



REGIONALNE CENTRUM KRWIODAWSTWA I KRWIOLECZNICTWA W KRAKOWIE

ul. Rzeźnicza 11, 31-540 Kraków

Sekretariat tel. 12 261 88 20, fax. 12 261 88 22, email: sekretariat@rckik.krakow.pl

Kraków dnia: 2025-05-07

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: Dostawa odczynników i krwinek wzorcowych wraz z dzierżawą analizatorów immunohematologicznych.

Numer referencyjny: ZP-11-2025

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2024 poz. 1320), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w Rozdz. XII pkt 1 SWZ Zadanie 1 pkt 3, 6, 8, Zadanie 2 pkt 3, 6, 7 ma na myśli Deklaracje zgodności CE oraz Certyfikaty jednostki notyfikowanej (jeżeli dotyczy) i wymaga ich złożenia wraz z ofertą wyłącznie dla oferowanych produktów klasyfikowanych jako wyroby medyczne, co jest zgodne z wymaganiami opisanymi w zał. nr 1 do SWZ, pkt III. 2 i 3 (zadanie 1) i pkt III. 8 ppkt 2 i 3 (zadanie 2)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

TAK, Zamawiający w Rozdz. XII pkt 1 SWZ Zadanie 1 pkt 3, 6, 8, Zadanie 2 pkt 3, 6, 7 ma na myśli Deklaracje zgodności CE oraz Certyfikaty jednostki notyfikowanej (jeżeli dotyczy) i wymaga ich złożenia wraz z ofertą wyłącznie dla oferowanych produktów klasyfikowanych jako wyroby medyczne, co jest zgodne z wymaganiami opisanymi w zał. nr 1 do SWZ, pkt III. 2 i 3 (zadanie 1) i pkt III. 8 ppkt 2 i 3 (zadanie 2).

Pytanie 2

Prosimy o doprecyzowanie, że w Rozdz. XX pkt 2 (Zadanie 1) ppkt 5 poprzez „Zabezpieczenie używanych diluentów przed kontaminacją” Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika konfekcjonowanego oddzielnie w pojedynczych porcjach do przygotowania zawiesiny krwinek badanych w celu zabezpieczenia przed kontaminacją?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

TAK, w Rozdz. XX pkt 2 (Zadanie 1) ppkt 5 poprzez „Zabezpieczenie używanych diluentów przed kontaminacją” Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika konfekcjonowanego oddzielnie w pojedynczych porcjach do przygotowania zawiesiny krwinek badanych w celu zabezpieczenia przed kontaminacją.

Pytanie 3

Prosimy o potwierdzenie, czy w zakresie zadania nr 1, w przypadku potwierdzenia „TAK” w kryterium nr 4 Jakość analizatora, Wykonawca winien wycenić w formularzu ofertowym (zał. nr 2 do SWZ) odpowiednią ilość zestawów kontrolnych do kontroli codziennej zawierającej kontrolę słabej ekspresji antygenu D?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Wykonawca potwierdza w ofercie, czy w zakresie zadania nr 1, w kryterium nr 4 Jakość analizatora „Zestaw kontrolny do kontroli codziennej zawierający kontrolę słabej ekspresji antygenu D.” analizator umożliwia przeprowadzenie codziennej kontroli słabej ekspresji antygenu D w oparciu o dostępne zestawy kontrolne. Przedmiot zamówienia nie obejmuje tych zestawów i nie należy ich uwzględniać w ofercie.

Pytanie 4

Prosimy o potwierdzenie, czy w zakresie zadania nr 2, w przypadku potwierdzenia „TAK” w kryterium nr 3 Jakość analizatora, Wykonawca winien wycenić w formularzu ofertowym (zał. nr 2 do SWZ) odpowiednią ilość zestawów kontrolnych do kontroli codziennej zawierającej kontrolę BTA?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Wykonawca potwierdza w ofercie, czy w zakresie zadania nr 1, w kryterium nr 4 Jakość analizatora „3. Zestaw kontrolny do kontroli codziennej zawierający kontrolę BTA” analizator umożliwia przeprowadzenie codziennej kontroli słabej ekspresji antygenu D w oparciu o dostępne zestawy kontrolne. Przedmiot zamówienia nie obejmuje tych zestawów i nie należy ich uwzględniać w ofercie.

Pytanie 5

Prosimy o doprecyzowanie, że w Rozdz. XX pkt 2 (Zadanie 2) ppkt 3 poprzez „zestaw kontrolny do kontroli codziennej zawierającej kontrolę BTA” Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika kontrolnego z dodatnim BTA (przygotowanego poprzez uczulenie krwinek czerwonych przeciwciałami anti-IgG)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

TAK, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 6

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z opisem parametru, o którym mowa w pkt 11 OPZ (Zadanie nr 1) oraz w pkt 12 OPZ (Zadanie nr 2) zał. nr 1 do SWZ: „System detekcji skrzepu oraz zakorkowanych probówek”, Zamawiający rozumie System detekcji skrzepu oraz zakorkowanych probówek standardowo wykorzystywanych w badaniach serologicznych, a zatem powyższy wymóg nie dotyczy korków z tworzywa półtransparentnego?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

TAK, Zamawiający potwierdza, że powyższy wymóg nie dotyczy korków z tworzywa półtransparentnego.

Pytanie 7

Prosimy o potwierdzenie, że w Opisie Przedmiotu Zamówienia Wymagania techniczne I.3 (Zadanie nr 1) oraz I.4 (Zadanie nr 2) doszło do omyłki pisarskiej i w rzeczywistości Zamawiający miał na myśli próbki o wysokości mniejszej lub równej 100 mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

TAK, Zamawiający zmienia zapis OPZ w punktach I.3 (Zadanie nr 1) oraz I.4 (Zadanie nr 2) korygując błędny zapis na „o wysokości mniejszej lub równej 100 mm”.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w Opisie Przedmiotu Zamówienia Wymagania techniczne pkt I.10 (zadanie nr 1) miał na myśli Automatyczny system kontroli niezgodności z wynikami w archiwum oprogramowania oferowanego analizatora? Uzasadnienie: Analizatory nie mają dostępu do archiwum oprogramowania Bank Krwi.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

TAK, Zamawiający zmienia zapis OPZ w punkcie I.10 (zadanie 1) na „Automatyczny system kontroli niezgodności z wynikami w archiwum oprogramowania oferowanego analizatora”.

Pytanie 9

Czy Zamawiający w Opisie Przedmiotu Zamówienia, Wymagania techniczne pkt I.14 (zadanie nr 1) oraz pkt I.16 (zadanie nr 2): „Protokół musi zawierać wydrukowany kod paskowy badanej donacji / próbki oraz flaga musi być oddzielona i wyróżniona z numeru donacji / próbki” odstąpi od wymogu wydruku kodu paskowego na protokole badania?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający odstępuje od wymogu druku kodu paskowego na protokole badania i modyfikuje OPZ w punkcie I.14 (zadanie nr 1) zdanie drugie na „flaga musi być oddzielona i wyróżniona z numeru donacji”.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w Opisie Przedmiotu Zamówienia, Wymagania techniczne pkt I.5 (zadanie nr 2) dopuści analizator o wadze poniżej 220 kg?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza wagę analizatora do 220 kg i w ten sposób modyfikuje OPZ w pkt I.5 (zadanie nr 2).

Zmiana treści SWZ nie jest istotna dla sporządzenia oferty i nie wymaga od wykonawców dodatkowego czasu na zapoznanie się ze zmianą treści SWZ i przygotowanie ofert, dlatego też Zamawiający nie przedłuża terminu składania ofert.