



## ZESPÓŁ WOJEWÓDZKICH PRZYCHODNI SPECJALISTYCZNYCH

40-038 Katowice, ulica Powstańców 31

[www.zwps.pl](http://www.zwps.pl)

tel. (32) 255-22-26

fax. (32) 343-40-01

ZWPS wdrożył system zgodny z normami PN-EN ISO  
9001:2015-10  
oraz PN-EN ISO 14001:2015-09



Katowice, dnia 22.09.2023r.

ZWPS/DA / 6725 /2023

### Uczestnicy Postępowania

### WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**Dotyczy:** Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, o którym mowa w art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 roku pozycja 1605 z późniejszymi zmianami, zwanej dalej: ustawą Pzp.), którego przedmiotem jest „Sukcesywna dostawa odczynników wraz z dzierżawą analizatorów” – Numer referencyjny : ZP/D/8/23

Na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023r. pozycja 1605 z późniejszymi zmianami, zwanej dalej ustawą Pzp.). Zamawiający udziela odpowiedzi na zapytania, które wpłynęły od Wykonawców.

**Pytanie 1:** Dotyczy Pakietu Nr 3:

Czy Zamawiający zezwala, aby wymagane zakresy liniowości dla płytek nie mniejszą niż 3mln komórek 1 µl, leukocytów nie mniejszą niż 350 tyś komórek w 1 µl, erytrocytów nie mniejszą niż 8 mln komórek w 1 µl były dostępne w oferowanym analizatorze hematologicznym w trybie CDR (automatycznego rozcieńczenia)??

**Odpowiedź:**

Zamawiający zezwala, aby wymagane zakresy liniowości dla płytek nie mniejszą niż 3 mln komórek w 1 µl, leukocytów nie mniejszą niż 350 tyś komórek w 1 µl, erytrocytów nie mniejszą niż 8 mln komórek w 1 µl były dostępne w oferowanym analizatorze hematologicznym w trybie CDR ( automatycznego rozcieńczenia).

**Pytanie 2:** Dotyczy Pakietu Nr 3:

Czy Zamawiający zezwala, aby w oferowanym analizatorze hematologicznym populacja niedojrzałych komórek z linii granulocytarnej była mierzona jako wspólna frakcja niedojrzałych komórek leukocytarnych wraz z linią młodych form monocytarnych i limfocytarnych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający zezwala, aby w oferowanym analizatorze hematologicznym populacja niedojrzałych komórek z linii granulocytarnej była mierzona jako wspólna frakcja niedojrzałych komórek leukocytarnych wraz z linią młodych form monocytarnych i limfocytarnych.

**Pytanie 3:** Dotyczy Pakietu Nr 3:

Czy Zamawiający wymaga, aby w oferowanym analizatorze hematologicznym próbki były mieszane rotacyjnie ( 360 stopni ) zgodnie z zaleceniami ISLH?.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby w oferowanym analizatorze hematologicznym próbki były mieszane rotacyjnie ( 360 stopni) (zgodnie z zaleceniami ISLH).

**Pytanie 4:** Dotyczy Pakietu Nr 3:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator hematologiczny posiadał automatyczny podajnik na 100 próbek?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga aby oferowany analizator posiadał automatyczny podajnik, jednocześnie Zamawiający nie określa ilości próbek.

**Pytanie 5:** Dotyczy Pakietu Nr 3 :

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator hematologiczny posiadał zintegrowaną z analizatorem stację walidującą oraz monitor i pracował bez konieczności sterowania komputerem zewnętrznym z możliwością komunikacji dwustronnej z LIS?.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 6:** Dotyczy Pakietu Nr 3:

Czy Zamawiający dopuści by termin ważności jednego z odczynników wynosił 3 miesiące od daty dostawy?

**Odpowiedź:**

Pytanie zadane nie precyzyjnie. Na tak zadane pytanie, bez wskazania przez Wykonawcę konkretnego jednego odczynnika, w ramach proponowanego asortymentu, Zamawiający nie jest w stanie udzielić jednoznacznej odpowiedzi.

**Pytanie 7:** Dotyczy Pakietu Nr 3:

Czy na potwierdzenie wymaganych parametrów analizatora jak i parametrów ocenianych, Zamawiający dopuści by Wykonawca przedstawił wyciąg z instrukcji obsługi analizatora? W przygotowanym dokumencie znajdzie się fragment instrukcji wraz z informacją, którego punktu parametrów wymaganych dotyczy potwierdzenie i która jest to strona z instrukcji obsługi analizatora. W ten sposób przygotowany dokument winien być czytelny dla Zamawiającego jak i innych Wykonawców ubiegających się o zamówienie?.

**Odpowiedź:**

Zamawiający, na potwierdzenie parametrów obligatoryjnych i parametrów dodatkowo punktowanych, dopuści tak przygotowany dokument jedynie w przypadku, jeżeli Wykonawca wykaże, że jest autoryzowanym dystrybutorem / przedstawicielem producenta oferowanego analizatora ( w załączeniu do oferty należy dołączyć list autoryzacyjny – zgodnie z Rozdziałem II pkt 1 litera d) i e) SWZ).