

Pabianice, dnia 13 marca 2024 roku

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) na realizację zadania pn.: „Dzierżawa sprzętu medycznego wraz z sukcesywną dostawą odczynników na potrzeby PCM Sp. z o.o.”, znak: 13/ZP/TP1/D/24

Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o., ul. Jana Pawła II 68, 95-200 Pabianice, zgodnie z art. 284 ust. 2 udziela odpowiedzi na pytania do SWZ:

**Pytanie 1**

Załącznik nr 2b - cz. III zamówienia - do SWZ – poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści analizator o wydajności równej 500 ozn./godz. ?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 2**

Załącznik nr 2b - cz. III zamówienia - do SWZ – poz. 10 – Czy Zamawiający dopuści analizator bez możliwości automatycznego wprowadzenia wyników oceny mikroskopowej osadu moczu?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora koagulologicznego z 2020 r. jako podstawowego?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora koagulologicznego nie starszego niż 2020 rok.

**Pytanie 4**

Czy oferowane odczynniki mają być oryginalnymi odczynnikami producenta aparatu?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wymaga, by zaoferowane odczynniki były oryginalnymi producenta aparatu.

**Pytanie 5**

Ze względu na to, iż D dimery są ważnym elementem kosztotwórczym oferty prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wymaga doliczenia dodatkowych oznaczeń ze względu na powtórki, konieczne do uzyskania końcowego wyniku w przypadku próbek z wysoką zawartością D-dimerów przekraczającą standardowy zakres liniowości testu. Jeśli tak prosimy o określenie szacunkowe (np. w %) ilości próbek:

- a) do 4tys ng/ml FEU,
- b) w przedziale 4-7,5 tys ng/ml FEU
- c) >7,5 ng/ml FEU

**Odpowiedź**

Szacunkowa ilość próbek wynosi:

- a. 80 % przy założeniu do 4 ng/ml,
- b. 12 % w przedziale 4-7,5 ng/ml,
- c. 8 % w przedziale powyżej 7,5 ng/ml.

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający wymaga DDimerów o jakości pozwalającej na wykluczenie ŻchZZ z poświadczeniem tego faktu przez niezależną od producenta europejską jednostkę notyfikowaną bądź FDA?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 7**

Czy poprzez wewnętrzny czytnik kodów kreskowych próbek i odczynników Zamawiający rozumie czytnik pozwalający na jednoczesny odczyt wszystkich wkładanych w danym nośniku np statywie materiałów bez konieczności ich kolejnego, manualnego skanowania?

**Odpowiedź**

Zamawiający wymaga wewnętrznego czytnika kodów kreskowych do próbek. Jednocześnie dopuszcza manualne skanowanie odczynników.

**Pytanie 8**

Czy przebijak korków zamkniętego pobrania ma działać również w pozycjach CITO?

**Odpowiedź**

Tak.

**Pytanie 9**

Czy Zamawiający wymaga polskiego oprogramowania analizatorów?

**Odpowiedź**

Zamawiający wymaga polskiego oprogramowania analizatorów.

**Pytanie 10**

Czy ze względu na dużą ilość próbek CITO programowanie próbek CITO powinno być dostępne w każdej pozycji próbkowej?

**Odpowiedź**

Tak.

**Pytanie 11**

Czy Zamawiający wymaga graficznego podglądu przebiegu krzywej reakcji dla wykonywanych oznaczeń, dostępnej z poziomu programu Użytkownika?

**Odpowiedź**

Zamawiający wymaga.

**Pytanie 12**

Czy Zamawiający wymaga płynnych odczynników do APTT i AT?

**Odpowiedź**

Zamawiający wymaga zaoferowania płynnych odczynników APTT, natomiast odczynniki AT nie są wykonywane w Laboratorium Zamawiającego.

**Pytanie 13**

Czy Zamawiający wymaga aby oba aparaty pracowały z użyciem tych samych materiałów zużywalnych?

**Odpowiedź**

Zamawiający wymaga.

**Pytanie 14**

Czy prekalibracja odczynników ma dotyczyć wszystkich oferowanych odczynników?

**Odpowiedź**

Zamawiający potwierdza, że prekalibracja odczynników ma dotyczyć wszystkich oferowanych odczynników.

**Pytanie 15**

Czy Zamawiający przyzna punkty za prekalibrację ofercie, w której PT i APTT nie wymaga kalibracji?

**Odpowiedź**

Zamawiający przyzna maksymalną ilość punktów w kryterium.

**Pytanie 17**

**Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ cz. I zamówienia – Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – aparat bazowy, pkt 9:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatora bazowego, w który posiada moduł kontroli jakości zawierający dane liczbowe i graficzne oraz wykresy Levey Jeningsa i X-BarM?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 18**

**Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ cz. I zamówienia – Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – aparat bazowy, pkt 15:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego czy w związku z wymogiem posiadania przez oferowany analizator dedykowanego trybu do płynów z jam ciała (płyn surowiczy, maziowy, mózgowo-rdzeniowy) wymaga aby objętość próbki badanej (łącznie z objętością martwą) była nie większa niż 200 µl w szczególności dotyczy to płynu mózgowo-rdzeniowego, który jest materiałem biologicznym trudnym do pobrania w większej ilości i szczególnie cennym jeżeli chodzi o wykorzystanie do wykonania oznaczeń?

**Odpowiedź**

Zamawiający wymaga, aby objętość próbki badanej (łącznie z objętością martwą) była nie większa niż 200 µl.

---

#### **Pytanie 19**

##### **Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ cz. I zamówienia – Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – analizator bazowy, pkt 16:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie iż wymaga aby oferowany jako udziału w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej, program kontroli jakości producenta oferowanego analizatora, był oparty na wynikach codziennej wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości, a wyniki do analizy przesyłane były bezpośrednio z analizatora w sposób automatyczny bez konieczności stosowania dodatkowych działań

(zatwierdzania przed wysłaniem) ze strony Użytkownika. Program ten umożliwi generowanie raportów miesięcznych i uzyskanie certyfikatu uczestnictwa raz w roku? Dodatkowo oferowany program kontroli jakości posiada akredytację organizatorów badań biegłości ISO 17043.

#### **Odpowiedź**

Zamawiający wymaga kontroli jakości innej niż COBJWDL z oceną wyniku kontroli jakości.

#### **Pytanie 20**

##### **Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ cz. I zamówienia – Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – aparat bazowy, pkt 20:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, iż wymaga aby dodatkowo oferowany analizator posiadał wbudowaną w oprogramowanie własne analizatora instrukcję w języku polskim posiadającą funkcję inteligentnego i automatycznego przekierowania do opisu działań naprawczych dotyczących aktualnie pojawiającego się błędu (komunikatu), bez konieczności manualnego wyszukiwania kodu lub opisu błędu w pliku PDF lub WORD na zewnętrznym komputerze (oprogramowaniu).

#### **Odpowiedź**

Zamawiający potwierdza wyżej opisane wymaganie.

#### **Pytanie 21**

##### **Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ cz. I zamówienia – Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – aparat zastępczy, pkt 9:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatora bazowego, w który posiada moduł kontroli jakości zawierający dane liczbowe i graficzne oraz wykresy Levey Jeningsa i X-BarM?

#### **Odpowiedź**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 17.

#### **Pytanie 22**

##### **Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ cz. I zamówienia – Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – analizator zastępczy, pkt 15:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie iż wymaga aby oferowany jako udziału w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej, program kontroli jakości producenta oferowanego analizatora, był oparty na wynikach codziennej wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości, a wyniki do analizy przesyłane były bezpośrednio z analizatora w sposób automatyczny bez konieczności stosowania dodatkowych działań (zatwierdzania przed wysłaniem) ze strony Użytkownika. Program ten umożliwi generowanie raportów miesięcznych i uzyskanie certyfikatu uczestnictwa raz w roku? Dodatkowo oferowany program kontroli jakości posiada akredytację organizatorów badań biegłości ISO 17043.

### **Odpowiedź**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 19.

### **Pytanie 23**

**Dotyczy do załącznika nr 2 do SWZ cz. I zamówienia – Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – aparat zastępczy, pkt 19:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, iż wymaga aby dodatkowo oferowany analizator posiadał wbudowaną w oprogramowanie własne analizatora instrukcję w języku polskim posiadającą funkcję inteligentnego i automatycznego przekierowania do opisu działań naprawczych dotyczących aktualnie pojawiającego się błędu (komunikatu), bez konieczności manualnego wyszukiwania kodu lub opisu błędu w pliku PDF lub WORD na zewnętrznym komputerze (oprogramowaniu).

### **Odpowiedź**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 20.

### **Pytanie 24**

**Dotyczy do załącznika nr 2 do SWZ cz. I zamówienia – Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – aparat zastępczy, pkt 23:**

W związku z wymogiem możliwości wykonywania retikulocytów zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody aby taką możliwość miał jedynie analizator bazowy i jednocześnie w związku z powyższym czy wymaga zaoferowania takiego materiału kontrolnego, który jednocześnie będzie wykorzystywany do kontroli parametrów krwi obwodowej (wymaganych w parametrach granicznych) jak również retikulocytów? Takie rozwiązanie jest dla Zamawiającego korzystne ze względu na fakt iż nie deklarując w formularzu cenowym określonej ilości oznaczeń retikulocytów będzie miał przygotowany materiał kontrolny do kontroli retikulocytów.

Dodatkowo czy w związku z wymogiem możliwości wykonywania retikulocytów Zamawiający oczekuje zaoferowania analizatora z taką możliwością czy dopuszcza rozbudowanie oprogramowania własnego oferowanego analizatora bazowego?

### **Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza, aby taką możliwość miał tylko aparat bazowy. Materiał kontrolny może być niezależny do retikulocytów.

Zamawiający wymaga możliwości wykonywania retikulocytów na oferowanym sprzęcie, dopuszcza możliwość rozbudowania oprogramowania.

### **Pytanie 25**

**Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby materiał kontrolny został skalkulowany zgodnie z terminem, w którym parametry oznaczeń nie przekraczają wyznaczonych przez producenta i określonych w arkuszu oznaczeń dopuszczalnych zakresów gwarantujących prawidłową pracę analizatorów oraz zabezpieczenie materiału kontrolnego na cały okres trwania umowy zgodnie z częstotliwością wykonywania kontroli przez Zamawiającego?

### **Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie 26**

##### **Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w kolumnie D podać całkowitą cenę brutto jednego badania, wynikającą i obejmującą zaferowane odczynniki?

#### **Odpowiedź**

Zamawiający wymaga wskazania w kolumnie „D” ceny jednego badania brutto.

#### **Pytanie 27**

##### **Dotyczy SWZ, Rozdział 13 pkt 3 (dot. Część I – sukcesywna dostawę odczynników hematologicznych wraz z dzierżawą analizatorów hematologicznych):**

Prosimy o odstąpienie od wymogu złożenia Certyfikatu CE, zgodnie z aktualnym stanem prawnym dla asortymentu oraz analizatorów stanowiących przedmiot zamówienia w Części I (hematologia) nie jest wymagane posiadanie certyfikatu wydanego przez jednostkę notyfikowaną, a jedynie deklaracji zgodności wystawionej przez producenta danego wyrobu zgodnie z wymogami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.

#### **Odpowiedź**

Zamawiający wymaga przedłożenia przez Wykonawcę dokumentów (zgodnie z Rozdziałem 13 pkt 3 SWZ) wymaganych w Rzeczypospolitej Polskiej dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.

#### **Pytanie 28**

##### **Dotyczy SWZ, Rozdział 15 pkt 1 ppkt d (dot. Część I – sukcesywna dostawę odczynników hematologicznych wraz z dzierżawą analizatorów hematologicznych):**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że warunek udziału w postępowaniu dotyczący potwierdzenia zdolności technicznej lub zawodowej zostanie spełniony przez wykonawcę poprzez złożenie potwierżeń wykonanych dostaw odpowiadających swoim zakresem przedmiotowi zamówienia tj. sukcesywnej dostawie odczynników hematologicznych wraz z dzierżawą analizatorów hematologicznych.

#### **Odpowiedź**

Zgodnie z rozdziałem 15 ust. 1 lit. d, Zamawiający wymaga wykazania co najmniej 2 dostaw:

- a. dla części I zamówienia – odczynników hematologicznych wraz z dzierżawą analizatorów hematologicznych na kwotę co najmniej 150 000,00 zł brutto każda,
- b. dla części II zamówienia – odczynników do wykonywania oznaczeń koagulologicznych wraz z dzierżawą aparatów koagulologicznych na kwotę co najmniej 150 000,00 zł brutto każda,
- c. dla części III zamówienia – pasków do oznaczania parametrów chemicznych wraz z dzierżawą aparatu do badania moczu na kwotę co najmniej 15 000,00 zł brutto każda.

#### **Pytanie 29**

##### **Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ cz. I zamówienia – Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – analizator bazowy pkt 20, analizator zastępczy pkt 19:**

Prosimy o odstąpienie od wymogu załączenia instrukcji obsługi na płycie CD do oferty, oferta zgodnie z zapisami SWZ zostanie złożona elektronicznie na Platformie Zakupowej do której Wykonawca dołączy wymaganą instrukcję.

### Odpowiedź

Zamawiający, zgodnie z § 2 ust. 4 pkt 2 ppkt I, wymaga dostarczenie instrukcji obsługi w języku polskim (wersja papierowa i elektroniczna) wraz z przedmiotem umowy.

### Pytanie 30

**Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ – Projekt umowy §1 ust. 5 oraz §3 ust. 33:**

Czy Zamawiający dopuści dostarczenie dokumentów wskazanych w §1 ust. 5 w §3 ust. 33 wraz z podpisaną umową z biura Wykonawcy w formie papierowej lub elektronicznej na adres e-mail?

### Odpowiedź

Zamawiający wymaga dostarczenia dokumentów, o których mowa w §1 ust. 5 oraz §3 ust. 33 Załącznika nr 5 do SWZ – Projektu umowy, najpóźniej wraz z pierwszą dostawą towaru, dopuszcza dostarczenie w dniu zawarcia umowy (elektronicznie lub papierowo, w zależności od formy zawarcia umowy).

Jednocześnie Zamawiający zmienia treść Załącznika nr 5 do SWZ – Projektu umowy we wskazanym zakresie

### Pytanie 31

**Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ – Projekt umowy §2 ust. 4 pkt 11):**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czasu przystąpienie do naprawy przez dodanie zapisu „w dni robocze”.

### Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza i zmienia treść Załącznika nr 5 do SWZ – Projektu umowy we wskazanym zakresie.

### Pytanie 32

**Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ – Projekt umowy §2 ust. 9:**

Czy Zamawiający dopuści podpisanie protokołu zdawczo-odbiorczego na podstawie wzoru dostarczonego przez Wykonawcę wraz z przedmiotem dzierżawy?

### Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza podpisanie protokołu zdawczo-odbiorczego na wzorze Wykonawcy, jednak wymaga wcześniejszego uzgodnienia jego treści, przed dostawą przedmiotu dzierżawy.

### Pytanie 33

**Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ – Projekt umowy §2 ust. 15:**

Uprzejmie prosimy o modyfikację zapisu poprzez zastąpienie wyrażenia „dostępny 24 godziny przez 7 dni w tygodniu” zwrotem „dostępny w godzinach od 8:00 do 16:00 w dni robocze. W dni wolne od pracy dostępny jest telefoniczne i zdalne wsparcie techniczno-serwisowe w godzinach 9:00 – 14:00”.

Prosimy również o modyfikację czasu reakcji serwisu poprzez zastąpienie wyrażenia „również w dni świąteczne” zwrotem „w dni robocze”.

Prosimy o odpowiednią modyfikację w **Załączniku nr 2 do SWZ cz. I zamówienia – Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego analizator bazy Lp. 18 i 19** oraz w **Załączniku nr 2 do SWZ cz. I zamówienia – Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego aparat zastępczy Lp. 17 i 18.**

### Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza i zmienia treść Załącznika nr 5 do SWZ – Projektu umowy we wskazanym zakresie.



#### **Pytanie 34**

##### **Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ – Projekt umowy §2 ust. 18:**

Uprzejmie prosimy o zastąpienie zapisu „wartości umowy brutto określonej w §5 ust. 1 za każdą godzinę zwłoki” wyrażeniem „wartości umowy netto pozostałej do realizacji za każdy dzień zwłoki”.

Zastrzeżenie kary umownej naliczanej od kwoty brutto określonej w §5 ust. 1 za każdą godzinę zwłoki będzie miało charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

#### **Odpowiedź**

Zamawiający zmienia treść § 2 ust. 18 Załącznika nr 5 do SWZ – Projektu umowy, która otrzymuje następujące brzmienie:

„18. W przypadku uchybienia przez Wykonawcę terminom, o których mowa w ust. 4 pkt 7, 8, 11, 12 oraz ust. 16, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1 % wartości umowy brutto pozostałej do wykorzystania, za każdą godzinę zwłoki. W przypadku uchybienia przez Wykonawcę terminom, o których mowa w ust. 4 pkt 13 oraz ust. 15, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1 % wartości umowy brutto pozostałej do wykorzystania za każdy dzień zwłoki.”

#### **Pytanie 35**

##### **Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ – Projekt umowy §2 ust. 25:**

Uprzejmie prosimy o usunięcie zapisu.

Dostęp do danych osobowych przez Wykonawcę może nastąpić w sytuacji serwisowania dzierżawionych urządzeń. Inżynier serwisu może mieć wówczas potencjalnie dostęp do danych pacjenta. W rzeczywistości dzierżawiony analizator gromadzi dane zwykłe oraz dane szczególne: imion i nazwisk, adresu zamieszkania, daty urodzenia, nr PESEL, wyników badań, imienia i nazwiska lekarza zlecającego badanie.

Celem właściwego zabezpieczenia dokumentacji przez obie Strony dot. ochrony danych osobowych, prosimy o dołączenie do umowy głównej - umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych oraz o **wykreślenie z projektu umowy §2 ust. 25.**

#### **Odpowiedź**

Zamawiający usuwa zapis i dodaje Załącznik nr 11 do SWZ – Projekt umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych.

#### **Pytanie 36**

##### **Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ – Projekt umowy §3 ust. 7:**

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 internetowej Wykonawcy? Jeżeli tak prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia umowy o treść:

„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 [www.....pl](http://www.....pl)”.

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.

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę i zmienia treść Załącznika nr 5 do SWZ – Projekt umowy we wskazanym zakresie.

**Pytanie 37**

**Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ – Projekt umowy §3 ust. 28:**

Czy zamawiający dopuści dokument potwierdzający dostawę, który zawiera wszystkie wymagane dane przez Zamawiającego oprócz numeru umowy?

Numer umowy będzie znajdował się na fakturze.

Wykonawca motywuje prośbę powodami technicznymi

Dopuszczenie takiej możliwości jest również korzystne dla Zamawiającego, gdyż umożliwia uzyskanie przez Zamawiającego większej liczby ofert, nie powodując rezygnacji Wykonawcy z udziału w postępowaniu z powodu technicznej formy dokumentu dostawy.

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza i zmienia treść Załącznika nr 5 do SWZ – Projekt umowy we wskazanym zakresie.

**Pytanie 38**

**Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ – Projekt umowy §8 ust. 2 pkt 1), 2), 3), 4):**

Uprzejmie prosimy o dookreślenie zapisu:

*„z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”*

W obecnym brzmieniu zapisu Wykonawca nie ma wpływu na możliwość rozwiązania przez Zamawiającego umowy– nie zależy to od jego należytej staranności.

**Odpowiedź**

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmiany.

**Pytanie 39**

Dotyczy Części nr III:

Czy Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, w którym wynik oceny mikroskopowej osadu moczu będzie dopisywany przez operatora w wymaganej wraz z analizatorem stacji roboczej w systemie LIS, a nie bezpośrednio w analizatorze? Jeśli nie, to prosimy o uzasadnienie skoro wiadomo, że wyniki będą automatycznie przesyłane do LIS i tam archiwizowane.

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 40**

Dotyczy Części nr III:

Czy dopuszczają Państwo automatyczny analizator parametrów moczu używany, rok produkcji nie starszy, niż 2021 i spełniający pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Dotyczy część II:**

**Pytanie 41**

Dot. zał. 2b, tab. 1. Rodzaj i ilość wykonywanych badań koagulologicznych:

Proszę o doprecyzowanie, czy przewidywalna liczba badań na 1 rok to liczba badań tylko pacjentów czy pacjentów oraz badań kontrolnych?

**Odpowiedź**

Przewidywana liczba badań to liczba badań pacjentów.

**Pytanie 42**

Dot. zał. 2b, zapis pod tabelą "Wykonawca zamieści harmonogram kontroli do podanej przez Zamawiającego ilości badań":

Proszę o zweryfikowanie zasadności tego zapisu z uwagi na to, że Zamawiający podał w specyfikacji częstotliwość (harmonogram) przeprowadzania kontroli jakości w Laboratorium (zał. 2b, arkusz cenowy).

**Odpowiedź**

Zamawiający przewiduje kontrolę jakości codziennie, wszystkie parametry na jednym poziomie (zamiennie).

**Pytanie 43**

Dot. zał. 2b, zestawienie parametrów granicznych (tabela nr 1), pkt 24:

Proszę o doprecyzowanie, jakie minimalne parametry powinna spełniać dostarczona do analizatora stacja robocza (komputer)?

**Odpowiedź**

Zestaw komputerowy		
Gwarancja	3 lata w serwisie zewnętrznym NBD od daty dostawy	
Monitor	Min. 21,5" o rozdzielczości 1920 x 1080, wyposażony w port HDMI wraz z okablowaniem (kabel zasilający, kabel HDMI)	
Typ procesora	Procesor wielordzeniowy ze zintegrowaną grafiką, osiągający w teście PassMark CPU Mark wynik min. 19400 punktów , załączyć do	

	oferty wyniki przeprowadzonego testu	
Ilość rdzeni	Min.6	
TDP	Max. 70W	
Karta graficzna	Zintegrowana	
Złącza karty graficznej	1 x HDMI, 1 x DisplayPort	
Ilość pamięci RAM	Min. 8 GB	
Typ dysku 1	SSD	
Pojemność dysku	Min. 256 GB	
Interfejs dysku 1	M.2 (PCIe)	
System operacyjny	Windows 11 Pro PL	
Złącza na tylnym panelu	1 x HDMI in	
	1 x RJ45	
	2 x USB 2.0, 2x USB 3	
Złącza na przednim panelu	2 x USB 2.0, 2 x USB 3	
	audio	
Karta sieciowa	10/100/1000 Mbps	
Akcesoria w komplecie	klawiatura	
	Mysz	
	Listwa zasilająca 5 gniazd, 5 m	
	Kabel sieciowy Patchcord 5 m, kat. 6	
	Kabel zasilający	
Certyfikat EPEAT na Polskę	Status GOLD	

#### Pytanie 44

Dot. zał. 2b, zestawienie parametrów granicznych (tabela nr 1), pkt 27:

Proszę o doprecyzowanie, czy w ramach wyceny Wykonawca ma uwzględnić również koszt podłączenia analizatorów do laboratoryjnej sieci komputerowej? Aktualny zapis nakłada tylko obowiązek dostarczenia dokumentacji a nie pokrycia kosztów związanych z integracją analizatorów z LIS.

**Odpowiedź**

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca uwzględnił koszt podłączenia analizatorów do laboratoryjnej sieci komputerowej.

**Pytanie 45**

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – cz. I zamówienia, punkt 12 o brzmieniu „Współpraca z laboratoryjną siecią komputerową (dwukierunkowo)”:

W związku z wymogiem zapewnienia współpracy analizatora z laboratoryjną siecią komputerową (komunikacja dwukierunkowa) zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie nazwy Laboratoryjnego Systemu Informatycznego stosowanego w Laboratorium.

**Odpowiedź**

ATD SOFRTWARE – System Proflab.

**Pytanie 46**

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – cz. I zamówienia, punkt 14 oraz 13 o brzmieniu „Kontrola poziomu odczynników z graficzną informacją o poziomie zużycia, opakowania z kodami RF do automatycznego wczytywania na pokładzie”:

Zwracamy się z pytaniem do Zamawiającego czy uzna za równoważne rozwiązanie i przyzna maksymalną ilość punktów (3 pkt) w przypadku zaferowania analizatorów, które umożliwiają kontrolę poziomu odczynników z liczbową (procentową) informacją o poziomie ich zużycia?

**Odpowiedź**

Zamawiający uzna ww. rozwiązanie.

**Pytanie 47**

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – cz. I zamówienia, punkt 24 o brzmieniu „Dostosowanie pomieszczenia do wymogów aparatu (klimatyzacja), celem zapewnienia stałej, optymalnej temperatury pomieszczenia.”:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie wymogów dotyczących klimatyzacji. Jaka jest kubatura pomieszczenia, w którym będą znajdowały się analizatory, czy w pomieszczeniu jest aktualnie zainstalowana klimatyzacja oraz gdzie ma się znajdować jednostka zewnętrzna – na elewacji budynku czy na dachu?

**Odpowiedź**

Kubatura pomieszczenia – 28 m<sup>2</sup>. W pomieszczeniu nie ma aktualnie klimatyzacji. Jednostka zewnętrzna ma się znajdować na elewacji budynku.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmienia zapisy SWZ w ten sposób, że:

1) Rozdział 22 ust. 1 otrzymuje następujące brzmienie:

„1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert przez okres 30 dni, tj. do dnia 16 kwietnia 2024 r.”

2) Rozdział 25 ust. 4 otrzymuje następujące brzmienie:

„4. Termin składania ofert – 18 marca 2024 r. godz. 10:00.”

3) Rozdział 26 ust. 1 otrzymuje następujące brzmienie:

„1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 18 marca 2024 r. o godz. 10:30.”

**Kierownik Zamawiającego**