

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118,42-200 Częstochowa
tel. i faks: 34/ 367-37-53

Częstochowa, dnia 24...-04-2015r.

Znak sprawy: DAZ.26.027.2015

L.dz. 1089/15

**Wykonawcy ubiegający się o udzielenie
zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na testów i zestawów immunochromatograficznych; podłoża bakteriologicznego; kart identyfikacyjnych, kart do oznaczania lekowrażliwości i mechanizmów oporności drobnoustrojów wraz z dzierżawą analizatora

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Działając zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych – tekst jednolity, Dz. U. z 2013, poz. 907 ze zmianami, Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Pytanie 1: Pakiet 2 Czy Zamawiający dopuści złożenie ulotek/instrukcji w formie elektronicznej lub w formie książkowej podpisanej tylko na pierwszej tytułowej stronie?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2: Czy w związku z tym, że w pakiecie 2 w załączniku nr 2 Zamawiający wymaga załączenia do oferty dokumentów dopuszczających do obrotu, odstąpi od wymogu dostarczania ich wraz z pierwszą dostawą i odpowiednio zmieni zapisy projektu umowy §4 ust. 2?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dokumentów dopuszczających do obrotu i używania dla przedmiotu dzierżawy tj. dla analizatora do identyfikacji drobnoustrojów i oznaczania lekowrażliwości (zgodnie z pkt. 2, formularza asortymentowo-cenowego dla części Nr 2 w Załączniku Nr 2 do SIWZ). Natomiast dla przedmiotu zamówienia określonego w tabeli 1 wymagane jest dostarczenie dokumentów dopuszczających do obrotu i używania na żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert, a w przypadku wyboru oferty wraz pierwszą dostawą oraz w przypadku ich aktualizacji w trakcie trwania umowy (zgodnie z pkt. 4 formularza asortymentowo-cenowego dla części Nr 2 w Załączniku Nr 2 do SIWZ).

W związku z powyższym Zamawiający doprecyzowuje zapis ust. 2 w § 4 wzoru umowy (Załącznik Nr 7 do SIWZ), poprzez nadanie mu brzmienia:

„ 2. Wykonawca dla przedmiotu zamówienia w tabeli 1 formularza asortymentowo – cenowego dla części Nr 2 (Załącznik Nr 2 do SIWZ, część Nr 2), stanowiącego Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy, dostarczy wraz z pierwszą dostawą aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami. W przypadku aktualizacji w trakcie trwania umowy Wykonawca dostarczy Zamawiającemu aktualne dokumenty dopuszczające przedmiot zamówienia do obrotu używania”.

Pytanie 3: §4 ust.9 Czy w punkcie 9.1) Zamawiający dopuści złożenie oferty na odczynniki w pozycji 1 Identyfikacja pałeczek G(-) z minimalnym terminem ważności – 4 miesiące oraz odpowiednio zmieni zapisy SIWZ, w tym projektu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na termin przydatności do użycia/ważności dla karty do identyfikacji pałeczek G(-) nie krótszy niż 4 miesiące. W związku z tym w § 4 wzoru umowy (Załącznik Nr 7 do SIWZ) w ust.9 pkt.1) otrzymuje brzmienie:

9. Terminy przydatności do użycia/ważności:

1) dla kart identyfikacyjnych, kart do oznaczania lekowrażliwości, odczynników dodatkowych nie krótszy niż 6 miesięcy, z wyłączeniem kart do identyfikacji pałeczek G(-) dla której termin przydatności do użycia/ważności będzie nie krótszy niż 4 miesiące - od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego,

Pytanie 4: §4 ust.9 Czy w punkcie 9.2) Zamawiający dopuści złożenie oferty na materiały zużywalne z minimalnym terminem ważności – 4-7 miesięcy oraz odpowiednio zmieni zapisy SIWZ, w tym projektu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na termin przydatności do użycia/ważności dla części zużywalnych i eksploatacyjnych nie krótszy niż 4 miesiące. W związku z tym w § 4 wzoru umowy (Załącznik Nr 7 do SIWZ) w ust.9 pkt.2) otrzymuje brzmienie:

„9. Terminy przydatności do użycia/ważności:

2) dla części zużywalnych i eksploatacyjnych nie krótszy niż 4 miesiące od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego”.

Pytania do umowy (zał. nr 7 – dot. części nr 2):

Pytanie 5: §5 ust. 5 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max. 2 dni robocze, naprawa urządzenia max. do 3 dni roboczych od daty zgłoszenia,” i wyrazi zgodę na modyfikację zapisów zał. nr 3?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 3 dni roboczych. W związku z tym w § 5 ust. 5 lit.c) wzoru umowy (Załącznik Nr 7 do SIWZ) otrzymuje brzmienie:

„c) czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) maksimum 2 dni robocze, naprawa urządzenia maksimum do 3 dni roboczych od daty zgłoszenia”.

Ponadto w tabeli 3 w części Nr 2, pkt.23 otrzymuje brzmienie:

„ 23. Czas reakcji serwisu (przyjazd inżyniera serwisowego- podjęta naprawa) – maksimum 2 dni robocze, naprawa analizatora maksimum do 3 dni roboczych, od daty zgłoszenia”.

Pytanie 6: §5 ust. 5 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „w przypadku naprawy przekraczającej 3 dni roboczych, dostawca podstawia urządzenie zastępcze tego samego modelu lub modelu kompatybilnego z kartami identyfikacyjnymi oraz kartami do oznaczeń lekowrażliwości, odczynnikami dodatkowymi, częściami zużywalnymi i eksploatacyjnymi objętymi przedmiotową umową”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 3 dni roboczych. W związku z tym w § 5 ust. 5 lit. d) wzoru umowy (Załącznik Nr 7 do SIWZ) otrzymuje brzmienie:

„d) w przypadku naprawy przekraczającej 3 dni robocze, dostawca podstawia urządzenie zastępcze tego samego modelu lub modelu kompatybilnego z kartami identyfikacyjnymi oraz kartami do oznaczeń lekowrażliwości, odczynnikami dodatkowymi, częściami zużywalnymi i eksploatacyjnymi objętymi przedmiotową umową”.

Ponadto w tabeli 3 w części Nr 2, pkt.24 otrzymuje brzmienie:

„24. W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni robocze, Wykonawca podstawia urządzenie zastępcze tego samego modelu lub modelu kompatybilnego z kartami identyfikacyjnymi oraz kartami do oznaczeń lekowrażliwości, odczynnikami dodatkowymi, częściami zużywalnymi i eksploatacyjnymi objętymi przedmiotową umową”.

Pytanie 7: §5 ust. 5 lit. e – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „w przypadku naprawy/ wymiany tego samego elementu 3 razy, analizator podlega wymianie na inny sprawny o nie gorszych parametrach wolny od wad.”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższy zapis. W związku z tym w § 5 ust. 5 lit. e) wzoru umowy (Załącznik Nr 7 do SIWZ) otrzymuje brzmienie:

„ e) w przypadku naprawy/ wymiany tego samego elementu 3 razy, analizator podlega wymianie na inny sprawny, o nie gorszych parametrach i wolny od wad”.

Ponadto w tabeli 3 w części Nr 2, pkt.24 otrzymuje brzmienie:

„ 25. W przypadku naprawy/wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie na inny sprawny, o nie gorszych parametrach i wolny od wad”.

Pytanie 8: §7 ust. 2 pkt 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „wymiany przedmiotu umowy wadliwego jakościowo, na wolny od wad w terminie siedmiu dni roboczych licząc od dnia przesłania reklamacji faxem lub drogą elektroniczną (e-mail),”?

Uzasadnienie: Rozpatrzenie reklamacji wymaga przeprowadzenia specjalistycznych badań w laboratorium. Czas reklamacji jaki przewidział Zamawiający jest terminem nierealnym na prawidłowe przeprowadzenie badania, zwłaszcza jeśli weźmiemy pod uwagę czas wzrostu bakterii, co jest niezbędnym elementem badania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższy zapis. W związku z tym w § 7 ust. 2 pkt.1) wzoru umowy (Załącznik Nr 7 do SIWZ) otrzymuje brzmienie

„1) wymiany przedmiotu umowy wadliwego jakościowo, na wolny od wad w terminie siedmiu dni roboczych licząc od dnia przesłania reklamacji faxem lub drogą elektroniczną (e-mail)”.

Pytanie 9 :§7 ust. 2 pkt 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „uzupełnienia braków ilościowych w terminie pięciu dni roboczych od dnia przesłania reklamacji faksem lub drogą elektroniczną (e-mail).”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższy zapis. W związku z tym w § 7 ust. 2 pkt.2) wzoru umowy (Załącznik Nr 7 do SIWZ) otrzymuje brzmienie

„2) uzupełnienia braków ilościowych w terminie pięciu dni roboczych od dnia przesłania reklamacji faksem lub drogą elektroniczną (e-mail)”.

Pytanie 10: §8 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Zapłata wynagrodzenia za dostawę przedmiotu umowy nastąpi w formie polecenia przelewu, na rachunek bankowy wskazany na fakturze, w terminie do 60 dni od daty prawidłowego wystawienia faktury VAT. Zapłata czynszu dzierżawnego nastąpi w formie polecenia przelewu, na rachunek bankowy wskazany na fakturze, w terminie 60 dni od daty prawidłowego wystawienia faktury VAT, którą Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć Zamawiającemu do 10 dnia miesiąca następującego po miesiącu, którego dotyczy. W przypadku gdy dzień zapłaty przypada na dzień ustawowo wolny, płatność nastąpi w pierwszym dniu roboczym następującym po tym dniu.”?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11: §8 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie zapisu?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12: §8 ust. 3 – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, czy wyrazi zgodę na następujące przekształcenie zapisu: „W przypadku nieterminowej zapłaty wynagrodzenia przez Zamawiającego nie przekraczającego 90 dni, Wykonawcy nie przysługuje prawo wstrzymania świadczenia dostaw objętych niniejszą umową. W przypadku zwłoki w zapłacie wynagrodzenia za dokonane dostawy i czynsz dzierżawny Wykonawca może naliczyć odsetki w wysokości ustawowej.”?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13: §8 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku dostarczenia towaru w sytuacjach określonych w § 7 ust. 2 pkt.1),2) zapłata należności nastąpi na podstawie faktury korygującej.”?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14: §10 ust. 1 pkt 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „za opóźnienie w realizacji dostawy w terminie określonym w § 4 ust. 1 karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionego a nie dostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień opóźnienia,”?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15: §10 ust. 1 pkt 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,1%?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16: §10 ust. 1 pkt 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „za opóźnienie w wykonaniu obowiązku, o którym mowa w § 5 ust. 5 lit. c) umowy Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej za każdy dzień opóźnienia w reakcji na zgłoszoną awarię w wysokości 0,2% wartości brutto czynszu dzierżawnego oraz za każdy dzień opóźnienia w naprawie analizatora w wysokości 0,2% wartości brutto czynszu dzierżawnego.”?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17: §10 ust. 1 pkt 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „za niezrealizowanie w całości dostawy w zakresie zgodnym z zamówieniem – karę w wysokości 5% kwoty brutto od niezrealizowanej zamówionej części umowy,”?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18: §10 ust. 1 pkt 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „za odstąpienie od umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego – 5% wartości brutto od niezrealizowanego przedmiotu zamówienia.”?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Ponadto Zamawiający informuje, że w formularzu asortymentowo - cenowym dla części Nr 2 w pkt. 3 zaistniała omyłka pisarska polegająca na tym, że:

jest:
3. Do oferty wymagane jest dołączenie wypełnionej, zaakceptowanej i podpisanej przez Wykonawcę tabeli 3 w Części nr 2 tj. parametry, funkcje graniczne i wymagania dla analizatora wykonywania szybkich laboratoryjnych badań kardiologicznych.

powinno być:

3. Do oferty wymagane jest dołączenie wypełnionej, zaakceptowanej i podpisanej przez Wykonawcę tabeli 3 w Części nr 2 tj. parametry graniczne dla analizatora do identyfikacji drobnoustrojów i oznaczania lekowrażliwości.

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami Zamawiający w załączeniu przedstawia aktualnie obowiązujący Formularz asortymentowo - cenowy i tabelę 3 z parametrami granicznymi dla analizatora do identyfikacji drobnoustrojów i oznaczania lekowrażliwości dla części Nr 2.

Konieczne jest bezwzględne ujęcie w składanej ofercie zmian wprowadzonych do SIWZ w wyniku udzielonych wyjaśnień niniejszym pismem.

Niniejsze wyjaśnienia, stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je również na stronie internetowej Zamawiającego. Zamawiający zachowuje wyznaczony **na dzień 05.05.2015 r.** termin składania ofert.

Zatwierdził:

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie
lek. med. Barbara Magnuszewska-Pankiewicz

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZOznaczenie sprawy: **DAZ.26.027.2015**Załącznik Nr 1 do umowy Nr **DAZ.26.027**.....2015.....
Pieczęć Wykonawcy

....., dnia.....

Formularz asortymentowo – cenowy**Część Nr 2 - Karty identyfikacyjne oraz karty do oznaczania lekowrażliwości i mechanizmów oporności drobnoustrojów zgodnie z zaleceniami EUCAST wraz z dzierżawą analizatora do identyfikacji drobnoustrojów i oznaczania lekowrażliwości dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej na okres 36 miesięcy****Tabela 1 - Karty identyfikacyjne oraz karty do oznaczania lekowrażliwości i mechanizmów oporności drobnoustrojów**

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość oznaczeń na 24 miesiące	Numer katalogowy (jeżeli posiada)	Producent + nazwa handlowa	Oferowana wielkość opakowania	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto [w zł]	Wartość netto [w zł] [poz.8x9]	% VAT	Wartość brutto [w zł] [poz.10+ 11]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1.	Identyfikacja pałeczek G(-)	15000				karta	15000				
2.	Identyfikacja ziarniaków G(+)	5000				karta	5000				
3.	Identyfikacja Neisseria spp., Haemophilus spp.	100				karta	100				
4.	Identyfikacja beztlenowców i Corynebacterium spp.	800				karta	800				
5.	Identyfikacja grzybów	500				karta	500				
6.	Antybiogram dla pałeczek G(-)	16000				karta	16000				
7.	Antybiogram dla ziarniaków G(+)	8500				karta	8500				
8.	Antybiogram dla grzybów	450				karta	450				
Odczynniki dodatkowe (w przypadku konieczności ich zastosowania) oraz części zużywalne i eksploatacyjne konieczne do wykonania ilości oznaczeń określonych w poz. 1-8 :											
9.											
10.											
itd.											
							Razem tabela 1:				

Za niedozacowanie ilości odczynników dodatkowych oraz części zużywalnych i eksploatacyjnych do ilości oznaczeń określonych w poz. 1-8 tabeli 1 odpowiada Wykonawca.

Tabela 2-Dzierżawa analizatora do identyfikacji drobnoustrojów i oznaczania lekowrażliwości

Lp	Nazwa przedmiotu dzierżawy	Nazwa aparatu	Typ/model	Producent	j.m.	ilość	Kwota netto dzierżawy za 1 miesiąc w zł	Czas dzierżawy w miesiącach	Wartość netto w zł [poz.7x8x9]	% VAT	Wartość brutto w zł [poz. 10+11]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1.	Analizator do identyfikacji drobnoustrojów i oznaczania lekowrażliwości				szt.	1		36			
Razem tabela 2:											

Ogółem wartość dla części Nr 2 (tabela 1 + tabela 2):

Wartośćnetto (słownie :)

Wartośćbrutto (słownie :)

- Oferowany przedmiot zamówienia w tabeli 1,2 oraz wymagania określone w tabeli 3 muszą być potwierdzone w załączonym do oferty opisie przedmiotu zamówienia** tj. np.: kartach katalogowych, materiałach informacyjnych, folderach, prospektach, ulotkach metodycznych, opisach. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W przypadku materiałów obcojęzycznych należy dołączyć opis w j. polskim.
- Do oferty wymagane jest dołączenie** wszelkich wymaganych przez polskie prawo, aktualnych dokumentów na podstawie których, oferowany przedmiot dzierżawy jest dopuszczony do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W przypadku materiałów obcojęzycznych należy dołączyć opis w j. polskim.
- Do oferty wymagane jest dołączenie** wypełnionej, zaakceptowanej i podpisanej przez Wykonawcę tabeli 3 w Części nr 2 tj. parametry graniczne dla analizatora do identyfikacji drobnoustrojów i oznaczania lekowrażliwości.
- Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w tabeli 1 poz. jest wyrobem medycznym i posiada aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie i zobowiązujemy się dostarczyć je na żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert, a w przypadku wyboru naszej oferty wraz z pierwszą dostawą i w przypadku ich aktualizacji w trakcie trwania umowy*.
- 4.1.**Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w tabeli 1 poz. nie jest wyrobem medycznym, jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami w tym zakresie *.

5. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w tabeli 1 poz. jest substancją niebezpieczną i posiada aktualne karty charakterystyk zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 04.09.2007r.- Dz. U. Nr 174 poz. 122 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. Wykonawca dostarczy je na żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert, a w przypadku wyboru jego oferty wraz z pierwszą dostawą i w przypadku ich modyfikacji w trakcie trwania umowy*.

5.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w tabeli 1 poz.nie jest substancją niebezpieczną*.
*** *wykreślić jeżeli nie dotyczy***

Cena oferty winna być skalkulowana w sposób jednoznaczny, obejmując koszty dostawy na adres Zamawiającego, opakowania i ubezpieczenia na czas transportu.

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

Tabela 3 - Parametry graniczne dla analizatora do identyfikacji drobnoustrojów i oznaczania lekowrażliwości

Nazwa aparatu:

Producent:

Model/Typ:

Rok produkcji

Lp.	Określenie parametru/wymagania	Wpisać odpowiednio: Tak/Nie, oferowany parametr/wymagania
1	2	3
1.	Aparat, rok produkcji nie starszy niż 2010, całkowicie sprawny, fabrycznie nowy lub używany	
2.	W pełni automatyczna procedura badań (napełniania testów, rozcieńczenie antybiogramów, inkubacja, odczytu wyników i usuwania testów po zakończonym odczycie).	
3.	System złożony z modułu inkubacyjno – pomiarowego, komputera z monitorem i drukarką oraz UPS.	
4.	Możliwości diagnostyczne: 1) Identyfikacja następujących drobnoustrojów (min. 400 gatunków): a) Bakterie Gram – ujemne b) Bakterie Gram – dodatnie c) Z rodziny Neisseriaceae, gatunki Haemophilus spp d) Bakterie beztlenowe e) Bakterie Corynebacterium f) Drożdżaki. 2) Oznaczenia lekowrażliwości: a) Bakterii Gram – ujemnych b) Bakterii Gram – dodatnich c) Drożdżaków.	
5.	Średni czas identyfikacji oraz oznaczania lekowrażliwości 6-8 godzin.	
6.	Oznaczanie identyfikacji oraz antybiogramu na oddzielnych testach.	
7.	Liczba miejsc inkubacyjno-pomiarowych min. 120.	
8.	Rejestracja i przechowywanie danych pacjenta. Wynik wrażliwości podany w wartościach MIC oraz kategoriach : S , I , R	
9.	System ekspertowy interpretacji wyniku.	
10.	Możliwość wprowadzenia do systemu przez użytkownika własnych komentarzy.	
11.	Urządzenie do pomiaru gęstości zawiesiny bakteryjnej w zestawie.	
12.	Identyfikacja mechanizmów oporności: HLAR, VRE, GISA, MLSb, ESBL, AmpC, KPC , MBL , MRSA, MRSE.	
13.	Testy identyfikacyjne oraz antybiogramowi pakowane osobno.	
14.	Testy w pełni bezpieczne dla użytkowników: całkowicie szczelne po napełnieniu, bez możliwości rozlania lub wycieku materiału zakaźnego oraz bez dodawania jakichkolwiek odczynników do wywołania reakcji biochemicznej .	
15.	Podłączenie analizatora (bez pośrednictwa aplikacji innych niż posiadane przez Zamawiającego) do systemu informatycznego szpitala (AMMS-ASSECO) na koszt Wykonawcy.	
16.	Interpretacja wyników oznaczeń lekowrażliwości drobnoustrojów wg. Europejskiego Komitetu ds. Oznaczania Lekowrażliwości EUCAST.	
17.	Oddzielny program do kontroli jakości , wchodzący w skład systemu aparatu .	
Dodatkowe wymagania		
18.	Klimatyzatory szt. 2 do pracowni bakteriologicznych w celu utrzymania prawidłowej temperatury otoczenia dla aparatów (w cenie oferty).	
Pozostałe wymagania		
19.	Dostawa , instalacja, uruchomienie analizatora na koszt Wykonawcy.	

20.	Szkolenie personelu medycznego (10 osób) pracującego w Zakładzie Mikrobiologii Klinicznej na koszt Wykonawcy w zakresie obsługi analizatora i interpretacji wyników. Szkolenie odbywać się będzie w siedzibie Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie w terminie 3 dni roboczych od daty dostawy i instalacji urządzenia, potwierdzonej protokołem zdawczo-odbiorczym.	
21.	Bezpłatne przeglądy serwisowe co najmniej raz w roku lub według zaleceń producenta, obejmujące wymianę niezbędnych części zużywalnych na koszt Wykonawcy	
22.	Pełna bezpłatna gwarancja techniczna przez cały okres trwania umowy uwzględniająca koszty naprawy, wymiany podzespołów, akcesoriów, wszystkich części zamiennych i zużywalnych oraz okresowe przeglądy serwisowe.	
23.	Czas reakcji serwisu (przyjazd inżyniera serwisowego - podjęta naprawa) – maksimum 2 dni robocze, naprawa analizatora maksimum do 3 dni roboczych, od daty zgłoszenia	
24.	W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni robocze, Wykonawca podstawia urządzenie zastępcze tego samego modelu lub modelu kompatybilnego z kartami identyfikacyjnymi oraz kartami do oznaczeń lekowrażliwości, odczytnikami dodatkowymi, częściami zużywalnymi i eksploatacyjnymi objętymi przedmiotową umową.	
25.	W przypadku naprawy/wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie na inny sprawny, o nie gorszych parametrach i wolny od wad	
26.	Instrukcja obsługi w zakresie eksploatacji i konserwacji analizatora w języku polskim wraz z dostawą.	
27.	Założenie paszportu technicznego	

Uwaga: Brak wypełnienia kolumny **3** lub wpisanie **NIE** spowoduje odrzucenie oferty jako nie spełniającej wymaganych warunków technicznych.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych w zakresie Załącznika Nr 1 do SIWZ. Oferta musi zawierać pełen asortyment określony w Załączniku Nr 1 do SIWZ część Nr 2 tabela 1,2,3.

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