

Płock, dn. 09.10.2024 r.

DA.MP.232.52.2024

Akademia Mazowiecka w Płocku

Pl. Dąbrowskiego 2

09-402 Płock

tel. (...) 24 366-54-00

<http://www.mazowiecka.edu.pl>

e-mail: zamowienia@mazowiecka.edu.pl

NIP 774-24-72-620; REGON 611038403

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **„Dostawa i montaż sprzętu na potrzeby Wydziału Lekarskiego Akademii Mazowieckiej w Płocku”**.

W związku z zapytaniem o wyjaśnienie treści Specyfikacji warunków zamówienia, jakie wpłynęło do przedmiotowego postępowania, Zamawiający – Akademia Mazowiecka w Płocku działając na podstawie art. 135 ust. 2, ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605, z późn. zm.) zwaną dalej ustawą Pzp, udziela wyjaśnień.

Pytanie 1 – Dotyczy Części 1 i 4: Czy Zamawiający, w celu poprawy konkurencyjności, zgodzi się na wyodrębnienie wag w oddzielnej części postępowania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wyodrębnienie wag w oddzielnej części postępowania.

Pytanie 2 – Dotyczy Części 1:

Czy Zamawiający dopuści wagę o wymiarach szer x gł x wys 205,5 x 351 x 348 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej wskazane rozwiązanie.

Pytanie 3 – Dotyczy Części 1:

Czy Zamawiający dopuści wagę o masie netto 7.04 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej wskazane rozwiązanie.

Pytanie 4 – Dotyczy Części 1:

Czy Zamawiający dopuści wagę z adiustacją wewnętrzną?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej wskazane rozwiązanie.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Części 7 niniejszego postępowania pozycję nr 1 „Analizator hematologiczny do oznaczania składu krwi” i utworzy z niej oddzielne zadanie lub wyrazi zgodę na składanie ofert częściowych w zakresie Części 7. Umożliwi to bezpośrednie składanie ofert Wykonawcom dysponującym wymaganym asortymentem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wyodrębnienie pozycji nr 1 w oddzielnej części postępowania.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora, który wśród parametrów diagnostycznych raportowanych na wyniku badania posiada również parametr NRBC dzięki czemu dokonywana jest automatyczna korekta leukocytów o erytroblasty w każdej morfologii CBC oraz CBC+5DIFF? Powyższy wymóg eliminuje istotny problem, jakim są fałszywie zawyżone wyniki WBC u pacjentów z dużą ilością erytroblastów, w tym między innymi u pacjentów pediatrycznych, co pozwala na uniknięcie błędnych decyzji klinicznych lub ręcznego wyliczania rzeczywistej wartości WBC.

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie 7:

W związku z tym, że Zamawiający w Opisie Przedmiotu Zamówienia oczekuje analizatora do oznaczania składu krwi czy odstąpi od wymogu dotyczącego objętości aspiracji próbki badanej dla trybu płynów z jam ciała wynoszącej nie więcej niż 75 µl?

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu dotyczącego objętości aspiracji próbki badanej dla trybu płynów z jam ciała wynoszącej nie więcej niż 75 µl.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, dla którego objętość aspiracji próbki badanej w trybie płynów z jam ciała wynosi 85 µl?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający uzna za równoważne rozwiązanie, w którym będzie dostarczany osobny materiał kontrolny dla parametrów hematologicznych i retikulocytarnych? Zaproponowane rozwiązanie nie wymaga od użytkownika dodatkowych czynności manualnych – krew kontrolna jest wprowadzana do analizatora w trybie automatycznym, z autopodajnika, a więc nie generuje dodatkowej pracy dla osoby obsługującej analizator.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej wskazane rozwiązanie.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający zezwoli na zaoferowanie analizatora, dla którego objętość aspiracji w trybie mikrometody dla trybów CBC, CBC+5DIFF, CBC+5DIFF+RET wynosi 35 µl, tj. jedynie o 5 µl więcej od stawianych wymagań w Opisie Przedmiotu Zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej wskazane rozwiązanie.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora, który przedstawia wyniki pomiaru na ekranie LCD oraz na wydruku w postaci histogramów, scategramów dwuwymiarowych oraz trójwymiarowych pozwalających na najlepsze różnicowanie nakładających się chmur komórkowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie 12:

Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany analizator posiadał możliwość dowolnego wyboru oznaczenia dla każdej próbki w trybie CBC, CBC+5DIFF, CBC+5DFF+RET lub RET z rzeczywistą oszczędnością odczynników w trybach CBC i RET?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany analizator posiadał dedykowany każdemu odczynnikowi detektor, dzięki któremu możliwe jest maksymalne wykorzystanie każdego opakowania reagentu poprzez minimalizację tzw. „przestrzeni martwej”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie 14:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora, którego oprogramowanie oraz program ekspercki dostarczony z urządzeniem będą w języku polskim, co w znacznym stopniu ułatwi jego codzienną obsługę przez Operatora oraz szybkie podjęcie działań w przypadku awarii?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga oprogramowania w języku polskim.

Pytanie 15:

Czy Zamawiający uzna za spełniający wymogi SWZ analizator informujący Operatora o poziomie zużycia odczynników w formie procentowej oraz komunikujący konieczność wymiany odczynnika na nowy, co jest niezbędne i wystarczające dla zapewnienia ciągłości pracy na analizatorze?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej wskazane rozwiązanie.

Pytanie 16:

Czy Zamawiający uzna za równoważne rozwiązanie, w którym dane o odczynnikach będą wczytywane na pokład analizatora za pomocą czytnika kodów kreskowych skanującego indywidualne kody znajdujące się na opakowaniu każdego z odczynników?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej wskazane rozwiązanie.

Pytanie 17:

Czy Zamawiający uzna za równoważne rozwiązanie, w którym wyniki internetowej kontroli jakości producenta opartej na codziennej kontroli wewnątrzlaboratoryjnej (dającej możliwość uzyskania comiesięcznych raportów porównujących użytkowników pracujących na tych samych modelach analizatorów) wysyłane są po zadaniu polecenia przez Operatora z jednostki sterującej analizatorem?

Wymóg automatycznego wysyłania wyników codziennej kontroli jakości wiąże się z koniecznością bezpośredniego podłączenia analizatora do sieci Internet. Proponowane przez nas rozwiązanie jest bezpieczniejsze dla Zamawiającego z uwagi na brak konieczności takiego podłączenia, co jest istotne z uwagi na ochronę danych wrażliwych znajdujących się w pamięci aparatu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej wskazane rozwiązanie.

z up. Rektora

Prorektor ds. studenckich i dydaktyki

dr hab. Andrzej Kansy, prof. ucz.