



ADZP-381-80/24

Poznań, 23.10.2024 r.

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu  
o udzielenie zamówienia publicznego**

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ**

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz.1320), prowadzonym w trybie **przetargu nieograniczonego** w przedmiocie: **"Sukcesywna dostawa odczynników, aparatów oraz wyposażenia do Pracowni Serologii Banku Krwi w dwóch lokalizacjach"** udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

**Pytanie nr 1:** Dotyczy Załącznik Nr 2a do SWZ, Cennik:

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w podanej liczbie badań, ujął ilości badań przeznaczone na kontrole codzienne.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 2:** Dotyczy Załącznik Nr 2a do SWZ, Cennik:

Uprzejmie prosimy o zgodę na rozszerzenie formularza ofertowego o pozycje dodatkowe, aby zaoferować materiały zużywalne niezbędne do realizacji przedmiotu umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje stosownej zmiany.

**Pytanie nr 3:** Dotyczy Załącznik Nr 2b do SWZ, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, pkt 13

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający pisząc „konserwacja” ma na myśli dezynfekcję analizatora.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 4:** Dotyczy Załącznik Nr 2b do SWZ, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, pkt 15

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że pod pojęciem „Analizator umożliwiający otwieranie pojedynczych kolumn na mikrokarcie – jednoczesne otwieranie kart i dozowanie” Zamawiający rozumie rozwiązanie, w którym w jednym ruchu igła pipetująca przebija folię i w materiał zadany do kolumny.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 5:** Dotyczy Załącznik Nr 2b do SWZ, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, pkt 17

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pipety wraz z końcówkami od innego producenta, niż pozostałe części zestawu back-up, czyli wirówka i inkubator.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 6:** Dotyczy Załącznik Nr 2b do SWZ, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, pkt 27

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby czas reakcji serwisu w przypadku dostępu zdalnego do analizatora wynosił 12 godzin od zgłoszenia w dni robocze, natomiast w przypadku braku możliwości zdalnej naprawy analizatora, czas przyjazdu inżyniera wynosił 24 godziny w dni robocze.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza i dokonał stosownej zmiany.

**Pytanie nr 7:** Dotyczy Załącznik Nr 2b do SWZ, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, pkt 31 oraz § 2 ust 1 Wzór umowy.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby dostawy do laboratorium odbywały się zgodnie z harmonogramem, a w przypadku dostaw pilnych „CITO” w terminie 5 dni roboczych.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści możliwość dostaw odczynników wg załączonego harmonogramu dostaw a w przypadku dostaw pilnych w ciągu 3 dni roboczych. Dokonano stosownej zmiany

**Pytanie nr 8:** Dotyczy Wzór umowy, §.1, pkt. 2. 1) c)

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga dostawy materiałów niezbędnych do rejestracji badań.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza i dokonał stosownej zmiany.

**Pytanie nr 9:** Dotyczy Wzór umowy, §.1, Przedmiot umowy, pkt. 2. 6) b)

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający zgodnie z Załącznikiem Nr 2b do SWZ, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia. Pkt 19 nie wymaga integracji analizatorów z HIS, a jedynie z LIS, którego integracja z HIS leży w gestii szpitala.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 10:** Dotyczy Wzór umowy, §.1, Przedmiot umowy, pkt. 3. 3)

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga adaptacji pomieszczeń, tj. przebudowy, remontu, ani wyposażenia w meble.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza i dokonał stosownej zmiany.

**Pytanie nr 11:** Dotyczy Wzór umowy, §.1, Przedmiot umowy, pkt. 5.

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg ważności odczynników 6 miesięcy nie dotyczy krwinek i materiałów do kontroli codziennej.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 12:** Dotyczy Wzór umowy, §.2, Warunki Dostawy Towaru, pkt. 8

Prosimy o zmianę zapisu „W przypadku braków ilościowych Wykonawca zobowiązuje się uzupełnić reklamowany towar na wolny od wad w terminie do 3 dni roboczych od daty otrzymania zawiadomienia o brakach. Natomiast w przypadku wad fizycznych Wykonawca zobowiązuje się wymienić reklamowany towar na wolny od wad w terminie 5 dni po otrzymaniu reklamowanego towaru” na zapis:

„W przypadku braków ilościowych Wykonawca zobowiązuje się uzupełnić reklamowany towar na wolny od wad w terminie do 5 dni roboczych od daty otrzymania zawiadomienia o brakach. Natomiast w przypadku wad fizycznych Wykonawca zobowiązuje się wymienić reklamowany towar na wolny od wad w terminie 5 dni po reklamacji do Wykonawcy.”

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i dokonał stosownej zmiany.

**Pytanie nr 13:** Dotyczy Wzór umowy, §.3, Warunki dostawy Sprzętu, pkt. 2

Prosimy o zmianę zapisu na „Termin dostawy Sprzętu wraz z wykonaniem obowiązków określonych w § 1 ust. 2 pkt 4) i ust. 3 pkt do 5) do 9) nastąpi w terminie dostawy i instalacji analizatora, tj. w okresie od 01.12.2024 r.- 09.12.2024 r. Pełne uruchomienie, włączając w to integrację aparatu z LIS-Laboratoryjny Systemem Informatyczny nastąpi najpóźniej do 13.12.2024 r. lub po uzgodnieniu z kierownikiem laboratorium.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i dokonał stosownej zmiany.

**Pytanie nr 14:** Dotyczy Wzór umowy, §.3, Warunki dostawy Sprzętu, pkt. 7

Prosimy o usunięcie zapisu na „Wykonawca ma obowiązek poinformowania Zamawiającego o sposobach zagospodarowania odpadów powstałych w trakcie realizacji Zadania .”, ponieważ zgodnie z obowiązującym prawem, to na wytwórcy odpadów spoczywa obowiązek ich kwalifikacji i utylizacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający dokonał stosownej zmiany.

**Pytanie nr 15:** Dotyczy Wzór umowy, §.7, Warunki gwarancji i serwisu, pkt. 5

Prosimy o zmianę zapisu do tyżącego przystąpienie do usunięcia awarii z „6 godzin” na „12 godzin w dni robocze”.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i dokonał stosownej zmiany .

**Pytanie nr 16:** Dotyczy Wzór umowy, §.7, Warunki gwarancji i serwisu, pkt. 6

Prosimy o zmianę zapisu: Czas usunięcia awarii u Zamawiającego wynosi maksymalnie do 12 godzin od przystąpienia do usunięcia awarii i do 24 godzin w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych. „na zapis:

Czas usunięcia awarii u Zamawiającego wynosi maksymalnie do 24 godzin od przystąpienia do usunięcia awarii i do 48 godzin w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych w dniach roboczych”.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i dokonał stosownej zmiany.

**Pytanie nr 17:** Dotyczy Wzór umowy, §.7, Warunki gwarancji i serwisu, pkt. 7

Z uwagi na to, że przedmiotem zamówienia jest dzierżawa analizatora oraz systemu manualnego zabezpieczającego pracę laboratorium w przypadku wystąpienia awarii analizatora prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dostarczenia sprzętu zamiennego w przypadku jednoczesnej awarii analizatora oraz systemu manualnego.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i dokonał stosownej zmiany.

**Pytanie nr 18:** Dotyczy Wzór umowy, §.10, Warunki rozwiązania umowy pkt. 2 ppkt 1-3

W paragrafie § 10 pkt. 2 ppkt 1-3 Zamawiający zawarł zapis:

„2. Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania Umowy **ze skutkiem natychmiastowym** przy wystąpieniu następujących okoliczności:

- 1) **trzykrotne opóźnienie** w realizacji dostaw lub reklamacji w zakresie asortymentu, o którym mowa w § 1 ust. 2 pkt 1-3 Umowy;
- 2) **dwukrotne opóźnienie** w realizacji dostaw lub reklamacji przekraczające 5 dni roboczych;
- 3) trzykrotna reklamacja jakości przedmiotu zamówienia;”.

Pragniemy w tym miejscu wskazać, że opóźnienie oraz nieprawidłowości w dostawie, mogą wystąpić z powodu szeregu okoliczności, w głównej mierze niezależnych od Wykonawcy. sankcja rozwiązania umowy, wydaje się niewspółmierna i sprzeczna z art. 431 PZP mówiącym o obowiązku współdziałania Zamawiającego i Wykonawcy w celu należytej realizacji zamówienia oraz Art. 433 ustawy pzp, w którym to zakazuje się narzucania odpowiedzialności wykonawcy za opóźnienie, chyba że jest to uzasadnione okolicznościami lub zakresem zamówienia;

Mając na uwadze powyższe, prosimy o modyfikację paragrafu 10 pkt 2 ppkt 1-3 Umowy poprzez alternatywnie sformułowanie.

„2. Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania Umowy **po bezskutecznym wezwaniu do prawidłowej realizacji umowy** przy wystąpieniu następujących okoliczności:

- 1) **trzykrotną zwłokę** w realizacji dostaw lub reklamacji w zakresie asortymentu, o którym mowa w § 1 ust. 2 pkt 1-3 Umowy;
- 2) **dwukrotną zwłokę** w realizacji dostaw lub reklamacji przekraczające 5 dni roboczych;
- 3) trzykrotna reklamacja jakości przedmiotu zamówienia;”.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że dokonuje zmiany pkt 1 i 2 w §10 ust. 2 Wzoru umowy i nadaje im brzmienie:

„1) trzykrotnej zwłoki w realizacji dostaw lub reklamacji w zakresie asortymentu, o którym mowa w § 1 ust. 2 pkt 1-3 Umowy;

2) dwukrotnej zwłoki w realizacji dostaw lub reklamacji przekraczające 5 dni roboczych;”

W pozostałym zakresie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści Wzoru umowy. Okoliczności te nie są związane z dodatkowym wezwaniem Wykonawcy do prawidłowej realizacji zamówienia.

**Pytanie nr 19:** Dotyczy Załącznik nr 1 do SWZ, Formularz oferty, pkt. 2, 2)

Z uwagi na to, że przedmiotem zamówienia jest dzierżawa analizatora oraz systemu manualnego zabezpieczającego pracę laboratorium w przypadku wystąpienia awarii analizatora prosimy o usunięcie zapisu „Laboratorium, które w przypadku awarii będzie wykonywać przedmiot Zamówienia na rzecz Zamawiającego: .....”

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Jeśli taki zapis widnieje.

**Pytanie nr 20:** Czy Zamawiający wymaga dostarczania bębnow, tonerów, etykiet do drukarki kodów i papieru do druku wyników? Jeśli tak, to w jakiej ilości i czy Oferent winien je wymienić i wycenić w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 21:** Prosimy o podanie dostawcy LIS i HIS do którego mają zostać włączone analizatory oraz danych kontaktowych.

**Odpowiedź:** Moduł InfoMedica/AMMS Laboratorium firmy ASSECO.

**Pytanie nr 22:** Czy Zamawiający wymaga również dostawy systemu do zarządzania pracownią serologii i bankiem krwi czy rolę tą będzie spełniał posiadany LIS/HIS?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 23:** Prosimy o szczegółowy wykaz wymaganych przez Zamawiającego adaptacji pomieszczeń (zakres prac, dostaw itp.) zapewniające prawidłowe warunki pracy dla oferowanego sprzętu, o których mowa w § 1 pkt 3 ppkt 3 wzoru umowy (zał. nr 7 do SWZ)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga i dokonał stosownej zmiany.

**Pytanie nr 24:** Prosimy o przesłanie specyfikacji 2 chłodziarek i 2 zamrażarek wymaganych przez Zamawiającego, ponieważ nie ma załącznika 1b do oferty, który został wymieniony w § 1 pkt 3 ppkt 4 i 5 wzoru umowy (zał. nr 7 do SWZ)

**Odpowiedź:** Zamawiający podał specyfikację zamrażarek i chłodziarek w Załączniku Nr 2b do SWZ, który stanowić będzie Załącznik Nr 1b do Umowy.

**Pytanie nr 25:** Prosimy o potwierdzenie, że zapis w § 1 pkt 6 wzoru umowy (zał. nr 7 do SWZ) nie dotyczy odczynników krwinkowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 26:** Czy ze względu na specyfikę asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii (m. in. krwinki wzorcowe) Zamawiający dopuści możliwość dostaw odczynników wg załączonego harmonogramu dostaw a w przypadku dostaw pilnych w ciągu 3 dni roboczych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza i dokonał stosownej zmiany.

**Pytanie nr 27:** Czy Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni co podyktowane jest procedurą producenta oraz jego siedzibą poza granicami RP?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 28:** Czy zamawiający dopuści termin dostawy analizatorów wynoszący 30 dni od podpisania umowy?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 29:** Czy Zamawiający dopuści analizatory używane przy zapewnieniu dostaw kompletnie odnowionych analizatorów, dla których zostały wystawione stosowne deklaracje zgodności po procesie odnowienia tzw. recond, co w aktualnej sytuacji trudności w dostępie do podzespołów elektronicznych pozwoli zaoferować urządzenie odpowiadające nowemu, objęte pełną gwarancją i opieką autoryzowanego serwisu producenta urządzenia przez cały okres obowiązywania umowy?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 30:** Czy Zamawiający dopuści analizatory o pojemności magazynu na mikrokarty min. 160?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 31:** Prosimy o potwierdzenie, że w pkt 11 załącznika nr 2b do SWZ Zamawiający ma na myśli system rozpoznawania zakorkowanych probówek oraz innych odczynników w taki sposób aby analizator wykonywał ich detekcję w sposób bezkontaktowy z igłą dozującą? Zwracamy uwagę, iż tylko taki sposób gwarantuje uniknięcia złamania igły. Sytuacja, w której detekcja polega na kontakcie igły z korkiem nie stanowi systemu zapobiegającego złamania igły, gdyż kontakt igły z korkiem zawsze prowadzi do niebezpieczeństwa jej uszkodzenia/złamania.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 32:** Prosimy o dopuszczenie w pkt 13 załącznika nr 2b rozwiązania równoważnego polegającego na: konserwacja wykonywana raz w tygodniu (4x w m-cu) o łącznym czasie nie przekraczającym 80 minut w skali miesiąca (pojedyncza konserwacja nie dłuższa niż 20 minut) co potwierdza instrukcja obsługi urządzenia? Pragniemy podkreślić, że systemu wymagający konserwacji aparatu nie częściej niż 1x w miesiącu jest zdecydowanie bardziej czasochłonny. Konserwacja

wykonywana 1x w miesiącu trwa faktycznie dłużej (co najmniej 120 minut) niż 4 czynności wykonywane w odstępach tygodniowych w proponowanym przez nas rozwiązaniu. Tym samym łączna przerwa z ciągłości pracy analizatora w proponowanym przez nas rozwiązaniu równoważnym jest zdecydowanie krótsza niż czas konserwacji 1x w miesiącu, który jest przez Zamawiającego faworyzowany i prowadzi do złamania zasady uczciwej konkurencji i niemożności złożenia konkurencyjnej oferty. Wyrażając zgodę na proponowane rozwiązanie równoważne, Zamawiający uzyska oczekiwany efekt, czyli ograniczenie czynności konserwujących do minimum oraz jak najkrótszy czas przestoju urządzenia w skali miesiąca, a dodatkowo bardziej bezpieczne i stabilne mikrobiologicznie rozwiązanie technologiczne układu hydraulicznego.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 33:** Czy Zamawiający dopuści karty do oznaczeń grup krwi biorcy i dawcy bez kolumną z kontrolą wewnętrzną? Podkreślamy, że tak postawiony wymóg (pkt 14 załącznika nr 2b do SWZ) jest sprzeczny z zasadą uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców i faworyzuje tylko jedną firmę Grifols posiadającą takie rozwiązanie. Zwracamy też uwagę na fakt, iż na rynku istnieją systemy, które ze względu na wysoce zaawansowany poziome technologiczny nie muszą posiadać takiego rozwiązania.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 34:** Prosimy o dopuszczenie w pkt 15 załącznika nr 2b do SWZ rozwiązania alternatywnego, gdzie otwieranie pojedynczych mikrokolumn odbywa się przez dedykowany dziurkacz a nie przez igłę dozującą, co bezpośrednio wpływa na bezpieczeństwa transfuzji w skutek eliminacji potencjalnych kontaminacji powodowanych przez igłę dozującą?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 35:** Prosimy o dopuszczenie rozwiązania alternatywnego (pkt 16 załącznika nr 2b do SWZ) tj. wykonanie BTA z surowicą monowalentną IgG na osobnej karcie, gdyż nie wpływa to na wynik badania, jego szybkość wykonania czy prezentację graficzną (kolumna z BTA IgG będzie widoczna na tym samym ekranie obok grupy krwi z BTA (surowica poiwalenta)? Nadmieniamy, że tak podany warunek graniczny faworyzuje tylko jednego wykonawcę Grifols posiadającą takie rozwiązanie, co jest sprzeczne z zasadą uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 36:** Prosimy o potwierdzenie, że wszystkie wymienione w pkt 17 załącznika nr 2b do SWZ urządzenia winny pochodzić od jednego producenta – tak jak oferowane analizatory, odczynniki, krwinki wzorcowe i codziennej materiał kontrolny, co daje gwarancję walidacji metody?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 37:** Czy wymienioną w pkt 28 załącznika nr 2b do SWZ kontrolę oferent winien wymienić i wycenić w formularzu asortymentowo - cenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga i dokonał stosownej zmiany.

**Pytanie nr 38:** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga analizatorów archiwizujących obrazy kart wraz z nasileniem reakcji w postaci kolorowych zdjęć? Powyższe ma istotny wpływ na ocenę prawidłowego wykonania badania, zajścia reakcji oraz interpretacji uzyskanego wyniku przez diagnostę.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 39:** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga funkcji CITO w analizatorach bez dodatkowej ingerencji operatora poza wstawieniem zdefiniowanej próbki na pokład analizatora tj. np. bez wciskania przycisków/ guzików, bez „klikania” w komputerze itp.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 40:** Prosimy o potwierdzenie, że każdy z analizatorów winien umożliwiać jednoczesne załadowanie min. 50 różnych (tłoczkowych, okrągłodennych etc.) próbek z materiałem badanym w jednym statywie.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



**Pytanie nr 41:** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby minimalna ilość materiału do oznaczenia grupy krwi wynosiła 50ul, co ma istotne znaczenie przy określaniu jej u noworodków.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 42:** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga analizatorów z możliwością przechowywania krwinek wzorcowych na ich pokładzie min. 7 dni bez potrzeby wyjmowania, co ma szczególne znaczenie przy opracowywaniu próbek PILNYCH, dla których ważny jest czas uzyskania wyniku badania? Zwracamy uwagę, iż takie rozwiązanie eliminuje długotrwały proces ogrzewania krwinek wyjętych z lodówki do temperatury pokojowej (min. 15-20 min), co ma szczególne znaczenie przy tego typu zleceniach.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 43:** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby oferowane analizatory automatycznie usuwały bez ingerencji operatora zużyte karty, fiolki po odczytnikach i opakowania po diluentach, co wyklucza kontakt operatora z materiałem potencjalnie zakaźnym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 44:** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga analizatorów posiadających zdublowane (tj. po min. 2 szt. na pokładzie każdego analizatora) pojemniki na płyny systemowe i odpady płynne analizatorów pomiędzy którymi automatycznie się przełączają i sygnalizują pełność (w przypadku odpadów) oraz pustość (w przypadku płynów), co umożliwi zachowanie ciągłości pracy – płyny mogą być uzupełniane w trakcie rutynowej pracy – nawet w trakcie wykonywania badań, tj. nakrapiania na karty?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 45:** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby analizatory posiadały system kontroli niezgodności bieżąco uzyskiwanych wyników badań z wynikami przechowywanymi w swoim archiwum? Zwracamy uwagę, iż w takim wypadku wykrycie potencjalnej niezgodności zachodzi już na wczesnym etapie wykonywania badania a nie dopiero po jego zakończeniu i przesłaniu do LIS.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 46:** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga analizatorów wykorzystujących jednorazowe naczynka lub/i bezpośrednio pojedyncze studzienki z porcjowanym oddzielnie odczytnikiem do przygotowywania roboczych zawiesin krwinek badanych, co stanowi dodatkowe zabezpieczenie przed kontaminacją?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 47:** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby oprogramowanie analizatorów umożliwiało wprowadzanie wyników badań wykonanych manualnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 48:** Prosimy o potwierdzenie, że dla Zamawiający wymaga przechowywania wszystkich kart w temp pokojowej tj. 18-25 st. C, co ma bezpośredni wpływ na ich dostępność do badań. Przechowywanie kart w innych temperaturach prowadzić będzie do czasowego ograniczenia ich dostępności (karty należy ogrzać do temperatury pokojowej w innym przypadku można uzyskać fałszywe wyniki badań)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 49:** Prosimy o potwierdzenie, że w Zamawiający wymaga wydajności analizatorów: min. 30 grup z badaniem przeglądowym przeciwciał odpornościowych na godzinę, a w przypadku analizatorów o mniejszej wydajności należy zaoferować do każdej lokalizacji po 2 analizatory?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Jednocześnie Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 oraz 137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2024 r. poz. 1320) dokonuje zmiany treści SWZ poprzez zmianę terminów w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, tj.:

- składania ofert, z dnia **31.10.2024 r. godz. 10:00** na dzień **06.11.2024 r. godz. 10:00**.
- otwarcia ofert, z dnia **31.10.2024 r. godz. 11:00** na dzień **06.11.2024 r. godz. 11:00**.

- wykonawca jest związany ofertą do dnia **03.02.2025 roku**.

Ponadto Zamawiający w związku z udzieloną odpowiedzią dokonał zmian następujących dokumentów:

- SWZ serologia\_ZMIANA I,
- Zał\_2a i b do SWZ - formularz cenowy arkusz parametrów technicznych SWZ serologia i Bank Krwi\_ZMIANA I
- Zał\_7\_do SWZ-PPU\_ZMIANA I

Wszystkie zmiany treści wskazanych wyżej dokumentu zostały oznaczone kolorem czerwonym. Zmienione dokument otrzymał nazwę:

- ZMIANA II – SWZ serologia;
- ZMIANA II Zał\_2a i b do SWZ - formularz cenowy arkusz parametrów technicznych SWZ serologia i Bank Krwi
- ZMIANA II Zał\_7\_do SWZ-PPU

Z poważaniem

**Z-ca Dyrektora  
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych**

**/ - / Marek Dakowski**

*Sprawę prowadzi: Karolina Hetmanowska-Prentke tel. +48 61 61 62 753  
e-mail: [karolina.hetmanowska-prentke@szoz.pl](mailto:karolina.hetmanowska-prentke@szoz.pl), [zampub@szoz.pl](mailto:zampub@szoz.pl)*

---

Specjalistyczny Zespół Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu  
ul. Adama Wrzosa 1  
60-663 Poznań