



Częstochowa, dnia04-10-2018r.

WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY
im. Najświętszej Maryi Panny

ul. Białka 104/118, 42-200 Częstochowa
tel. centrala: 34 367 30 00, sekr. Dyrektora: 34 367 31 04
fax: 34 365 17 56, e-mail: sekretariat@szpitalparkitka.com.pl
Regon: 001281053, NIP: 573 22 99 604

Dział Zamówień Publicznych

tel./fax: 34 367 36 74, 367 37 53, www.szpitalparkitka.com.pl e-mail: szp@data.pl

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego na:

DOSTAWĘ ODCZYNNIKÓW, CZĘŚCI ZUŻYWALNYCH I EKSPLOATACYJNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORÓW; ODCZYNNIKÓW DO BARWIENIA CYTOCHEMICZNEGO; ODCZYNNIKÓW DO OZNACZANIA PRZECIWCIAŁ Z DZIERŻAWĄ SKANERA ORAZ ODCZYNNIKÓW DO ANALIZATORA BĘDĄCEGO WŁASNOŚCIĄ ZAMAWIAJĄCEGO

Znak sprawy: DAZ.26.064.2018

L.dz.....4063/18

Wyjaśnienia Nr 1 treści SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2017r. poz. 1579) Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Pytanie 1 Część 3:

W jakich ilościach Zamawiający wymaga zaoferowania dodatkowych odczynników, nie wchodzących w skład zestawu:

- nr kat. 1123270500 - Mieszanina utrwalająca LEUCOGNOST® (cytrynian, aceton, formaldehyd)
- nr kat. 109240500, 1092491000, 1092492500 – Hemalum Mayera, roztwór
- nr kat. 1085620050 Aquatex® środek do zatapiania preparatów wodnych.

Nie jesteśmy w stanie sami tego oszacować, gdyż jest to uzależnione od sposobu prowadzenia badań.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga odczynników, gdy nie stanowią składowych zestawu w poniższych ilościach tj.:

- mieszanina utrwalająca w ilości 7 op.
- Hemalum Mayera, roztwór w ilości 10 op.
- środek do zatapiania preparatów wodnych w ilości 2 op.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści załącznika „Istotne postanowienia umowne”, poprzez dodanie następującego postanowienia umownego: Jeżeli w trakcie trwania Umowy, na skutek wewnętrznych przekształceń w ramach grupy kapitałowej Wykonawcy, dojdzie do przeniesienia działalności związanej z wykonywaniem niniejszego zamówienia do innej spółki z grupy kapitałowej wykonawcy (w tym poprzez zatrudnienie pracowników wykonawcy, odpowiadających za realizację Umowy), strony w drodze aneksu dokonują zmiany niniejszej Umowy, polegającej na zastąpieniu dotychczasowego Wykonawcy spółką z grupy kapitałowej wykonawcy, która przejęła od wykonawcy działalność związaną z wykonaniem niniejszego zamówienia. Zmiana dokonana aneksem będzie stanowiła zmianę umowy na podstawie art. 144 ust. 1 pkt. 4) lit. A) Ustawy – Prawo zamówień publicznych. Dotychczasowy Wykonawca i zastępująca go spółką z jego grupy kapitałowej będą ponosić względem Zamawiającego solidarną odpowiedzialność za prawidłową realizację przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający do paragrafu 8 wzoru umowy (Załącznik Nr 6 do SIWZ) dodaje ust. 12 o następującym brzmieniu:

„12. W przypadku gdy w trakcie trwania umowy na skutek wewnętrznych przekształceń w ramach grupy kapitałowej Wykonawcy, dojdzie do przeniesienia działalności związanej z wykonywaniem niniejszego zamówienia do innej spółki z grupy kapitałowej wykonawcy (w tym poprzez zatrudnienie pracowników Wykonawcy, odpowiadających za realizację Umowy), strony w drodze aneksu dokonują zmiany niniejszej Umowy polegającej na zastąpieniu dotychczasowego Wykonawcy Spółką z grupy kapitałowej Wykonawcy, która przejęła od Wykonawcy działalność związaną z wykonaniem niniejszego zamówienia pod warunkiem, iż nowy Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu, nie zachodzą wobec niego podstawy do wykluczenia oraz nie pociągnie to za sobą innych istotnych zmian postanowień umownych. Przed zawarciem aneksu nowy Wykonawca przedłoży Zamawiającemu wszystkie niezbędne dokumenty wskazujące, iż spełnia warunki udziału w postępowaniu, nie zachodzą wobec niego podstawy do wykluczenia oraz iż nie nastąpią zmiany istotnych postanowień umownych. Zamawiający po przedłożeniu wskazanych w tym ustępie dokumentów oceni czy nowy Wykonawca spełnia wszystkie kryteria. W przypadku ich nie spełnienia nie dojdzie do zawarcia aneksu. W przypadku zmiany dokonanej aneksem zmiana ta stanowi zmianę umowy na podstawie art.144 ust.1 pkt. 4 a),b) uPZP. Dotychczasowy Wykonawca i nowy Wykonawca z grupy kapitałowej ponoszą względem Zamawiającego solidarną odpowiedzialność za prawidłową realizację przedmiotu zamówienia”.

Pytanie 3:

Część Nr 4 - Dostawa odczynników do oznaczania przeciwciał IgE specyficznych wraz z dzierżawą skanera płaskiego dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej na okres 24 miesięcy

Parametry graniczne:

Czy Zamawiający dopuści zestaw odczynnikowy, w którym jedynie bufor płuczający jest w formie stężonego roztworu do rozcieńczenia w wodzie destylowanej, pozostałe odczynniki są gotowe do użycia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 4:

1. Dotyczy treści SIWZ, część Nr 4 tabela 3 podpunkt 1:

Czy zamawiający umieszczając następujące wymaganie „Zestaw do oznaczania przeciwciał IgE specyficznych musi umożliwić otrzymanie ilościowych wyników z przyporządkowaniem do standardowych 6 klas (0-VI)”, wymaga testów ilościowych, gdzie każdy pasek zawiera 5 kontroli pozytywnych i jedną negatywną, pozwalających na wykreślenie krzywej kalibracyjnej w czasie rzeczywistym, w warunkach laboratoryjnych oraz uzyskanie wyniku ilościowego wyrażonego w kU/l z przyporządkowaniem do standardowych 6 klas (0-VI)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Dotyczy treści SIWZ, część Nr 4 tabela 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania zawierającego 24 testy, a co za tym idzie zaokrąglenia ilości testów w górę, w celu uzyskania pełnego opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 1

Zestaw oddechowy jest 52 testy czyli 2,16 opakowania, a będzie 72 testy czyli 3 opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 4

Zestaw atopowy jest 32 testy czyli 1,3 opakowania, a będzie 48 testów czyli 2 opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 5: Dotyczy pakietu nr 1

1. Dotyczy pkt. 5a Rozdział VII SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wezwany wykonawca przesłał karty katalogowe/ulotki metodyczne/instrukcje w formie elektronicznej tj. na CD? Uzasadnienie: ulotki zawierają średnio 10 stron.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Dotyczy pkt. 5d Rozdział VII SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wezwany wykonawca przesłał karty charakterystyk w formie elektronicznej tj. na CD? Uzasadnienie: karty zawierają od 15 do 55 stron

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Dotyczy pkt. 1 par. 4 oraz pkt. 8 par. 8 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru?

Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec, a faktura wysyłana jest do Zamawiającego pocztą poleconą z biura w Warszawie. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby faktura VAT nie była połączona wraz z dostawą towaru pod warunkiem, że do dostawy będzie dołączony dokument potwierdzający rodzaj, ilość i cenę dostarczonego towaru. Oryginał faktury VAT zostanie dostarczony pocztą.

W związku z powyższym w Załączniku Nr 5 do SIWZ (wzór umowy) w §4 ust. 1 oraz w §6 ust.1 pkt. 5 otrzymuje nowe brzmienie:

„ §4 ust. 1 Dostawy przedmiotu zamówienia wraz z fakturą VAT lub dokumentem potwierdzającym rodzaj, ilość i cenę dostarczonego towaru (oryginał faktury VAT zostanie dostarczony pocztą) następować będą sukcesywnie w ilościach i asortymencie wynikającym z bieżących potrzeb Zamawiającego w terminie dni roboczych (nie dłuższym niż 5 dni roboczych) od daty zamówienia częściowego złożonego faxem lub drogą elektroniczną (e-mail) przez Kierownika Działu Zaopatrzenia i Magazynów lub osobę przez niego wyznaczoną.

„§6 ust. 1. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części jeżeli:

pkt. 5 Wykonawca dostarczył zamówiony towar bez faktury VAT lub bez dokumentu potwierdzającego rodzaj, ilość i cenę dostarczonego towaru.”

Powyższy zapis zostanie wprowadzony do umowy z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertą.

4. Dotyczy pkt. 5 par 4 oraz paragraf 6 pkt. 5 projektu umowy
Czy Zamawiający wyrazi zgodę dostarczenie wymaganych dokumentów jednorazowo wraz z podpisaną umową a nie dostawą?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Dotyczy pkt. 8.1 i 8.2 par. 4

Prosimy o poprawienie niniejszego zapisu umowy tak, aby był on zgodny z warunkami granicznymi punktów 25 i 26.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w §4 ust. 8 pkt. 1) wzoru umowy (Załącznik Nr 5 do SIWZ) termin przydatności do użycia/ ważności nie krótszy niż 8 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego dla pkt. 25 i 26 tabeli 3 w części Nr 1. W związku z powyższym nowo obowiązująca tabela Nr 3 dla części Nr 1 stanowi Załącznik do niniejszych wyjaśnień.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy aparatów z 10 dni na min. 21 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu podłączenie zaoferowanych analizatorów do laboratoryjnej sieci informatycznej szpitala w ciągu 5 dni roboczych od daty instalacji analizatorów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Dotyczy pkt. 1.2); 1.3) par. 11 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów na: „za opóźnienie w realizacji dostawy/instalacji/kalibracji/przekazania/podłączenia do sieci szpitala/szkolenia w terminach określonych w par. 5 ust. 1,2 karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto dzierżawy za każdy dzień opóźnienia” oraz „za opóźnienie w wykonaniu obowiązku, o którym mowa w §5 ust.4 pkt. 3) umowy Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej za każdy dzień opóźnienia w reakcji na zgłoszoną awarię w wysokości 0,2% wartości brutto dzierżawy oraz za każdy dzień opóźnienia w naprawie analizatora w wysokości 0,2% wartości brutto dzierżawy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na udostępnienie Internetu w miejscu instalacji oferowanych analizatorów celem podłączenia analizatorów do sieci umożliwiającej zdalną diagnostykę analizatora?

Uzasadnienie: Każdy oferowany analizator posiada wbudowane oprogramowanie umożliwiające monitorowanie błędów występujących w trakcie pracy analizatora z automatycznym i bezobsługowym powiadamianiem serwisu o występujących problemach tzw. proaktywny monitoring. Powyższe rozwiązanie pozwala unikać nieprzewidzianych przestoju analizatora a dodatkowo poprzez wgląd w historię błędów odpowiednio przygotować inżyniera serwisu przed wizytą w celu usunięcia usterki

Odpowiedź: Nie. Dostęp do urządzeń podłączonych do sieci szpitalnej wyłącznie zgodnie z polityką zdalnego dostępu dla serwisu.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora rok produkcji 2014, po renowacji i generalnym przeglądzie z uaktualnionym oprogramowaniem oraz pełną gwarancją ze strony Wykonawcy? Dopuszczenie takiego analizatora pozwoli na zaoferowanie atrakcyjniejszej cenowa oferty bez szkody dla jakości uzyskiwanych wyników.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza analizator nie starszy niż z 2014 roku całkowicie sprawny, po wymianie wszystkich elementów zużywalnych oraz po generalnym przeglądzie technicznym analizatora potwierdzonym pisemnym raportem, z uaktualnionym oprogramowaniem i pełną gwarancją.

W związku z powyższym w Załączniku Nr 5 do SIWZ (wzór umowy) w §7 ust.1, pkt. 2) lit. a) otrzymuje brzmienie:

2) przedmiot dzierżawy tj.:

a) *analizator immunochemiczny jest wolny od wad, fabrycznie nowy/używany*(*właściwe zostanie uzupełnione po wyborze oferty najkorzystniejszej), rok produkcji (nie starszy niż z 2014r.)* całkowicie sprawny, po wymianie wszystkich elementów zużywalnych oraz po generalnym przeglądzie technicznym analizatora potwierdzonym pisemnym raportem, z uaktualnionym oprogramowaniem i pełną gwarancją – część Nr 1;*

Pytania 6:

Do Pakietu 1, ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZ:

Tabela nr 3:

1.pkt.4 Czy Zamawiający dopuści analizator o wydajności rzeczywistej 170 ozn/h, który przy deklarowanej ilości oznaczeń zapewni sprawne wykonanie dziennej ilości w ciągu 1,5 godziny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. pkt. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dla czterech odczynników gwarantowana stabilność na pokładzie analizatora wynosiła 28 dni, a dla jednego odczynnika 14 dni? Stabilność ta jest znacznie wydłużona przy zamiennym przechowywaniu na pokładzie i w lodówce laboratoryjnej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. pkt. 10 Prosimy o zgodę na zaoferowanie analizatora gdzie odczynniki przebywają na pokładzie z chłodzeniem odczynników w temperaturze innej niż temp. 2-12oC? Producent dzięki zastosowanej metodzie i kompozycji odczynników nie wymaga, aby były one chłodzone na pokładzie analizatora w temp. 2-

120C. Odczynniki są automatycznie otwierane, zamykane i mieszane na pokładzie analizatora oraz posiadają długą gwarantowaną stabilność po otwarciu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. pkt. 20 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby identyfikacja odczynników odbywała się poprzez kody kreskowe lub RFID?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. pkt. 25 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby sporadycznie pojedyncze odczynniki posiadały trwałość minimum 3 miesiące licząc od daty dostawy? Wynika to z cyklu produkcyjnego Wytwórcy na który Oferent nie ma wpływu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. pkt. 26 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby sporadycznie pojedyncze kalibratory i kontrole posiadały trwałość minimum 3 miesiące licząc od daty dostawy? Wynika to z cyklu produkcyjnego Wytwórcy na który Oferent nie ma wpływu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. pkt. 27 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników gdzie trwałość kalibracji zachowana jest dla całej serii odczynnika, a Użytkownik wykonuje jedynie okresową rekalkibrację odczynnika co 28 dni lub na podstawie wyników bieżącej kontroli jakości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. pkt. 27 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kalibracja 2-punktowa jednego odczynnika anty-TPO wykonywana była dla każdego opakowania testu, zgodnie z rekomendacją Producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. pkt. 33 Prosimy o zgodę na zaoferowanie analizatora wraz ze stacją wody? Koszty eksploatacji stacji wody i wymiany filtrów odbywać się będą na koszt Oferenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. pkt. 34 Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, gdzie część kontroli i kalibratorów oferowana jest w formie liofilizatu do szybkiej jednorazowej rekonstrukcji? Proces przygotowania nie jest czasochłonny: raz na 1 - 3 miesiące wystarczy jednorazowo rekonstruować zawartość fiołki przy pomocy automatycznej pipety (co zajmuje nie więcej niż 1 minutę), i tak przygotowana kontrola/kalibrator są już w formie płynnej i gotowej do użycia przez dłuższy czas.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Formularz asortymentowo-cenowy nr 1

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników do oznaczania FT3 konfekcjonowanych po 200 ozn. w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników konfekcjonowanych po 100 lub 300 ozn. w opakowaniu i posiadających b. długą stabilność na pokładzie analizatora 16 tygodni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Czy w celu uniknięcia błędów i incydentów medycznych Zamawiający oczekuje, aby oferowane odczynniki do oznaczania TSH, FT4, FT3 i a-TPO posiadały określone przez producenta odczynników specyficzne wartości referencyjne dla populacji dorosłych, dzieci, kobiet w ciąży w poszczególnych trymestrach oraz osób starszych, co pozwoli prawidłowo interpretować wyniki oznaczeń tych parametrów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

14. Prosimy o uściślenie czy Zamawiający oczekuje w poz. 16 złożenia oferty na parathormon 2 gen. czy 3 gen.?

Odpowiedź: Gen. 2.

15. Prosimy o uściślenie czy Zamawiający oczekuje aby oferowany w poz. 18 odczynnik do oznaczania prolaktyny posiadał zwalidowaną metodykę i możliwość różnicowania obecności makroprolaktyny, co umożliwi wiarygodną interpretację wyników u pacjentów z makroprolaktynemią?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Części nr 2 Tabela 5, pkt. 6 granicznych parametrów analizatora oraz Tabela 6, pkt. 6 granicznych parametrów analizatora, Załącznik nr 2 do SIWZ:

16. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatorów z częściowo otwartym systemem odczynników, z możliwością współpracy z odczynnikami różnych producentów wprowadzanych na tzw. kanały otwarte?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Części nr 2 Tabela 5, pkt. 7 granicznych parametrów analizatora oraz Tabela 6, pkt. 7 granicznych parametrów analizatora, Załącznik nr 2 do SIWZ:

17. Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek możliwość zaoferowania analizatorów z chłodzeniem odczynników w temp. 5-12°C, w których nie ma konieczności używania temperatury lodówki, co jest zgodne z zaleceniami producenta analizatora i odczynników? Są to warunki przechowywania zestawów odczynnikowych,

do których odnoszą się wszelkie firmowe informacje metodyczne zawarte w ulotkach aplikacyjnych poszczególnych, oferowanych testów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Części nr 2 Tabela 5, pkt. 12 granicznych parametrów analizatora oraz Tabela 6, pkt. 12 granicznych parametrów analizatora, Załącznik nr 2 do SIWZ:

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora dysponującego 160 kuwetami w rotorze pomiarowym, wielorazowego użytku, wykonanymi z tworzywa optycznego PMMA? Poziom czystości używanych kuwet pomiarowych monitorowany jest na bieżąco i w sytuacji przekroczenia limitów fabrycznych wymagana jest wymiana części zespołu kuwet. Czynność ta wykonywana zostanie w ramach procedur konserwacyjnych dla analizatora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Części nr 2 Tabela 5, pkt. 17 granicznych parametrów analizatora oraz Tabela 6, pkt. 17 granicznych parametrów analizatora, Załącznik nr 2 do SIWZ:

19. Prosimy o doprecyzowanie czy przez ww warunek Zamawiający wymaga bezkontaktowego przygotowania mieszaniny reakcyjnej w celu ograniczenia kontaminacji próbek i odczynników ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Części nr 2 Tabela 5, pkt. 20 granicznych parametrów analizatora oraz Tabela 6, pkt. 20 granicznych parametrów analizatora, Załącznik nr 2 do SIWZ:

20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby podane zakresy liniowości oznaczeń enzymatycznych były spełnione po automatycznym rozcieńczeniu próbki przez analizator? Dodatkowo zestawy odczynnikowe dysponują poniższymi zakresami liniowości, bez rozcieńczania, z informacja o stosowanych zakresach referencyjnych:

- ALAT- liniowość 5- 700 U/L przy zakresie referencyjnym do 41 U/L

- ASPAT- liniowość 5- 700 U/L przy zakresie referencyjnym do 40 U/L

- AMYL- liniowość 3- 1500 U/L przy zakresie referencyjnym 28- 100U/L dla surowicy, 16- 491 U/L dla moczu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Części nr 2 Tabela 5, pkt. 27 granicznych parametrów analizatora oraz Tabela 6, pkt. 27 granicznych parametrów analizatora, Załącznik nr 2 do SIWZ:

21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zaoferowane analizatory posiadały możliwość automatycznej oceny czynników interferujących (hemoliza, lipemia, ikteria) przy użyciu soli fizjologicznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Części nr 2 Tabela 5, pkt. 29 granicznych parametrów analizatora, Załącznik nr 2 do SIWZ:

22. Prosimy o doprecyzowanie czy nie zaistniała oczywista omyłka gdyż przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników, kalibratorów, kontroli i materiałów zużywalnych w okresie 24 miesięcy i podane przez Zamawiającego ilości odnoszą się do tego okresu natomiast w ww punkcie Zamawiający opisał warunek jako " Oferent dostarczy odczynniki, kalibratory, materiały kontrolne oraz materiały eksploatacyjne odpowiednio do deklarowanej rocznej ilości oznaczeń"?

Odpowiedź: W pkt. 29 tabeli 5 dla części Nr 2 powinno być:

„Wykonawca dostarczy odczynniki, kalibratory, materiały kontrolne oraz materiały eksploatacyjne odpowiednio do deklarowanej ilości oznaczeń. Należy uwzględnić w wyliczeniach stabilność odczynników na pokładzie analizatora”.

W związku z powyższym nowo obowiązująca tabela Nr 5 dla części Nr 2 stanowi Załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Dotyczy Części nr 2 Tabela 5, pkt. 35 granicznych parametrów analizatora, Załącznik nr 2 do SIWZ:

23. Ze względu na kilka programów kontroli jakości obecnych na rynku, prosimy o doprecyzowanie dostarczenia jakich kontroli zewnątrzlaboratoryjnych i jakiego programu oczekuje Zamawiający?

Odpowiedź: Randox lub Labquality.

Dotyczy Części nr 2, Tabela 1 i 2, Załącznik nr 2 do SIWZ:

24. Prosimy o doprecyzowanie czy kontrola zawierająca wartości dla kilku analitów, konfekcjonowana w opakowanie / fiolkę po 3, 4 i 5 ml oraz dla parametrów moczowych po 10 ml spełni wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że zaoferowana objętość zostanie sklakulowana ze stabilnością po otwarciu i datą ważności.

Dot. Załącznik nr 5 do SIWZ – umowa

25. Par. 4 ust. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności przedmiotu umowy wynosił minimum 6 miesięcy od dnia dostawy?

Uzasadnienie: Zamawiający może składać zamówienia bez ograniczeń i w dowolnej częstotliwości – dlatego proponowany termin ważności wydaje się być wymaganiem zbyt wygórowanym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

26. Par. 5 ust. 1 pkt 1-2, ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin ich instalacji 7 dni od daty dostarczenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

27. Par. 5 ust. 1 pkt 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie niniejszego postanowienia umowy poprzez wskazanie liczby osób, które mają zostać poddane szkoleniu, o którym mowa w niniejszym postanowieniu umowy?

Odpowiedź: 10 osób.

28. Par. 8 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie: Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

29. Par. 8 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę zmianę niniejszego postanowienia umowy na:

30. „Obowiązek ciągłości dostaw nie dotyczy sytuacji gdy opóźnienie Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu przekracza 30 dni.”?

Uzasadnienie: Obecne postanowienie wzoru umowy jest jednostronne i jako takie narusza normę art. 487 par. 2 k.c., który mówi, że umowa jest wzajemna, kiedy obie strony zobowiązują się w ten sposób, że świadczenie jednej z nich ma być odpowiednikiem świadczenia drugiej (zasada symetrii zobowiązań umownych). W stosunkach zobowiązaniowych wynikających z umów wzajemnych jest regułą, że każda ze stron zobowiązując się do świadczenia, czyni to w przekonaniu, iż otrzyma ekwiwalent tego świadczenia od kontrahenta. Dlatego też, zgodnie z art. 490 k.c., gdy spełnienie świadczenia przez drugą stronę staje się wątpliwe ze względu na stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem do czasu gdy druga strona zaoferuje świadczenie wzajemne lub nie da stosownego zabezpieczenia. Zamawiający dokonał ograniczenia praw Wykonawcy przynależnych mu w przypadku niewykonania zobowiązania przez Zamawiającego. Skoro Zamawiający zapisuje cały szereg sankcji wobec Wykonawcy za niewłaściwą realizację umowy, to tym bardziej nie powinien pozbawiać Wykonawcy części jego ustawowych praw przysługujących w przypadku niewłaściwego wykonania umowy wzajemnej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

31. Par. 9 ust. 1 pkt 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

32. Par. 9 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego wykluczało zastosowanie kar umownych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

33. Par. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

34. Par. 11 ust. 1 pkt 1-4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

35. Par. 11 ust. 1 pkt 2-3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kary umownej była liczona od wartości sumy czynszu dzierżawnego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

36. Par. 11 ust. 1 pkt 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

37. Par. 11 ust. 1 pkt 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę przesłanki naliczenia kary umownej na odstąpienie „z przyczyn zawnionych przez Wykonawcę”?

Uzasadnienie: Zgodnie z art. 471 k.c. dłużnik odpowiada za nienależyte wykonanie umowy jeżeli wynika ono z przyczyn za które ponosi odpowiedzialność. Przyczyny niezależne od Zamawiającego obejmują także okoliczności za które dłużnik nie odpowiada.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

38. Par. 13 ust. 2 lit. a Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania 7:

1. SIWZ §VII pkt. 5a i b czy Zamawiający wyraża zgodę na załączenie kart katalogowych, katalogów, folderów w wersji elektronicznej na CD lub w wersji papierowej zbindowanej osobno i podpisane tylko na pierwszej stronie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. SIWZ §VII pkt. d czy Zamawiający wyraża zgodę na załączenie kart charakterystyk substancji niebezpiecznej w wersji elektronicznej na CD lub w wersji papierowej zbindowanej osobno i podpisane tylko na pierwszej stronie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Załącznik nr 2 część 2 Tabela 5 pkt 32 - czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę czasu do 3 dni roboczych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Załącznik nr 2 część 2 Tabela 5 pkt 34 - czy Zamawiający wyraz zgodę na zmianę zapisu na Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max 2 dni robocze od zgłoszenia, naprawa max. 3 dni robocze.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Załącznik nr 2 część 2 Tabela 6 pkt 33 - czy Zamawiający wyraz zgodę na zmianę czasu do 3 dni roboczych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Załącznik nr 2 część 2 Tabela 6 pkt 35 - czy Zamawiający wyraz zgodę na zmianę zapisu na Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max 2 dni robocze od zgłoszenia, naprawa max. 3 dni robocze.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do umowy – załącznik nr 5 – część 2

7. §4 ust 8.1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu na : „dla odczynników, odczynników dodatkowych, kalibratorów, kontroli nie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego,“?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania 8 do części nr 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę i instalację analizatorów, szkolenie oraz podłączenie do LIS w terminie 21 dni roboczych od daty podpisania umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru? Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu, a faktura wysyłana jest pocztą na adres Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby faktura VAT nie była połączona wraz z dostawą towaru pod warunkiem, że do dostawy będzie dołączony dokument potwierdzający rodzaj, ilość i cenę dostarczonego towaru. Oryginał faktury VAT zostanie dostarczony pocztą.

W związku z powyższym w Załączniku Nr 5 do SIWZ (wzór umowy) w §4 ust. 1 oraz w §6 ust.1 pkt. 5 otrzymuje nowe brzmienie:

„ §4 ust. 1 Dostawy przedmiotu zamówienia wraz z fakturą VAT lub dokumentem potwierdzającym rodzaj, ilość i cenę dostarczonego towaru (oryginał faktury VAT zostanie dostarczony pocztą) następować będą sukcesywnie w ilościach i asortymencie wynikającym z bieżących potrzeb Zamawiającego w terminie dni roboczych (nie dłuższym niż 5 dni roboczych) od daty zamówienia częściowego złożonego faxem lub drogą elektroniczną (e-mail) przez Kierownika Działu Zaopatrzenia i Magazynów lub osobę przez niego wyznaczoną.

„§6 ust. 1. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części jeżeli:

pkt. 5 Wykonawca dostarczył zamówiony towar bez faktury VAT lub bez dokumentu potwierdzającego rodzaj, ilość i cenę dostarczonego towaru.”

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie analizatora na ul. PCK, który posiada 88 kuwet na pokładzie vs 90 wymaganych w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Powyższy zapis zostanie wprowadzony do umowy z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertą.

4. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatorów, w których w przypadku konieczności wymiany odczynników podczas pracy należy wprowadzić w odpowiedni tryb pracy, a całość operacji do ponownego uruchomienia dozowania zajmuje ok 20 minut?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku – „analizator wyposażony w detektor piany dla próbek”, jeśli analizatory wyposażone będą w detektory sondy dozującej próbkę umożliwiające ocenę prawidłowości aspirowanego materiału, a tym samym informujące operatora o błędzie aspiracji wynikającym zarówno z obecności skrzepu jak i braku aspiracji badanego materiału wynikającej zarówno z małej objętości próbki jak i jej spienienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający dopuści do postępowania analizatory, które zapewniają ciągły dostęp do próbek badanych w trakcie pracy po ich rozpipetowaniu przez analizator i dodatkowym maksymalnym czasie nie dłuższym niż 8 min 37 sekund, w którym wykonywane są wszystkie zaprogramowane oznaczenia w próbce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania odczynników, których liniowość po automatycznym rozcieńczeniu przez analizator wynosi odpowiednio:

Analit	Liniowość po rozcieńczeniu automatycznym bez udziału operatora
ALAT	2 500 IU/l
ASPAT	5 000 IU/l
AMY	10 000 IU/l

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Czy Zamawiający uzna, że analizatory stosujące specjalny roztwór do oceny jakości próbki w zakresie lipemii, hemolizy i ikteryczności spełniają warunek graniczny mówiący o wykonaniu tej oceny bez konieczności zakupu dodatkowego odczynnika? Roztwór ten (sól) zostanie skalkulowany w ofercie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Prosimy o podanie liczby próbek, które Zamawiający chce oceniać pod względem lipemii, hemolizy i ikteryczności dla obu lokalizacji w czasie całego kontraktu?

Odpowiedź: Bialska 20 tys., PCK 10 tys.

10. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatorów, które do oceny jakości próbki w zakresie lipemii, hemolizy i ikteryczności pobierają 1µl próbki z materiału już wstawionego do analizatora, bez konieczności pobierania dodatkowej próbki krwi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku niektórych odczynników, zaproponować możliwość ich porcjowania do oferowanych przez wykonawcę mniejszych opakowań wstawianych w przypisane im miejsca w karuzeli odczynnikowej i zaoferować ich ilości zgodnie z podaną w ulotce odczynnikowej informacją o trwałości odczynników po otwarciu przechowywanych w analizatorze? Takie rozwiązanie umożliwi bardziej ekonomiczne wykorzystanie odczynników w okresie ich gwarantowanej stabilności na pokładzie analizatora i pozwoli na ekonomiczną kalkulację oferty odczynnikowej i zaoferowanie ilości odczynników zgodnie z najlepszą wiedzą i doświadczeniem oferenta o stabilności użytego do porcjowania pierwotnego opakowania odczynnika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika do oznaczania HbA1c z koniecznością wstępnej hemolizy próbki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oznaczenie Albuminy w moczu i PMR wykonywane było metodą turbidymetryczną, która jest standardową metodą dla tego oznaczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika do oznaczania mleczanów dla pozycji: Lactic Acid?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Prosimy o podanie nazwy programu zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości, w którym Zamawiający dotychczas uczestniczy, aby wykonawcy mogli zaoferować kontynuacje programów.

Odpowiedź: Randox lub Labquality.

16. Prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania odczynników innych producentów niż producenta oferowanych aparatów Zamawiający wymaga, aby odczynniki te posiadały zwalidowaną przez producenta odczynnika aplikację na oferowany analizator?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

17. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie materiału kontrolnego konfekcjonowanego w większych niż 2 ml objętościach jednostkowych z załozeniem, że ilość materiału kontrolnego zostanie skalkulowana zgodnie z jego stabilnością.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że zaoferowana objętość zostanie sklalkulowana ze stabilnością po otwarciu i data ważności.

18. Prosimy o wyrażenie na zgodę na zaoferowanie analizatorów wykonujących oznaczenia przy pomocy tej samej technologii pomiaru oraz wykorzystujących te same odczynniki, kalibratory, kontrole i materiały zużywalne za wyjątkiem jednego wężyka do modułu ISE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 2 analizatorów na ul. Bialską, które wykonują badania w surowicy, hemolizacie, osoczu, moczu, PMR i innych płynach ustrojowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Prosimy o zgodę na zaoferowanie analizatorów, które są systemami częściowo otwartymi, umożliwiającymi pracę z odczynnikami różnych producentów, z możliwością otwarcia wszystkich kanałów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednego z analizatorów na ul. Bialską wyprodukowanego w 2013 roku po przeglądzie potwierdzonym pisemnym raportem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

22. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony zapis: „Elektrody bezobsługowe” jeśli wszystkie elektrody nie wymagają obsługi poza okresową konserwacją, kalibracją i wymianą tych elektrod, a w przypadku elektrody referencyjnej uzupełnianie płynu referencyjnego w razie konieczności dokonywane jest przez serwis Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

23. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, jeśli serwis producenta analizatorów zobowiązuje się do wszelkich procedur konserwacyjnych elektrody referencyjnej nie ma konieczności oferowania w postępowaniu przetargowym jakichkolwiek płynów do konserwacji tej elektrody. Płyny te są dostarczane przez serwis producenta w czasie konserwacji elektrody.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

24. Czy kalkulując ilość lamp fotometru można kierować się najlepszą wiedzą i doświadczeniami producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9: SIWZ § VIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM czy Zamawiający wyraża zgodę na opis wplaty wadium „Wadium, sprawa DAZ.26.064.2018 część nr” ? Uzasadnienie: Ze względu na ilość miejsca na druku przelewu nie ma możliwości umieszczenia tak długiego opisu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10:

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie punktu 2a i 3 w części nr 5 i ujednoczenia ich do zapisu „Zamawiający pokryje koszty napraw i części zużywalnych do analizatora Konelab 20 będącego własnością Zamawiającego z wyłączeniem kosztów dojazdu i roboczogodziny serwisanta we wszystkich przypadkach (przeгляд, awaria, naprawa).

Uzasadnienie:

Obecne zapisy wzajemnie się wykluczają, a dodatkowo Wykonawca w pozycji 27 i 28 załącznika cenowego ma wycenić zestawy konserwacyjne, które są płatne przez Zamawiającego jednocześnie bezpłatne w pkt 3.1.

Odpowiedź: Zamawiający pokrywa koszty części związanych z usługą naprawy oraz zestawy konserwacyjne do przeglądów technicznych analizatorów. Wykonawca pokrywa koszty związane z usługą (naprawy, roboczogodziny, dojazdu, modyfikacji, oględzn, opinii, ekspertyz, zakwaterowania).

Pytania 11:

Dotyczy Załącznik Nr 8 do SIWZ:

1.(§10 ust. 1 pkt. 1-3) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy: SIWZ rozdział VII punkt 5 podpunkt a-d

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie dokumentów w postaci elektronicznej na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. W przypadku konieczności dostarczenia dokumentów w postaci papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów, gdzie poświadczenie za zgodność będzie widniało tylko na pierwszej stronie tomu dla jego pozostałych stron?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zamawiający w załączeniu przedstawia:

1) aktualnie obowiązującą tabelę 3 dla części Nr 1 w Załączniku Nr 2 do SIWZ;

2) aktualnie obowiązującą tabelę 5 dla części Nr 2 w Załączniku Nr 2 do SIWZ;

3) aktualnie obowiązujący Formularz asortymentowo-cenowy dla części Nr 5 Załączniku Nr 2 do SIWZ.

Wykonawca zobowiązany jest do złożenia oferty na drukach, stanowiących Załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Ponadto Zamawiający zmienia zapisy w Załączniku Nr 6 i Nr 8 do SIWZ (wzór umowy):

1. W §8 Załącznika Nr 6 do SIWZ ust. 1 otrzymuje brzmienie „1. Zamawiający, w oparciu o art. 144 ust. 1 pkt.1) ustawy PZP przewiduje możliwość zmiany niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w następujących przypadkach i na określonych warunkach:”

2. W §8 Załącznika Nr 8 do SIWZ otrzymuje brzmienie „1. Zamawiający, w oparciu o art. 144 ust. 1 pkt.1) ustawy PZP przewiduje możliwość zmiany niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w następujących przypadkach i na określonych warunkach:”

3. W §8 Załącznika Nr 8 do SIWZ ust. 11 pkt. 1) otrzymuje brzmienie :

„1) Wykonawca na czas trwania umowy zapewni serwis techniczny uwzględniający koszty dojazdu i roboczogodziny serwisu. Pełną gwarancje techniczną przez cały okres trwania umowy uwzględniająca wszystkie koszty związane z usługą wymiany podzespołów, obsługą serwisową, przeglądami technicznymi (jeden raz na rok lub wg zaleceń producenta) naprawami, modyfikacjami, oględzinami, opiniami, ekspertyzami, dojazdami, zakwaterowaniem ponosi Wykonawca”.

Konieczne jest bezwzględne ujęcie w składanych ofertach zmian wprowadzonych do SIWZ w wyniku udzielonych wyjaśnień niniejszym pismem.

Zamawiający wyznacza nowy termin składania ofert na dzień: **11-10-2018r. do godz. 11:00.**

Zamawiający wyznacza nowy termin otwarcia ofert na dzień: **11-10-2018r. o godz. 11:15.**

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je na stronie internetowej Zamawiającego tj. www.szpitalparkitka.com.pl.

Dyrektor
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie

lek. med. Dariusz Kaczmarek

.....
Podpis Kierownika Zamawiającego
lub osoby upoważnionej

Część Nr 1 tabela 3 - wymagania graniczne dla oferowanego analizatora immunochemicznego dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Bialskiej 104/118

Producent

Kraj pochodzenia

Nazwa aparatu/ typ/model

Rok produkcji

Lp.	Parametry graniczne dla analizatora i odczynników	Wymagania Zamawiającego	Oferowane parametry
1.	Analizator fabrycznie nowy, nie używany z roku 2018 lub używany nie starszy niż z roku 2016 (w takim przypadku wymiana na koszt Wykonawcy wszystkich elementów zużywalnych oraz generalny przegląd techniczny analizatora potwierdzony pisemnym raportem). Dołączona nowa drukarka z zapasowym tonerem.	Tak	
2.	Metodyka badań – chemiluminescencja lub elektrochemiluminescencja	Tak	
3.	Praca całkowicie automatyczna, w trybie „Random Access”	Tak	
4.	Wydajność aparatu min. 200 oznaczeń /godz.	Tak	
5.	Minimum 24 miejsca na odczynniki (reagenty)	Tak	
6.	Stabilność odczynników na pokładzie analizatora minimum 30 dni. Wykonawca uwzględni w wyliczeniach liczby opakowań odczynników ich stabilność na pokładzie analizatora.	Tak	
7.	Możliwość wykonywania minimum 8 oznaczeń z jednej próbki jednocześnie	Tak	
8.	Detektor wykrywania skrzepów i mikroskrzepów w próbce badanej	Tak	
9.	Wszystkie oznaczenia ujęte w części 1 tabela nr 1 muszą być wykonywane na oferowanym analizatorze	Tak	
10.	System chłodzenia odczynników w analizatorze – temperatura lodówki (powinna mieścić się w zakresie 2-12C -definicja temp. lodówki)	Tak	
11.	Możliwość wykonania oznaczeń w różnych rodzajach materiałów biologicznych z różnego rodzaju próbek pierwotnych i wtórnych	Tak	
12.	Możliwość rozcieńczania, powtarzania próbek	Tak	
13.	Możliwość kontroli pomiarów co najmniej 2 różnych poziomów surowic kontrolnych	Tak	
14.	Automatyczne monitorowanie poziomu odczynników (ilość i ważność), materiałów zużywalnych.	Tak	
15.	Automatyczne monitorowanie poziomu odpadów i ścieków.	Tak	
16.	Możliwość stosowania różnego rodzaju próbek jednocześnie- w statywach jednego rodzaju	Tak	
17.	Możliwość dostawiania statywów z próbkami w trakcie pracy analizatora, bez przerywania analiz	Tak	
18.	Swobodny dostęp do próbek (po rozpipetowaniu) w trakcie pracy.	Tak	
19.	Możliwość pracy za pomocą ekranu dotykowego i zewnętrznej klawiatury.	Tak	

20.	Identyfikacja odczynników i próbek badanych poprzez kody kreskowe.	Tak	
21.	Komputerowa archiwizacja danych.	Tak	
22.	Wbudowany system kontroli jakości w oparciu o zasady Westharga z wykorzystaniem wykresów Levey-Jennings'a.	Tak	
23.	Dwustronna komunikacja z systemem LIS	Tak	
24.	Podłączenie analizatora (bez pośrednictwa aplikacji innych niż posiadane przez Zamawiającego) do sieci informatycznej i systemu informatycznego laboratorium i szpitala (AMMS-ASSECO)	Tak	
25.	Termin przydatności do użycia/ ważności odczynników (reagentów) nie krótszy niż 8 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.	Tak	
26.	Termin przydatności do użycia/ ważności odczynników kontroli i kalibratorów nie krótszy niż 8 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.	Tak	
27.	Stabilność kalibracji minimum 30 dni (potwierdzona ulotką dla wszystkich parametrów)	Tak	
28.	Możliwość jednoczesnego wykalibrowania i wstawienia do aparatu dwóch różnych serii reagentów	Tak	
29.	Zestaw TSH 3 generacji	Tak	
30.	Automatyczna sygnalizacja zbyt małej objętości próbki do badania połączona z systemem zabezpieczającym przed stratą odczynnikową w przypadku niewystarczającej ilości próbki.	Tak	
31.	Wykonawca zapewni w ramach umowy, dwa razy w roku weryfikację wyników w zewnętrznym międzynarodowym programie kontroli jakości badań dla testów ujętych w części Nr 1 tabela nr 1 oraz pokryje koszty związane z udziałem Laboratorium w programie kontroli jakości StandLab w okresie trwania umowy przetargowej.	Tak	
32.	Zewnętrzny UPS podtrzymujący pracę aparatu przez minimum 30 minut.	Tak	
33.	Analizator pracujący bez stacji wody, co oznacza, że analizator nie potrzebuje osobnej, dedykowanej stacji uzdatniania wody.	Tak	
34.	Odczynniki, kalibratory i kontrole gotowe do użycia - bez konieczności rekonstytucji	Tak	
Pozostałe wymagania			
35.	Pełna techniczna gwarancja obejmująca cały system przez cały okres trwania umowy, uwzględniająca wszystkie części zamienne, wszystkie koszty związane z usługą wymiany podzespołów, obsługą serwisową, przeglądami technicznymi (jeden raz na rok lub wg zaleceń producenta obejmujące wymianę niezbędnych części zużywalnych) naprawami, modyfikacjami, oględzinami, opiniami, ekspertyzami, dojazdami, zakwaterowaniem ponosi Wykonawca.	Tak	
36.	Dostawa, instalacja oraz uruchomienie analizatora na koszt Wykonawcy.	Tak	
37.	W przypadku naprawy przekraczającej 2 dni robocze, Wykonawca dostawca podstawia analizator zastępczy.	Tak	
38.	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy element podlega wymianie na nowy.	Tak	
39.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia- podjęta naprawa) max. 1 dzień roboczy, naprawa max. 2 dni robocze.	Tak	
40.	Autoryzowany serwis na terenie kraju.	Tak	
41.	Instrukcja obsługi oraz dokumentacja techniczna w języku polskim.	Tak	

42.	Założenie paszportu technicznego.	TAK	
43.	Przeprowadzenie szkolenia dla personelu medycznego w zakresie obsługi i eksploatacji dostarczonego analizatora wraz z pisemnie potwierdzonym sprawdzianem kompetencji. Wykonawca zapewni opiekę merytoryczną i aplikacyjną przez okres dzierżawy analizatora.	Tak	

Uwaga: Nie spełnienie któregokolwiek parametru i wymagania opisującego przedmiot zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

.....
 Podpisy osób uprawnionych
 do składania oświadczeń woli
 w imieniu Wykonawcy

Część Nr 2 Tabela 5 - Parametry techniczne automatycznego analizatora do badań biochemicznych dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Białskiej 104/118

Producent,
 Kraj pochodzenia,
 Nazwa aparatu/ typ/model,
 Rok produkcji

Lp.	OPIS WYMAGANYCH- granicznych PARAMETRÓW ANALIZATORA	Wymagana odpowiedź „TAK”
1.	Dwa analizatory fabrycznie nowe – rok produkcji 2018 lub używane, ale nie starsze niż z roku 2016 (w takim przypadku wymiana na koszt Wykonawcy wszystkich elementów zużywalnych oraz generalny przegląd techniczny analizatora potwierdzony pisemnym raportem), wolnostojące, w pełni automatyczne do oznaczeń rutynowych i cito w surowicy, krwi pełnej, osoczu, moczu, PMR i innych płynach ustrojowych.	
2.	Możliwość oznaczenia hemoglobiny glikowanej z krwi pełnej.	
3.	Analiza w fazie ciekłej	
4.	Wydajność oznaczeń analizatora 500 oznaczeń/godz. bez ISE.	
5.	Wydajność ISE (Na, K, Cl) min. 250 oznaczeń/godz.	
6.	System całkowicie otwarty (w 100%) -możliwość współpracy z odczynnikami różnych producentów	
7.	Chłodzenie odczynnika na pokładzie w temperaturze lodówki	
8.	Możliwość ciągłego dostawiania próbek i wymiany odczynników podczas pracy analizatora. Wstawianie próbek do podajnika próbek w dedykowanych do analizatora statywach. Wbudowany czytnik kodów kreskowych dla próbek i odczynników.	
9.	Możliwość umieszczenia na pokładzie aparatu jednorazowo min 100 próbek.	
10.	Objętość martwa próbki 50 µl.	
11.	Ilość miejsc na odczynniki umożliwiające umieszczenie na pokładzie analizatora min. 50 zestawów odczynnikowych.	
12.	Kwarcowe kuwety pomiarowe, wielorazowego użytku. Minimum 90 kuwet na pokładzie, nie wymagające wymiany przez cały okres obowiązywania umowy.	
13.	Analizator minimum dwuigłowy, oddzielne igły dla odczynników oraz materiału badanego. Igły wyposażone w detektor kolizji.	
14.	Automatyczny system rozcieńczania próbek przekraczających górny zakres liniowości danego oznaczenia	
15.	Kalibracja liniowa i nieliniowa, wielopunktowa z możliwością rekalkibracji w razie potrzeby lub na żądanie.	
16.	Analizator wyposażony w detektor skrzepów i piany dla próbek.	
17.	Szybki, automatyczny rozruch o każdej porze, system mieszania odczynnika i próbki badanej.	
18.	Bieżący podgląd stanu odczynników znajdujących się na pokładzie analizatora z monitorowaniem ilości testów możliwych do wykonania z dostępnej ilości.	
19.	Ciągły dostęp do prób badanych w trakcie pracy (po rozpipetowaniu przez analizator)	
20.	Zastosowanie technologii rozszerzającej liniowość testów enzymatycznych bez konieczności wykonywania rozcieńczeń dla: ALAT- liniowość min 4700 U/L ASPAT- liniowość min 5300 U/L AMYL- liniowość min 6500 U/L	
21.	Wbudowany program kontroli jakości z możliwością graficznego i liczbowego przedstawienia wyników kontroli jakości	
22.	Czujniki poziomu próbek, odczynników i zbiornika ściekowego	
23.	Wymagane pobieranie materiału z różnego rodzaju próbek i naczynek, możliwość zastosowania mikronaczynek na próbki przy niewielkiej ilości surowicy.	

24.	Możliwość uwzględniania w wyniku analiz danych dotyczących pacjenta (wiek, płeć, oddział) i zlecającego badanie	
25.	Podłączenie analizatora (bez pośrednictwa aplikacji innych niż posiadane przez Zamawiającego) do sieci informatycznej i systemu informatycznego laboratorium i szpitala (AMMS-ASSECO)	
26.	Analizator wyposażony w drukarkę z zapasowym tonerem, UPS podtrzymujący pracę przez min. 1 godzinę oraz stację wody bieżącej z sieci wodociągowej (jeśli wymagana). Koszt obsługi i serwisu stacji po stronie Wykonawcy.	
27.	Możliwość automatycznej oceny jakości próbki w zakresie lipemii, hemolizy, ikterychności bez konieczności zakupu dodatkowych odczynników oraz bez konieczności pobierania przez aparat dodatkowej próbki krwi.	
28.	Pełna techniczna gwarancja obejmująca cały system przez cały okres trwania umowy, uwzględniająca Wszystkie części zamienne, wszystkie koszty związane z usługą wymiany podzespołów, obsługą serwisową, przeglądami technicznymi (jeden raz na rok lub wg zaleceń producenta obejmujące wymianę niezbędnych części zużywalnych) naprawami, modyfikacjami, oględzinami, opiniami, ekspertyzami, dojazdami, zakwaterowaniem oraz wszystkie części i akcesoria uwzględnione w formularzu oferty.	
29.	Oferent dostarczy odczynniki, kalibratory, materiały kontrolne oraz materiały eksploatacyjne odpowiednio do deklarowanej ilości oznaczeń. Należy uwzględnić w wyliczeniach stabilność odczynników na pokładzie analizatora.	
30.	Autoryzowany serwis na terenie kraju	
31.	Zamawiający wymaga, aby liczebność grupy pracującej na oferowanym analizatorze i odczynnikach w kontroli COBJw DL wynosiła minimum 10 analizatorów.	
32.	W przypadku naprawy przekraczającej 2 dni robocze, Wykonawca podstawia analizator zastępczy.	
33.	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie na nowy.	
34.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max 1 dzień roboczy od zgłoszenia, naprawa max. 2 dni robocze.	
35.	Zamawiający wymaga zapewnienia udziału oferowanego analizatora w międzynarodowej kontroli jakości badań dla testów ujętych w Części 2 tabela 1 z częstością min. 2 razy w roku oraz udziału w kontroli Standlab.	
36.	Instrukcja obsługi oraz dokumentacja techniczna w języku polskim wraz z dostawą analizatora.	
37.	Założenie paszportu technicznego.	
38.	Przeprowadzenie szkolenia dla personelu medycznego w zakresie obsługi i eksploatacji dostarczonego analizatora wraz z pisemnie potwierdzonym sprawdzianem kompetencji. Wykonawca zapewni opiekę merytoryczną i aplikacyjną przez okres dzierżawy analizatora.	
39.	Dostawa, instalacja oraz uruchomienie analizatora na koszt Wykonawcy	

Parametry i funkcje graniczne podane w tabeli z wymaganą odpowiedzią „Tak” stanowią warunek, którego nie spełnienie skutkować będzie odrzuceniem oferty.

.....
Podpisy osób uprawnionych
do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

31.	Multikalibrator –substraty										
32.	Multikalibrator – enzymy										
33.	HDL/LDL kalibrator										
34.	Surowica kontrolna -zakres normalny										
35.	Surowica kontrolna -zakres patologiczny										
36.	Surowica kontrolna CRP - normalna										
37.	Surowica kontrolna HbA1c – normalna										
38.	Surowica kontrolna HbA1c – patolog.										
39.	Kalibrator CRP										
40.	Surowica kontrolna CRP - patologiczna ..										
41.	Kalibrator HbA1c										
42.	Surowica kontrolna dla HDL 1 poziom										
43.	Surowica kontrolna dla HDL 2 poziom										
44.	Materiał kontrolny do moczu – badania biochem. Poz.1										
45.	Materiał kontrolny do moczu – badania biochem. Poz.2										
46.	Kalibrator do D-Dimer										
47.	Materiał kontrolny do D-Dimer Poz.1										
48.	Materiał kontrolny do D-Dimer Poz.2										
Razem :											

Cena oferty winna być skalkulowana w sposób jednoznaczny, obejmując koszty dostawy na adres Zamawiającego, opakowania i ubezpieczenia na czas transportu oraz koszt udziału w programie kontroli jakości StandLab.

1. Zamawiający wymaga odczynników gotowych do użytku. Częstotliwość kontroli 1 x dziennie na 2 poziomach z wyjątkiem HbA1c i CRP, które podlegają kontroli 2 x w tygodniu. Do liczby badań włączone są oznaczenia kontrolne i oznaczenia na kalibrację.

2. Wykonawca zapewni przegląd okresowy oraz serwis analizatora. Koszty dojazdu i roboczogodziny serwisu – ponosi Wykonawca.

2a. Zamawiający pokrywa wszystkie koszty części związane z usługą naprawy, które zostały wymienione po awarii analizatora oraz zestawy konserwacyjne do przeglądów technicznych analizatorów ujęte w formularzu asortymentowo-cenowym poz. 27 i poz.28.

3. Warunki przeglądu i serwisu na czas trwania umowy dla analizatora biochemicznego Konelab 20I będącego własnością Zamawiającego:

1) Wykonawca na czas trwania umowy zapewni serwis techniczny uwzględniający koszty dojazdu i roboczogodziny serwisu:

Pełną gwarancję techniczną przez cały okres trwania umowy uwzględniająca wszystkie koszty związane z usługą wymiany podzespołów, obsługą serwisową, przeglądami technicznymi (jeden raz na rok lub wg zaleceń producenta) naprawami, modyfikacjami, oględzinami, opiniami, ekspertyzami, dojazdami, zakwaterowaniem ponosi Wykonawca.

2) Przeglądy serwisowe co najmniej raz w roku lub według zaleceń producenta, obejmujące wymianę niezbędnych części zużywalnych koniecznych do prawidłowej pracy analizatora.

3) Czas reakcji serwisu (przyjazd inżyniera serwisowego - podjęcie naprawy) - minimum 1 dzień roboczy, maksimum 2 dni robocze, naprawa analizatora max. do 2 dni roboczych od daty zgłoszenia.

4) W przypadku naprawy przekraczającej 2 dni robocze, Wykonawca podstawia urządzenie zastępcze.

4. W ramach umowy, Wykonawca na koszt własny zapewni udział w programie kontroli jakości StandLab.

5. W proponowanych ilościach opakowań, należy uwzględnić zużycie odczynnika, kuwet, kalibrację każdego nowego zestawu oraz badań zgodnie z deklarowaną ilością.

6. W formularzu asortymentowo - cenowym należy podać wszystkie odczynniki, materiały kontrolne/ kalibracyjne i inne materiały zużywalne konieczne do wykonania kalibracji/ kontroli jakości badań oraz badań zgodnie z deklarowaną ilością oraz wymagane zestawy konserwacyjne.

.....
Podpisy osób uprawnionych
do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy