Ciechanów dnia 31.05.2022 r.

AT - ZP/2501/10.1/22

**Uczestnicy postępowania**

*dotyczy:* przetargu w trybie podstawowym bez negocjacji na **dostawę materiałów do Hematologicznych** ogłoszonego w dniu **18.05.2022** r. w **BZP**, nr ogłoszenia **2022/BZP 00164877/01** oraz zamieszczonego na stronie internetowej Szpitala – [https://zamowienia.szpitalciechanow.com.pl](https://zamowienia.szpitalciechanow.com.pl/)

Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie udziela odpowiedzi na przesłane przez Wykonawców zapytania, dotyczące treści swz:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Pytanie** | **odpowiedź** |
| 1 | Pytanie 1 – dotyczy załącznika 2a parametry analizatora hematologicznego pkt. 18 Czy z uwagi na fakt, że Zamawiający obecnie pracuje na analizatorze w którym pojemność mikropróbki wynosi 250 μl, zezwala on aby taka sama pojemność była dostępna w oferowanym analizatorze hematologicznym? | Nie. Zamawiający oczekuje, aby możliwe było wykonywanie oznaczeń pełnej morfologii CBC-Diff-5 z krwi pobranej do mikroprobówki w przypadku dzieci, dorosłych, którym pobierana jest krew włośniczkowa. Zamawiajacy dysponuje mikroprobówkami 200 ul. Zamawijacy oznacza pełną morfologię z próbki 200ul na jednym analizatorze hematologicznym, ponieważ drugi potrzebuje większej objetości krwi. |
| 2 | Dotyczy Załącznika nr 2a – OPZ Hematologia, Parametry techniczne i warunki graniczne (...), pkt 8: Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga aby, zgodnie z powszechną praktyką co najmniej parametry RBC, HGB, HCT, WBC, PLT winny być parametrami mierzonymi, z których następnie wyliczane są odpowiednie wskaźniki (m. in. czerwonokrwinkowe, płytkowe)? | Dopuszczamy takie rozwiązanie. Parametrami mierzonymi muszą być;WBC.RBC.PLT,HGB.HCT, parametrami obliczanymi mogą być:MCV,MCH.MCHC,RDW,PCT.PDW |
| 3 | Dotyczy Załącznika nr 2a – OPZ Hematologia, Parametry techniczne i warunki graniczne (...), pkt 8: Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator miał możliwość oznaczania odsetka mikrocytów i makrocytów jako parametrów diagnostycznych, zwalidowanych przez producenta, posiadających zakresy referencyjne i prezentowanych na wyniku pacjenta? Parametry te dają możliwość wczesnej diagnostyki i monitorowania pacjentów z niedokrwistościami. | Dopuszczamy takie rozwiązanie. Zamawiający oczekuje, że analizator będzie określał stopień anizocytozy erytrocytów |
| 4 | Dotyczy Załącznika nr 2a – OPZ Hematologia, Parametry techniczne i warunki graniczne (...), pkt 18: W związku z wymogiem pracy analizatora z mikroprobówkami oraz probówkami pediatrycznymi o objętości 0,200 ml, czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator posiadał objętość aspirowanej próbki nie większą niż 40 μl? Pozwoli to na bezpieczne wykonanie pełnej morfologii, ewentualnej powtórki oraz rozmazu mikroskopowego. | Dopuszczamy takie rozwiązanie.  Zamawiający oczekuje, aby możliwe było wykonywanie oznaczeń pełnej morfologii CBC-Diff-5 z krwi pobranej do mikroprobówki w przypadku dzieci, dorosłych, którym pobierana jest krew włośniczkowa. Zamawiajacy dysponuje mikroprobówkami 200 ul, Zamawijacy oznacza pełną morfologię z próbki 200ul na jednym analizatorze hematologicznym, ponieważ drugi potrzebuje większej objętości krwi. |
| 5 | Dotyczy Załącznika nr 2a – OPZ Hematologia, Parametry techniczne i warunki graniczne (...), pkt 44: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby Wykonawca zaoferował zewnętrzną kontrolę jakości producenta oferowanego analizatora, która oparta jest na materiale do kontroli codziennej, jest kontrolą międzylaboratoryjną, daje możliwość wydruku comiesięcznych raportów oraz uzyskanie raz w roku certyfikatu uczestnictwa w kontroli? | Zamawiający wyraża zgodę, aby kontrola jakości, zewnatrzna ,byłą oparta na codziennej kontroli jakości po warunkiem, że będą to 3 poziomy codziennie. Wyniki badań będą zapisywane i odsyłane elektronicznie{nie wpisywane manualnie}Oczekujemy, że comiesięczne raporty z kontroli jakości bedą przysyłane elektronicznie z mozliwością wydruku zgodne go z oryginałem. Uzyskany, oryginalny certyfikat uczestnictwa otrzymamy elektronicznie lub pocztą w formie papierowej |
| 6 | Dotyczy Załącznika nr 2a – OPZ Hematologia, Parametry techniczne i warunki graniczne (...), pkt 48: Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby konsultacje telefoniczne w zakresie obsługi aparatu były udzielane przez autoryzowany serwis producenta aparatu, który posiada min. 5-letnie doświadczenie w obsłudze oferowanego modelu analizatora? Zapewni to merytoryczne i profesjonalne wsparcie i pomoc dla Użytkownika. | Tak. zamawiający oczekuje, że konsultacje telefoniczne w zakresie obsługi aparatu bedą udzielane przez autoryzowany serwis producenta aparatu, który posiada minimum 5-cio letnie doświadczenie w obsłudze oferowanego modelu, a konsultacje będą prowadzone w języku polskim |
| 7 | Dotyczy Załącznika nr 2 – Zestawienie asortymentowo-wartościowe Hematologia: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skalkulowanie materiału kontrolnego zgodnie z terminem ważności na opakowaniu w ilości zabezpieczającej wykonanie kontroli na 3 poziomach codziennie przez cały okres trwania umowy? | Nie. Zamawiający oczekuje, że ilość materiałów kontrolnych na 3 poziomach: niski normalny, wysoki będą skalkulowane w oparciu o stabilność krwi kontrolnej po otwarciu fiolki, przebicia zatyczki w celu pobrania próbek. I po ponownym przechowywaniu w temp.2-8 st.C |
| 8 | Dotyczy Załącznika nr 2 – Zestawienie asortymentowo-wartościowe Hematologia: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w kolumnie nr 5 „Indeks produktu u dostawcy-20 znaków”, rozumie i uzna podanie przez Wykonawcę numeru katalogowego oferowanych produktów? | Tak |
| 9 | Dotyczy Projektu umowy dostawy, Załącznik nr 3 do SWZ: §5 ust. 7: Czy Zamawiający dopuszcza krew kontrolną o terminie ważności, krótszym niż 6 miesięcy. Jeżeli tak prosimy o uzupełnienie ww. punktu zapisem w brzmieniu: „z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności wynosi do 2 miesięcy, w przypadku, gdy ta będzie rozdysponowana wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego, dostępnym na stronie internetowej Wykonawcy”. Krew kontrolna jest materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew, skalkulowana jest w ilości uwzględniającej zarówno ważność jak i ilość wymaganą przez Zamawiającego. Obecnie nie ma na rynku dostępnej krwi kontrolnej o dłuższym okresie ważności. | Tak, pod warunkiem, że czas ważności nie będzie krótszy niż 2 miesiące{dla 3 poziomów} dla dostarczonej tej samego lotu, w celu zaplanowania zakupów i stabilności systemu kontroli jakości |
| 10 | §6 ust. 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czasu reakcji serwisu na zgłoszenie awarii poprzez dodanie zapisu „w dni robocze”? | Tak |
| 11 | §6 ust. 14: Uprzejmie prosimy o dodanie zdania: „Nie dotyczy, jeśli usterka będzie usunięta zdalnie”. | Nie. zamawiający nie planuje usuwania usterek zdalnie z powodu braku zgody na połączenia internetowe |
| 12 | Dotyczy Załącznika nr 2\_ Zestawienie asortymentowo – wartościowe: Zwracamy się z prośbą o in formację, czy zakładka „Kryteria oceny” powinna być pusta, czy Zamawiający uzupełni ją o zapisy, które należy dołączyć do oferty? | Powinna pozostać nie wypełniona przez Wykonawcę. |
| 13 | Dotyczy pkt. XII. 3. 1) SWZ i Załącznika nr 2\_ Zestawienie asortymentowo –wartościowe: Czy Wykonawca może dodać bądź usunąć wiersze, według potrzeby ilości zaoferowanego asortymentu? | Tak. |
| 14 | Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ – oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia: Czy Zamawiający uwzględni przesłankę z art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. z 2022 r., poz. 835)? | art. 7 ust. 1 pkt 1 – 3 powołanej ustawy wprowadza nowe, samoistne i obligatoryjne postawy wykluczenia, które należy weryfikować w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego. |
| 15 | Dotyczy załącznika nr 2a – OPZ Hematologia, pkt 42:  Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody, aby raporty kontroli jakości były dostępne w formie elektronicznej i do wydruku z poziomu modułu międzylaboratoryjnej kontroli Caresphere XQC, która oparta jest na materiale do codziennej kontroli oraz dodatkową możliwość przesyłania wyników kontroli do modułu QC w laboratoryjnym systemie informatycznym Infomedica, który obsługuje Laboratorium? | Zamawiający wyraża zgodę, aby kontrola jakości, zewnatrzna ,byłą oparta na codziennej kontroli jakości pod warunkiem, że będą to 3 poziomy codziennie. Wyniki badań będą zapisywane i odsyłane elektronicznie{nie wpisywane manualnie}Oczekujemy, że comiesięczne raporty z kontroli jakości bedą przysyłane elektronicznie z mozliwością wydruku zgodne go z oryginałem. Uzyskany, oryginalny certyfikat uczestnictwa otrzymamy elektronicznie lub pocztą w formie papierowej. |
| 16 | Dotyczy załącznika nr 2a – OPZ Hematologia, pkt 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora hematologicznego o wydajności 70 oznaczeń na godzinę? | Tak. wyrażamy zgodę na wydajność analizatora w oznaczaniu morfologii z rozdziałem, z wydajnością 70 oznaczeń/godzinę |

*Podpisał Dyrektor SSzW w Ciechanowie:*

*Andrzej Juliusz Kamasa*