



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**  
02 - 097 Warszawa ul. Banacha 1a



DYREKTOR NACZELNY	599-15-00
Z-CA DYREKTORA DS. MEDYCZNYCH	599-15-10
Z-CA DYREKTORA DS. EKONOMICZNO - FINANSOWYCH	599-15-20
Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH	599-15-30
GŁÓWNY KSIĘGOWY	599-22-20

CENTRALA 599-10-00

FAX 599-15-02

Warszawa, 27.12.2016r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę odczynników do wykonywania oznaczeń morfologii krwi z różnicowaniem krwinek białych na min 5 populacji, oznaczeniem erytroblastów i retikulocytów wraz z dzierżawą analizatora**

Postępowanie znak DZP/270/182/16

W związku z wpłynięciem pytań do SIWZ dotyczących w/w postępowania Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

**Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 3 do SIWZ – Parametry opisujące przedmiot zamówienia:**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający pisząc w pkt. 6 „parametry prezentowane na wyniku” ma na myśli parametry diagnostyczne, o potwierdzonym znaczeniu klinicznym, przesyłane i prezentowane na wyniku z systemu LIS?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 2**

Czy zamawiający wymaga aby parametry diagnostyczne były potwierdzone certyfikatem FDA?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza także taką możliwość.

**Pytanie 3**

Czy zamawiający dopuszcza, aby na wyniku zamiast MRV (objętość retikulocyta) prezentowana była wartość parametru pozwalającego na jakościowe określenie aktualnego statusu erytropoezy i aktualnej biodostępności żelaza dla potrzeb erytropoezy poprzez parametr Ret-He (ekwiwalent hemoglobiny w retikulocytach), który jest rekomendowany w wytycznych "European Best Practice Guidelines" oraz National Kidney Foundation Kidney Disease Outcome Quality Initiative. Parametr Ret-He podobnie jak MRV jest również pomocny do oceny i monitorowania terapii anemii (pkt.7 tabeli)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza także taką możliwość.

**Pytanie 4**

W zakresie pkt.8 tabeli czy Zamawiający wymaga aby pomiar NRBC był prezentowany na wyniki jako parametr diagnostyczny przesyłany do LIS?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 5**

Czy zamawiający wymaga, aby wynik NRBC był dostępny na każdym wyniku (nawet w trybie CBC), a tym samym liczba WBC była zawsze wiarygodna w przypadku obecności NRBC?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający wymaga, aby analizator dokonywał pomiaru WBC ( oraz rozdziału na subpopulacje) metodą fluorescencyjnej cytometrii przepływowej (FCP), która jest obecnie jedną z najnowocześniejszych metod pomiarowych (pkt.10 tabeli)? W przypadku rozdziału leukocytów na 5 populacji - zastosowanie barwnika fluorescencyjnego, który barwi materiał genetyczny w komórce zwiększa wiarygodność i dokładność rozdziału, wyklucza interferencję ze strony erytrocytów opornych na lizę oraz cząsteczek nieposiadających materiału generycznego (np. lipidy). FCP zwiększa możliwość wykrycia komórek, zarówno w materiale o niskich jak i wysokich stężeniach, co znacznie rozszerza możliwości diagnostyczne i zmniejsza ilość powtórek, a tym samym zmniejsza koszty wykonania morfologii. Wykorzystanie FCP zapewnia wysoką czułość flagowania, w przypadku obecności komórek patologicznych, tym samym lepiej ukierunkowuje dalszą diagnostykę.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Pytanie 7**

Czy zamawiający wymaga aby źródłem światła był laser półprzewodnikowy, emitujący światło czerwone, który cechuje się spójną wiązką światła, mniejszym zużyciem energii, długą żywotnością oraz stabilnością przez długi okres czasu, co znacznie zmniejsza ilość czynności konserwacyjnych, a także wyklucza konieczność wykonywania regularnej kalibracji?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z pkt.2 Załącznika nr 3 do Formularza Oferty.

**Pytanie 8**

Czy zamawiający wymaga, aby manualna analiza próbek była możliwa zarówno w systemie zamkniętym (bez potrzeby otwierania probówek przed analizą), jak i w systemie otwartym (pkt.12 tabeli)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Pytanie 9**

Prosimy o sprecyzowanie pkt. 17 czy Zamawiający wymaga, aby wyniki pomiarów w płynach z jam ciała były przesyłane do systemu LIS?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Pytanie 10**

Czy Zamawiający wymaga certyfikatu potwierdzającego dopuszczenie modułów pomiarowych do oznaczeń płynów z jam ciała, np. zatwierdzenie wydane przez FDA, stanowiące potwierdzenie wysokiej jakości i efektywności?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Pytanie 11**

Zamawiający wymaga w pkt. 21, aby Wykonawca poniósł koszt wpięcia analizatora do posiadanego przez Zamawiającego systemu LIS w związku z powyższym prosimy o podanie nazwy dostawcy posiadanego przez Zamawiającego systemu LIS, do którego ma być podłączony analizator? Według wiedzy Oferenta w Banku Komórek Krwiotwórczych, gdzie zgodnie z SIWZ ma być zainstalowany analizator nie ma obecnie systemu LIS. W związku z czym prosimy doprecyzować zapis, co Zamawiający ma na myśli, czy np. chodzi o stworzenie modułu hematologicznego LIS, czy wpięcie do systemu szpitalnego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga wpięcia analizatora do posiadanego przez Zamawiającego systemu szpitalnego CLININET.

### **Pytanie 12**

W związku z koniecznością podłączenia analizatora do systemu LIS co jest niezależne od dostawcy analizatora czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę oraz instalację analizatora do 21 dni roboczych od daty podpisania umowy, a termin podłączenia analizatora do systemu LIS wyniesie do 21 dni od daty podłączenia analizatora (takie terminy realizacji podają firmy odpowiedzialne za integrację z LIS)?

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

### **Pytanie 13**

Czy Zamawiający wymaga, aby analizatory posiadały możliwość pomiaru frakcji populacji niedojrzałych granulocytów (obejmującej promielocyty, mielocyty oraz metamielocyty) jako odrębnej populacji wyrażonej w wartościach # i %, jako parametr diagnostyczny wysyłany do LIS?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

### **Pytanie 14**

Czy Zamawiający wymaga, aby analizatory posiadały osobny kanał do oznaczania HGB, który zmniejsza możliwość interferencji ze strony leukocytów w przypadku wysokich leukocytoz- wysokie leukocytozy nie powodują w tym przypadku zawyżenia wartości HGB, oraz zmniejsza możliwość interferencji (fałszywego zawyżenia) ze strony lipemii ?

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

### **Pytanie 15**

Czy zamawiający wymaga, aby analizator posiadał dodatkowe parametry diagnostyczne opisujące jakościowo populacje płytek krwi: PDW – wskaźnik anizocytozy w obrębie populacji PLT, P-LCR – wskaźnik obecności płytek dużych, które będą pomocne w ocenie populacji płytek w przypadku obecności płytek dużych, a także w identyfikowaniu potencjalnych interferencji ze strony mikrocytów czy fragmentocytów lub agregatów płytkowych, które są dostępne w podstawowej morfologii i nie stanowi dodatkowych kosztów.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

### **Pytanie 16**

Czy Zamawiający dopuszcza zaofiarowanie ilości krwi kontrolnej zgodnie z doświadczeniem Wykonawcy, tj. w takiej ilości w jakiej najczęściej jest zamawiana, uwzględniając jej realną stabilność po otwarciu i okres ważności preparatu?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

### **Dotyczy SIWZ, Rozdział XII Wzór umowy:**

#### **Pytanie 17**

**§1 ust. 2:** Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany ilości zamawianego towaru w zależności od rzeczywistych potrzeb. W związku z powyższym prosimy o zastrzeżenie, iż ewentualne ograniczenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20% poprzez dodanie zapisu w brzmieniu: „przy czym zmniejszenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20%”.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację projektu umowy w sposób następujący:

**§1 ust.2** otrzymuje brzmienie: „Ustalone w Załączniku do niniejszej umowy ilości stanowią wielkości szacunkowe, które mogą ulec zmianie stosownie do rzeczywistych potrzeb Zamawiającego, jednakże zmniejszenie ilości asortymentu nie będzie przekraczało 30% wartości umowy”.

#### **Pytanie 18**

**§6 ust. 2:** Prosimy o doprecyzowanie zapisu dotyczącego składania zamówień. Proponujemy następujący zapis: „Minimalne dane niezbędne do prawidłowego zamówienia Odczynników to: nazwa i adres Zamawiającego, nazwa handlowa i numer katalogowy zamawianych produktów, ilość, cena lub wskazanie właściwej umowy handlowej, miejsce dostawy oraz oczekiwana data dostawy. W przypadku materiału kontrolnego, niezbędną informacją jest również numer zamawianej serii (LOT),

zgodnie z harmonogramem dostaw. Czas realizacji zamówienia biegnie od momentu jego skutecznego dotarcia do Wykonawcy." Powyższy zapis umożliwia zapewnienie pod względem technicznym ciągłości dostaw do Zamawiającego. Powyższy zapis stanowi gwarancję Wykonawcy do rzetelnego wywiązania się z zobowiązań dotyczących dostaw Odczynników względem Zamawiającego – umożliwia precyzyjne planowanie oraz zapewnia pewność dostaw, pogłębiając wzajemne zaufanie obu stron umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie powyższej modyfikacji. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zamówień towaru dokonuje na podstawie Załącznika do umowy, który tworzony jest zgodnie ze złożoną przez Wykonawcę ofertą.

**Pytanie 19**

**§7 ust. 3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie przedmiotu umowy oraz przeszkolenie personelu w terminie ..... dni roboczych od daty podpisania umowy.

Umowa uzyskuje moc obowiązującą w chwili podpisania przez obie strony, w sytuacji gdy jest podpisywana w trybie korespondencyjnym, nie zostaje podpisana przez obie strony jednocześnie, lecz dopiero po złożeniu ostatniego podpisu, a zatem termin na dostawę analizatora winien biec od daty podpisania nie zawarcia umowy, a także winny to być dni robocze.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 20**

**§9 ust. 1:** Prosimy o uzupełnienie postanowienia wzoru umowy zapisem w brzmieniu: „zawartymi w instrukcji obsługi producenta analizatora”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację projektu umowy. W związku z powyższym **§9 ust.1** otrzymuje brzmienie: „Zamawiający zobowiązuje się użytkować przedmiot umowy zgodnie z jego przeznaczeniem i wymogami prawidłowej eksploatacji zawartymi w instrukcji obsługi producenta analizatora”.

**Pytanie 21**

**§9 ust. 5:** Prosimy o uzupełnienie postanowienia poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„W okresie trwania umowy, gdy konieczność dokonania napraw powstanie z winy Zamawiającego na skutek nieprawidłowej eksploatacji przedmiotu umowy, koszty napraw i części zamiennych pokrywa Zamawiający”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 22**

**§9:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie ustępu w brzmieniu: „Zamawiający ma obowiązek przestrzegania instrukcji obsługi wydierżawionego sprzętu oraz używania wyłącznie odczynników będących przedmiotem umowy. Nieprzestrzeganie wymogów określonych powyżej spowoduje obciążenie Zamawiającego kosztami ewentualnego przeglądu i naprawy sprzętu oraz może spowodować odstąpienie od umowy przez Wykonawcę ze skutkiem natychmiastowym”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dodaje w **§9** ustęp 10 o następującym brzmieniu:

10. Zamawiający ma obowiązek przestrzegania instrukcji obsługi wydierżawionego sprzętu oraz używania wyłącznie odczynników będących przedmiotem umowy. Nieprzestrzeganie wymogów określonych powyżej spowoduje obciążenie Zamawiającego kosztami ewentualnego przeglądu i naprawy sprzętu oraz może spowodować odstąpienie od umowy przez Wykonawcę ze skutkiem natychmiastowym.

**Pytanie 23**

**§11 ust. 1 pkt. 1 i 2:** Prosimy o odpowiednią modyfikację ww. postanowienia poprzez zastąpienie zapisu „w terminie .... dni od daty dostarczenia faktury VAT Zamawiającemu” wyrażeniem „w terminie .... dni od dnia wystawienia faktury. Jeżeli Zamawiający otrzyma fakturę po upływie 5 dni od daty jej wystawienia, termin płatności liczy się od dnia otrzymania faktury przez Zamawiającego”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 24**

**§12 ust. 3:** Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy zgodnie z treścią SIWZ w Rozdziale IV, pkt.4.2.

**Odpowiedź:**

Zamawiający sporządzi umowę zgodnie z ofertą złożoną przez Wykonawcę, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza.

**Pytanie 25**

**§13 ust. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu „od otrzymania pisemnej reklamacji Zamawiającego” na „od uznania reklamacji Zamawiającego za uzasadnioną, o czym Zamawiający zostanie poinformowany na piśmie”? Zapis w dotychczasowym brzmieniu narzuca Wykonawcy obowiązek wymiany towaru na wolny do wad, tymczasem Wykonawca zgodnie z literą prawa nie może odmówić przyjęcia reklamacji z tytułu odpowiedzialności za niezgodność towaru z umową, ale ma prawo po rozpatrzeniu reklamacji ją odrzucić, dlatego też zasadne jest aby wskazać iż Wykonawca ma obowiązek wymiany wadliwego towaru tylko w przypadku uzasadnionych reklamacji, a nie każdych.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 26**

**§14 ust. 1:** Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy pod zapisem „wartości netto niewykonanej części umowy” Zamawiający rozumie „wartość netto niewykonanej w terminie dostawy częściowej”.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 27**

**§14:** Prosimy o uzupełnienie zapisu poprzez dodanie zdania:

„Obowiązek naliczania kar umownych nie dotyczy okoliczności, gdy Wykonawca wstrzyma kolejne dostawy na skutek zwłoki Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu ponad 60 dni licząc od terminu zapłaty.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 28**

**§14:** Prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia wzoru umowy poprzez dodanie zapisu w brzmieniu: „Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umową w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z winy Zamawiającego, z wyłączeniem okoliczności, o której mowa w §21 ust. 1 niniejszej umowy”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 29**

**§15 ust.1 pkt.1.2:** Prosimy o modyfikację ww. postanowienia poprzez dodanie zdania w następującym brzmieniu: „Przed zastosowaniem jednak powyższego środka, Zamawiający zobowiązany jest wezwać Wykonawcę do spełnienia świadczenia, wyznaczając mu odpowiedni termin do wykonania obowiązku umownego.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 30**

**§21:** Prosimy o modyfikację ww. postanowienia na zapis w brzmieniu: „Każdej ze Stron przysługuje możliwość wypowiedzenia niniejszej umowy z zachowaniem 3-miesięcznego okresu wypowiedzenia po uprzednim pisemnym poinformowaniu drugiej Strony”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

W związku z udzielonymi odpowiedziami, na podstawie art.38 ust.4 ustawy z dnia 29.01.2004r Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2004r. Nr 19, poz.177 z późn. zm.) Zamawiający modyfikuje treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Z poważaniem,  
**KIEROWNIK**  
Działu Zamówień Publicznych 5  
*[Podpis]*  
mgr Beata Kierzkowska