



**SZPITAL ŚW. ŁUKASZA**  
w Bolesławcu

Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu  
ul. Jeleniogórska 4  
59-700 Bolesławiec

NIP: 6121542507  
KRS: 0000024307  
REGON: 000310338

T.: 75 738 00 00  
E.: sekretariat@szpitalboleslawiec.pl

Forma prawna:  
Samodzielny Publiczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej

Nr w rej. ZOZ:  
000000001137

Bolesławiec, 09 listopada 2023 r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania**

***e-mail: platforma zakupowa***

**Dotyczy: zapytań do treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 przepisów ustawy Pzp na „Sukcesywne dostawy odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i zużywalnych wraz z dzierżawą automatycznych analizatorów koagulologicznych typu bench-top: głównego i zastępczego oraz usługami autoryzowanego serwisu dla Centrum Diagnostyki Laboratoryjnej w Zespole Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu”. Znak sprawy 49/PN/2023.**

Zamawiający zawiadamia, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły pytania do treści specyfikacji warunków zamówienia. Działając zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2022 r., poz. 1710 z późn. zm.), Zamawiający przekazuje poniżej treść wniesionych pytań oraz odpowiedzi w tym zakresie.

**Pytanie nr 1**

1. Czy Zamawiający celem ekonomizacji oferty wyrazi zgodę na analizator używany główny, który rozpoczął eksploatację w roku 2019 i analizator back -up z roku 2015? Oba analizatory będą po szczegółowym przeglądzie technicznym i objęte pełną opieką serwisową?
2. Czy Zamawiający dopuści analizator back up bez możliwości wykrywania skrzepów w próbce?
3. Czy analizatory mają dokonywać pomiaru dla metod krzepnięciowych w oparciu o pomiar optyczny (turbidymetria bądź nefelometria) wraz z dostępnością wykresu przebiegu krzywej reakcji?
4. Czy do analizatora należy zaoferować oryginalne odczynniki pochodzące od producenta analizatora?
5. Czy analizatory mają być wyposażone w automatyczne czytniki kodów kreskowych próbek i odczynników, pozwalające na jednoczesny odczyt wszystkich wkładanych w danym statywie/nośniku materiałów, nie wymagające kolejnego, manualnego skanowania wstawianych na pokład materiałów przez użytkownika?
6. Czy Zamawiający wymaga testu D-dimer o jakości pozwalającej na bezpieczne wykluczenie żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej poświadczonej odpowiednim certyfikatem niezależnej od producenta jednostki regulatorowej (FDA, europejska jednostka notyfikowana)?

7. Prosimy o pozostawienie w gestii Wykonawcy określenia odpowiedniej ilości opakowań odczynników i materiałów niezbędnych do wykonania badań (obecnie w SWZ wpisane są konkretne ilości opakowań)
8. Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę terminu dostawy i instalacji aparatów z 3 dni kalendarzowych na 3 tygodnie od daty zawarcia umowy. Proces dostawy i instalacji aparatów jest procesem skomplikowanym, dlatego prosimy o wydłużenie terminu do 3 tygodni od daty zawarcia umowy

**Odpowiedź Zamawiającego:**

1. Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na analizator używany główny, który rozpoczął eksploatację w roku 2019 i analizator back -up z roku 2015 pod warunkiem, że obydwa analizatory przejdą gruntowny przegląd przed instalacją i zostaną objęte pełną opieką serwisową.
2. Tak, zamawiający dopuści analizator zastępczy bez możliwości wykrywania skrzepów w próbce.
3. Tak, Zamawiający wymaga aby kinetyka pomiaru reakcji krzepnięcia była zwizualizowana za pomocą krzywej reakcji, na bazie której użytkownik może podjąć decyzję o odrzuceniu lub zatwierdzeniu pomiaru. Pomiar w oparciu o metodę turbidymetryczną i nefelometryczną lub chromogenną.
4. Zamawiający wymaga zastosowania odczynników, które zostały dopasowane do metod pomiarowych i zwalidowane na oferowanych urządzeniach.
5. Zamawiający dopuszcza analizatory wyposażone w automatyczne czytniki kodów kreskowych próbek i odczynników, pozwalające na jednoczesny odczyt wszystkich wkładanych w danym statywie/nośniku materiałów, nie wymagające kolejnego, manualnego skanowania wstawianych na pokład materiałów przez użytkownika.
6. Zamawiający wymaga testu D-dimer o jakości pozwalającej na bezpieczne wykluczanie żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej poświadczony odpowiednim certyfikatem niezależnej od producenta jednostki regulatorowej np. FDA.
7. Zamawiający wyraża zgodę.
8. Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 3 tygodni od daty zawarcia umowy.

**Pytanie nr 2**

Dotyczy Rozdziału 3 Opis przedmiotu zamówienia, pkt 3.14.2 lit b)

Prosimy o anulowanie wymogu dostarczenia urządzenia do suchego rozmnażania osocza (punkt SWZ 3.14.2) wraz z dzierżawionym sprzętem do oznaczeń koagulologicznych?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę na anulowanie wymogu dostarczenia urządzenia z uwagi na fakt iż wskazane urządzenie dotyczy badań z zakresu serologii a nie koagulologii