



Grudziądz, dnia 27.05.2025 r.

ZP-974/25

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: Dostawy odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych do wykonywania badań z zakresu hematologii wraz z dzierżawą analizatorów dla Laboratorium Analitycznego (znak sprawy: Z/35/PN/25).

Informuję, działając w oparciu o treść art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2024 r., poz. 1320 ze zm.), że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na „*dostawy odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych do wykonywania badań z zakresu hematologii wraz z dzierżawą analizatorów dla Laboratorium Analitycznego*” (znak sprawy: Z/35/PN/25), wpłynęły zapytania do postanowień Specyfikacji Warunków Zamówienia o następującej treści:

Zapytanie nr 1:

*Dotyczy załącznik_nr_2_do_swz formularz_cenowy oraz dotyczy załącznik nr_6 do swz pkt 16
Zwracamy się z prośbą o uznanie za równoważne zaoferowanie materiału kontrolnego osobnego dla parametrów krwi obwodowej i retykulocytów?*

Zaproponowane przez nas rozwiązanie nie wymaga od użytkownika dodatkowych czynności manualnych (krew kontrolna jest wprowadzana do analizatora w trybie automatycznym z podajnika i nie generuje dodatkowej pracy dla osoby obsługującej analizator). Powyższego wymogu nie uzasadniają także obawy przed wyższym kosztem dwóch rodzajów materiałów kontrolnych, ponieważ w przypadku, jeśli oferta Wykonawcy oferującego dwa rodzaje kontroli będzie korzystniejsza cenowo od oferty Wykonawcy oferującego jeden rodzaj kontroli to względy ekonomiczne pozwolą na bezdyskusyjny wybór oferty najkorzystniejszej.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ oraz Załącznika nr 6 do SWZ w zakresie punktu 16 jak poniżej.**





Zapytanie nr 2:

Dotyczy Załącznika nr 6 do SWZ pkt nr 6

Zwracamy się z prośbą o uznanie za równoważne rozwiązanie, w którym weryfikacja podstawowego pomiaru płytek za pomocą dwóch niezależnych metod pomiaru, w tym weryfikacja wykonywana metodą fluorescencyjnej cytometrii przepływowej (PLT-O) z wykorzystaniem barwnika fluorescencyjnego, była mierzona w kanale retikulocytarnym? Jest to ta sama metoda która cechuje się taką samą lub wyższą dokładnością o czym świadczą liczne publikacje, np. autorstwa Sun Y i in. „Compare the accuracy and precision of Coulter LH780, Mindray BC-6000 Plus, and Sysmex XN-9000 with the international reference flow cytometric method in platelet counting”. PLoS ONE 2019, 14(5).

Pozostawienie aktualnego zapisu wymagającego osobnego kanału do pomiaru płytek wskazuje na rozwiązanie oferowane jedynie przez jedną firmę i ma na celu wyłącznie ograniczenie konkurencji.

Jeśli wyrażają Państwo zgodę prosimy o możliwość dokonania zmiany w załączniku nr 2 do swz w formularzu cenowym, czyli zsumowania ilości oznaczeń z pkt 3 (Odczynniki do oznaczania retikulocytów i płytek metodą optyczną) i pkt 4 (Odczynniki do oznaczania płytek metodą fluorescencyjną) i połączenia tych dwóch punktów.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 6 do SWZ w zakresie zadania nr 6 jak poniżej.**

Zapytanie nr 3:

Dotyczy Załącznika nr 6 do SWZ pkt 7

Zwracamy się z prośbą o uznanie za równoważne i wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatorów które mierzą komórki o wysokiej fluorescencji (parametr HFC) świadczące o obecności komórek blastycznych oraz limfocytów odczynowych. Dodatkowo analizatory posiadają funkcję flagowania wyników patologicznych (np. blasty, atypowe limfocyty, przesunięcie w lewo itd.) wraz z podaniem intensywności danej patologii.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie przewiduje modyfikacji w zakresie zapytania Wykonawcy i pozostaje przy zapisach SWZ.

Zapytanie nr 4:

Dotyczy Załącznika nr 6 do SWZ pkt 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora którego wydajność w trybie CBC+DIFF wynosi 110 ozn/h, a wydajność w trybie CBC+DIFF+RET wynosi 65 ozn/h?





Zamawiający wyspecyfikował 1500 oznaczeń retikulocytów w okresie 2 lat, co daje 2 oznaczenia dziennie. Przy takiej ilości oznaczeń wydajność 80 czy 65 oznaczeń na godzinę nie ma wpływu na komfort pracy.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 6 do SWZ w zakresie punktu 8 jak poniżej.**

Zapytanie nr 5:

Dotyczy Załącznika nr 6 do SWZ pkt 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora posiadającego parametry diagnostyczne umożliwiające ocenę zmian reaktywności i morfologii granulocytów obojętnochłonnych oraz informujące operatora o ilości komórek o wysokiej fluorescencji (limfocyty odczynowe/komórki blastyczne, parametr HFC) a dodatkowo sygnalizujące obecność w próbce limfocytów odczynowych za pomocą flagi wraz z podaniem nasilenia intensywności tej zmiany?

Wymóg tych parametrów jako parametry diagnostyczne nie zwalnia laboratorium z konieczności wykonania kolejnych procedur diagnostycznych polegających m. in. na dodatkowej weryfikacji obrazu mikroskopowego krwi obwodowej.

Warto podkreślić, że Zamawiający wymaga dostarczenia kamery cyfrowej, która ocenia m.in. obecność i liczbę limfocytów odczynowych i komórek plazmatycznych, co zapewni lekarzom szybką diagnostykę i różnicowanie stanów zapalnych i infekcji (wykonanie pełnego rozmazu trwa ok 15 min, z jego ocena przez kamerę cyfrową ok 1 min).

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie przewiduje modyfikacji w zakresie zapytania Wykonawcy i pozostaje przy zapisach SWZ.

Zapytanie nr 6:

Dotyczy Załącznika nr 6 do SWZ pkt 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby objętość próbki niezbędna do wykonania oznaczenia płynów z jam ciała wynosiła 500 µl? Wprowadzenie zapisu ograniczającego objętość próbki badanej próbki służy tylko i wyłącznie do ograniczenia konkurencji i wskazuje na konkretnego wykonawcę.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie przewiduje modyfikacji w zakresie zapytania Wykonawcy i pozostaje przy zapisach SWZ.





Zapytanie nr 7:

Dotyczy Załącznika nr 6 do SWZ pkt 25

Czy Zamawiający uzna za równoważne rozwiązanie, w którym kontrola zewnątrzlaboratoryjna producenta oparta o wyniki kontroli codziennej parametrów morfologii krwi oraz retikulocytów przesyłana była online przez użytkownika, bezpośrednio z analizatora na polecenie operatora bez użycia nośników zewnętrznych?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie przewiduje modyfikacji w zakresie zapytania Wykonawcy i pozostaje przy zapisach SWZ.

Zapytanie nr 8:

Dotyczy Załącznika nr 6 do SWZ pkt 25

Czy Zamawiający uzna za równoważne zaoferowanie programu kontroli zewnątrzlaboratoryjnej niezależnego dostawcy posiadającego akredytację organizatorów badań biegłości ISO/IEC 17043?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie przewiduje modyfikacji w zakresie zapytania Wykonawcy i pozostaje przy zapisach SWZ.

Zapytanie nr 9:

Dotyczy Załącznika nr 6 do SWZ pkt 33

Czy Zamawiający dopuści analizatory umożliwiające zarządzanie odczynnikami poprzez informowanie użytkownika o zużyciu odczynnika w formie liczbowej/procentowej? Proponowane rozwiązanie zapewnia ciągłość pracy analizatorów.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie przewiduje modyfikacji w zakresie zapytania Wykonawcy i pozostaje przy zapisach SWZ.

Zapytanie nr 10:

Dotyczy Załącznika nr 6 do SWZ pkt 33

Czy Zamawiający uzna za równoważne, żeby barwniki fluorescencyjne były sczytywane za pomocą kodów kreskowych? Dane o odczynnikach są sczytywane automatycznie po zeskanowaniu kodu z





opakowania podobnie jak przy kodach RFID. Jest to inne rozwiązanie nie mają wpływu na użytkowanie analizatorów.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 6 do SWZ w zakresie punktu 33 jak poniżej.**

Zapytanie nr 11:

Dotyczy Załącznika nr 6 do SWZ pkt 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rozwiązania z wbudowaną w oprogramowanie instrukcją obsługi w języku polskim z funkcją inteligentnego i automatycznego przekierowania poprzez automatyczne ukazanie okna dialogowego z opisem błędów i sposobem ich rozwiązania, oraz informacjami dotyczącymi czynności konserwacyjnych, bez konieczności manualnego wyszukiwania (wpisywania) kodu lub opisu błędów w pliku PDF lub WORD na zewnętrznym komputerze lub oprogramowaniu, co jest rozwiązaniem korzystniejszym?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 6 do SWZ w zakresie punktu 35 jak poniżej.**

Zapytanie nr 12:

Prosimy Zamawiającego o określenie na ilu poziomach dziennie wykonywana jest kontrola wewnątrzlaboratoryjna do morfologii, retikulocytów i płynów z jam ciała?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z zapisami w formularzu cenowym:

”- jeden rodzaj materiału kontrolnego (oznaczonego codziennie na trzech poziomach na każdym z aparatów) dla krwi obwodowej i retikulocytów. Krew kontrolna oferowana w probówkach systemu zamkniętego (dostosowanych do pracy z automatycznym podajnikiem) w opakowaniach ze stabilizatorem temperatury zgodnie z przedstawionym przez dostawcę harmonogramem dostaw, skalkulowana zgodnie z terminem, w którym parametry oznaczeń nie przekraczają wyznaczonych przez producenta i określonych w arkuszu dopuszczalnych zakresów gwarantujących prawidłową pracę analizatorów.

- materiał kontrolny dla trybu płynów z jam ciała na dwóch poziomach sprawdzający wszystkie parametry diagnostyczne uzyskiwane z trybu pomiaru płynów z jam ciała.”





Zapytanie nr 13:

Dotyczy Załącznika nr 6 do SWZ, Zestawu do automatycznego wykonywania i barwienia rozmazów krwi, pkt 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, dla którego objętość aspiracji w trybie automatycznym wynosi 200 ul oraz 40 ul w trybie manualnym, co pozwala na automatyczne wykonanie i zabarwienie rozmazu ze wszystkich rodzajach probówek, w tym z probówek mikro?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 6 do SWZ, Zestawu do automatycznego wykonywania i barwienia rozmazów krwi, w zakresie punktu 11 jak poniżej.**

MODYFIKACJA TREŚCI SWZ

Działając na podstawie art. 137 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 ze zm.) Zamawiający informuje, że dokonał zmiany treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na „*dostawy odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych do wykonywania badań z zakresu hematologii wraz z dzierżawą analizatorów dla Laboratorium Analitycznego*” (znak sprawy: Z/35/PN/25), w następującym zakresie:

- w treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – wykreśla się treść Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zastępując nową treścią Załącznika nr 2 do SWZ jak w załączeniu.
- w treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – wykreśla się treść Załącznika nr 6 do SWZ zastępując nową treścią Załącznika nr 6 do SWZ jak w załączeniu [zmiana w pkt. 6, 8, 16, 33, 35];
- w treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – wykreśla się treść Załącznika nr 6 do SWZ zastępując nową treścią Załącznika nr 6 do SWZ jak w załączeniu [zmiana w części Zestaw do automatycznego wykonywania i barwienia rozmazów krwi, w zakresie punktu 11];

Powyższa modyfikacja SWZ stanowi jej integralną część. Pozostała treść postanowień Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) pozostaje bez zmian.

Wykonawca przy składaniu oferty powinien uwzględnić powyższą modyfikację poprzez:

- złożenie wypełnionego dokumentu po modyfikacji
- lub
- naniesienie poprawek w ramach powyższej modyfikacji poprzez skreślenie i wpisanie właściwej treści lub dopisanie zmodyfikowanego opisu.

