



# 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  
KARMIEŃIA  
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.3320.6.01602.20

Zamość, dnia 19 lutego 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 wniosków i wyjaśnienia:

1. Opis przedmiotu Zamówienia, Parametry techniczno-eksploatacyjne, pkt 8

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.

2. Opis przedmiotu Zamówienia, Parametry techniczno-eksploatacyjne, pkt 13

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 należy uzyskać z pierwszego oznaczenia próbki.

3. Opis przedmiotu Zamówienia, Parametry techniczno-eksploatacyjne, pkt 21

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.

4. Opis przedmiotu Zamówienia, Parametry techniczno-eksploatacyjne, pkt 21

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 klinicyście uzyskanie wstępnych informacji na temat stanu pacjenta w bardzo krótkim czasie od pobrania materiału.

**Wyjaśnienia:** Zgodnie z SIWZ.

5. Opis przedmiotu Zamówienia, Parametry techniczno-eksploatacyjne, pkt 22

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.

6. Opis przedmiotu Zamówienia, Parametry techniczno-eksploatacyjne, pkt 28

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 dopuszcza.

7. Opis przedmiotu Zamówienia, Parametry techniczno-eksploatacyjne, pkt 29

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 grupy (serii) analizatorów.

8. Opis przedmiotu Zamówienia, Parametry techniczno-eksploatacyjne, pkt 30

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

9. Opis 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

10. Opis 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.

11. **Dotyczy Wzór umowy §2 ust. 5**

Zamawiający wskazuje na obowiązek Wykonawcy dostarczania na swój koszt odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i zużywalnych w przypadku niedoszacowania ich ilości w ofercie. Prosimy o usunięcie ww. zapisu, ze względu na fakt, iż Wykonawca szacuje ilości odczynników biorąc pod uwagę wskazane przez Zamawiającego ilości przewidywanych badań i średnią ilość zużywania odczynnika na 1 badanie. Wykonawca nie ma wpływu i kontroli na faktyczną ilość zużywania odczynników przez Zamawiającego.

Ewentualnie prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia zapisem w brzmieniu:

*„z wyłączeniem sytuacji, w której wzrost wykorzystania odczynników będzie spowodowany wzrostem ilości badań, niż deklarowano w SIWZ bądź użytkowaniem analizatorów w sposób niezgodny z instrukcją obsługi analizatorów”.*

**Wyjaśnienia:** Obowiązujące są zapisy wzoru umowy.

12. **Dotyczy Wzór umowy §2 ust. 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu poprzez dodanie: *„(...) w ciągu 3 (trzech) dni roboczych od chwili otrzymania reklamacji od Zamawiającego.”?*

**Wyjaśnienia:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

13. **Dotyczy Wzór umowy §2 ust. 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu poprzez dodanie: *„(...) w terminie 3 (trzech) dni roboczych od daty jej otrzymania.”?*

**Wyjaśnienia:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

14. **Dotyczy Wzór umowy §3 ust.10 pkt 1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czasu poprzez dodanie zapisu: „w dni robocze”?

**Wyjaśnienia:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

15. **Dotyczy Wzór umowy §7 ust.2**

Uprzejmie prosimy o dookreślenie zapisu:

„za każdy dzień opóźnienia **z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy**”

Kara powinna pełnić funkcję dyscyplinującą, a nie paraliżującą. W obecnym brzmieniu zapisu Wykonawca nie ma wpływu na wysokość kary – nie zależy to od jego należytej staranności.

**Wyjaśnienia:** Zapisy zgodnie z wzorem umowy.

16. **Dotyczy Wzór umowy §7 ust.4**

Uprzejmie prosimy o dookreślenie zapisu:

„za każdy dzień opóźnienia **z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy**”

Kara powinna pełnić funkcję dyscyplinującą, a nie paraliżującą. W obecnym brzmieniu zapisu Wykonawca nie ma wpływu na wysokość kary – nie zależy to od jego należytej staranności.

**Wyjaśnienia:** Zapisy zgodnie z wzorem umowy.

17. **Dotyczy Wzór umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych, załącznik nr 1**

Uprzejmie prosimy o rozszerzenie katalogu danych osobowych poprzez dodanie „wyniki badań”

**Wyjaśnienia:** Zamawiający rozszerza katalog danych osobowych o „wyniki badań”.

18. **Dotyczy punktu I OPZ**

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

**Wyjaśnienia:** Zgodnie z SIWZ.

19. **Dotyczy punktu I OPZ**

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 SIWZ.

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

Czy Zamawiający dopuści analizatory, w przypadku których Dostawca nie posiada udokumentowanej w instrukcji obsługi możliwości 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.

21. Dotyczy par. 2 ust. 4 wzoru umowy

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wnoszenia towaru?

Uzasadnienie: Wykonawcy korzystają przy dostawach z usługi firm kurierskich, które nie mają prawa rozładowywać i przenosić dostaw do pomieszczeń magazynowych na wskazane przez przedstawiciela Zamawiającego miejsca.

**Wyjaśnienia:** Zapisy zgodnie z wzorem umowy.

22. 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 odpowiedzią na pytanie nr 12 tj. „Wykonawca uzupełni przedmiot dostawy w ciągu 3 (trzech) dni **roboczych** od chwili otrzymania reklamacji od Zamawiającego.

23. Dotyczy punktu 36 Opisu przedmiotu zamówienia

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

**Wyjaśnienia:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Z-ca DYREKTORA**

Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego  
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu  
ds. Administracyjno – Technicznych

***mgr Andrzej Szewczuk***