



Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu

22-400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10



Certyfikat nr 51705/B/0001/UK/Po
ISO 9001:2015

Certyfikat nr 51705/A/0001/UK/Po
ISO 14001:2015

Certyfikat nr 51705/X/0001/UA/Po
PN-N 18001:2004

Certyfikat nr 51705/C/0001/UK/Po
OHSAS 18001:2007

Certyfikat nr 51705/D/0001/UK/Po
ISO 27001:2013

Certyfikat nr 64151/A/0001/UK/Po
ISO 22000:2005



KOMITET
UPOWSZECHNIANIA
KARMIENIA
PIERSIĄ



tel. centrala:
84 677 33 33

tel. sekretariat:
84 677 33 00

fax:
84 638 66 69

www.szpital.zam.pl

e-mail:
szpital@szpital.zam.pl

NIP: 922-22-92-491

REGON: 006050134

KRS: 0000021024

PEKAO S.A. I Oddział
w Zamościu
61 1240 2816 1111
0010 3901 3524

AG.ZP.3320.29.03350.20

Zamość, dnia 6 kwietnia 2020 r.

Dotyczy: wyjaśnienia treści SIWZ

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych informuje, że wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na **dostawę odczynników wraz z dzierżawą dwóch analizatorów hematologicznych i aparatu do automatycznego barwienia preparatów krwi i szpiku**. Poniżej podajemy treść wniosku i wyjaśnienia:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wszelka komunikacja w przedmiotowym postępowaniu odbywała się za pomocą środków komunikacji elektronicznej ze względu na obecną sytuację epidemiologiczną?

Uzasadnienie: Urząd Zamówień Publicznych wystosował na swojej stronie internetowej następujący komunikat: *„W obecnej sytuacji zagrożenia epidemicznego Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej również w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego o wartości poniżej progów unijnych.*

Urząd Zamówień Publicznych zaleca, aby komunikacją elektroniczną objąć wszelką korespondencję występującą w postępowaniu, w tym składanie ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, oświadczeń, a także dokumentów. Przypominamy jednak, że oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 25a składane w postaci elektronicznej należy opatrzyć kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Pragniemy również zwrócić Państwa uwagę, że zastosowanie komunikacji elektronicznej możliwe jest nie tylko przed wszczęciem postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, ale także w jego trakcie. Zamawiający bowiem uprawniony jest na gruncie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp w uzasadnionych przypadkach - do których niewątpliwie należy obecna sytuacja zagrożenia epidemicznego - przed upływem terminu składania ofert do zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w tym sposobu komunikacji w postępowaniu. Dokonaną zmianę treści specyfikacji zamawiający udostępnia na stronie internetowej, a także dokonuje zmiany ogłoszenia o zamówieniu w Biuletynie Zamówień Publicznych. Zmiana sposobu komunikacji w postępowaniu powoduje, iż Zamawiający wydłuża odpowiednio termin składania ofert, zapewniając tym samym wykonawcom dodatkowy czas na dostosowanie się do nowej sytuacji.”

Wyjaśnienia: Zgodnie z zapisami SIWZ.

2. Dotyczy zapisów SIWZ odnośnie wymaganych przez Zamawiającego dokumentów potwierdzających, że oferowana dostawa odpowiada określonym wymaganiom:

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 1 - czy Zamawiający dopuści w sytuacji zażądania dostarczenia instrukcji metodycznych, odczynnikowych a w szczególności instrukcji obsługi analizatorów, która obejmuje ponad 700 stron, przekazania ich w oryginale w postaci dokumentów elektronicznych lub w elektronicznej kopii dokumentu lub oświadczenia poświadczonej za zgodność z oryginałem oraz opatrzonych kwalifikowanym podpisem elektronicznym, za pośrednictwem poczty e-mail lub też na płycie CD?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

3. Dotyczy zapisów SIWZ odnośnie wymaganych przez Zamawiającego dokumentów potwierdzających, że oferowana dostawa odpowiada określonym wymaganiom:

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 1 - czy w sytuacji konieczności uzupełnienia wymaganych w przedmiotowym postępowaniu dokumentów Zamawiający dopuści możliwość ich przekazania w oryginale w postaci dokumentów elektronicznych lub w elektronicznej kopii dokumentu lub oświadczenia poświadczonej za zgodność z oryginałem oraz opatrzonych kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

Wyjaśnienia: Zgodnie z zapisami SIWZ.

4. Dotyczy punktu I SIWZ tj. Opisu przedmiotu zamówienia:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację dostaw w ciągu 5 dni roboczych?

Wyjaśnienia: Zgodnie z zapisami SIWZ.

5. Dotyczy punktu I I SIWZ tj. Opisu przedmiotu zamówienia:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostarczenia analizatorów hematologicznych oraz aparatu do automatycznego barwienia preparatów krwi i szpiku wynosił 21 dni roboczych?

Wyjaśnienia: Zgodnie z zapisami SIWZ.

6. Dotyczy punktu 36 Opisu przedmiotu Zamówienia:

Czy Zamawiający dopuści barwiarkę, w której jeden z odczynników, służący do mycia aparatu, zawiera metanol? Odczynnik jest w zamkniętym pojemniku 500 ml wstawianym do aparatu. Aparat sam dozuje odczynnik do mycia.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

7. Dotyczy punktu 21 Tabeli – *Parametry techniczno-eksploatacyjne*:

Czy Zamawiający dopuści analizatory, w przypadku których Dostawca nie posiada udokumentowanej w instrukcji obsługi możliwość badania komórek w płynach z jam ciała? Jednocześnie Dostawca potwierdza, że w wielu laboratoriach tenże analizator służy do badań w płynach jam ciała na podstawie samodzielnej wykonanej walidacji przez laboratorium. Dostawca na wezwanie Zamawiającego może dostarczyć opinie kilku laboratoriów, które wykonują takie badanie a także dostarczyć publikację anglojęzyczną na temat walidacji badania w płynach z jam ciała na analizatorze. Dostawca w przypadku dopuszczenia zapewni Zamawiającemu nieodpłatnie odczynniki umożliwiające dokonanie walidacji. Badanie jest możliwe bez konieczności stosowania dodatkowych odczynników, zakres odpowiada opisanym oczekiwaniom Zamawiającego a dane przesyłają się do systemu LIS.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy Par. 2 ust. 4. Wzoru umowy
Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wnoszenia towaru?
Uzasadnienie: Wykonawcy korzystają przy dostawach z usług firm kurierskich, które nie mają prawa rozładowywać i przenosić dostaw do pomieszczeń magazynowych na wskazane przez przedstawiciela Zamawiającego miejsca.
Wyjaśnienia: Zgodnie z zapisami wzoru umowy.

9. Dotyczy Par. 2 ust. 10. Wzoru umowy
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie przedmiotu umowy w ciągu 5 dni roboczych od chwili otrzymania reklamacji?
Wyjaśnienia: Zgodnie z zapisami wzoru umowy.

10. Dotyczy Par 3 ust. 1. Wzoru umowy
Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby przedmiot umowy został dostarczony w 21 dni roboczych od daty zawarcia umowy?
Wyjaśnienia: Zgodnie z zapisami wzoru umowy.

11. Opis przedmiotu zamówienia pkt. 13
Czy Zamawiający zezwala na zaferowanie analizatorów hematologicznych w których liniowość dla Hgb wynosi od 0 do 24 g/dl?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

12. Opis przedmiotu zamówienia pkt. 17
Czy z uwagi na fakt zdecydowanie większej oszczędności w gospodarowaniu materiałem kontrolnym, Zamawiający zezwala aby kontrola jakości dla parametrów retikulocytarnych odbywała się z wykorzystaniem odrębnej krwi kontrolnej? Materiał kontrolny dla oznaczeń parametrów retikulocytarnych jest policzony zgodnie z ilością oznaczeń.
Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

13. Opis przedmiotu zamówienia pkt. 44
Czy Zamawiający zezwala na zaferowanie analizatora hematologicznego posiadającego zintegrowany system wykonywania preparatów krwi i ich barwienia o wydajności 120 szkiełek /h?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza analizator zintegrowany z aparatem do barwienia preparatów pod warunkiem, że barwienie odbywa się metodą zanurzeniową, nie natryskową.

14. Dotyczy pkt 13, Parametry techniczno-eksploatacyjne
Czy Zamawiający podając górne zakresy liniowości ma na myśli ich minimalne wartości jakie powinien spełniać analizator oraz czy wymaga, aby określone zakresy liniowości były otrzymywane dla pierwszego oznaczenia z próbki pierwotnej, jako jedno oznaczenie?
Powyższy wymóg jest istotny m.in. ze względów ekonomicznych, zapobiega niekontrolowanemu wzrostowi kosztów morfologii.
Rozcieńczenie próbki ma również wpływ na zmniejszenie wiarygodności wyniku (precyzji oraz dokładności), przy czym z reguły może dotyczyć próbek neonatologicznych lub też patologicznych próbek pacjentów, takich jak np. próbki od pacjentów onkologicznych.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ, podane zakresy liniowości wymagane są z pierwszego oznaczenia.

15. Dotyczy pkt 20, Parametry techniczno-eksploatacyjne
Czy biorąc pod uwagę znaczną dzienną ilość badań zarówno morfologii CBC+DIFF oraz ilość retikulocytów, aby nie spowalniać pracy w laboratorium, Zamawiający wymaga, aby pomiar retikulocytów odbywał się automatycznie bez dodatkowego wybarwienia i bez wykonywania wstępnego rozcieńczenia czy przygotowania próbki?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający dopuszcza.

16. Dotyczy pkt 20, Parametry techniczno-eksploatacyjne
Czy Zamawiający wymaga aby oprócz wartości względnej i bezwzględnej retikulocytów analizator posiadał możliwość oznaczenia i podania ekwiwalentu hemoglobiny w retikulocytach?

Parametr ten jest bardzo pomocny w różnicowaniu niedoboru żelaza, monitorowaniu anemii (zwłaszcza na oddziałach pediatrycznym, neonatologii oraz położnictwie).

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający dopuszcza.

17. Dotyczy pkt 20, Parametry techniczno-eksploatacyjne
Zamawiający wymaga aby różnicowanie automatyczne WBC na co najmniej 5 populacji było w oparciu o technologię fluorescencyjnej cytometrii przepływowej lub w oparciu o cytometrię przepływową czy w przypadku pomiaru retikulocytów Zamawiający również wymaga, aby pomiar odbywał się jedną z wyżej wymienionych metod?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

18. Dotyczy pkt 21, Parametry techniczno-eksploatacyjne
Czy Zamawiający wymaga, aby jeden z oferowanych analizatorów posiadał zwalidowaną metodę pomiaru płynów z jam ciała potwierdzoną dokumentem? Tryb pomiaru krwi pełnej z reguły ma wyższe dopuszczalne wartości tła niż dedykowany tryb pomiaru płynów, który zapewnia uzyskanie zerowej wartości tła. Zerowa wartość tła umożliwia dokładny i wiarygodny pomiar materiału ubogokomórkowego (jak np. PMR). Dedykowany tryb pomiaru płynów z jam ciała oznacza także możliwość uzyskania parametrów istotnych diagnostycznie, prezentowanych na wyniku pacjenta i przesłanych do systemu LIS.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

19. Dotyczy pkt 21, Parametry techniczno-eksploatacyjne
Czy Zamawiający wymaga, aby parametry różnicowania krwinek białych, erytrocytów oraz całkowitej ilości komórek jądrzastych w płynach z jam ciała miały status parametrów diagnostycznych i były prezentowane na wyniku pacjenta i przesyłane do LIS?

Wykorzystanie parametrów diagnostycznych z metody automatycznej umożliwia klinicystom uzyskanie wstępnych informacji na temat stanu pacjenta w bardzo krótkim czasie od pobrania materiału.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

20. Dotyczy pkt 22, Parametry techniczno-eksploatacyjne
Czy Zamawiający wymaga, aby wynik pomiaru lub weryfikacji trombocytów w torze optycznym był parametrem diagnostycznym, raportowanym do LIS i prezentowanym na wyniku pacjenta?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.

21. Dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający wymaga, aby przynajmniej jeden z oferowanych analizatorów posiadał dodatkowy tryb dla próbek o niskich wartościach leukocytów, który umożliwi pomiar większej ilości komórek, co jednocześnie daje możliwość uzyskania bardziej dokładnego wyniku?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

22. Dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający wymaga, aby oba analizatory posiadały moduł serwisowy, który daje możliwość podłączenia on-line z serwisem technicznym Wykonawcy, co znacznie ułatwi nadzór nad parametrami pracy analizatora i przyspieszy samą interwencję Inżyniera Serwisu?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

23. Dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane analizatory hematologiczne posiadały czujnik ścieków sygnalizujący wymianę (opróżnienie) zbiornika ze ściekami?

Wyjaśnienia: Zamawiający wymaga aby analizator komunikował stan wypełnienia zbiornika ze ściekami.

24. Dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania analizatorów, które w swoim oprogramowaniu posiadają opcję Delta Check, która pozwala w szybki i prosty sposób śledzić historię wyników pacjenta?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

25. Dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający wymaga by oferowany analizator podstawowy posiadał możliwość rozbudowy parametrów diagnostycznych o oznaczanie płytek metoda fluorescencyjną, pozwalającą na dokładne ich zliczanie (RNA płytek jest lepiej wybarwiane) i uzyskanie informacji o stanie płytek (czy są produkowane przez szpik czy giną na obwodzie)?

Metoda fluorescencyjna koreluje z metodą cytometrii przepływowej (oznaczanie CD41/CD61), może być czułym parametrem do oceny odnowienia aktywności płytkotwórczej podczas chemioterapii. Z uwagi na oddział onkologii klinicznej znajdujący się w szpitalu parametr może mieć kluczowe znaczenie diagnostyczne dla klinicystów przy podejmowaniu decyzji o dalszym leczeniu Pacjentów.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

26. Dotyczy pkt 30, Parametry techniczno-eksploatacyjne

Czy Zamawiający wymaga, aby wyniki kontroli były wysyłane w tym samym czasie, w którym Zamawiający wykonuje kontrolę codzienną, bezpośrednio z analizatora, a nie ma konieczności zgrywania wyników kontroli z określonego okresu na zewnętrzny nośnik (pendrive, USB) i wgrywania na innym komputerze i przesyłanie do producenta?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

27. Dotyczy pkt 28, Parametry techniczno-eksploatacyjne
Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane odczynniki były kompatybilne między analizatorem podstawowym i zastępczym, stosowane w sposób wymienny, za wyjątkiem odczynników używanych w analizatorze wykonującym oznaczenia retikulocytów?

Wyjaśnienia: Zamawiający wymaga.

28. Dotyczy pkt 8, Parametry techniczno-eksploatacyjne
Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane analizatory miały możliwość pomiaru populacji niedojrzałych granulocytów w wartościach # i % (metamielocyty, promielocyty, mielocyty)?

Jest to parametr przydatny w diagnozowaniu pacjentów z zakażeniami i stanami zapalnymi oraz pacjentów podatnych na infekcje na skutek osłabienia czynności układu odpornościowego. Jednocześnie oznaczanie parametru IG przez analizator może ograniczyć liczbę rozmazów krwi poprzez bardziej precyzyjne zliczanie większej ilości komórek. Ponadto aparat posiada możliwość oznaczania limfocytów o podwyższonej fluorescencji (parametr HFLC #%, badawczy), a także możliwość występowania atypowych limfocytów jest flagowana i prezentowana w postaci Q-flagi).

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

29. Dotyczy pkt 29, Parametry techniczno-eksploatacyjne
Czy Zamawiający wymaga, aby grupa porównawcza COBJwDL w Łodzi, min. 30 użytkowników dotyczyła Użytkowników oferowanego modelu analizatora zarówno podstawowego jak i zastępczego?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający wymaga, aby analizator podstawowy i zastępczy znalazł się w grupie 30 użytkowników danej serii analizatorów.

30. Dotyczy pkt 24, Parametry techniczno-eksploatacyjne
Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator podstawowy oznaczał i prezentował na wyniku pacjenta erytroblasty w wartościach względnych i bezwzględnych w każdym trybie morfologii oraz automatycznie korygował liczbę WBC, zaś oferowany analizator zastępczy posiadał minimum możliwość flagowania obecności erytroblastów lub podobnie jak analizator podstawowy podawał ich ilość w wartościach względnych i bezwzględnych?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ

31. Dotyczy pkt 33, Parametry techniczno-eksploatacyjne
Czy Zamawiający wymaga zaoferowania aparatu do automatycznego barwienia preparatów krwi pełnej i szpiku kostnego, który pracuje w systemie zanurzeniowym, a nie natryskowym?

Wyjaśnienia: Zamawiający wymaga aparatu do barwienia, w którym wykorzystuje się metodę zanurzeniową, nie natryskową.

32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materiału kontrolnego dla, którego termin ważności jest zgodny z terminem na opakowaniu, wynosi do 2 miesięcy, w przypadku, gdy ten będzie rozdysponowany wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego, dostępnego na stronie www.....pl”?

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.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

p.o. DYREKTORA

Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu

lek. med. Marta Węgrzyn-Bąk