zamawiającego:***

**Zamawiający nie precyzuje wymagań w tym zakresie.**

**Pytanie nr 23:**

„Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator winien usuwać do pojemnika na odpady nie tylko same zużyte karty, ale również fiolki po krwinkach oraz opakowania po diluentach, co stanowi zabezpieczenie operatora przed materiałem potencjalnie zakaźnym oraz eliminuje jego zakażenie.”

***Odp. Zamawiającego:***

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 24:**

„Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby możliwe było utrzymywanie krwinek wzorcowych na pokładzie analizatora bez potrzeby ich wyjmowania min. 7 dni (analizator posiada na pokładzie miejsca chłodzone na odczynniki krwinkowe).”

***Odp. Zamawiającego:***

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 25:**

„Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator musi pracować w trybie wolnego dostępu (Random Access – umożliwiając rozpoczęcie wykonywania badań, łącznie z zakropleniem materiału badanego, w trakcie trwania procedury wykonywania badań zleconych wcześniej)?”

***Odp. Zamawiającego:***

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 26:**

„Prosimy o potwierdzenie, że wymiana igły w analizatorze musi być możliwa przez użytkownika bez konieczności wzywania serwisu - analizator wyposażony w automatyczną stację umożliwiającą autokalibrację igieł?”

***Odp. Zamawiającego:***

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 27:**

„Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator winien posiadać magazyn na pokładzie na min. 140 kart.”

***Odp. Zamawiającego:***

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 28:**

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

***Odp. Zamawiającego:***

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 29:**

„Prosimy o informację czy należy dodać kolejny punkt pod „Badanie grupy krwi noworodka” w celu wyceny Potwierdzenia grupy krwi noworodka, gdyż zgodnie z przepisami, pełne badanie grupy noworodka to badanie wykonane w 2 seriach.”

***Odp. Zamawiającego:***

**Zgodnie z SIWZ.**

**Zgodnie z art. 38 ust 6 Zamawiający przedłuża termin składania ofert.**

**Ofertę należy złożyć do dnia 23.07.2019 do godziny 9:00**

**Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego w dniu 23.07.2019 r. o godzinie 11:00**

**Zmianie ulega pkt 14 i 15 IDW.**

**Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 09.07.2019 r.**