



*Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji  
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii  
w Olsztynie*

Olsztyn, dnia 10.04.2019 r.

**Do wszystkich  
uczestników postępowania**

**ZPZ-11/03/18      Przetarg nieograniczony na dzierżawę analizatorów do diagnostyki z zakresu immunochemii i biochemii wraz z dostawą odczynników i materiałów eksploatacyjnych**

W związku z zapytaniami uczestników postępowania na dostawę **na dzierżawę analizatorów do diagnostyki z zakresu immunochemii i biochemii wraz z dostawą odczynników i materiałów eksploatacyjnych**, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust 1 oraz ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych, wyjaśnia Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia w następujący sposób:

**Pytanie nr 1. Pakiet nr 1.**

Czy Zamawiający bezwzględnie wymaga wykonania dwóch przeglądów okresowych w ciągu roku, nawet jeśli producent sprzętu oficjalnie wymaga tylko jednego przeglądu analizatora w ciągu każdego roku pracy analizatora?

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje pkt. 28 formularza parametrów technicznych analizatora podstawowego i 27 formularza parametrów technicznych analizatora zastępczego, który otrzymuje brzmienie: „*W okresie obowiązywania umowy przegląd techniczny analizatora i chłodziarek min. 1 x w roku na koszt Wykonawcy, zgodnie z zaleceniami producenta*”

**Pytanie nr 2.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy analizatorów z 14 dni na min. 21 dni od daty podpisania umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu dostawy analizatorów z 14 dni na min. 21 dni od daty podpisania umowy

**Pytanie nr 3.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy wyrobów z 5 dni na min. 5 dni roboczych?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu dostawy wyrobów z 5 dni na 5 dni roboczych. Patrz: zmodyfikowany wzór umowy.

**Pytanie nr 4.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostaw Cito z 2 dni na min 72h?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody a zmianę terminu dostaw Cito z 2 dni na min 72h.

**Pytanie nr 5. Pakiet nr 1.**

Czy Zamawiający dopuści analizatory immunochemiczne nie starsze niż z 2015 roku? Każdy z aparatów będzie po przeglądzie serwisowym, gotowy do pracy. Szpital nie poniesie dodatkowych kosztów, gdyż podczas dzierżawy urządzenia koszty napraw leżą po stronie dostawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora zastępczego nie starszego

niż z 2015 roku, po przeglądzie serwisowym, gotowy do pracy. Patrz: zmodyfikowany formularz parametrów technicznych.

**Pytanie nr 6.** Pakiet nr 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w punktach nr 1 zestawień wymaganych właściwości i parametrów analizatora podstawowego i rezerwowego na: „Analizator o maksymalnej wydajności minimum 80 badań na godzinę”?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu w punktach nr 1 zestawień wymaganych właściwości i parametrów analizatora podstawowego i rezerwowego na: „Analizator o maksymalnej wydajności minimum 80 badań na godzinę”. Patrz: zmodyfikowany formularz parametrów technicznych.

**Pytanie nr 7.** Pakiet nr 1.

Czy Zamawiający dopuści analizatory, które tworzą krzywą kalibracyjną na podstawie punktów kalibracyjnych w procesie kalibracji? Zgodnie z najlepszą wiedzą diagnostyczną jest to proces, w którym użytkownik reaguje na zmienne warunki środowiskowe dla danego laboratorium oraz ma możliwość pełnej kontroli procesu kalibracji.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 8.** Pakiet nr 1.

Czy Zamawiający dopuści analizatory z możliwością wykonania 10 oznaczeń z jednej próbki?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści analizatory z możliwością wykonania 10 oznaczeń z jednej próbki. Patrz: zmodyfikowany formularz parametrów technicznych.

**Pytanie nr 9.** Pakiet 1

Czy Zamawiający w parametrach punktowanych aparatu głównego przyzna maksymalną liczbę punktów w eliminacji kontaminacji dla analizatora, w którym unikalny system mycia sond zapewnia eliminację kontaminacji bez konieczności używania końcówek jednorazowych, a przenoszenie materiału badanego z próbki na próbkę nie przekracza 0,1 ppm – wartość wielokrotnie niższa niż czułość metod diagnostycznych?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 10.** Pakiet nr 2.

Czy Zamawiający dopuści odczynniki gotowe do użycia i oznakowane kodem kreskowym innego producenta niż producent analizatorów? Odczynniki są dedykowane i zwalidowane do analizatora.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę za zaoferowanie odczynników gotowych do użycia i oznakowanych kodem kreskowym innego producenta niż producent analizatorów. W związku z powyższym modyfikuje się pkt. 21 formularza parametrów technicznych w analizatorach (podstawowym i zastępczym) w następujący sposób: „*Odczynniki gotowe do użycia, oznakowane kodem kreskowym i pochodzące od producenta analizatora lub innego producenta pod warunkiem, że odczynniki są dedykowane i walidowane go danego analizatora*”. Patrz: zmodyfikowany formularz parametrów technicznych.

**Pytanie nr 11.** Pakiet nr 2.

Czy Zamawiający dopuści analizatory (podstawowy i zastępczy) z możliwością wykonania oznaczeń w surowicy, osoczu, moczu, hemolizacie, płynie mózgowo-rdzeniowym oraz innych płynach ustrojowych?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę za zaoferowanie analizatorów (podstawowy i zastępczy) z możliwością wykonania oznaczeń w surowicy, osoczu, moczu, hemolizacie, płynie mózgowo-rdzeniowym oraz innych płynach ustrojowych. Patrz: zmodyfikowany formularz parametrów technicznych.

**Pytanie nr 12. Pakiet 2**

Czy Zamawiający dopuści analizator zastępczy wyposażony w demineralizator?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora zastępczego wyposażonego w demineralizator.

**Pytanie nr 13. Pakiet nr 2**

Czy Zamawiający dopuści analizatory z modułem ISE metodą bezpośrednią?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatorów z modułem ISE metodą bezpośrednią.

**Pytanie nr 14. Pakiet nr 2**

Czy Zamawiający dopuści analizatory bez możliwości chłodzenia kalibratorów i kontroli na pokładzie analizatora?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatorów bez możliwości chłodzenia kalibratorów i kontroli na pokładzie analizatora

**Pytanie nr 15. Pakiet nr 2**

Czy Zamawiający dopuści odczynniki z pozycji 15, 36,37, 38, 40 i 41 formularza cenowego ze stabilnością na pokładzie poniżej 4 tygodni?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie odczynników z pozycji 15, 36,37, 38, 40 i 41, których stabilność na pokładzie może być mniejsza, niż 4 tygodnie. Zamawiający modyfikuje pkt. 18 formularza parametrów technicznych(dot. analizatora podstawowego i rezerwowego), w następujący sposób: „Stabilność odczynników na pokładzie nie mniejsza niż 4 tygodnie, za wyjątkiem odczynników z poz. 15, 36, 37 38, 40,41 – formularza cenowego . *Proszę podać szacowany czas*”. Patrz: zmodyfikowany formularz parametrów technicznych.

**Pytanie nr 16.**

Pakiet nr 1. Prosimy o wyjaśnienie czy obliczając liczbę opakowań odczynników należy wziąć pod uwagę stabilność odczynników po otwarciu zakładając, że będą one przechowywane w warunkach które opisane są w instrukcjach metodycznych?

**Odpowiedź:** Tak, obliczając liczbę opakowań odczynników należy wziąć pod uwagę stabilność odczynników po otwarciu zakładając, że będą one przechowywane w warunkach które opisane są w instrukcjach metodycznych. Dla testów wykonywanych w ilościach poniżej lub równych 1000 na 2 lata Wykonawca musi zapewnić ilość opakowań, która zapewni możliwość wykonania badań w ilościach określonych w załączniku nr 2.

**Pytanie nr 17.**

Pakiet nr 2. Prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający zamierza stosować test b-HCG total wyłącznie jako test ciążowy, czy także jako marker nowotworowy w chorobach trofoblastu w ginekologii onkologicznej?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia, iż zamierza stosować test b-HCG total jako test ciążowy i także jako marker nowotworowy w chorobach trofoblastu w ginekologii onkologicznej.

**Pytanie nr 18.**

Pakiet nr 2. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania 1 testu (zestawu odczynnikowego do Beta 2 - mikroglobulina ), który nie pochodzi od producenta analizatora i który przed wstawieniem do analizatora należy przelać do odpowiedniej kasety? Czynność ta nie wymaga odmierzenia objętości (przelewana jest cała zawartość opakowania) a odczynnik identyfikowany jest kodem kreskowym. Testy firm trzecich wykonywane są w ramach wolnych kanałów uruchamianych na oferowanych analizatorach

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 1 testu (zestawu odczynnikowego do Beta 2 - mikroglobulina ), który nie pochodzi od producenta analizatora i

który przed wstawieniem do analizatora należy przelać do odpowiedniej kasety. W przypadku zaoferowania takiego rozwiązania w kolumnie wartość oferowana formularza parametrów technicznych należy wpisać – „dopuszczono zgodnie z odpowiedziami na zapytania wykonawców”

**Pytanie nr 19.**

Pakiet nr 2. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie aparatów dzierżawionych aktualnie przez Zamawiającego: aparatu podstawowego, używanego, wyprodukowanego w roku 2017 oraz aparatu zastępczego, używanego, wyprodukowanego w roku 2015?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparatów dzierżawionych aktualnie przez Zamawiającego: aparatu podstawowego, używanego, wyprodukowanego w roku 2017 oraz aparatu zastępczego, używanego, wyprodukowanego w roku 2015.

**Pytanie nr 20.**

Pakiet nr 2. Do pakietu 2, formularz cenowy pozycje 40,41: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wykonywania testów: wolne łańcuchy lekkie kappa w surowicy i moczu oraz wolne łańcuchy lekkie lambda w surowicy i moczu w zewnętrznym laboratorium pod warunkiem pokrywania kosztów za wykonanie tych badań przez Wykonawcę?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wykonywania testów: wolne łańcuchy lekkie kappa w surowicy i moczu oraz wolne łańcuchy lekkie lambda w surowicy i moczu w zewnętrznym laboratorium pod warunkiem pokrywania kosztów za wykonanie tych badań przez Wykonawcę.

**Pytanie nr 21.**

Do pakietu 2, parametry punktowane, punkt 5: Czy Zamawiający zgodzi się na przyznanie 5 punktów za zaoferowanie aparatu umożliwiającego bezdotykowe przygotowanie mieszaniny reakcyjnej co zapobiega pojawieniu się zanieczyszczeń wynikających z wykorzystania standardowego, mechanicznego mieszadła?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

**Pytanie nr 22.**

Pakiet nr 1. Prosimy o wyjaśnienie czy obliczając liczbę opakowań odczynników należy wziąć pod uwagę stabilność odczynników po otwarciu zakładając, że będą one przechowywane w warunkach które opisane są w instrukcjach metodycznych?

**Odpowiedź:** Tak, obliczając liczbę opakowań odczynników należy wziąć pod uwagę stabilność odczynników po otwarciu zakładając, że będą one przechowywane w warunkach które opisane są w instrukcjach metodycznych. Dla testów wykonywanych w ilościach poniżej lub równych 1000 na 2 lata Wykonawca musi zapewnić ilość opakowań, która zapewni możliwość wykonania badań w ilościach określonych w załączniku nr 2.

**Pytanie nr 23.**

Pakiet nr 1. Prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający zamierza stosować test b-HCG total wyłącznie jako test ciążowy, czy także jako marker nowotworowy w chorobach trofoblastu w ginekologii onkologicznej?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia, iż zamierza stosować test b-HCG total jako test ciążowy i także jako marker nowotworowy w chorobach trofoblastu w ginekologii onkologicznej.

**Pytanie nr 24.**

Pakiet nr 1. Czy w celu uniknięcia błędów i incydentów medycznych Zamawiający oczekuje, aby oferowane odczynniki do oznaczania TSH, fT4, fT3 posiadały określone przez producenta odczynników specyficzne wartości referencyjne dla populacji dorosłych, dzieci i kobiet w ciąży w poszczególnych trymestrach, co pozwoli prawidłowo interpretować wyniki oznaczeń tych parametrów?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, by wartości referencyjne wymienionych testów były określone przez producenta odczynników ale wyraża zgodę na ich zaoferowanie.

**Pytanie nr 25.**

Pakiet nr 1. Czy Zamawiający wymaga aby metoda oznaczania prokalcytoniny była wystandaryzowana wobec testu BRAHMS PCT, co umożliwi wykorzystanie do interpretacji wyników punktów odcięcia do diagnostyki sepsy (powszechnie ustalonych w wytycznych i publikacjach) dla wszystkich metod oznaczających prokalcytonię w oparciu o licencję i standaryzację Brahms PCT?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę, aby metoda oznaczania prokalcytoniny była wystandaryzowana wobec testu BRAHMS PCT, co umożliwi wykorzystanie do interpretacji wyników punktów odcięcia do diagnostyki sepsy (powszechnie ustalonych w wytycznych i publikacjach) dla wszystkich metod oznaczających prokalcytoninę w oparciu o licencję i standaryzację Brahms PCT.

**Pytanie nr 26.**

Pakiet nr 1. Prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający wymaga, aby oferowany test do oznaczania troponiny był testem wysokoczułym, zgodnym z obowiązującymi zaleceniami i wymogami Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego PTK oraz Europejskiego Towarzystwa Kardiologicznego ESC i umożliwiał zastosowanie szybkiego 1-godzinnego algorytmu diagnostyki zawału mięśnia sercowego? Pozwoli to Zamawiającemu na prowadzenie wiarygodnej i szybkiej diagnostyki kardiologicznej zgodnie z najnowszymi rekomendacjami.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu do oznaczania troponiny, który jest testem wysokoczułym, zgodnym z obowiązującymi zaleceniami i wymogami Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego PTK oraz Europejskiego Towarzystwa Kardiologicznego ESC i umożliwia zastosowanie szybkiego 1-godzinnego algorytmu diagnostyki zawału mięśnia sercowego.

**Dot. Załącznik nr 8 - wzór umowy****Pytanie nr 27.**

Par. 3 ust. 5, Par. 6 ust. 3 pkt. 8 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu ubezpieczenia aparatury określonego w niniejszym postanowieniu umowy?

Uzasadnienie:

Ubezpieczenie urządzenia leży w strefie autonomicznych uprawnień Wykonawcy jako właściciela przedmiotu dzierżawy, dlatego umowa pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym nie powinna regulować tej kwestii.

**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuje od wymogu ubezpieczenia aparatury, w związku z powyższym modyfikuje się § 3 ust 5 który otrzymuje brzmienie: „*W celu ubezpieczenia przekazanego do dzierżawy aparatu od kradzieży, nieszczęśliwych wypadków i zdarzeń losowych ustala się wartość urządzenia na kwotę: .....*” oraz wykreśla się w § 6 ust. 3 pkt. 8.

**Pytanie nr 28.**

Par. 4 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatorów wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin ich instalacji 7 dni od daty dostarczenia?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 29.**

Par. 4 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie niniejszego postanowienia umowy poprzez wskazanie liczby osób, które mają zostać poddane szkoleniu, o którym mowa w niniejszym postanowieniu umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje par. 4 ust, 2 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie: „Wykonawca przeszkoli wyznaczony personel Zamawiającego (4 osoby) w terminie 7 dni od dnia dostawy urządzeń, w zakresie: obsługi, interpretacji wyników i kontroli jakości”.

**Pytanie nr 30.**

Par. 7 ust. 1, ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty

wystawienia faktury?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 31.**

Par. 7 ust. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do niniejszego postanowienia umowy następującego zapisu: „Obowiązek ciągłości dostaw nie dotyczy sytuacji gdy opóźnienie Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu przekracza 30 dni.”?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 32.**

Par. 9 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę słowa "godzin" na "godzin w dni robocze"?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 33.**

Par. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 34.**

Par. 10 ust. 1 pkt 1-5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 35.**

Par. 10 ust. 1 pkt 1-3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kary umownej była liczona od wartości sumy czynszu dzierżawnego?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 36.**

Par. 10 ust. 1 pkt 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu "lub szkolenia". Kara umowna za opóźnienie w stosunku do ustalonego terminu szkolenia opisana jest w Par. 1 ust. 1 pkt 2.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie zapisu "lub szkolenia" w § 1 ust. 1 pkt. 1.

**Pytanie nr 37.**

Par. 13 Czy Zamawiający jako administrator danych osobowych, które mogą znajdować się na aparatach będących przedmiotem zamówienia i do których w związku z prawidłową realizacją obowiązków wynikających z umowy o udzielenie zamówienia publicznego, tj. przyłączenie do sieci, dokonywanie przeglądów, świadczenie usług serwisowych może mieć dostęp Wykonawca, wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta została by z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy powierzenia danych osobowych jak w załączeniu.

**Pytanie nr 38.**

Par. 14 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Z-ca Dyrektora  
d/s Techniczno-Logistycznych  
Mariusz Moczulski**

W załączeniu:

Zmodyfikowany formularz parametrów technicznych  
Zmodyfikowany wzór umowy

Sporządził w 1 egz. – MM

Egz. nr 1 - a/a

Otrzymują: uczestnicy postępowania /  
zamieszczono na stronie internetowej SP ZOZ MSWIA z W-MCO w Olsztynie