

Celestynów, dn. 15 kwietnia 2022 r.

DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „**Dostawa sprzętu laboratoryjnego**” – **sprawa nr WOFiTM/13/2022/PN.**

Na podstawie art. 135 ust 6 Ustawy z dnia 11 września 2019r – Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2021r. poz. 1129 ze zm.), Zamawiający udziela wyjaśnień na zapytania do treści specyfikacji warunków zamówienia oraz na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021r. poz. 1129 ze zm.), zmienia treść specyfikacji warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu.

Zapytanie nr 1

Dotyczy zadania nr 12 – Urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające zdolność dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze do 200m³ potwierdzoną badaniami zgodnie z normą PN-EN 17-272 (normą dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w OPOZ.

Zapytanie nr 2

Dotyczy zadania nr 12 – Urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

Odpowiedź:

Zamawiający określił środek do dezynfekcji o działaniu wiruso/bakterio/grzybobójczym jako wyposażenie dodatkowe (opcjonalnie) i w przypadku jego zaferowania oczekuje środka posiadającego pozwolenie na obrót produktem biobójczym wydane przez URPLWMiPB.

Zapytanie nr 3

Dotyczy zadania nr 12 – Urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń

Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywność wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17-272 dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną, wymaga przedstawienia badań zaoferowanego urządzenia w zestawie z dedykowanym środkiem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowanie asortymentu z podanym rozwiązaniem.

Zapytanie nr 4

Dotyczy zadania nr 12 – Urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze klinicznym (tj. obszar medyczny w zakresie – blok operacyjny, OIOM, Neonatologia, Hematologia itp.) i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowanie asortymentu z podanym rozwiązaniem.

Zapytanie nr 5

Dotyczy zadania nr 12 – Urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń

Czy Zamawiający wymagał dostarczenia urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą suchej mgły o wielkości kropli 5 mikrometrów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowanie asortymentu z podanym rozwiązaniem.

Zapytanie nr 6

Dotyczy zadania nr 12 – Urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń

Czy Zamawiający wymaga urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą dyfuzji wspomaganą nadmuchem z prędkością 80 m/s?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowanie asortymentu z podanym rozwiązaniem.

Zapytanie nr 7

Dotyczy zadania nr 12 – Urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowanie asortymentu z podanym rozwiązaniem.

Zapytanie nr 8

Dotyczy zadania nr 12 – Urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowanie asortymentu z podanym rozwiązaniem.

Zapytanie nr 9

Dotyczy zadania nr 12 – Urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 14 dni w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiający dokonuje zmiany OPZ pkt 10 ppkt 10.1.

Zapytanie nr 10

Dotyczy zapisów SWZ:

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Zapytanie nr 11

Dotyczy Umowy: Dostawa urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń:

§3 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji dostawy do 50 dni kalendarzowych od podpisania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowaną zmianę.

Zapytanie nr 12

Dotyczy Umowy: Dostawa urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń:

§4 ust. 1 pkt 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę przedmiotu umowy w godzinach pracy Wykonawcy tj. od 8:00-16.00.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w projekcie umowy.

Zapytanie nr 13

Dotyczy Umowy: Dostawa urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń:

§4 ust. 1 pkt 5c Uprzejmie proszę o dodanie po zdaniu – o ile dotyczy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę. Zapis zostanie uwzględniony w umowie finalnej.

Zapytanie nr 14

Dotyczy Umowy: Dostawa urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń:

§6 ust. 10 pkt 1 oraz §12 ust. 1 pkt 6 a Prosimy o zmianę zapisów tak, aby pozwalały na usunięcie wady (lub wymianę wadliwego elementu) w zamian za wymianę przedmiotu umowy na nowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Zapytanie nr 15

Dotyczy Umowy: Dostawa urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń:

§9 ust. 1 pkt 1 i pkt 2 Prosimy o dodanie analogicznego zapisu dotyczącego kary dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Zapytanie nr 16

Dotyczy Umowy: Dostawa urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń:

§ 14. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZNAKOWANIA KODEM KRESKOWYM Czy Zamawiający odstąpi od wymogu oznaczania kodem kreskowym urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Zapytanie nr 17

Dotyczy Parametry Techniczne:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, w którym zapis raportu (dane takie jak data oraz godzina rozpoczęcia i zakończenia cyklu) zapisywany jest na przenośnej pamięci USB?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie przy zachowaniu pozostałych wymogów dla urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń.

Zapytanie nr 18**Dotyczy Parametry Techniczne:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o wadze max. 10,5 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania w tym zakresie dla urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń.

Zapytanie nr 19**Dotyczy Umowy:**

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 dopuszcza możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej.

Zapytanie nr 20**Dotyczy Załącznika nr 5.9 do SWZ, Załącznik nr 2 do OPZ, Analizator hematologiczny, pkt 2, ppkt 2.3:**

Prosimy o potwierdzenie, iż nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający ma na myśli funkcjonalność Rerun&Reflex.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe. W związku z omyłką pisarską Zamawiający dokonuje modyfikacji OPZ.

Zapytanie nr 21**Dotyczy Załącznika nr 5.9 do SWZ, Załącznik nr 2 do OPZ, Analizator hematologiczny, pkt 2, ppkt 2.4:**

Prosimy o potwierdzenie, iż nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający ma na myśli 25 µl.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe. W związku z omyłką pisarską Zamawiający dokonuje modyfikacji OPZ.

Zapytanie nr 22**Dotyczy Załącznika nr 5.9 do SWZ, Załącznik nr 2 do OPZ, Analizator hematologiczny, pkt 2, ppkt 2.10:**

Prosimy o potwierdzenie, iż nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający ma na myśli parametry MCV zamiast MCy, RDW-CV zamiast RDW-Cy, MPV zamiast MPy,.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe. W związku z omyłką pisarską Zamawiający dokonuje modyfikacji OPZ.

Zapytanie nr 23

Dotyczy Załącznika nr 5.9 do SWZ, Załącznik nr 2 do OPZ, Analizator hematologiczny, pkt 2, ppkt 2.19:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby analizatory posiadały oprogramowanie w języku angielskim?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

Zapytanie nr 24

Dotyczy Załącznika nr 5.9 do SWZ, pkt 10, ppkt 10.1:

Czy w związku z zapisem „Czas naprawy na terenie Polski - 7 dni roboczych” czy Zamawiający zamierza użytkować analizator poza granicami Polski?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyklucza użytkowania analizatora poza granicami Polski.

Zapytanie nr 25

Dotyczy Załącznika nr 5.9 do SWZ, pkt 10, ppkt 10.3:

Prosimy o dodanie zapisów, że gwarancja nie obejmuje kolejnych reinstalacji analizatora i przewożenia w inne miejsce i ponownej instalacji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

Zapytanie nr 26

Dotyczy Załącznika nr 5.9 do SWZ - OPZ, pkt 2 Ilość, Zamówienie gwarantowane i zamówienie w ramach prawa opcji:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga złożenia oferty na dwa tożsame analizatory hematologiczne zgodnie z informacją podaną w tabeli "Zamówienie gwarantowane" i "Zamówienie w ramach prawa opcji" ?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe.

Zapytanie nr 27

Dotyczy Załącznika nr 5.9 do SWZ, Załącznik nr 2 do OPZ, Analizator hematologiczny:

Czy wraz z oferowanymi analizatorami hematologicznymi Zamawiający wymaga dostarczenia odczynników oraz materiałów kontrolnych na tzw. pakiet startowy? Jeżeli tak prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wyrazi zgodę aby dostarczone odczynniki posiadały termin ważności min. 5 miesięcy od daty dostawy natomiast materiał kontrolny, dostarczany był zgodnie z harmonogramem dostaw dostępnym na stronie www. Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe.

Zapytanie nr 28

Dotyczy Załącznika nr 4.1 do SWZ, Istotne postanowienia Umowy:

§3 ust. 1 – dotyczy pakietu nr 16:

Uprzejmie prosimy o ujednoczenie terminu na zgodny z terminem realizacji o którym mowa w SWZ, Rozdział III pkt 5 lit. i), tj. „90 dni”.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiający w umowie finalnej dokona ujednoczenia zapisów odnośnie terminu realizacji dla poszczególnych zadań.

Zapytanie nr 29

Dotyczy Załącznika nr 4.1 do SWZ, Istotne postanowienia Umowy: §10 ust. 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie limitu kar z 100% na 50%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Zapytanie nr 30

Dotyczy Rozdziału XVI SWZ „Klauzule znakowania kodem kreskowym” oraz Załącznika nr 4.1 do SWZ (Projekt Istotne postanowienia umowy) §15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kod EAN mógł dotyczyć tylko dla jednostki głównej i wybranych elementów wyposażenia jednostki głównej (analizatora hematologicznego), czyli: podajnik, UPS oraz drukarka? Wykonawca nie stosuje i nie posiada pewnych kodów czy symboli, wnosimy zatem o zmianę treści zapisu na poniższą:

- „1. Dostarczony produkt ma być oznaczony kodem kreskowym zgodnie z systemem GS1: 1) Wyrób handlowy detaliczny, jednostkowy: można przestawić w jednym z wymienionych kodów kreskowym: GTIN-8 (EAN-8), GTIN-13 (EAN-13), ITF-14, GS1-128 (szczególnie dla sprzętów gabarytowych), UPC-E, UPC-A.
- 2) Jednostka logistyczna: jeżeli występuje należy przedstawić w kodzie kreskowym GS1-128 z GTIN-14 wraz z numerem SSCC (jeżeli taki numer posiada). GLN WOFiTM 5906874944001 (IZ 410 – odbiorca).

2. Zamawiający w przypadku wątpliwości przy identyfikacji wyrobu może zwrócić się do Wykonawcy o przekazanie dodatkowych danych na temat tego wyrobu:

- 1) identyfikator GLN Wykonawcy (jeżeli taki numer posiada);
- 2) identyfikator GLN producenta wyrobu (jeżeli taki numer posiada);
- 3) Numer NSN (jeżeli wyrobu taki numer posiada);
- 4) wymiary, wagę;
- 5) symbol (numer) katalogowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zapis zostanie uwzględniony w umowie finalnej.

Zapytanie nr 31

Dot. Część 17 - Automatyczny system immunohematologiczny

Prosimy o potwierdzenie czy miejscem dostawy przedmiotu dostawy w ramach części 17 są 1 Wojskowy Szpital Polowy, ul. Gdańska 147, 85-915 Bydgoszcz i 2 Wojskowy Szpital Polowy, ul. Hallera 36-38, 50-984 Wrocław?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że miejscem dostawy, wniesienia i instalacji urządzeń dla: Automatyczny system immunohematologiczny jest:

- 1 kpl. – 1 Wojskowy Szpital Polowy, ul. Gdańska 147, 85-915 Bydgoszcz;
- 1 kpl. – 2 Wojskowy Szpital Polowy, ul. Hallera 36-38, 50-984 Wrocław.

Zapytanie nr 32

Dot. Część 17 - Automatyczny system immunohematologiczny

Czy wyżej wymienione lokalizacje w Bydgoszczy i w Wrocławiu są również miejscem instalacji dostarczanych urządzeń (pkt 11 wymagań dot. szkolenia wskazuje potrzebę szkoleń praktycznych w 1 WSzP w Gdańsku i 2 WSzP we Wrocławiu)?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że miejscem dostawy, wniesienia i instalacji urządzeń oraz szkolenia praktycznego personelu dla: Automatyczny system immunohematologiczny jest:

- 1 kpl. – 1 Wojskowy Szpital Polowy, ul. Gdańska 147, 85-915 Bydgoszcz;
- 1 kpl. – 2 Wojskowy Szpital Polowy, ul. Hallera 36-38, 50-984 Wrocław.

Zapytanie nr 33

Dot. Część 17 - Automatyczny system immunohematologiczny

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeprowadzenie wizji lokalnej w miejscach w których ma się odbyć dostawa i/lub instalacja?

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia wizji lokalnej w miejscach dostawy i/lub instalacji.

Zapytanie nr 34**Dot. Część 17 - Automatyczny system immunoematologiczny**

Prosimy o doprecyzowanie, czy wymóg wymiany sprzętu na nowy, o którym mowa w pkt 10.2 wymagań gwarancyjnych oraz wymagań w zakresie serwisowania dotyczy wymiany na wniosek użytkownika po 3 nieskutecznych naprawach tego samego podzespołu analizatora w okresie gwarancyjnym (opis przedmiotu zamówienia – załącznik nr 5.9)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w OPZ.

Zapytanie nr 35**Dot. Część 17 - Automatyczny system immunoematologiczny**

Prosimy o potwierdzenie, że wymaganie z pkt 2.15 szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia (załącznik nr 3 do OPZ) „Automatyczne rozpoznawanie przez analizator zakorkowanych probówek” Zamawiający rozumie jako automatyczne wykrywanie przez analizator korków w probówkach standardowo wykorzystywanych w badaniach serologicznych, a zatem powyższy wymóg nie dotyczy korków z tworzywa półtransparentnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w OPZ.

Zapytanie nr 36**Dot. Część 17 - Automatyczny system immunoematologiczny**

Prosimy o doprecyzowanie czy wymóg z pkt 2.18 szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia (załącznik nr 3 do OPZ) „Automatyczne usuwanie zużytych kart przez analizator” dotyczy odczynników wykorzystywanych w badaniach tj. zużytych kart, fiolek po krwinkach wzorcowych, opakowań po diluencji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w OPZ.

Zapytanie nr 37**Dot. Część 17 - Automatyczny system immunoematologiczny**

Prosimy o doprecyzowanie czy automatyczny system kontroli niezgodności bieżących wyników z wynikami z archiwum winien informować o niezgodności na etapie badania, tj. przed

wysłaniem wyniku do LIS (pkt 2.20 szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia - załącznik nr 3 do OPZ)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w OPZ.

Zapytanie nr 38

Dot. Część 17 - Automatyczny system immunoematologiczny

Prosimy o doprecyzowanie czy utrzymywanie krwinek wzorcowych (grupowe i PTA) na pokładzie analizatora przez minimum 6 dni ma być zapewnione przez moduł chłodzący dostępny w analizatorze (pkt 2.25 szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia - załącznik nr 3 do OPZ)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w OPZ.

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r., Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.), zmienia treść specyfikacji warunków zamówienia w postępowaniu na dostawę sprzętu laboratoryjnego.

MODYFIKACJA TREŚCI ZAŁĄCZNIKA NR 5.7 - OPZ PKT 10 PPKT 10.1

Zamawiający dokonuje zmiany OPZ pkt 10 ppkt 10.1 w następujący sposób:

„Gwarancja minimum 24 miesiące, w okresie gwarancji koszty wymaganych przeglądów serwisowych wliczone w cenę oferty. Czas reakcji serwisu od momentu zgłoszenia do momentu rozpoczęcia naprawy max 72 h. Czas naprawy na terenie Polski – 7 dni roboczych. W przypadku wydłużenia czasu naprawy powyżej 7 dni roboczych wyrób zastępczy o parametrach równoważnych z naprawianym. W przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy termin naprawy do 14 dni roboczych. W przypadku wydłużenia czasu naprawy powyżej 14 dni roboczych wyrób zastępczy o parametrach równoważnych z naprawianym.”

MODYFIKACJA TREŚCI ZAŁĄCZNIKA NR 5.9 - ZAŁĄCZNIK NR 2 DO OPZ PKT 2 PPKT 2.3, 2.4, 2.10

Zamawiający dokonuje zmiany OPZ - Załącznik nr 2 do OPZ pkt 2 ppkt 2.3, 2.4, 2.10 otrzymują brzmienie:

pkt 2, ppkt 2.3:

2.3. Funkcjonalność Rerun & Reflex;

pkt 2, ppkt 2.4:

2.4. Aspiracja **25 µl** w trybie oznaczania krwi pełnej

pkt 2, ppkt 2.10:

Parametry krwi pełnej (WB): WBC, RBC, HGB, HCT, **MCV**, MCH, MCHC, PLT, RDW-SD, **RDW-CV**, PDW, **MPV**, P-LCR, PCT, NEUT#, LYMPH#, MONO#, EO#, BASO#, NEUT%, LYMPH%, MONO%, EO%, BASO%, IG#, IG%, MicroR, MacroR;

KOMENDANT

/-/płk Waldemar PAWELEC