



SZPITAL KLINICZNY
IM. KAROLA JONSCHERA
Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
W POZNANIU

ZP 50/23

Poznań, dnia 07.11.2023 roku

Szanowni Wykonawcy !

„Dostawa odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych do badań RKZ/ parametrów krytycznych wraz z dzierżawą 2 analizatorów dla Oddziału Kardiochirurgii i Bloku Operacyjnego na okres 36 miesięcy”.

I. Zamawiający na podstawie art. 137 ust.1 wprowadza zmiany do Specyfikacji Warunków Zamówienia, w sposób jak poniżej:

1. Zmiana załącznika nr 8 (umowa) §7 ust. 2

Jest:

O ile dotyczy, termin ważności dostarczonego przedmiotu zamówienia został określone w załączniku nr 1 do umowy (termin ważności minimum 6 miesięcy)

Zmieniono w sposób jak poniżej:

O ile dotyczy, termin ważności dostarczonego przedmiotu zamówienia został określone w załączniku nr 1 do umowy. (termin ważności minimum 3 miesiące)

2. Zmiana załącznika nr 8 §7a ust. 1 Reklamacje

Jest:

W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego wad lub uszkodzeń dostarczonego przedmiotu zamówienia, Wykonawca na wniosek Zamawiającego (w formie pisemnej lub elektronicznej – wiadomość email lub innej formie ustalonej przez strony) zobowiązuje się w terminie do 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia wady, na własny koszt dokonać wymiany przedmiotu, zamówienia na wolny od wad i uszkodzeń na zasadach wymiany 1:1.

Zmieniono w sposób jak poniżej:

W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego wad lub uszkodzeń dostarczonego przedmiotu zamówienia, Wykonawca na wniosek Zamawiającego (w formie pisemnej lub elektronicznej – wiadomość email lub innej formie ustalonej przez strony) zobowiązuje się w terminie do 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia wady, na własny koszt dokonać wymiany przedmiotu, zamówienia na wolny od wad i uszkodzeń na zasadach wymiany 1:1. tj.: **gdy suma niewykorzystanych testów w reklamowanych kasetach osiągnie objętość pełnej kasety.**

3. Zmiana załącznika nr 1, strona nr 1

Jest:

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający żąda od Wykonawcy złożenia :

1. Oświadczenie o posiadaniu deklaracji zgodności CE – dla analizatora i odczynników
2. **Pełna instrukcja obsługi oferowanego analizatora w wersji elektronicznej (penedrive)**
3. Potwierdzenie parametrów wymaganych Tabela nr 3 Lp. 3,5,6,7,11,12,13,14,16,17 i 18 oraz w przypadku spełnienia ocenianych parametrów technicznych Tabela nr 2 Lp. 1, 2, 3, 4. Uwaga ! Wymagamy

- w treści oferty konkretnych miejsc – stron w wyciągu z Instrukcji obsługi, ulotkach produktowych, potwierdzających spełnienie w/w parametrów
4. Spis wszystkich kaset / elementów wymiennych oraz ich okresy gwarancji

Wraz z pierwszą dostawą analizatorów Wykonawca dostarczy do siedziby Zamawiającego:

- karty charakterystyk substancji niebezpiecznych w języku polskim w wersji elektronicznej (pendrive)
- instrukcję obsługi analizatora w języku polskim w wersji elektronicznej (pendrive)

Zmieniono w sposób jak poniżej:

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający żąda od Wykonawcy złożenia :

1. Oświadczenie o posiadaniu deklaracji zgodności CE – dla analizatora i odczynników
2. Potwierdzenie parametrów wymaganych Tabela nr 3 Lp. 3,5,6,7,11,12,13,14,16,17 i 18 oraz w przypadku spełnienia ocenianych parametrów technicznych Tabela nr 2 Lp. 1, 2, 3, 4. Uwaga ! Wymagamy wskazania w treści oferty konkretnych miejsc – stron w wyciągu z Instrukcji obsługi, ulotkach produktowych, potwierdzających spełnienie w/w parametrów
3. Spis wszystkich kaset / elementów wymiennych oraz ich okresy gwarancji

Wraz z pierwszą dostawą analizatorów Wykonawca dostarczy do siedziby Zamawiającego:

- karty charakterystyk substancji niebezpiecznych w języku polskim w wersji elektronicznej
- instrukcję obsługi analizatora w języku polskim w wersji elektronicznej

II. Informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły w ustawowym terminie pytania, na które udzielono odpowiedzi o następującej treści:

1. Pytanie nr 1

Załącznik nr 8, § 7 Termin gwarancji i ważności.

Zamawiający wymaga, aby asortyment był dostarczany z terminem ważności nie krótszym niż 6 miesięcy od momentu dostarczenia.

Ze względu na zastosowane technologie i cykl produkcyjny producenta, okres gwarancji wynosi maksymalnie 4 miesiące od daty produkcji. Wykonawca nie ma wpływu na okres gwarancji określony przez producenta. Wykonawca może zaproponować możliwość złożenia rocznego a nawet dwurocznego harmonogramu dostaw w oparciu o planowane zużycie. Analizator pracuje jedynie na dwóch materiałach zużywalnych z określonym przewidywalnym terminem przydatności, co pozwala na dokładne przewidzenie ilości potrzebnych elementów zapewniających nieprzerwaną pracę. Łatwość planowania wymiany elementów zużywalnych w połączeniu z harmonogramem dostaw pozwoli na zmniejszenie stanów magazynowych. Czy w związku z powyższymi faktami Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników i materiałów zużywalnych z 3 miesięcznym terminem ważności, licząc od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt. 1.

2. Pytanie nr 2

Załącznik nr 8, § 7a, Reklamacje pkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku wykrycia skrzepu w odczynniku/materiale zużywalnym/awarii/ uszkodzenia/wady sumować liczbę niewykorzystanych testów w reklamowanych kasetach. Jeżeli liczba zsumowanych testów osiągnie objętość pełnej kasety Wykonawca na własny koszt dokona zwrotu).

Lub

Czy Zamawiający dopuści możliwość wystawienia faktur korygujących wystawionych na niezrealizowaną i niewykorzystaną ilość testów z reklamowanej kasety sensorowej / pakietu odczynnikowego?)

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt. 2

Dział Zamówień Publicznych
tel : 061- 84913-75

ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań
Tel. centrala 61 8491200 Fax 61 8483362
szpital@skp.ump.edu.pl

www.skp.ump.edu.pl



PACJENT naszym priorytetem
JAKOŚĆ naszym wyzwaniem

3. **Pytanie nr 3**

Załącznik nr 1 – Opis przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia wraz z ofertą pełnej instrukcji obsługi oferowanego analizatora (pendrive). Wykonawca na potwierdzenie, że oferowane dostawy i analizator odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego dostarczy wybrane wyciągi z instrukcji i specyfikacji aparatu. Instrukcja obsługi aparatu zostanie dostarczona do siedziby Zamawiającego wraz z pierwszą dostawą.

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt. 3

Kierownik
Centralnego Laboratorium

[Signature]
mgr analityki med. Justyna Krawczyk
specjalista diagnostyki laboratoryjnej

Przewodniczący Komisji Przetargowej

DYREKTOR
SZPITALA KLINICZNEGO
im. K. Jonschera UM w Poznaniu
[Signature]
dr n. med. Paweł Daszkiewicz

Dyrektor Szpitala

Dział Zamówień Publicznych
tel : 061- 84913-75

ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań
Tel. centrala 61 8491200 Fax 61 8483362
szpital@skp.ump.edu.pl

www.skp.ump.edu.pl



PACJENT naszym priorytetem
JAKOŚĆ naszym wyzwaniem