



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Gostyń, dnia 22 lutego 2023

Dotyczy postępowania pn.: **Dostawa do Laboratorium SPZOZ w Gostyniu aparatury medycznej, odczynników, materiałów zużywalnych i akcesoriów do badań laboratoryjnych wraz z dzierżawą sprzętu i usługami serwisowymi.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.XII.231.2/1/2023.**

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając w oparciu o przepisy art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na poniższe pytania do SWZ:

I. Pytania dotyczące tabeli pt. „ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNYCH PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA” (Pakiet nr 1, Załącznik nr 1 do SWZ):

1. Prosimy o potwierdzenie, że w ramach pkt. 4 tabeli Zamawiający oczekuje dwukierunkowej transmisji danych za pomocą powszechnego protokołu wymiany danych ASTM pomiędzy analizatorem a LIS i HIS firmy Kamssoft, a koszty integracji poniesie Wykonawca?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z wymogami SWZ.

2. Prosimy o potwierdzenie, że w ramach pkt. 17 tabeli Zamawiający oczekuje oprogramowania do autoryzacji wyników badań zintegrowanego z automatycznym analizatorem, wyposażonego w system kontroli niezgodności bieżąco wykonywanych wyników badań konkretnego pacjenta z wynikami przechowywanymi w archiwum analizatora, co pozwala na wykrycie ewentualnych niezgodności już na etapie ich wykonywania, a nie dopiero po transmisji do LIS?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania.

3. Prosimy o potwierdzenie, że w ramach pkt. 18 tabeli Zamawiający oczekuje, aby oferowany analizator automatyczny zapewniał odczyt kart/kaset wraz z archiwizacją obrazu stron karty w postaci kolorowych zdjęć wysokiej rozdzielczości obejmujących pełną mikrokolumnę wraz z kielichem reakcyjnym i możliwością jej powiększania celem dokładniejszej weryfikacji odczytu?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

SP ZOZ W GOSTYNIU TO TWÓJ SZPITAL



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

4. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „zdjęcia w wysokiej rozdzielczości”, o których mowa w pkt. 18 tabeli wraz z podaniem oczekiwanych parametrów obrazu?

Odpowiedź:: Oczekujemy czytelnych, wyraźnych zdjęć kart; nie budzących wątpliwości, co do odczytu reakcji.

5. Prosimy o potwierdzenie czy zgodnie z pkt 20 tabeli Zamawiający oczekuje automatycznego usuwania przez analizator zużytych kart i odczynników?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

6. Prosimy o potwierdzenie, że w ramach pkt. 21 tabeli Zamawiający oczekuje zapewnienia bezpłatnego autoryzowanego serwisu z możliwością zgłaszania awarii 24h/dobę przez 365 dni w roku oraz bezpłatnego dostępu do serwisu zdalnego w postaci konsultacji z dyżurującym inżynierem serwisowym w godzinach 8:00-20:00 przez 365 dni w roku?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

7. Prosimy o wskazanie terminu dostawy dzierżawionych urządzeń od dnia podpisania umowy, z uwagi na brak takiej informacji w SWZ.

Odpowiedź: 15 dni roboczych.

8. Czy Zamawiający dopuści analizator wolnostojący używany, nie starszy niż 2013 r., po gruntownym przeglądzie technicznym przez autoryzowany serwis producenta?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z wymogami SWZ.

9. Prosimy o określenie minimalnych parametrów analizatora odnośnie pojemności próbek i magazynu kart na pokładzie analizatora?

Odpowiedź: Minimalna pojemność próbek 30 sztuk.

10. Jakiej minimalnej wydajności analizatora w zakresie badania z pkt 1 formularza cenowego (pełna grupa krwi z izoaglutyninami A1,B 2D oraz screening przeciwciał) wymaga Zamawiający?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymogów w zakresie wydajności.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

II. Czy Zamawiający dopuści System automatyczny, pracujący w oparciu o technikę testów kolumnowych, z kulkami szklanymi, opartych na aglutynacji krwinek czerwonych i dający możliwość wykonania badań immunohepatologicznych zgodnie z aktualnymi przepisami?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z wymogami SWZ.