

Szp.12/21/1/2020

**Informacja dla uczestników postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego,
pn. „Dostawa odczynników do badań serologicznych krwi wraz z dzierżawą analizatora oraz wyposażenia dodatkowego”**

Szpital w Puszczykowie im. Prof. S.T. Dąbrowskiego S.A. – zwana dalej Zamawiającym, działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) – zwanej dalej Ustawą, udziela odpowiedzi na zapytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, skierowanych do Zamawiającego we wnioskach złożonych w dniu 23 września 2020 r.

Wniosek nr 1:

Pytanie nr 1:

Dotyczy załącznik nr 2, formularz asortymentowo-cenowy wraz z parametrami, warunki ogólne:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający jest w posiadaniu systemu informatycznego obejmującego polskie oprogramowanie do pracowni serologii transfuzjologicznej i banku krwi, a wymaga jedynie integracji oferowanego analizatora i zapewnienia dwóch stanowisk komputerowych wraz niezbędnym sprzętem.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza

Pytanie nr 2:

Dotyczy załącznik nr 2, formularz asortymentowo-cenowy wraz z parametrami, ilość badań, Tab.1, pkt.1:

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający ma na myśli badanie obejmujące: grupę krwi z oznaczeniem antygenów ABO, antygen D (2 klony), izoaglutyniny, wykrywanie przeciwciał odpornościowych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający ma na myśli badanie obejmujące: grupę krwi z oznaczeniem antygenów ABO, antygen D (2 klony), izoaglutyniny, wykrywanie przeciwciał odpornościowych.

Pytanie nr 3:

Dotyczy załącznik nr 2, formularz asortymentowo-cenowy wraz z parametrami, ilość badań, Tab.1, pkt.2:

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający ma na myśli screening przeciwciał - badanie przeglądowe w kierunku alloprzeciwciał odpornościowych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający ma na myśli screening przeciwciał - badanie przeglądowe w kierunku alloprzeciwciał odpornościowych.

Pytanie nr 4:

Dotyczy załącznik nr 2, formularz asortymentowo-cenowy wraz z parametrami, ilość badań, Tab.1, pkt.3 i 4:

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający ma na myśli badanie obejmujące: kontrolę antygenów ABD u biorców i dawców, badanie przeglądowe w kier. alloprzeciwciał odpornościowych biorcy, właściwa próba krzyżowa w teście PTA-LISS.

Szpital w Puszczykowie im. Prof. S. T. Dąbrowskiego S.A.



62-041 Puszczykowo, ul. Kraszewskiego 11
telefon: 61- 89-84-000, fax: 61- 81-33-262
Sąd Rejonowy Poznań- Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy,
KRS : 0000536731
NIP : 777-27-54-458, REGON: 634552438

www.szpitalwpuszczykowie.com.pl

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli:

pkt.3 : grupa skrócona D i B, kontrola przeciwciał, właściwa próba zgodności,

pkt.4 : grupa skrócona D, właściwa próba zgodności.

Pytanie nr 5:

Dotyczy załącznik nr 2, formularz asortymentowo-cenowy wraz z parametrami, ilość badań, Tab.1:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga umieszczenia zestawu do codziennej kontroli odczynników w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga umieszczenia zestawu do codziennej kontroli odczynników w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 6:

Dotyczy załącznik nr 2, formularz asortymentowo-cenowy wraz z parametrami, ilość badań, Tab.1, pkt.7 – codzienna kontrola, grupa skrócona :

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w ilości oznaczeń kontrolnych podanych dla grupy skróconej (2920 ozn.), ma na myśli 1460 oznaczeń na kartach do kontroli antygenów dawcy oraz 1460 oznaczeń na kartach do kontroli antygenów biorcy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jednego rodzaju kaset do oznaczania grupy skróconej z wykrywaniem kategorii VI antygeny D.

Pytanie nr 7:

Dotyczy załącznik nr 2, formularz asortymentowo-cenowy wraz z parametrami, ilość badań, Tab.2. Materiały zużywalne, płyny, bufory, krwinki wzorcowe i inne potrzebne do wykonania badań:

Prosimy o doprecyzowanie że Zamawiający nie wymaga umieszczenia materiałów zużywalnych – tonerów do drukarki, etykiet do wydruku kodów kreskowych w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga umieszczenia wszystkich materiałów zużywalnych (tabela nr 2 w załączniku nr 2 do SIWZ) niezbędnych do wykonania badań w tym etykiet do wydruku kodów kreskowych i tonerów do drukarki analizatora.

Wymagane ilości: etykiety do wydruku kodów kreskowych 80 000 sztuk, tonery do drukarki analizatora 4 sztuki na okres umowy.

Pytanie nr 8:

Dotyczy załącznik nr 2, formularz asortymentowo-cenowy wraz z parametrami, parametry techniczne, pkt. 9:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora z wydajnościami: 400 wyników/godz. dla kart z fenotypem Rh+Kell, 35 próbek/godz. dla oznaczenia grupy o profilu A, B, AB, D1, D2,ctl., N/A1, N/B, 72 próbki/godz. Dla badania obecności przeciwciał I, II, III oraz 23 oznaczenia grupy krwi z badaniem przesiewowym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga analizatora o wydajności co najmniej 22 grup pełnych krwi wraz z przeciwciałami na godzinę.

Pytanie nr 9:

Dotyczy załącznik nr 2, formularz asortymentowo-cenowy wraz z parametrami, parametry techniczne, pkt. 12:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora wykonującego badania z krwi pełnej i bez możliwości badania zawiesiny krwinek czerwonych przygotowanej poza analizatorem ?

Szpital w Puszczykowie im. Prof. S. T. Dąbrowskiego S.A.

62-041 Puszczykowo, ul. Kraszewskiego 11

telefon: 61- 89-84-000, fax: 61- 81-33-262

Sąd Rejonowy Poznań- Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy,

KRS : 0000536731

NIP : 777-27-54-458, REGON: 634552438



Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie analizatora wykonującego badania z krwi pełnej i bez możliwości badania zawiesiny krwinek czerwonych przygotowanej poza analizatorem.

Pytanie nr 10:

Dotyczy załącznik nr 2, formularz asortymentowo-cenowy wraz z parametrami, parametry techniczne, pkt. 13:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowanie analizatora posiadającego system usuwania kart do przeznaczonego do tego celu pojemnika oraz wymóg ten nie dotyczy próbek badanych i pozostałych odczynników z pokładu analizatora?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga zaoferowanie analizatora posiadającego system usuwania kart do przeznaczonego do tego celu pojemnika oraz wymóg ten nie dotyczy próbek badanych i pozostałych odczynników z pokładu analizatora.

Pytanie nr 11:

Dotyczy załącznik nr 2, formularz asortymentowo-cenowy wraz z parametrami, parametry techniczne, pkt. 23:

Prosimy o potwierdzenie, że bezpłatny serwis nie dotyczy systemu informatycznego obejmującego polskie oprogramowanie do pracowni serologii transfuzjologicznej i banku krwi.

Odpowiedź:

Tak, bezpłatny serwis nie dotyczy systemu informatycznego obejmującego polskie oprogramowanie do pracowni serologii transfuzjologicznej i banku krwi.

Pytanie nr 12:

Dotyczy załącznik nr 2, formularz asortymentowo-cenowy wraz z parametrami, parametry techniczne, pkt. 6:

Prosimy o wyjaśnienie, czy w punkcie 6 Parametrów Technicznych przez zapis brzmiący:

„Pakiet startowy do wykonania wymaganej przepisami walidacji metod (60 grup krwi pełnych i 40 prób zgodności z p-ciałami u biorcy). Wykonanie walidacji po stronie Wykonawcy.”

Zamawiający ma na myśli zapewnienie przez Wykonawcę wszystkich niezbędnych materiałów do wykonania badań walidacyjnych dla 100 próbek oraz pomoc przy jej wykonaniu, która w świetle

obowiązujących przepisów w postaci: „OBWIESZCZENIA MINISTRA ZDROWIA1) z dnia 18 marca 2020 r. w sprawie wymagań dobrej praktyki przechowywania i wydawania krwi i jej składników dla banków krwi oraz badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej wykonywanych w zakładach leczniczych podmiotów leczniczych innych, niż regionalne centra, Wojskowe Centrum lub Centrum MSWiA” leży po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia przez Wykonawcę wszystkich niezbędnych materiałów do wykonania badań walidacyjnych dla 100 próbek oraz pomocy przy jej wykonaniu.

Pytanie nr 13:

Dotyczy załącznik nr 2, formularz asortymentowo-cenowy wraz z parametrami, parametry techniczne, pkt.7:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga umieszczenia zewnątrzlaboratoryjnej kontroli IHiT w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający nie wymaga umieszczenia zewnątrzlaboratoryjnej kontroli IHiT w formularzu asortymentowo-cenowym.

Szpital w Puszczykowie im. Prof. S. T. Dąbrowskiego S.A.

62-041 Puszczykowo, ul. Kraszewskiego 11

telefon: 61- 89-84-000, fax: 61- 81-33-262

Sąd Rejonowy Poznań- Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy,

KRS : 0000536731

NIP : 777-27-54-458, REGON: 634552438



Pytanie nr 14:

Dotyczy załącznik nr 2, formularz asortymentowo-cenowy wraz z parametrami, parametry techniczne, pkt. 13:

Czy Zamawiający rozumie, jako „Materiały eksploatacyjne niezbędne do bieżącego utrzymania analizatora w stanie gotowości do pracy (pakiet startowy oraz przeglądy serwisowe), na koszt oferenta ”, dostarczenie preparatu do cyklicznej dezynfekcji analizatorów wraz z analizatorem i uzupełnianie go, w miarę potrzeb Zamawiającego, w ilości odpowiedniej do przeprowadzenia wymaganych konserwacji w czasie trwania umowy?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający rozumie, jako „Materiały eksploatacyjne niezbędne do bieżącego utrzymania analizatora w stanie gotowości do pracy (pakiet startowy oraz przeglądy serwisowe), na koszt oferenta ”, dostarczenie preparatu do cyklicznej dezynfekcji analizatorów wraz z analizatorem i uzupełnianie go, w miarę potrzeb Zamawiającego, w ilości odpowiedniej do przeprowadzenia wymaganych konserwacji w czasie trwania umowy.

Pytanie nr 15:

Dotyczy SIWZ, rozdz. XVII, Tabela Parametry techniczne, pkt. 3:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje potwierdzenia w instrukcji analizatora, dla zapisu: „Konserwacja analizatora wymagana przez producenta, wykonywana nie częściej, niż raz w miesiącu”.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający oczekuje potwierdzenia w instrukcji analizatora, dla zapisu: „Konserwacja analizatora wymagana przez producenta, wykonywana nie częściej, niż raz w miesiącu”.

Pytanie nr 16:

Dotyczy załącznik nr 2, formularz asortymentowo-cenowy wraz z parametrami, parametry techniczne, pkt. 10:

W punkcie 10 Zamawiający wskazał „Dostarczenie procedury utylizacji odpadów powstających podczas wykonywania badań oraz wykonanie podłączenia usuwania odpadów płynnych bezpośrednio do kanalizacji”

Pragniemy w tym miejscu podkreślić iż Wykonawca nie posiada wystarczającej wiedzy z zakresu umów zawartych pomiędzy Zamawiającym a odbiorcami odpadów płynnych i stałych oraz wynikających z tego tytułu zobowiązań, stąd nie jest w stanie opracować szczegółowej procedury utylizacji odpadów powstających w trakcie wykonywania badań dla Zamawiającego.

Niemniej jednak prosimy o odpowiedź Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby Wykonawca dostarczył w miejsce procedury utylizacji Rekomendacje Krajowej Izby Diagnostów Laboratoryjnych z zakresu „Postępowania z odpadami medycznymi w medycznym laboratorium diagnostycznym” oraz pisemną informację o rodzajach odpadów medycznych wytwarzanych podczas wykonywania badań w oferowanych przez Wykonawcę analizatorach?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia przez Wykonawcę pisemnej informacji o rodzajach odpadów medycznych wytwarzanych przez analizator i wykonania podłączenia usuwania płynnych odpadów bezpośrednio do kanalizacji

Wniosek nr 2

Pytanie nr 1:

dotyczy Załącznika nr 2 do SIWZ, parametry wymagane, pkt 1

Czy Zamawiający dopuści analizator wyprodukowany w 2016 roku lub analizator po generalnym procesie renowacji wykonanym w siedzibie autoryzowanego serwisu?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuści analizator wyprodukowany w 2016 roku lub analizator po generalnym procesie renowacji wykonanym w siedzibie autoryzowanego serwisu.

Szpital w Puszczykowie im. Prof. S. T. Dąbrowskiego S.A.

62-041 Puszczykowo, ul. Kraszewskiego 11
telefon: 61- 89-84-000, fax: 61- 81-33-262

Sąd Rejonowy Poznań- Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy,
KRS : 0000536731

NIP : 777-27-54-458, REGON: 634552438



Pytanie nr 2:

dotyczy Załącznika nr 2 do SIWZ, parametry wymagane, pkt 6
Czy Zamawiający dopuści analizator z magazynem na 140 kart/kaset?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 3:

dotyczy Załącznika nr 2 do SIWZ, parametry wymagane, pkt 7
Czy Zamawiający dopuści analizator o pojemności dla próbek badanych 42 próbki?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 4:

dotyczy Załącznika nr 2 do SIWZ, parametry wymagane, pkt 9
Czy Zamawiający dopuści analizator z wydajnością 22 oznaczenia na godzinę w zakresie antygenów w układzie ABO i RhD i badania izoaglutynin grupowych oraz badania przeglądowego przeciwciał odpornościowych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści analizator z wydajnością 22 oznaczenia na godzinę w zakresie antygenów w układzie ABO i RhD i badania izoaglutynin grupowych oraz badania przeglądowego przeciwciał odpornościowych.

Pytanie nr 5:

dotyczy Załącznika nr 2 do SIWZ, parametry wymagane, pkt 28 podpunkt 2
Prosimy o wyjaśnienie/doprecyzowanie czy zaoferowany w dzierżawę sprzęt komputerowy ma być sprzętem fabrycznie nowym?

Odpowiedź:

Tak, zaoferowany w dzierżawę sprzęt komputerowy ma być sprzętem fabrycznie nowym.

Pytanie nr 6:

dotyczy Załącznika nr 2 do SIWZ, parametry wymagane, pkt 28 podpunkt 3
Czy Zamawiający nie wymaga inkubatora lub wirówkoinkubatora?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga pełnego zestawu backup, składającego się z inkubatora, wirówki i 2 pipet automatycznych, dopuszcza też wirówkoinkubator

Pytanie nr 7:

dotyczy Załącznika nr 2 do SIWZ, parametry wymagane, pkt 28 podpunkt 12
Czy Zamawiający dopuści zwalidowany, posiadający certyfikaty, materiał kontrolny do kontroli codziennej odczynników innego producenta?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści zwalidowany, posiadający certyfikaty, materiał kontrolny do kontroli codziennej odczynników innego producenta.

Pytanie nr 8:



Szpital w Puszczykowie im. Prof. S. T. Dąbrowskiego S.A.

62-041 Puszczykowo, ul. Kraszewskiego 11
telefon: 61- 89-84-000, fax: 61- 81-33-262
Sąd Rejonowy Poznań- Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy,
KRS : 0000536731
NIP : 777-27-54-458, REGON: 634552438

www.szpitalwpuszczykowie.com.pl

dotyczy Załącznik nr 2 do SIWZ, ilość badań, pozycja kontrola codzienna

Prosimy o wyjaśnienie/doprecyzowanie dla pozycji grupa skrócona czy ilość 2920 jest wartością prawidłową. Wg przepisów odczynnik do kontroli antygenów powinien być kontrolowany 1 raz na dobę z dwoma próbkami wymiennie dla układu ABO – grupa A z B lub AB z 0 i dla układu RhD wymiennie RhD – z RhD+.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 9:

dotyczy Załącznik nr 2 do SIWZ, materiały zużywalne, płyny, bufory, krwinki wzorcowe i inne potrzebne do wykonania badań Czy zamawiający wymaga zaferowania odczynników powszechnie dostępnych jak PBS i woda destylowana (jeżeli potrzebne do pracy analizatora)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaferowania PBS jeśli jest potrzebny do pracy analizatora.

Pytanie nr 10:

dotyczy Załącznik nr 2 do SIWZ, Tab. 1, pkt 2 kontrola przeciwciał Prosimy o doprecyzowanie zakresu wymaganej kontroli przeciwciał.

Odpowiedź:

Zakres wymaganej kontroli przeciwciał: Badanie przeglądowe w kierunku wykrycia alloprzeciwciał odpornościowych

Pytanie nr 11:

dotyczy Załącznik nr 2 do SIWZ, Tab. wartość sprzętu na dzień przekazania Czy tabela nie powinna zawierać pozycji "System informatyczny obejmujący polskie oprogramowanie do pracowni serologii transfuzjologicznej i banku krwi wraz z niezbędnym do jego funkcjonowania sprzętem"?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga dostarczenia polskiego oprogramowania do pracowni serologii, ponieważ jest w jego posiadaniu. Wymaga włączenia oferowanego analizatora w ten system (e-krew Marcel).

Pytanie nr 12:

dotyczy SIWZ, kryterium parametry techniczne

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu:

dla punktu 1.

"Analizator wykorzystuje wszystkie mikrokolumny na kartach, otwierając pojedyncze kolumny podczas badania i równocześnie dozując materiał badany"

na:

"Analizator wykorzystuje wszystkie mikrokolumny na kartach, otwierając pojedyncze kolumny podczas badania za pomocą dedykowanych dla każdej karty dziurkaczy"

dla punktu 3.

"Karty do oznaczeń grup krwi biorcy i dawcy z kolumną z kontrolą wewnętrzną"

na:

"Karty do oznaczeń antygenów grupowych krwi biorcy w opakowaniach z czujnikiem temperatury zapewniającym monitoring warunków transportu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ w tym zakresie.



Szpital w Puszczykowie im. Prof. S. T. Dąbrowskiego S.A.

62-041 Puszczykowo, ul. Kraszewskiego 11
telefon: 61- 89-84-000, fax: 61- 81-33-262

Sąd Rejonowy Poznań- Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy,
KRS : 0000536731

NIP : 777-27-54-458, REGON: 634552438

www.szpitalwpuszczykowie.com.pl

Pytanie nr 13:

dotyczy SIWZ, system informatyczny

Prosimy o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia w zakresie systemu informatycznego. Czy ma to być wspomniany w pkt 28 podpunkt 2 system E-krew firmy Marcel?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga dostarczenia systemu E-krew, ponieważ jest w jego posiadaniu. Wymaga włączenia oferowanego analizatora w ten system.

Pytanie nr 14:

dotyczy SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, że wszystkie czynności i działania zapewniające ewentualne przeniesienie istniejącej bazy danych leżą po stronie Wykonawcy (zarówno logistyka jak i koszty).

Odpowiedź:

tak

Pytanie nr 15:

dotyczy wzoru umowy, załącznik nr 3 do SIWZ

Ochrona danych osobowych

Prosimy o wyrażenie zgody na dodanie dodatkowego paragrafu do Umowy z poniższymi zapisami:

"W celu realizacji przedmiotu Umowy zachodzi powierzenie danych osobowych. Strony zobowiązują się najpóźniej w dniu podpisania Umowy do zawarcia umowy powierzenia zgodnej z postanowieniami art. 28 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/W."

Odpowiedź:

Umowa powierzenia danych osobowych zostanie podpisana wraz z umową podstawową (dotyczącą zamówienia) - jako załącznik do umowy.

Pytanie nr 16:

dotyczy Załącznik numer 3 do SIWZ § - 9 "Kary umowne"

Czy Zamawiający zezwoli na zmianę brzmienia zapisów dla poniższych punktów?:

dla punktu 4 na:

"za opóźnienie w zrealizowaniu czynności określonych w § 7 ust. 5 i 6 w wysokości 0,1% wartości brutto danego Sprzętu, jednak nie mniej niż 20 złotych za każdą godzinę opóźnienia,"

dla punktu 5 na:

"za opóźnienie w zrealizowaniu czynności określonych w § 7 ust. 7 i 8 w wysokości 0,1% wartości brutto danego Sprzętu, jednak nie mniej niż 20 złotych za każdy dzień opóźnienia,"

dla punktu 6 na:

"za niewykonanie czynności, o których mowa w § 7 ust. 4 i 9 w wysokości 0,2% wartości brutto danego Sprzętu, jednak nie mniej niż 200 złotych za każde zdarzenie,"

dla punktu 7 na:

"w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto."

Szpital w Puszczykowie im. Prof. S. T. Dąbrowskiego S.A.

62-041 Puszczykowo, ul. Kraszewskiego 11

telefon: 61- 89-84-000, fax: 61- 81-33-262

Sąd Rejonowy Poznań- Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy,

KRS : 0000536731

NIP : 777-27-54-458, REGON: 634552438



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Wniosek nr 3

Pytanie nr 1:

Prosimy o potwierdzenie, że w tabeli nr 2 pt. „Materiały zużywalne, płyny, bufory, krwinki wzorcowe i inne potrzebne do wykonania badań wg specyfikacji tabela 1” (załącznik nr 2 do SIWZ) Zamawiający omyłkowo wpisał na końcu tabeli „Wartość 12 m-czna brutto materiały zużywalne” a winno być „wartość 24 m-czna”?

Odpowiedź:

Zamawiający omyłkowo wpisał na końcu tabeli „Wartość 12 m-czna brutto materiały zużywalne” a winno być „wartość 24 m-czna”. Prosimy o uwzględnienie przy przygotowaniu oferty.

Pytanie nr 2:

W celu zaoferowania dokładnej ilości asortymentu, prosimy o potwierdzenie lub doprecyzowanie ilości badań:

- badanie przeglądowe przeciwciał odpornościowych z surowicą poliwalentną: 12000 (przy grupach krwi) + 200 (kontrola p/ciał) + 6200 (przy próbie zgodności) + 2920 (kontrola codzienne) = 21 320 badań/24 miesiące? Jeśli powyższe wyliczenie jest błędne, prosimy o podanie ostatecznej liczby badań.

- próba krzyżowa (pojedyncze jednostki): 6200 (próby zgodności) + 6800 (próby zgodności kolejne jednostki) = 13 000 badań? Jeśli powyższe wyliczenie jest błędne, prosimy o podanie ostatecznej liczby badań.

- grupa krwi pełna wraz z izoaglutyninami: 12 000 (grupy krwi pełne) + 1460 (kontrola codzienne) = 13 460 oznaczeń? Jeśli powyższe wyliczenie jest błędne, prosimy o podanie ostatecznej liczby badań.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe ilości.

Pytanie nr 3:

W związku z opisem pkt. 7 tabeli nr 1 pt. „Odczynniki potrzebne do wykonania n/w badań przez okres 12 m-cy”, w której Zamawiający zawarł pozycję pt. „grupa skrócona”, prosimy o doprecyzowanie, czy zamawiający wymaga zaoferowania dwóch rodzajów kart celem sprawdzenia grupy krwi biorców i dawców krwi, gdzie karta dedykowana dla dawców krwi będzie wykrywać kategorię VI antygeny D? Jeśli tak, prosimy o podanie ilości oznaczeń skróconych grup krwi biorców oraz dawców wraz z wymaganymi przez Zamawiającego kontrolami.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania jednego rodzaju kart z wykrywaniem kategorii VI antygeny D.

Pytanie nr 4:

W związku z rozbieżnością pomiędzy opisem zawartym w zakładce „warunki ogólne”, gdzie Zamawiający opisuje w następujący sposób przedmiot zamówienia - „system informatyczny obejmujący polskie oprogramowanie do pracowni serologii transfuzjologicznej i banku krwi wraz z niezbędnym do jego funkcjonowania sprzętem” a zapisem w pkt. 2 parametrów technicznych (w części pt. „Dodatkowo oferent zapewni”) - „Włączenie analizatora w LIS na swój koszt (E-Krew firmy Marcel)”, prosimy o wskazanie, czy Wykonawca ma dostarczyć oprogramowanie zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia czy wykonać integrację oferowanego analizatora z systemem E-Krew firmy Marcel?

Odpowiedź:

Wykonawca ma wykonać integrację oferowanego analizatora z systemem E-krew firmy Marcel.

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora immunohematologicznego używanego, o dacie produkcji nie starszej niż 2017r. w pełni sprawnego, po gruntownym przeglądzie technicznym, w tym wymianie części zużywalnych, igieł, dotykowego monitora wraz z dołączeniem do oferty oświadczenia Wykonawcy, że w/w zostało spełnione?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuści zaoferowania analizatora immunohematologicznego używanego, o dacie produkcji nie starszej niż 2017r. w pełni sprawnego, po gruntownym przeglądzie technicznym, w tym wymianie części zużywalnych, igieł, dotykowego monitora wraz z dołączeniem do oferty oświadczenia Wykonawcy, że w/w zostało spełnione

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora immunohematologicznego o pojemności magazynu wynoszącego 170 mikrokart i możliwością załadowania równocześnie 50 próbek badanych oraz wydajnością oznaczania pełnej grupy krwi wraz z badaniem przeglądowym przeciwciał odpornościowych wynoszącą 32 badania/godzinę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 7:

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z pkt. 8 parametrów wymaganych (załącznik nr 2 do SIWZ) analizator musi posiadać funkcję sporządzania zawiesiny krwinek czerwonych w jednorazowych naczynkach, funkcję wykrywania skrzepów oraz funkcję optycznego wykrywania zakorkowanych probówek oraz innych odczynników na etapie ich identyfikacji za pomocą kamery, wykluczając bezpośredni kontakt igły analizatora z korkiem, celem jej zabezpieczenia przed uszkodzeniem (złamaniem)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 8:

W związku z brzmieniem pkt. 9 parametrów wymaganych (załącznik nr 2 do SIWZ) – „Wydajność 400 testów na godzinę”, prosimy o doprecyzowanie, do jakich testów Zamawiający będzie używał analizatora immunohematologicznego w zakresie tej wydajności? W przypadku braku rzeczywistego wykorzystania tej wydajności wnosimy o odstąpienie od przedmiotowego parametru.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga analizatora o wydajności co najmniej 22 grup pełnych krwi wraz z przeciwciałami na godzinę

Pytanie nr 9:

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z pkt. 11 parametrów wymaganych (załącznik nr 2 do SIWZ) analizator musi posiadać funkcję automatycznego odczytu karty/kasety z pełną archiwizacją obrazu i wyników badań (protokół badania oraz obraz bezpośredni mikrokolumny łącznie z kielichem reakcyjnym) w postaci kolorowych zdjęć i możliwością powiększenia każdej pojedynczej mikrokolumny w oprogramowaniu analizatora?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 10:

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg oznakowania wszystkich kart/kaset, krwinek wzorcowych i materiałów kontrolnych znakiem CE i numerem jednostki notyfikującej nie dotyczy kontroli zewnątrzlaboratoryjnej IHiT (pkt. 17 parametrów wymaganych – załącznik nr 2 do SIWZ)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza, że wymóg oznakowania wszystkich kart/kaset, krwinek wzorcowych i materiałów kontrolnych znakiem CE i numerem jednostki notyfikującej nie dotyczy kontroli zewnątrzlaboratoryjnej IHiT (pkt. 17 parametrów wymaganych – załącznik nr 2 do SIWZ)

Pytanie nr 11:

Prosimy o potwierdzenie, że w pkt. 25 parametrów wymaganych pt. „Dostępność serwisu co najmniej 6 dni w tygodniu, także w dni wolne i świąteczne. Pomoc merytoryczna i techniczna z inżynierem serwisu w języku polskim” Zamawiający wymaga możliwości bezpośredniego, telefonicznego kontaktu z inżynierem serwisowym w ramach pełnionego dyżuru?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza, że w pkt. 25 parametrów wymaganych pt. „Dostępność serwisu co najmniej 6 dni w tygodniu, także w dni wolne i świąteczne. Pomoc merytoryczna i techniczna z inżynierem serwisu w języku polskim” Zamawiający wymaga możliwości bezpośredniego, telefonicznego kontaktu z inżynierem serwisowym w ramach pełnionego dyżuru

Pytanie nr 12:

Prosimy o doprecyzowanie, że w ramach kryterium oceny ofert - parametr nr 1 " *Analizator wykorzystuje wszystkie mikrokolumny na kartach, otwierający pojedyncze kolumny podczas badania i równocześnie dozujący materiał badany*, Zamawiający przyzna taką samą ilość punktów za zaoferowanie analizatora w którym producent zastosował wielopoziomowe zabezpieczenie przeznaczone do technologii mikrokart o podłożu nieprzelewającym się (żel dekstranowy), eliminujące kontaminację odczynników pomiędzy poszczególnymi kolumnami wypełnionymi odczynnikami, który otwiera pojedynczo mikrokolumny na karcie przy pomocy modułu dziurkującego dedykowanego do każdego typu mikrokart, a materiał dozowany jest przez specjalną igłę, która służy jedynie do pipetowania i tym samym nie ma fizycznego kontaktu z fiolą zabezpieczającą mikrokart?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 13:

Czy w związku z parametrem ocenianym „Konserwacja analizatora wymaga przez producenta, wykonywana przez operatora nie częściej niż jeden raz na miesiąc” Zamawiający uzna za równoważne i przyzna 15 punktów w przypadku gdy konserwacja będzie wykonywana raz w tygodniu o łącznym czasie nie przekraczającym 80 minut w skali miesiąca (pojedyncza konserwacja nie dłuższa niż 20 minut) co potwierdza instrukcja obsługi urządzenia?

Pragniemy podkreślić, że dostępne na rynku inne systemy mikrokolumnowe, wymagające konserwacji aparatu nie częściej niż 1x w miesiącu są zdecydowanie bardziej czasochłonne. Konserwacja wykonywana 1x w miesiącu trwa faktycznie dłużej (nie mniej niż 120 minut) niż 4 czynności wykonywane w odstępach tygodniowych w proponowanym przez nas rozwiązaniu. Tym samym łączna przerwa w ciągłości pracy analizatora w proponowanym przez nas rozwiązaniu równoważnym jest zdecydowanie krótsza niż czas konserwacji 1x w miesiącu, który jest dodatkowo punktowany przez Zamawiającego. Wyrażając zgodę na proponowane rozwiązanie równoważne, Zamawiający uzyska oczekiwany efekt, czyli ograniczenie czynności konserwujących do minimum oraz jak najkrótszy czas przestoju urządzenia w skali miesiąca, a dodatkowo bardziej bezpieczne i stabilne mikrobiologicznie rozwiązanie technologiczne układu hydraulicznego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Szpital w Puszczykowie im. Prof. S. T. Dąbrowskiego S.A.



62-041 Puszczykowo, ul. Kraszewskiego 11
telefon: 61- 89-84-000, fax: 61- 81-33-262
Sąd Rejonowy Poznań- Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy,
KRS : 0000536731
NIP : 777-27-54-458, REGON: 634552438

Pytanie nr 14:

W związku z brzmieniem parametru nr 3 kryterium oceny ofert „Karty do oznaczeń grup krwi biorcy i dawcy z kolumną z kontrolą wewnętrzną”, uprzejmie prosimy o odstąpienie od opisanego parametru ocenianego lub jego zmianę.

Uzasadnienie: Nigdy w przeszłości jak i w aktualnie obowiązujących zapisach prawnych, tj. w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 18.03.2020 r w sprawie wymagań dobrej praktyki przechowywania i wydawania krwi i jej składników dla banków krwi oraz badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej wykonywanych w zakładach leczniczych podmiotów leczniczych innych niż regionalne centra, Wojskowe Centrum lub Centrum MSWiA oraz Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 8 lipca 2019 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne nie zawarto zapisu dotyczącego zaleceń i tym bardziej konieczności posiadania przez mikrokarty kolumny służącej do kontroli wewnętrznej. Jest to parametr bez jakiegokolwiek uzasadnienia merytorycznego i nie znajdującego potwierdzenia w jakichkolwiek zapisach prawa.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 15:

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z pkt. 3 parametrów wymaganych (załącznik nr 2 do SIWZ) w sekcji pt. „Dodatkowo oferent zapewni”, Zamawiający wymaga dostarczenia manualnego systemu zabezpieczającego pracę w serologii transfuzjologicznej na wypadek awarii analizatora (BACKUP), który będzie kompatybilny z oferowanym automatem (pracujący na tych samych odczytnikach bez względu na sposób ich konfekcjonowania) składający się z wirówki, pipet automatycznych (2 sztuki) od tego samego producenta co oferowany analizator i odczytniki?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga pełnego zestawu backup, składającego się z inkubatora, wirówki i 2 pipet automatycznych, dopuszcza też wirówkoinkubator. System musi pracować na tych samych odczytnikach co oferowany analizator.

Pytanie nr 16:

W związku z rozbieżnością zapisów pomiędzy opisem tabeli nr 2 formularza asortymentowo-cenowego - „Materiały zużywalne, płyny, bufor, krwinki wzorcowe i inne potrzebne do wykonania badań wg specyfikacji tabela 1” a opisem pkt. 13 parametrów wymaganych (Załącznik nr 2 do SIWZ) w sekcji pt. „Dodatkowo oferent zapewni” – „Materiały eksploatacyjne niezbędne do bieżącego utrzymania analizatora w stanie gotowości do pracy (pakiet startowy oraz przeglądy serwisowe), na koszt oferenta”, prosimy o doprecyzowanie, czy Wykonawca w tabeli nr 2 formularza asortymentowo-cenowego ma wyszczególnić i wycenić materiały zużywalne analizatora takie jak płyny eksploatacyjne, płyny do odkażania i dezynfekcji układu przepływowego analizatora w ilościach zapewniających prawidłowe działanie analizatora podczas trwania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia płynów do cyklicznej dezynfekcji analizatora wraz z analizatorem i uzupełniania ich, w miarę potrzeb Zamawiającego oraz wyszczególnienia i wycenienia innych materiałów zużywalnych poza wodą destylowaną w ilości niezbędnej do pracy w czasie trwania umowy.

Pytanie nr 17:

Prosimy o potwierdzenie, że w związku z wymaganiem zaoferowania systemu backup i tym samym możliwością wykonywania badań manualnie, Zamawiający wymaga, aby oprogramowanie analizatora umożliwiała wprowadzenie do systemu i bazy danych wyników uzyskanych metodą manualną?

Odpowiedź:

Szpital w Puszczykowie im. Prof. S. T. Dąbrowskiego S.A.



62-041 Puszczykowo, ul. Kraszewskiego 11
telefon: 61- 89-84-000, fax: 61- 81-33-262
Sąd Rejonowy Poznań- Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy,
KRS : 0000536731
NIP : 777-27-54-458, REGON: 634552438

Nie, Zamawiający nie potwierdza, że w związku z wymaganiem zaoferowania systemu backup i tym samym możliwością wykonywania badań manualnie, Zamawiający wymaga, aby oprogramowanie analizatora umożliwiło wprowadzenie do systemu i bazy danych wyników uzyskanych metodą manualną

Pytanie nr 18:

Prosimy o potwierdzenie, że celem zwiększenia bezpieczeństwa pracy w pracowni, oferowany analizator winien posiadać funkcję automatycznego usuwania bez ingerencji operatora zużytych kart, fiolek po odczytnikach i opakowań po diluentach przez analizator co wyklucza kontakt operatora z materiałem potencjalnie zakaźnym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.