



Gliwice, dn. 22.08.2023r.

Nr sprawy: 28-PN-23

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowanie p/t „Laboratorium – odczynniki, wyroby jednorazowego użycia, dzierżawa analizatorów”

Zamawiający, Szpital Miejski nr 4 w Gliwicach Sp. z o.o. informuje, że w postępowaniu j.w. wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści SWZ.

Poniżej zamieszczamy pytania Wykonawców w formie niezmienionej i odpowiedzi Zamawiającego.

PYTANIA DOTYCZĄCE PAKIETU 1

Pytanie 1

Punkt 4 - Prosimy Zamawiającego o usunięcie niniejszego wymogu „*Wszystkie odczynniki do ISE w szczelnie zamkniętym paku automatycznie rozpoznawanym przez analizator*”, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Zapis „wszystkie odczynniki do ISE w szczelnie zamkniętym paku automatycznie rozpoznawanym przez analizator” eliminuje konieczność manualnego przelewania odczynników z opakowania zbiorczego do analizatora. Automatyczne rozpoznawanie paku potwierdza ponadto pełną kompatybilność/zgodność odczynników z analizatorem. Kwestionowana przez wykonawcę technologia nie jest ograniczona do jednego analizatora, a tym bardziej do jednego dostawcy. Autorem technologii jest m. in. firma Medica, która zgodnie z jej deklaracją dostarcza takie rozwiązanie dla 15 producentów co najmniej 30 modeli analizatorów biochemicznych. Technologia ta nie jest zatem ograniczona.

Pytanie 2

Punkt 5 - Czy Zamawiający dopuści analizator mający 10 kanałów otwartych pozostałe zamknięte z możliwością otworzenia ? Wszystkie odczynniki są jak Zamawiający wymaga w punkcie 14, tego samego producenta nie wymagające otwierania dodatkowych kanałów.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 3

Punkt 7 - Prosimy Zamawiającego o usunięcie niniejszego wymogu „*Min. 120 kuwet reakcyjnych wielokrotnego użytku, termostatowanych powietrzem (sucha łaźnia)*”, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. „Kuwety reakcyjne wielokrotnego użytku” są tanim rozwiązaniem, ponieważ nie ma konieczności używania nowej kuwety do każdej reakcji, a następnie kosztownej utylizacji sporej ilości odpadów zawierających materiał potencjalnie zakaźny. Zamawiający wskazał liczbę 120 kuwet, ponieważ ta wartość oraz wyższe najczęściej pojawiała się podczas przeprowadzanej przez niego analizy rynkowej.

Pytanie 4

Punkt 9 - Co Zamawiający rozumie przez dodatkowe pozycje próbkowe ? Czy Zamawiający dopuści analizator z automatycznym podajnikiem próbek bez rotora próbkowego -umożliwiający ciągłe ładowania próbek kalibratorów i kontroli bez przerywania pracy analizatora?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Przez dodatkowe pozycje Zamawiający rozumie pozycje nie odczytywanych automatycznie próbek przez wbudowany w analizatorze czytnik kodów kreskowych. Automatyczny podajnik jest elementem stanowiącym potencjalne źródło awarii. Ponadto technologia automatycznego podajnika posiada ograniczenia, które utrudniały by pracę laboratorium.

Pytanie 5

Punkt 10 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. „*Kalibratory i kontrole umieszczane na dowolnych pozycjach rotora próbkowego lub wkładane do automatycznego podajnika próbek, odczynników, kontroli i kalibratorów*”, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Dopisek „*lub wkładane do automatycznego podajnika próbek, odczynników, kontroli i kalibratorów*” jest dopiskiem wykonawcy, zatem w odczuciu Zamawiającego wykonawca sugeruje zmianę opisu analizatora. Automatyczny podajnik jest elementem stanowiącym potencjalne źródło awarii. Ponadto technologia automatycznego podajnika posiada ograniczenia, które utrudniają pracę laboratorium, m. in. blokowanie analizatora.

Pytanie 6

Punkt 11 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. „*Automatyczna kalibracja przystawki ISE lub zlecana przez użytkownika*”, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Dopisek „*lub zlecana przez użytkownika*” jest dopiskiem wykonawcy, zatem w odczuciu Zamawiającego wykonawca sugeruje zmianę opisu analizatora. Ręczne zlecenie kalibracji przystawki ISE nie jest równoważnym rozwiązaniem dla automatycznej kalibracji. Automatyczna kalibracja zapewnia ciągłą gotowość urządzenia do pracy.

Pytanie 7

Punkt 12 i 47 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. „*Próbki citowe – możliwość umieszczania próbek citowych na dowolnych pozycjach rotora lub automatycznego podajnika*”, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Przedstawiony przez wykonawcę zapis nie jest opisem zamawiającego, zatem w odczuciu zamawiającego wykonawca sugeruje zmianę opisu analizatora. Usunięcie fragmentu wymogu „możliwość zmiany dowolnej próbki rutynowej znajdującej się pokładzie na citową w trakcie pracy aparatu” oznacza, że wyeliminujemy możliwość nadania standardowym próbkom czekającym w kolejce na wykonanie na pokładzie analizatora (nawet kilkanaście minut) priorytetu „cito” (wykonanie w najszybszym możliwym czasie). Jest to szczególnie ważne w przypadku wystąpienia zagrożenia dla zdrowia i życia pacjentów.

Pytanie 8

Punkt 13 - Czy Zamawiający dopuści analizator wyposażony w rotor odczynnikowy na 80 pozycji?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 9

Punkt 14 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. *„Wszystkie odczynniki w barkodowanych buteleczkach tego samego dostawcy, co analizator (nie dotyczy ISE)”*, albowiem wymóg ten nie jest uzasadniony obiektywnymi potrzebami Zamawiającego, a uniemożliwia Wykonawcy złożenie oferty w tym postępowaniu. Jednocześnie Wykonawca gwarantuje dostarczenie pełnej dokumentacji walidacyjnej oferowanych odczynników oraz deklarację CE.

Punkt 15 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. *„Materiały kalibracyjne i kontrolne tego samego dostawcy co analizator (nie dotyczy ISE)”*, albowiem wymóg ten nie jest uzasadniony obiektywnymi potrzebami Zamawiającego, a uniemożliwia Wykonawcy złożenie oferty w tym postępowaniu. Jednocześnie Wykonawca gwarantuje dostarczenie pełnej dokumentacji walidacyjnej oferowanych produktów oraz deklarację CE.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga, by odczynniki/materiały do analizatorów były jednego producenta - umożliwia to stosowanie wymienne do poszczególnych analizatorów. Jeżeli oferowane odczynniki/materiały są produkowane przez innego producenta niż analizatory - Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie pod warunkiem, że producent analizatorów dopuszcza je do stosowania w swoich aparatach, co jest poparte stosownym dokumentem wystawionym przez producenta analizatorów.

Pytanie 10

Punkt 19 i 53 - Prosimy Zamawiającego o usunięcie niniejszego wymogu *„Możliwość odczytu bardzo ciemnych reakcji do 3.5 A.”*, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę.

Odpowiedź

Zamawiający odstępuje od wskazanego warunku.

Pytanie 11

Punkt 20 i 40 - Prosimy Zamawiającego o usunięcie niniejszego wymogu *„Automatyczne podejmowanie pracy analizatora po uderzeniu w próbkę lub naczynko”*, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Krzywe umieszczenie próbki lub naczynka na pokładzie analizatora prowadzi do sytuacji, w której uderzy w nie igła pobierająca. Z praktyki Zamawiającego wynika, że uderzenia takie mają miejsce podczas rutynowej pracy. Zamawiający oczekuje rozwiązania, w którym po ww. zdarzeniu analizator podejmie samodzielnie pracę i nie następuje zatrzymanie pracy całego systemu.

Pytanie 12

Punkt 22 - Czy Zamawiający dopuści analizator gdzie przy maksymalnym obciążeniu pobór wody ze stacji uzdatniania wynosi 25 l?

Punkt 22, 56 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. *„W przypadku analizatorów wymagających stacji uzdatniania wody, pobór wody maks. 30 litrów/godz. i dostarczenie stacji wody spełniających wymagania analizatorów”*, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza maksymalny pobór wody do 30 l/godz.

Pytanie 13

Punkt 23 - Czy Zamawiający dopuści analizator gdzie przy maksymalnym obciążeniu pracy analizatora zużyciu prądu nie przekracza więcej niż 1700 VA?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 14

Punkt 24 - Prosimy Zamawiającego o usunięcie niniejszego wymogu *„Niezależne zasilanie analizatora, lodówki i przystawki ISE”*, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę.

Odpowiedź

Zamawiający odstępuje od wskazanego wymogu.

Pytanie 15

Punkt 25, 62, 72, 84 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. *„Oprogramowanie analizatorów w języku polskim lub angielskim”*, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga oprogramowania i dokumentacji w języku polskim. Nie wszyscy pracownicy laboratorium posługują się specjalistycznym językiem angielskim w stopniu umożliwiającym dokładne zrozumienie tekstu, warunkującym poprawną i bezpieczną pracę na analizatorze. W naszym laboratorium nie ma wymogu znajomości języka angielskiego. Oprogramowanie w języku angielskim mogłoby spowodować sytuację, w której operator obsługujący analizator, z powodu niezrozumienia komunikatu doprowadzi do np. wydania błędnego wyniku lub uszkodzenia analizatora.

Pytanie 16

Punkt 27 i 61 - Czy Zamawiający dopuści analizator oparty na źródle światła wolfranowo-halogenowym

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Lamy wolfranowo-halogenowym wymagają cyklicznej wymiany, żywotność ich wynosi zazwyczaj do 4 000 godzin. Takie źródło światła wymagając stałej kontroli diagnosty, gdyż wraz czasem pracy jest mniej stabilne. Oznacza to częstszą kalibrację odczynników co jest czasochłonne, kosztowne (dodatkowe zużycie odczynnika) i stanowi problem dla personelu laboratorium. Zamawiający w przeszłości użytkował analizator biochemiczny wyposażony w lampy i wie, że takie rozwiązanie jest bardziej wymagające w obsłudze.

Pytanie 17

Punkt 29 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie zakresu prace adaptacyjne pomieszczenia laboratorium, w którym pracować będzie analizator. Z uwagi na wymóg wykonania prac adaptacyjnych w pomieszczeniu laboratorium, w którym pracować będą analizatory prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na odbycie wizji lokalnej.

Odpowiedź

Prace adaptacyjne dotyczą **wyłącznie dostosowania** wskazanych pomieszczeń w budynku Laboratorium przy ul. Kościuszki 29 do wymogów pracy oferowanych analizatorów i obowiązujących przepisów prawa.

Zamawiający dopuszcza możliwość odbycia wizji lokalnej, pod warunkiem zgłoszenia tego za pośrednictwem platformy, z podaniem daty, godziny i danych osób (maksymalnie 4 osoby).

Pytanie 18

Punkt 34 - Prosimy Zamawiającego o usunięcie niniejszego wymogu „*Wszystkie odczynniki do ISE w szczelnie zamkniętym paku identyfikowanym za pomocą wbudowanego chipa*”, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę..

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Zapis „*wszystkie odczynniki do ISE w szczelnie zamkniętym paku automatycznie rozpoznawanym przez analizator*” eliminuje konieczność manualnego przelewania odczynników z opakowania zbiorczego do analizatora, tym samym wyklucza potencjalne błędy. Automatyczne rozpoznawanie paku potwierdza ponadto pełną kompatybilność/zgodność odczynników z analizatorem.

Pytanie 19

Punkt 36 - Czy Zamawiający dopuści analizator mający 5 kanałów otwartych pozostałe zamknięte z możliwością otworzenia ? Wszystkie odczynniki są jak Zamawiający wymaga tego samego producenta nie wymagające otwierania kanałów

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 20

Punkt 38 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. „*Czujnik poziomu cieczy oraz ciśnieniowy czujnik wykrywania skrępow*”, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Usunięcie fragmentów „*Igła próbkowa-odczynnikowa wyposażona w termostat*” i „*czujnik wykrywania przeszkód w pionie*” jest dla Zamawiającego niekorzystne. Każda reakcja próbki pacjenta z odczynnikami prowadzona jest w temp ok. 37°C, co wymaga jej podgrzania. Aby próbka i odczynnik nadawały się jak najdłużej do badań muszą być przechowywane w warunkach lodówkowych. W celu podgrzania tylko niewielkiej, niezbędnej do wykonania badania, porcję cieczy stosuje się termostat w igle. Rozwiązanie to pozwala zaoszczędzić odczynniki, które w innym przypadku należałoby częściej wymieniać/kupować, jak również pozwala na optymalne dysponowanie materiałem pacjenta. „*Czujnik wykrywania przeszkód w pionie*” pozwala na uniknięcie sytuacji, w której następuje uszkodzenie analizatora spowodowane uderzeniem igły w jakiś element.

Pytanie 21

Punkt 39 - Prosimy Zamawiającego o usunięcie niniejszego wymogu „*Automatyczne mycie igły po wykryciu skrępu i kontynuacja pracy przez analizator*”, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę..

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. W trudnych diagnostycznie próbkach często znajdują się skrzepy, które zatykają igłę analizatora. Zamawiający oczekuje, że w takim przypadku analizator sam wykryje skrzep, umyje igłę i wznowi pracę. Manualne usuwanie skrępu z igły jest bardzo wymagające manualnie (odpowiednim wyciorem należy udrożnić igłę) i czasowo (sama czynność fizycznego usuwania jest czasochłonna, następnie należy przeprowadzić procedurę mycia aparatu, ponowną kalibrację, ponowną kontrolę i w końcu powtórzyć próbkę pacjenta w której wystąpił skrzep), co znacząco ograniczy wydajność laboratorium.

Pytanie 22

Punkt 41 - Czy Zamawiający dopuści analizator z 80 Kuwetami reakcyjnych wielokrotnego użytku, termostatowanych powietrzem (sucha łaźnia)?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Odpowiedź analogicznie jak pytanie dot. punktu 7

Pytanie 23

Punkt 42 - Prosimy Zamawiającego o usunięcie niniejszego wymogu „*Czujnik przepełnienia kuwet reakcyjnych*”, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę.

Odpowiedź

Zamawiający odstępuje od wskazanego warunku.

Pytanie 24

Punkt 46 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. „*Pełna dowolność w rozmieszczeniu odczynników i próbek; możliwość umieszczenia odczynników, próbek, kalibratorów i kontroli na dowolnej pozycji rotora próbkowo-odczynnikowego lub automatycznego podajnika*”, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę..

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Przedstawiony przez wykonawcę zapis nie jest opisem zamawiającego, zatem w odczuciu zamawiającego wykonawca sugeruje zmianę opisu analizatora. Automatyczny podajnik jest elementem stanowiącym potencjalne źródło awarii. Ponadto technologia automatycznego podajnika posiada ograniczenia, które utrudniały by pracę laboratorium.

Pytanie 25

Punkt 49 - Czy Zamawiający dopuści analizator, który ze względu na dokładności precyzyjności analizatora – po umieszczeniu buteleczki odczynnika analizator sprawdzi poziom płynów ?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Proponowane przez wykonawcę rozwiązanie jest czasochłonne, co spowalnia przeprowadzanie badań laboratoryjnych.

Pytanie 26

Punkt 57 - Czy Zamawiający dopuści analizator gdzie pojemniki na płyn myjący i ścieki wysokostężone stoją obok analizatora?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Ścieki wysoko stężone to ścieki zawierające materiał biologiczny w tym potencjalnie zakaźny. Pojemnik wolnostojący stwarza potencjalne ryzyko wylania / skażenia.

Pojemniki wolnostojące na płyn i ścieki zajmuje dodatkowe miejsce i wymagają dodatkowych instalacji.

Pytanie 27

Punkt 57 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. „*Pojemniki na płyn myjący i ścieki wysokostężone wewnątrz analizatora lub ścieki odprowadzane automatycznie*”, albowiem zapis w pierwotnym kształcie ogranicza konkurencję.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Przedstawiony przez wykonawcę zapis nie jest opisem zamawiającego, zatem w odczuciu zamawiającego wykonawca sugeruje zmianę opisu analizatora. Odpowiedź - analogicznie jak wyżej. Ponad to, zgodnie z obowiązującymi przepisami sanitarnymi ścieki muszą być utylizowane, nie mogą być one odprowadzane automatycznie do kanalizacji.

Pytanie 28

Punkt 59 - Czy Zamawiający dopuści analizator gdzie przy maksymalnym obciążeniu pracy analizatora zużyciu prądu nie przekracza więcej niż 1300 VA?

Punkt 59 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. „*Prosimy Zamawiającego o usunięcie niniejszego wymogu „Zasilanie 230 V; Maksymalne zużycie prądu nie więcej niż 500 VA; zapewnienie zasilania awaryjnego (UPS)”*, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ, zastrzeżeniem zwiększenia dopuszczalnego zużycie prądu do 1300VA .

Pytanie 29

Punkt 64 - Czy Zamawiający dopuści analizator z maksymalna wydajności 180 testów/godzinę ?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Zamawiający wymaga co najmniej 250 testów na godzinę, ponieważ wynika to z jego specyfiki pracy. W warunkach naszego szpitala próbki wpływają najczęściej w jednej dużej fali, a potem dochodzą duże mniejsze partie czy wręcz pojedyncze próbki. Zmienna jest też ilość próbek w zależności od dnia tygodnia.

Pytanie 30

Punkt 64, 77 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. „*Maksymalna wydajność min. 100 testów/godz.*”, albowiem zapis w pierwotnym kształcie ogranicza konkurencję. Zamawiający wykonuje ok. 150 oznaczeń dziennie na obu analizatorach.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Przedstawiony przez wykonawcę opis powyżej nie jest opisem zamawiającego, zatem w odczuciu zamawiającego jest wnioskiem o zmianę opisu analizatora. Stwierdzenie, że Zamawiający wykonuje 150 testów dziennie jest bezpodstawne i wynikające z podzielenia ilości badań widniejących w SWZ przez ilość dni roboczych. Zmniejszenie warunków maksymalnej wydajności analizatora do min. 100 testów/godzinę zaburzy płynność pracy laboratorium.

Pytanie 31

Punkt 68, 81 - Prosimy Zamawiającego o usunięcie niniejszego wymogu „*Kasety odczynnikowe maksymalnie na 50 i 100 oznaczeń*”, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego producenta.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Konfekcjonowanie odczynników w małych opakowaniach pozwala na oszczędności ekonomiczne (zakupy nowych odczynników, utylizacja przeterminowanych/ nie wykorzystanych odczynników) i oszczędność czasu (konieczność kalibracji i kontroli nowego odczynnika). Każdy z dostępnych na rynku odczynników ma ograniczoną żywotność po jego otwarciu, po przekroczeniu której nie może być już stosowany.

Pytanie 32

Punkt 69 i 82 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. „*Kalibratory będące integralną częścią kaset odczynnikowych lub zamawiane oddzielnie*”, albowiem zapis w pierwotnym kształcie ogranicza konkurencję.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Przedstawiony przez wykonawcę opis powyżej nie jest opisem zamawiającego, zatem w odczuciu zamawiającego jest wnioskiem o zmianę opisu analizatora. Możliwość zamawiania kalibratorów jako integralna część kaset odczynnikowych stanowi duże przyspieszenie w pracy laboratorium. Każda seria odczynnika musi być kalibrowana za pomocą dedykowanego do niej kalibratora. Zgodnie z doświadczeniem naszego laboratorium, w przypadku, gdy produkty te są zamawiane oddzielnie/niezależnie istnieje konieczność pilnowania stanu magazynowego dodatkowego produktu oraz zdarzają się sytuacje, w których zakupiony kalibrator jest dedykowany do innej serii odczynnika niż posiadana przez Zamawiającego. Powoduje to wstrzymanie wydawania wyników pacjentów ze względu na brak możliwości kalibracji (zwłaszcza w przypadku dyżurów nocnych), jak i generuje konieczność zakupu nowego odczynnika/kalibratora. W przypadku kalibratorów będących integralną częścią kasety odczynnikowej takie niebezpieczeństwo/ zbędny koszt nie istnieje.

Pytanie 33

Punkt 70 i 83 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. „*Minimum jeden poziom kontroli zawarty w każdym opakowaniu testowym lub możliwość zamówienia kontroli oddzielnie*”, albowiem zapis w pierwotnym kształcie ogranicza konkurencję.

Odpowiedź

Odpowiedź analogiczna jak na Pytanie 32.

Pytanie 34

Punkt 74, 86 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. „*Możliwość wprowadzania informacji o zestawach testowych (m.in. wartości krzywej kalibracyjnej producenta / kalibratorów) i o zmianach w procedurach badań w analizatorach immunochemicznych za pomocą czynnika RFID lub aktualizacja online*”, albowiem zapis w takim kształcie wskazuje na jednego dostawcę..

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Przedstawiony przez wykonawcę opis powyżej nie jest opisem zamawiającego, zatem w odczuciu zamawiającego jest wnioskiem o zmianę opisu analizatora. Wprowadzenie czytnika RFID jest rozwiązaniem optymalizującym pracę w laboratorium. Pozwala w dokładnie określonym czasie i w precyzyjny sposób wprowadzać, zmieniać i modyfikować dane dotyczące danego oznaczenia. Jest to rozwiązaniem szybkie i łatwe w wykonaniu i minimalizujące potencjalne błędy, ponieważ Operator jest świadom wprowadzanych zmian. Proponowana przez Odwołującego aktualizacja online oznacza koniecznością zapewnienia stabilnego dostępu analizatora do Internetu. Przerwanie połączenia w trakcie aktualizacji online oznacza unieruchomienie analizatora, do czasu przyjazdu serwisu.

Pytanie 35

Punkt 76 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. „*Analizator nastołowy lub wolnostojący*”, albowiem zapis w pierwotnym kształcie ogranicza konkurencję.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Przedstawiony przez wykonawcę opis powyżej nie jest opisem zamawiającego, zatem w odczuciu zamawiającego jest wnioskiem o zmianę opisu analizatora. Zamawiający stawiając warunek „*Analizator nastołowy*” bezwzględnie kierował się obecnym stanem oraz zapotrzebowaniem laboratorium. Analizatory nastołowe zajmują mniej miejsca (wolna przestrzeń pod stołem, łatwiejsze zorganizowanie miejsca pracy) niż analizatory wolnostojące. Sugerowana przez wykonawcę zmiana wiązałoby się z koniecznością zmiany organizacji przestrzennej (usunięciem blatów i szafek), dodatkowymi kosztami i potencjalnym zaburzeniem pracy w laboratorium.

Pytanie 36

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania kontroli wieloparametrowej niezależnego producenta można zrezygnować z kontroli dedykowanej producenta odczynnika, która jest wymieniona i wymagana w ulotce odczynnikowej. Zastosowanie wieloparametrowego materiału kontrolnego jest rozwiązaniem wygodniejszym i korzystniejszym ze względów ekonomicznych. Rozwiązanie takie jest powszechnie stosowane w praktyce laboratoryjnej.

Odpowiedź

Odpowiedź analogiczna jak na Pytanie 9

Pytanie 37

Czy Zamawiający wymaga, aby oferent zaferował dedykowane rozcieńczalniki służące do manualnego rozcieńczania próbek pacjentów w przypadku otrzymania wyników powyżej zakresu oznaczenia oznaczalności analizatora?

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia soli fizjologicznej do rozcieńczania próbek? W przypadku wymogu dostarczenia roztworu, prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie soli fizjologicznej Braun'a do rozcieńczenia próbek o stężeniu 0,9%, bez zapisu o takim zastosowaniu w oficjalnej ulotce producenta.

Czy Zamawiający posiada na wyposażeniu laboratorium podchloryn czy wymaga dostarczenia go przez Oferenta? Roztwór podchlorynu jest używany w procesie mycia i konserwacji analizatora.

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami SWZ - Zestawienie asortym. - cenowe - „Wykonawca jest zobowiązany do wyszczególnienia w poz. 66 i dalej wszystkich niezbędnych materiałów eksploatacyjnych, kalibratorów, kontroli i płynów niezbędnych dla wydzierzawianego analizatora (...)”.

Pytanie 38

Zestawienia asortym.- cenowe poz. 26 - Czy Zamawiający zgodzi się na wykonywanie oznaczeń Lipazy na kanale otwartym? Oznaczenia te mogą być zaaplikowane na kanały otwarte oferowanego analizatora zgodnie z regulacjami Ustawy o wyrobach medycznych oraz Rozporządzenia IVDR.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 39

Zestawienia asortym.- cenowe poz. 49 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, że wymaga dostarczeniu testu do wykrywania przeciwciał IgM przeciwko COVID-19.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga testu do wykrywania przeciwciał klasy IgM przeciwko COVID-19.

Pytanie 40

Zestawienia asortym.- cenowe poz. 56 - Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie rozwiązania polegającego na instalacji dodatkowego analizatora umożliwiającego wykonanie badań IL-6?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy analizator.

Pytanie 41

Zestawienia asortym.- cenowe - Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy w podanej szacunkowej ilości oznaczeń na 36 miesięcy są już uwzględnione testy na kalibrację i kontrolę.

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza powyższe.

PYTANIA DOTYCZACE PAKIETU 2

Pytanie 42

Dotyczy Rozdziału III, pkt 8 SWZ - Czy Zamawiający potwierdza, że jeżeli dostarczone wyroby wymagają szczególnych warunków przechowywania - dopuszcza przekazanie dokumentów z biura Wykonawcy?.

Odpowiedź

Pytanie jest niezrozumiałe. Zamawiający nie wskazuje miejsca, z którego mają być przekazywane dokumenty.

Pytanie 43

Punkt 2, 14 - Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy uzna za równoważne rozwiązanie zaferowanie analizatorów, w których wykorzystywana jest metoda fluorescencyjnej cytometrii przepływowej i znacznik, który pozwala na zliczenie komórek układu białokrwinkowego? Metoda ta jest używana od wielu lat, powszechnie przez liczne laboratoria analityki medycznej, w tym również współpracujące z szpitalami specjalistycznymi, gwarantując uzyskanie wyników o bardzo wysokiej jakości. Dzięki wykorzystaniu fluorescencyjnej cytometrii przepływowej i dedykowanego barwnika, charakterystycznego dla leukocytów, ich różnicowanie jest bardzo dokładne oraz możliwe jest precyzyjne flagowanie próbek patologicznych, zawierających nietypowe komórki. Metoda ta jednocześnie pozwala na użycie gotowych odczynników bez konieczności stosowania skondensowanych hemolizatów na pokładzie analizatora.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 44

Punkt 3 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie analizatorów z zewnętrznym kolorowym monitorem, który może być zainstalowany bezpośrednio przy analizatorze, jak również w innym, dogodnym miejscu wskazanym przez Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 45

Punkt 4 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie czy wymaga, aby analizatory oznaczały niedojrzałe formy granulocytów, mikro i makrocyty w wartościach bezwzględnych i % jako parametry diagnostyczne raportowane na wyniku?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga powyższych oznaczeń.

Pytanie 46

Punkt 5 - Prosimy o możliwość zaproponowania analizatorów, wyposażonych w podajnik na 50 próbek.

Punkt 5 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie analizatorów z min. wydajnością 70 oznaczeń/godzinę.

Punkt nr 5 - W związku z faktem, że treść tego punktu/ wydajność analizatora tj.: „Wydajność w trybie automatycznego podajnika: min. 90 próbek/godz. (CBC+ 5-DIFF)” przepisana jest z ulotki aparatu oferowanego przez firmę Borpol, (...) prosimy o rozszerzenie wymagania opisanego w w/w punkcie a tym samym o dopuszczenie możliwość zaferowania analizatora o wydajności 80 /h nie wpływającej na komfort pracy, zwłaszcza w przypadku ilości badań podanych przez Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę wydajność podajnika 70 próbek na godzinę.

Pytanie 47

Punkt 6 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie analizatorów z dwoma statywami z 10 pozycjami każdy, z możliwością ich wymiennego stosowania, w sposób zapewniający ciągłość analizy, bez kolorystycznej identyfikacji

statywów? Analizatory posiadają funkcję numerowania pozycji próbek oraz statywów, dzięki czemu zachowana zostaje możliwość łatwego odnalezienia próbki w odpowiadającym jej statywie.

Punkt 6- Prosimy o możliwość zaproponowania analizatorów, w których podajniki nie są kolorowe, nie ma to żadnego znaczenia dla prawidłowej pracy analizatora. Istnieje możliwość ciągłego dokładania statywów.

Punkt 6 - Czy Zamawiający rozszerzy wymagania opisane w w/w punkcie a tym samym dopuści możliwość zaoferowania analizatora z podajnikiem 6 statywów x 5 próbek? Według naszej wiedzy proponowane przez nas powyżej rozwiązanie jest w zupełności wystarczające dla ilości oznaczeń podanych przez Zamawiającego. Jednocześnie chcemy podkreślić, że zapis „Kolorystyczna identyfikacja statywów próbkowych –kolorystyka statywów na pokładzie odpowiada kolorystyce statywów wyświetlanej na ekranie. Minimum 7 statywów z 10 pozycjami na próbki każdy” również **JEDNOZNACZNIE** wskazuje na aparat dystrybuowany przez firmę Borphol.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę zaoferowanie analizatorów z dwoma statywami z 10 pozycjami każdy, bez kolorystycznej identyfikacji statywów.

Pytanie 48

Punkt 9 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, iż wskazane objętości dotyczą aspirowanej przez analizatory objętości próbki, a nie objętości całkowitej próbki pobranej do badania.

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie 49

Punkt 11 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatorów, w których dzięki zastosowaniu fluorescencyjnej cytometrii przepływowej pełna interpretacja oznaczanych parametrów może być wykonana z wykorzystaniem 3 grafów: dwóch histogramów dla RBC i PLT oraz jednego kolorowego skategramu dla WBC, które widoczne są w jednym oknie w osobnej zakładce i można do nich swobodnie przechodzić bez konieczności zmieniania okna. W przypadku wyników patologicznych przy wyniku danego parametru pojawią się komunikaty IP (informacje w postaci flag).

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 50

Dotyczy Zestawienia asortymentowo-cenowe - Kolumna Ilość testów w opak. / ilość opakowań na 36 m-cy *) -

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na podanie przybliżonej ilości testów, która może być wykonane z jednego opakowania? Odczynniki wykorzystywane są także do czynności związanych z włączaniem, wyłączaniem i konserwacją analizatora. Ponadto w opakowaniu zawsze pozostaje objętość martwa, której nie można wykorzystać. Tym samym trudno jednoznacznie wskazać ilość testów możliwych do wykonania.

Odpowiedź

Wykonawca winien podać ilość testów do ilości oznaczeń podanych w Zestawieniu. Zamawiający nie dopuszcza podawania "przybliżonej" przez wykonawcę ilości, gdyż każdy wykonawca będzie inaczej wyliczał ilość przybliżoną, a oferty muszą być porównywalne.

Pytanie 51

Dotyczy Zestawienia asortymentowo-cenowe - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że Wykonawca uzupełnia zapisem „nie dotyczy” miejsca, gdzie nie wycenia pozycji z powodu braku konieczności używania dodatkowych odczynników / roztworów w oferowanych analizatorach. Tym samym w tych pozycjach Wykonawca nie podaje konkretnych kosztów.

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie 52

Punkt 2 - Prosimy o możliwość zaproponowania analizatorów, w których różnicowanie WBC odbywa się przy użyciu fluorescencyjnej cytometrii przepływowej, SF CUBE. Metoda ta jest najbardziej nowoczesną metodą pozwalającą na rozdział leukocytów w sposób niezwykle precyzyjny, dodatkowo wyniki prezentowane są na trójwymiarowych skatergramach. Różnicowanie RBC i PLT, odbywa się przy użyciu metoda impedancyjnej. Do oznaczania HGB służy metoda fotometryczna.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 53

Punkt 3- Czy Zamawiający dopuszcza zaproponowania bez dodatkowych kosztów analizatorów z oprogramowanie eksperckim zainstalowanym na komputerze zewnętrznym, co w znacznym stopniu ułatwia komfort pracy i daje dużo dodatkowych funkcjonalności?

Odpowiedź

Jeżeli wykonawca ma na myśli komputer zainstalowany w Laboratorium zamawiającego, podłączony do analizatora, to Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że „oprogramowanie eksperckie” będzie połączone z LIS na koszt Wykonawcy

Pytanie 54

Punkt 9- Prosimy o możliwość dopuszczenia analizatorów, w który do wykonania morfologii CBC oraz CBC+5 DiFF, aspiruje w trybie podajnikowych/zamkniętym tylko 80 µl, a w trybie mikro/otwartym tylko 35 µl. Dodatkowo a w trybie predylucji tylko 20 µl.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 55

Punkt 14- Prosimy o możliwość zaproponowania analizatorów, które wykorzystują barwniki i lizaty do oznaczenia parametrów w poszczególnych kanałach.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe

Pytanie 56

Punkt nr 14 - Co Zamawiający ma na myśli przez skondensowane hemolizaty na pokładzie??

Odpowiedź

Błędnie podano opis - prawidłowy opis: "Skoncentrowane (zagęszczone) hemolizaty na pokładzie analizatora"

Pytanie 57

Zestawienie asortymentowo-cenowe - pkt 17 /przyp. zamawiającego dotyczy to Opisu analizatorów nie Zestawienia/ - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na skalkulowanie materiału kontrolnego zgodnie z terminem, w którym parametry oznaczeń nie przekraczają wyznaczonych przez producenta i określonych w arkuszu oznaczeń dopuszczalnych zakresów gwarantujących prawidłową pracę analizatorów. Dystrybucja materiału kontrolnego odbywa się wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego, dostępnego na stronie internetowej Wykonawcy. Z uwagi na swoją specyfikę wewnętrzną, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważny materiał kontrolny. Na Wykonawcy spoczywa obowiązek odpowiedniego skalkulowania

oferty dlatego prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie krwi kontrolnej skalkulowanej w ilości uwzględniającej datę przydatności na opakowaniu i w ilości gwarantującej codzienne wykonanie kontroli?

Odpowiedź

Ilość materiału kontrolnego należy określić na podstawie podanych ilości oznaczeń oraz czasu trwania umowy.

PYTANIA DOTYCZĄCE PAKIETU 4

Pytanie 58

Punkt 2 - Czy Zamawiający dopuści następujące metody pomiarowe:

- Fotometria reflektancyjna z zastosowaniem detektorów-fotodiod
- Turbidymetryczna
- Refraktometryczna, z automatyczną kompensacją temperatury.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Matryca światłoczuła CCD identyfikuje barwy na podstawie pełnego spektrum barw – analogicznie do fotografii. Detektory-fotodiod odczytują tylko ograniczony zakres fal / barw. Badanie polega na analizie barwy paska, więc wymagamy jak najdokładniejszego odczytu.

Pytanie 59

Punkt nr 4 - Czy Zamawiający rozszerzy wymaganie opisane w w/w punkcie a tym samym dopuści możliwość zaferowania aparatu z paskami nie konfekcjonowanymi w kasetach gwarantujących stabilność 14 dni, ale uzupełnianymi przez użytkownika w dowolnie wybranym czasie i stabilnymi na pokładzie 3 dni? Zapis w punkcie nr 4 w/w załącznika wskazuje na wybór określonego aparatu firmy Borpol, tym bardziej że podane w specyfikacji ilości badań wskazują, że powyższy wymóg nie ma zastosowania w praktyce, ponieważ użytkownik musi uzupełnić paski ze znacznie większą częstotliwością, niż 14 dni, co czyni ten zapis bezpodstawnym. Pozostawienie powyższych punktów wskazujących jednoznacznie na konkretnego wykonawcę tj. firmę Borpol w nie zmienionej postaci będzie naruszeniem uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców a tym samym naruszeniem ustawy PZP, co może prowadzić do zawarcia przez Zamawiającego nieważnej umowy(...)

Punkt 4 - Czy Zamawiający dopuści paski konfekcjonowane w tubach stabilne 14 dni ?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Zapis „uzupełnianymi przez użytkownika” oznacza, że użytkownik musi wysypać paski do analizatora co oznacza czasochłonną manualną czynność oraz generuje ryzyko, że paski ustawia się polem reakcyjnym w dół, próbka zostanie błędnie zadozowana i nie nastąpi badanie pacjenta. Dotyczy to również pasków konfekcjonowanych w tubach. Takie ryzyko eliminuje kasetę.

Pytanie 60

Punkt 7 - Czy Zamawiający dopuści analizator nie posiadający obrazu reakcji barwnych na pasku wyświetlany na ekranie analizatora dla każdego wyniku, dostępny z poziomu operatora systemu. Funkcja ta w automatycznym analizatorze nie jest wymagana i potrzebna gdyż z definicji analizator automatyczny wykonuje analizę obrazu reakcji barwnych automatycznie.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Obraz reakcji barwnych na pasku wyświetlany na ekranie analizatora dla każdego wyniku pozwala operatorowi na dodatkowe sprawdzenie poprawności badania.

Pytanie 61

Punkt 16 - Czy Zamawiający dopuści analizator z jednorazowymi kuwetami zapobiegającymi w sposób absolutny kontaminacji badania

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Kuwety reakcyjne wielokrotnego użytku są tanim rozwiązaniem, ponieważ nie ma konieczności używania nowej kuwety do każdej reakcji, a następnie kosztownej utylizacji sporej ilości odpadów zawierających materiał potencjalnie zakaźny. Ponadto w przypadku jednorazowych kuwet, do każdego badania trzeba je wymieniać co jest czasochłonne.

Pytanie 62

Punkt 18 - Czy Zamawiający dopuści analizator wykonujący zdjęcia pełnych pól widzenia rejestrowane przy powiększeniu x40 z możliwością zoomowania (powiększania i pomniejszania)?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Zamawiający wymaga powiększeń x10 i x40, bez zoomowania.

Pytanie 63

Punkt 35 - Czy Zamawiający dopuści analizator, w którym użytkownik samodzielnie ocenia zabarwienie próbki moczu wybierając opcję z listy znajdującej się w oprogramowaniu analizatora? Metoda definiowania barwy przez aparat, niezależnie od producenta, jest niedokładna i bardzo często wymaga korekty zdefiniowanej barwy z aparatu (na podstawie odczytu wizualnego).

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnie z opisem SWZ. Samodzielne ocenianie zabarwienia próbki moczu jest czasochłonne i generujące błędy. Każdy użytkownik inaczej/subiektywnie określi barwę moczu. Automatyczne oznaczanie barwy moczu jest powtarzalne i obiektywne.

PYTANIA DOTYCZĄCE PAKIETU 5

Pytanie 64

Dotyczy SWZ, rozdział III, punkt nr 7 oraz wzór umowy, §2, punkt 4 - Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga deklaracji zgodności dla dozownika do diluentu, pipety, końcówek do pipet, płyn do dekontaminacji, gdyż są to wyroby laboratoryjne ogólnego zastosowania niepodlegające przepisom ustawy o wyrobach medycznych.

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga deklaracji zgodności dla kontroli zewnątrzlaboratoryjnej gdyż nie jest to wymagane zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami.

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza powyższe. Wymogi określone ustawą o wyrobach medycznych dotyczą wyłącznie wyrobów medycznych.

Pytanie 65

Dotyczy SWZ rozdział III, punkt nr 10, oraz wzór umowy, §3, punkt 2 - Uprzejmie prosimy o odpowiedź czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawy do laboratorium odbywały się zgodnie z rocznym harmonogramem (13 dostaw w roku) z uwagą na specyfikę dostarczanych odczynników (krwinki, zestawy do codziennej wewnętrznej kontroli jakości), których data ważności wynosi 4-5 tygodni, natomiast zamówienia składane w trybie CITO realizowane będą w terminie do 72 h.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga sukcesywnych dostaw według załączonego do oferty/dostarczanego raz w roku harmonogramu na dany rok, a termin dostawy zamówienia częściowego opisany pkt 2 § 3 wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ) będzie dotyczył dostaw pilnych w trybie „CITO” do 3 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na dostawy zgodnie z uzgodnionym (po podpisaniu umowy) harmonogramem i dostawy CITO - do 72 h.. Umowa w zakresie pakietu 4 w tym punkcie zostanie skorygowana zgodnie z odpowiedzią.

Pytanie 66

Dotyczy „zestawienie asortymentowo-cenowe” - Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że podane ilości badań zawierają ilości przeznaczone na wykonanie codziennej wewnętrznej kontroli jakości. Ze względu na podane przez Zamawiającego dwie lokalizacje laboratorium, uprzejmie prosimy o podanie jakiej ilości końcówek do pipet Zamawiający będzie potrzebował do pracy na systemie manualnym w lokalizacji na ul. Zygmunta Starego 20.

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza, że wskazane ilości zawierają ilości wraz z kontrolą wewnętrzną. Zamawiający przewiduje w lokalizacji na ul. Zygmunta Starego zapotrzebowanie ok 6000 sztuk końcówek do pipet.

Pytanie 67

punkt nr 1 - Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora, który jest nablutowy, fabrycznie nowy, wyprodukowany w roku 2021.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora nablutowego, fabrycznie nowego, rok produkcji nie wcześniej niż 2021.

Pytanie 68

Punkt 6 - Czy Zamawiający dopuści analizator z możliwością jednorazowego załadowania minimum 50 próbek?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 69

Punkt 6 - Czy Zamawiający dopuści analizator używany z roku 2018/2019?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza analizatorów używanych.

Pytanie 70

Punkt 7 - Czy Zamawiający dopuści analizator z możliwością jednorazowego załadowania minimum 160 kart?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 71

Punkt 9 - wnosimy o odstąpienie od tak określonego parametru preferującego z nieuzasadnionych powodów 8-śmioletnią konstrukcją kart/kaset, tj. rozwiązanie dostępne tylko u jednego Wykonawcy - firmy Grifols Polska, będącej wyłącznym dystrybutorem produktów Diagnostic Grifols S.A. z siedzibą w Hiszpanii. Wskazujemy, że określona w SWZ „Wszystkie oferowane karty do oznaczeń grup krwi zawierają kolumnę z kontrolą wewnętrzną” stanowi cechę charakterystyczną konkretnego produktu/systemu mikrokolumnowego, tj. DG Gel Grifols. co wypełnia znamiona art. 99 ust. 5 ustawy Pzp, a wskazaniu takiemu winny towarzyszyć wyrazy „lub równoważny”. W celu postępowania zgodnie z fundamentalnymi zasadami ustawy Pzp wnosimy o usunięcie w/w parametru, aby umożliwić złożenie oferty innym dostępnym na rynku podmiotom poza wykonawcą Grifols Polska Sp. z o. o. Dodatkowo pragniemy zauważyć, że stawiany wymóg nie znajduje odzwierciedlenia w obowiązujących przepisach regulujących wykonywanie badań w serologii transfuzjologicznej.

Odpowiedź

Zamawiający odstępuje od wskazanego w punkcie 9 wymogu.

Pytanie 72

Punkt 10 - Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że pod pojęciem „Analizator otwierający pojedyncze kolumnki w kartach; 100% wykorzystania kart” Zamawiający rozumie rozwiązanie, w którym w jednym ruchu igła pipetująca przebija folię i dozuje materiał badany do kolumny.

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie 73

Punkt 12 - Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymagając zaoferowania analizatora z funkcją wykrywania skrępow oraz zakorkowanych probówek, oczekuje rozwiązania, dającego operatorowi pewność, że w momencie napotkania przez igłę korka (detekcją przeszkody) – igła nie zostanie uszkodzona lub też złamana. Rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność, że zgodnie z jego oczekiwaniami, wykryty zostanie każdy korek w próbówce, niezależnie od jego wyglądu oraz budowy.

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie 74

Punkt 15 - Czy Zamawiający dopuści analizator, który wykonuje zawiesiny krwinek badanych automatycznie z wykorzystaniem jednorazowych naczynek lub bezpośrednio w pojedynczych studzienkach z porcjowanym oddzielnie do każdego badania odczynnikiem, co stanowi ochronę i skuteczne zabezpieczenie przed kontaminacją?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje analizatora zgodnego z opisem SWZ.

Pytanie 75

Punkt 16 - Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna warunek za spełniony jeśli zaoferowany analizator umożliwia pracę na próbkach o średnicy 9-16 mm.

Punkt 16 - Czy Zamawiający dopuści możliwość pracy z próbkami pierwotnymi systemów zamkniętego pobierania krwi (średnica 10 – 17 mm)

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na możliwość pracy z próbkami o średnicy 9-16 mm i 10-17 mm .

Pytanie 76

Punkt 29 /*przyp. zamawiającego - wniosek dotyczy punktu 27/* - Prosimy o usunięcie lub zmianę treści parametru wymaganego – obligatoryjnego, o którym mowa w parametrów/wymagań dla Pakietu 5 „Brak koniecznej oraz rekomendowanej inkubacji kart do oznaczania grupy krwi (antygeny układu AB0, antygen D z dwóch różnych klonów i rewers na krwinkach A1 i B)”? Wskazujemy, że ewentualna rekomendacja inkubacji stanowi wartość dodaną dla Zamawiającego, gdyż inkubacja kart do oznaczania grup krwi ABO i podwójnego oznaczenia RhD z badaniem przeciwciał grupowych przed wirowaniem ma na celu wzmocnienie reakcji i minimalizację ryzyka powtarzania badania z powodu słabych izoaglutynin (rewers na krwinkach A1 i B, na który wskazuje Zamawiający) i może przyczynić się do uzyskania łatwiejszego w odczycie i interpretacji obrazu reakcji serologicznej. W związku z tym stawianie warunku wymaganego – obligatoryjnego, poprzez zapis braku rekomendacji inkubacji, której Zamawiający i tak nie musi wykonywać, jeżeli uzna taką inkubację za zbędną (metodyka dopuszcza takie postępowanie) nie znajduje uzasadnienia merytorycznego.

Decydujący w przypadku inkubacji kart do oznaczania grup krwi (antygeny układu AB0, antygen D z 2 różnych klonów i rewers na krwinkach A1 i B) jest zatem zapis określający czy inkubacja przed wirowaniem jest konieczna zgodnie z metodyką wykonania badania.

Odpowiedź

Zamawiający odstępuje od wskazanego wymogu.

Pytanie 77

Punkt 30 - Uprzejmie prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający pisząc „Wykonawca zapewni system backup w postaci manualnego: 2x wirówki, 2 x inkubator i pipety (3 sztuki), działający przy użyciu tych samych odczynników i kart co analizator podstawowy.”, wymaga, aby wszystkie płyny i dilenty były jednakowe (tak samo konfekcjonowane, ta sama pozycja asortymentowa z tym samym nr katalogowym) dla analizatora podstawowego jak i back-up a tym samym mogły być stosowane wymiennie?

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie 78

Punkt 30 - Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 1 sztuki wirówki, która jest fabrycznie nowa natomiast druga jest używana i wyprodukowana w 2019 roku oraz 1 sztuki inkubatora do kart, który jest fabrycznie nowy natomiast drugi jest używany i wyprodukowany w 2020 roku w bardzo dobrym stanie techniczny potwierdzonym wszelkimi niezbędnymi przeglądami?

Odpowiedź

Zamawiający dopuści wirówki i inkubatory wyprodukowane nie później niż w 2019r, ale fabrycznie nowe.

Pytanie 79

Punkt 30 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania 3 automatycznych pipet nieelektronicznych?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie pipet nieelektronicznych.

Pytanie 80

Dotyczy załącznika nr 11, zapis pod tabelą „Analizator podstawowy i system backup muszą być tego samego producenta, pracujące z wykorzystaniem tych samych odczynników i materiałów zużywalnych”.

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu do dekontaminacji analizatora, kontroli zewnątrzlaboratoryjnej, dozownika do diluentu, pipet wraz z końcówkami (pipetujące objętości niezbędne do badań) pochodzących od innego producenta, kompatybilnych z oferowanym systemem.

Odpowiedź

Odpowiedź analogiczna jak na Pytanie 9

Pytanie 81

Uprzejmie prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wymaga aby dekontaminacja analizatora odbywała się maksymalnie jeden raz w miesiącu- potwierdzone dokumentacją techniczną producenta?

Odpowiedź

Dekontaminacja analizatora wykonywana jest przez Zamawiającego/użytkownika.

Pytanie 82

Formularz asort.-cenowy - W związku z wymogiem zaoferowania materiałów eksploatacyjnych opisanych pod formularzem prosimy o podanie ilości stron wydruków w celu skalkulowania odpowiedniej ilości tonerów/bębnow?

Odpowiedź

Drukarka nie jest elementem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 83

Formularz asort.-cenowy - W związku z wymogiem zaoferowania materiałów eksploatacyjnych opisanych pod formularzem prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania etykiet do drukarki kodów kreskowych? Jeżeli tak, prosimy o określenie ich ilości w celu prawidłowego skalkulowania oferty.

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza, że etykiety winien dostarczać wykonawca. Wykonawca winien określić ilość etykiet na podstawie ilości oznaczeń wskazanych w Zestawieniu.

Pytanie 84

Formularz asort.-cenowy - Prosimy o potwierdzenie, że podana ilość badań w formularzu asortymentowo-cenowym uwzględnia odczynniki do wykonania kontroli codziennej?

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie 85

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający używa próbek standardowo wykorzystywanych w serologii transfuzjologicznych? Jeżeli nie to prosimy o ich szczegółowe opisanie.

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza używanie standardowych próbek wykorzystywanych w serologii transfuzjologicznej.

PYTANIA DOTYCZĄCE PAKIETU 6

Pytanie 86

poz. 26 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia, gdzie zestaw zawiera 1000 szt. kapilar z zatyczkami i mieszadełkami ,w ilości 8 szt. zestawu? Bowiem Zamawiający określił wymaganą ilość jako 8000 zestawów co daje 8 000 000 sztuk?

Odpowiedź

Zamawiający określił **ilość 8 000 oznaczeń**, a nie zestawów. Jeżeli wykonawca oferuje zestaw po 1000 szt, to oczywiście daje to w sumie 8 zestawów.

Pytanie 87

poz. 29 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia, gdzie zestaw zawiera 1000 szt. kapilar z zatyczkami i mieszadełkami ,w ilości 10 szt. zestawu? Bowiem Zamawiający określił wymaganą ilość jako 10 000 zestawów co daje 10 000 000 sztuk?

Odpowiedź

Zamawiający określił **ilość 10 000 oznaczeń**, a nie zestawów. Jeżeli wykonawca oferuje zestaw po 1000 szt, to oczywiście daje to w sumie 10 zestawów.

Pytanie 88

nr 11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie urządzeń (mieszadło oraz urządzenie do automatycznego odczytu OB) , które obecnie są w użytkowaniu Zamawiającego ? Jednocześnie Wykonawca gwarantuje ,iż w przypadku awarii tych urządzeń, dokona wymiany na urządzenia w pełni sprawne.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

PYTANIA DOTYCZACE PAKIETU 8

Pytanie 89

Czy Zamawiający wyłączy pozycję nr 13 z Pakietu 8 do odrębnego pakietu?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 90

Czy Zamawiający dopuści w poz. 8 zaferowanie testu o czułości 97,20% i swoistości 99,37% dla grypy A oraz czułości 96,67% i swoistości 99,59% dla grypy B?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje testów o czułości wskazanej w SWZ.

Pytanie 91

Czy Zamawiający dopuści w poz. 13 szybki test immunochromatograficzny o progu wykrywalności 2 ng/ml dla Toksyny A i 1 ng/ml dla Toksyny B i 1 ng/ml dla GDH?

Czy Zamawiający dopuści w poz. 13 szybki test immunochromatograficzny o progu wykrywalności 0,8 ng/ml dla GDH, 0,75/ml dla Toksyny A i 0,75 ng/ml dla Toksyny B?

Czy Zamawiający dopuści w poz. 13 test płytkowy immunochromatograficzny do równoczesnego wykrywania GDH oraz toksyn A i B Clostridioides difficile w kale; wykrywalność gdh 0,8 mg/ ml, tox A 0,75 ng/ ml, tox B 0,75 mg/ ml; kontrola dodatnia ciekła poza zestawem; możliwość przechowywania próbki do badania bez potrzeby zamrażania do 48 godzin; z możliwością stosowania podłoża transportowych Cary Blair?

poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie testu płytkowego, immunoenzymatycznego do wykrywania GDH oraz toksyn A i B Clostridioides difficile w kale na trzech różnych polach testowych?

poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie testu immunoenzymatycznego, którego wykrywalność wynosi odpowiednio dla: GDH 1 ng/ml, tox A 2 ng/ ml, tox B 1 mg/ ml??

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 92

Czy Zamawiający dopuści w poz. 8 zestaw testowy z tylko kontrolą pozytywną dostarczoną poza zestawem?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w poz. 8. testu kasetkowego immunochromatograficznego do wykrywania antygenów wirusa grypy typ A i B w materiale z górnych dróg oddechowych na jednym polu

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

PYTANIA DOTYCZACE PAKIETU 9

Pytanie 93

Czy Zamawiający w poz.21 dopuści podłoże żelowe Amies lub Stuart?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

INNE

Pytanie 94

Dotyczy SWZ, rozdział III, punkt nr 8 - Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga kart charakterystyk oraz zgłoszenia do URPL tylko dla tych produktów, dla których jest to wymagane zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami.

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza brak konieczności kart charakterystyki oraz zgłoszenia do URPL w przypadku produktów, dla których wymóg prawa tego nie stanowi.

Pytanie 95

Uprzejmie prosimy o odpowiedź, w jakim odstępie czasu zostanie podpisana umowa od daty jej obowiązywania? (...)

Odpowiedź

Zamawiający zwyczajowo przewiduje datę obowiązywania (rozpoczęcia realizowania) 2-3 dni robocze po dacie zawarcia umowy.

Pytanie 96

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie instrukcji używania wyrobów medycznych dla użytkowników profesjonalnych w języku angielskim? Obowiązująca Ustawa o wyrobach medycznych z 07.04.2022, Art. 12 oficjalnie to umożliwia. Żądanie od dystrybutora/importera instrukcji w języku polskim dla w/w wyrobu nie ma uzasadnienia prawnego, ponadto nie każdy dystrybutor będzie mógł spełnić to wymaganie również z uwagi na przepisy IVDR Artykuł 16?

Odpowiedź

Odpowiedź analogiczna jak na Pytanie 15

Pytanie 97

Dotyczy pkt. 7 str. 3 swz: Czy Zamawiający może potwierdzić, iż wskazany wymóg dotyczy tylko tych wyrobów , które tego wymagają, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa?

Odpowiedź

Odpowiedź analogiczna jak na Pytanie 64

Pytanie 98

Dotyczy pakietu 1 - Prosimy Zamawiającego o zmianę kryterium oceny ofert z 100% na 60% - cena i 40% - parametry jakościowe albowiem art. 246 ust 2 ustawy Pzp wskazuje, że Zamawiający kryterium 100% cena „może stosować jeżeli określi w opisie przedmiotu zamówienia wymagania jakościowe odnoszące się do co najmniej głównych elementów składających się na przedmiot zamówienia”. W niniejszym postępowaniu Zamawiający zdecydował się na zastosowanie kryterium „cena 100 %” i jednocześnie w SWZ uwzględnił wymagania jakościowe odnoszące się do przedmiotu zamówienia, istotne dla organizacji usługi stanowiącej przedmiot zamówienia co w ocenie Wykonawcy jest niezgodne

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zamawiający jest podmiotem, który nie ma obowiązku stosowania przepisu określonego w art. 246 ust. 2 ustawy pzp.

Pytanie 99

Dotyczy pakietu 1 - Dotyczy zapisów SWZ, Rozdziału III. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA, pkt. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. „Zamawiający żąda, by dostarczony przedmiot zamówienia spełniał wymogi określone ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. poz. 1710, z późn. zm.), posiadał oznakowanie CE, spełniał wymogi wskazane w innych obowiązujących przepisach szczególnych i normach dotyczących przedmiotu zamówienia oraz spełniał minimalne wymogi określone w SWZ (o ile dotyczy). Wykonawca winien posiadać dokumenty potwierdzające powyższe i jest zobowiązany przekazać je zamawiającemu na każde żądanie i w każdym czasie, pod rygorem odrzucenia oferty / rozwiązania umowy.”

Dotyczy § 2 ust. 4 projektu umowy – załącznik nr 5 do SWZ :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie niniejszego zapisu tj. „Wykonawca oświadcza, że dostarczony przedmiot zamówienia spełnia wymogi określone ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. poz. 974), posiada aktualny certyfikat zgodności/deklarację zgodności oraz posiada oznakowanie CE (o ile dotyczy).

Uzasadnienie: Niektóre produkty wymagane do prawidłowej pracy analizatora (materiały zużywalne) nie zostały sklasyfikowane jako wyrób medyczny i nie posiadają Certyfikatów Jakości CE lub równoważnego (deklaracji zgodności).

Odpowiedź

Odpowiedź analogiczna jak na Pytanie 64. W umowie zostanie to uwzględnione.

Pytanie 100

Dotyczy pakietu 1 - Zwracamy się uprzejmie z prośbą o wydzielenie części biochemicznej i immunochemicznej do dwóch oddzielnych pakietów. Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia w takim kształcie wskazuje na jednego Wykonawcę. W parametrach granicznych dla analizatorów do oznaczeń biochemicznych i immunochemicznych Zamawiający nie wymaga aby oferowany przedmiot zamówienia pochodził od tego samego producenta oraz brak jest wymogu aby oferowane analizatory były połączone w zintegrowaną platformę. Tym samym podzielenie przedmiotu zamówienia na dwa pakiety pozwoli złożyć ofertę więcej niż jednemu Wykonawcy.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 101

Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. W chwili obecnej nie ma takiej możliwości.

Pytanie 102

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin płatności wynosił 30 dni i był liczony od daty wystawienia faktury VAT przez Wykonawcę?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Termin 60-dniowy jest standardowo stosowany przez nasz szpital. Liczenie terminu płatności od daty wystawienia faktury prowadzi do nieporozumień między stronami.

Pytanie 103

Czy Zamawiający dopuści możliwość przesyłania faktury bez ceny jednostkowej brutto? Wykonawca motywuje prośbę powodami technicznymi. Dostarczona Zamawiającemu faktura będzie posiadać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą o podatku VAT. Dopuszczenie takiej możliwości jest również korzystne dla Zamawiającego, gdyż zwiększa konkurencyjność i umożliwia uzyskanie przez Zamawiającego większej liczby ofert, nie blokując rezygnacji Wykonawcy z udziału w postępowaniu z powodu technicznej formy faktury.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 104

§2 ust. 3: Czy Zamawiający dopuści możliwość uzyskania dostępu online 24h na dobę do aktualnych kart charakterystyk na stronie internetowej Wykonawcy? Jeżeli tak proponujemy uzupełnienie zapisu: „lub zapewni całodobowy dostęp online do karty charakterystyki na stronie internetowej pod adresem:”.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

INNE PYTANIA DOTYCZĄCE ZAPISÓW UMOWY

Zamawiający w SWZ w sposób jednoznaczny wyjaśnił zasady odpowiadania na pytania/wnioski składane w postępowaniu, w tym wnioski o zmiany zapisów umownych.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów umownych określonych we wzorze umowy, za wyjątkiem zapisów wskazanych poniżej.

Nie mniej jednak Zamawiający pragnie wyjaśnić swoje stanowisko w niektórych kwestiach.

ad. kar umownych (§ 8) - Wykonawcy generalnie wnoszą o zmniejszenie kar za zwłokę w realizacji zamówień częściowych. Jeden z wykonawców wnioskuje nawet o zmianę kary do "0,04 % wartości niezrealizowanej części zamówienia". Zamawiający podkreśla, że kary naliczane są od wartości zamówienia częściowego, przykładowo przy zamówieniu o wartości 5 000 zł kwota ta (3 %) wynosi 150 zł/dzień, natomiast przy 0,04 % - 20 zł/dzień - nie jest to kwota w jakikolwiek sposób motywująca Wykonawcę. Poza tym kwota kar za niezrealizowaną część zamówienia może okazać się groszowa. Należy tu również podkreślić, że Zamawiający nie jest przedsiębiorstwem produkcyjnym czy biurem, lecz szpitalem i musi mieć pewność, że będzie miał możliwość wykonywania badań laboratoryjnych zleczanych w procedurach medycznych.

Wysokość kary za zwłokę w uruchomieniu analizatora jest adekwatna do przedmiotu zamówienia. Dostarczenie i uruchomienie analizatora jest kluczowe dla realizacji umowy - po co Zamawiającemu odczynniki, jeżeli nie będzie analizatora.

ad. zmian istotnych postanowień umowy - Zamawiający dopuszcza zmiany w sytuacjach określonych w § 9 umowy, w tym zmiany wynikające ze zmian stawki podatku VAT czy zwiększenia kosztów. Wprowadzanie dodatkowych zapisów jest bezzasadne i bezprzedmiotowe.

Zamawiający we wzorze umowy posługuje się symbolem "*" . Oznacza to, że zapisy te pozostaną lub zostaną usunięte lub zostaną zmodyfikowane - w zależności od oferty Wykonawcy i numeru pakietu, którego oferta dotyczy.

Zmiany zapisów umownych

§ 2 ust. 6 - Zamawiający zmienia zapis na następujący:

"Wykonawca zobowiązany jest dostarczać wyroby medyczne posiadające termin ważności co najmniej 3/4 terminu ważności określonego przez producenta, z **wyłączeniem materiałów/krwinek kontrolnych, których termin ważności nie może być dłuższy niż 5 tygodni.**

§ 3 ust. 2 - Zamawiający zmienia zapis na następujący:

"Termin dostawy zamówienia częściowego (odczynniki / wyroby) - 3 dni robocze od daty zamówienia, poniedziałek ÷ piątek, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy, w godz. 7³⁰ ÷ 14⁰⁰.

Dostawy krwi kontrolnej następować będą zgodnie z uzgodnionym przez Strony Harmonogramem, z zastrzeżeniem, że zamówienia składane w trybie CITO realizowane będą w ciągu 72 godzin od złożenia zamówienia.

Osoba realizująca transport jest zobowiązana do rozładowania, wniesienia i umieszczenia towaru (opakowanie zbiorcze) w miejscu wskazanym przez pracownika Zamawiającego."

Zamawiający nie wyraża zgody na inne zmiany terminów dostaw zamówień częściowych.

§ 3 ust. 4 - Zamawiający zmienia zapis na następujący:

"Termin dostarczenia, zainstalowania i *) uruchomienia analizatorów / wyposażenia dodatkowego, w tym podłączenia do informatycznej sieci szpitala oprogramowanie medyczne (prawa autorskie posiada ASSECO S.A.), kalibracja, wykonanie testów funkcjonalnych, oraz jednorazowego przeszkolenia personelu Zamawiającego z zakresu ich obsługi - **najpóźniej do 10 dni od daty zawarcia umowy, z zastrzeżeniem ust. 5.**

Podłączenie do sieci szpitala należy wykonać w porozumieniu z Działem Informatycznym Zamawiającego, a jeżeli jest to konieczne z firmą posiadającą prawa autorskie do programów medycznych.

Dodano § 3 ust. 5 w brzmieniu:

"*) 5. Jeżeli zamówienie w danym pakiecie obejmuje zainstalowanie analizatorów w obu lokalizacjach - Zamawiający dopuszcza uruchomienie analizatora w jednej z lokalizacji w terminie do 17 dni od daty zawarcia umowy."

§ 8 ust. 1 a) - Zamawiający zmienia zapis na następujący:

"zwłokę w dostawie przedmiotu umowy (dostawa odczynników / wyrobów) - zamówienie częściowe - w wysokości **3,0 % wynagrodzenia brutto** określonego dla danego zamówienia częściowego za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad umowny termin zakończenia"

Powyższe odpowiedzi są integralną częścią SWZ i należy je uwzględnić przy opracowywaniu oferty.

Powyższe odpowiedzi nie stanowią modyfikacji SWZ w rozumieniu Prawa zamówień publicznych.

Zamawiający nie przewiduje zmiany terminu składania ofert.

Otrzymują:

- 1) https://platformazakupowa.pl/pn/szpital4_gliwice
- 2) 28-PN-23 a/a

SPECJALISTA
ds. zamówień publicznych
mgr inż. *Ewa Kantgowska*