



Łódź, dnia 18.04.2024 r.

Wykonawcy

postępowanie nr 2/ZP/PN/2024

dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia pn.:

**Zakup dla Pracowni Histopatologii Wojewódzkiego Specjalistycznego Szpitala
im. M. Pirogowa w Łodzi aparatury medycznej**

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 6 oraz art. 137 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych, zamieszcza na stronie internetowej prowadzonego postępowania treść zapytań wraz z wyjaśnieniami oraz modyfikację w zakresie Specyfikacji Warunków Zamówienia – bez ujawnienia źródła zapytań:

PAKIET 1 – PROCESOR TKANKOWY – 1 SZTUKA (Załącznik 2.1 do SWZ)

Pytanie nr 1

pkt 7 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora tkankowego w którym komora reakcyjna ma pojemność na 300 standardowych kasetek histopatologicznych (2x 150 kasetek).

Pytanie nr 2

pkt 8 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora tkankowego wyposażonego 3 czujniki w komorze reakcyjnej:

- pierwszy do uruchamiania procesów ½ wsadu tj. 150 kasetek
- drugi do uruchamiania pełnych wsadów tj 300 kasetek
- trzeci przepełnieniowy pełniący funkcję bezpieczeństwa na wypadek awarii czujników roboczych.

Dodatkowo zwracamy się do zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaproponowania urządzenia wyposażonego w technologicznie najnowsze czujniki ultradźwiękowe odporne na zabrudzenia parafinowe co bezpośrednio eliminuje możliwość fałszywego odczytu poziomu odczynnika w komorze zabezpieczając w ten sposób materiał tkankowy przed niewłaściwym jego przeprowadzeniem a nawet w niektórych przypadkach zniszczeniem. Niektóre rozwiązania rynkowe bazujące na technologii czujników optycznych generują możliwość wystąpienia zafałszowania odczytu poziomu odczynnika w komorze reakcyjnej ze względu na ich podatność na zabrudzenia.



Pytanie nr 3

pkt 9 Załącznika 2.1 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści procesor bez czujników pojemności zlokalizowanych w butlach? Proponujemy urządzenie posiadające ww. czujniki znajdujące się w komorze reakcyjnej. Proponowane rozwiązanie pełni te samą funkcję.

Pytanie nr 4

pkt 11 Załącznika 2.1 do SWZ. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie procesora tkankowego wyposażonego w 3 robocze pojemniki parafinowe o pojemności 4,2l z dodatkowym dużym pojemnikiem buforowym o pojemności 5,6l? Zastosowanie dodatkowego zbiornika buforowego na parafinę jest z użytkowego punktu widzenia bardzo wygodnym i bezpiecznym rozwiązaniem ze względu na bardzo łatwe uzupełnianie niedoboru parafiny poprzez jeden zbiornik buforowy oraz eliminację sytuacji, w której ilość parafiny w urządzeniu byłaby niewystarczająca do właściwego przeprowadzenia materiału tkankowego. Zwracamy się również z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby komory parafinowe posiadały możliwość całkowitego ich wyjęcia poza urządzenie w celu swobodnego ich oczyszczenia oraz dla zapewnienia łatwej wizualnej oceny poziomu parafiny w zbiornikach oraz szybkiej i bezpiecznej jej wymiany poza urządzeniem?.

Pytanie nr 5

pkt 12 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora wyposażonego w buforowy zbiornik na parafinę z funkcją automatycznego uzupełniania niedoborów parafiny w stajach roboczych co bezpośrednio przekłada się na utrzymanie bieżącego stanu parafiny w dobrej kondycji oraz nie generuje konieczności jej częstej wymiany.

Pytanie nr 6

pkt 13 Załącznika 2.1 do SWZ. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie procesora tkankowego, który nie posiada możliwości zdalnego napełniania/wymiany odczynników oraz parafiny (poprzez zewnętrzne złącze oraz wąż)? Proponowane przez nas urządzenie wyposażone jest w butle odczynnikowe oraz stacje parafinowe z wygodnym i łatwym do nich dostępem z możliwością szybkiego ich usunięcia poza urządzenie w celu wymiany odczynnika oraz zalecanej dla bezpieczeństwa przeprowadzanego materiału tkankowego inspekcji czystości pojemników odczynnikowych czy parafinowych. Podczas rutynowej pracy w szczególności z wrażliwym materiałem tkankowym kontrola czystości pojemników odczynnikowych podczas wymiany odczynników jest niezmiernie istotna dla bezpieczeństwa przeprowadzanego materiału tkankowego także funkcja wymiany odczynników poprzez zewnętrzne złącza nie jest wartością dodaną. Dodatkowo bazując na naszej wiedzy i doświadczeniu jednoznacznie można stwierdzić fakt, że opróżnianie pojemników parafinowych poprzez wąż jest niekomfortowe ze względu na częste zastyganie parafiny w wężu spustowym ze względu na dużą różnicę temperatur pomiędzy parafiną a wężem.

Pytanie nr 7

pkt 15 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie próżniowego procesora wyposażonego w kolorowy ekran dotykowy LCD będący integralną częścią urządzenia z możliwością regulacji kąta jego nachylenia w pionie dla



zapewnienia najwyższego komfortu pracy dla Użytkownika. Nowoczesne rozwiązania sprzętowe standardowo posiadają panel sterujący, który jest integralną częścią urządzenia dla zapewnienia ergonomii oraz dla oszczędności przestrzeni roboczej w pracowni dedykowanej do instalacji danego urządzenia.

Pytanie nr 8

pkt 18 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora tkankowego o rozmiarach 620x640x1170mm.

Pytanie nr 9

pkt 19 Załącznika 2.1 do SWZ. - Prosimy zamawiającego o dopuszczenie procesora tkankowego o wadze 240 kg.

Pytanie nr 10

pkt 22 Załącznika 2.1 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści procesor bez systemu awaryjnego otwarcia pokrywy.

Pytanie nr 11

pkt 28 Załącznika 2.1 do SWZ. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie procesora tkankowego, który nie posiada programu „odwróconego” wykorzystywanego w przypadku błędnego przeprowadzenia materiału umożliwiającego ponowne uzyskanie materiału utrwalonego w formalinie?. Proponowane przez nas urządzenie wyposażone jest w technologicznie najnowsze zabezpieczenia poprzez zastosowanie funkcji samokontroli urządzenia polegającej na sprawdzaniu wszystkich podzespołów elektrycznych oraz hydraulicznych przed uruchomieniem każdego procesu uniemożliwiający Użytkownikowi błędne przeprowadzenie materiału tkankowego także zastosowanie funkcji programu odwróconego jest bezzasadne.

Pytanie nr 12

pkt 31 Załącznika 2.1 do SWZ. - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania bez możliwości podpięcia drukarki bezpośrednio do procesora, ale wyposażonego w port USB z możliwością zgrania wszystkich niezbędnych danych analitycznych jak raporty z procesów, wykresy, dziennik zdarzeń w postaci plików pdf oraz excel

Pytanie nr 13

pkt 35 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora wyposażonego w buforowy zbiornik na parafinę z funkcją automatycznego uzupełniania niedoborów parafiny w stajach roboczych co bezpośrednio przekłada się na utrzymanie bieżącego stanu parafiny w dobrej kondycji oraz nie generuje konieczności jej częstej wymiany.

Pytanie nr 14

Załącznik 2.1 do SWZ – INFORMACJA POD TABELĄ (również Pytanie nr 37)

Dotyczy: informacji w zakresie przedmiotowych środków dowodowych zawartych w załącznikach nr 2.1 i 2.3 pod tabelami.



Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie oryginalnych materiałów informacyjnych / Folderów / katalogów /prospektów / informacji / opisów autoryzowanego dystrybutora w którym będą wyszczególnione informacje potwierdzające wszystkie wymagane parametry wyszczególnione w opisie przedmiotu zamówienia? Oryginały materiały/foldery producenta bardzo często nie odnoszą się do szczegółowych parametrów opisywanych przez Zamawiających w SWZ i są jedynie ulotką informacyjną. W związku z tym większość materiałów nie potwierdzałoby wszystkich wymaganych parametrów, zatem zasadne jest sporządzanie ich przez dystrybutora w oparciu o informacje od producenta i najlepszą wiedzę profesjonalnego wykonawcy na rynku medycznym.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zmienia treść w pkt: 7, 8, 9, 11, 12, 13, 15, 18, 19, 28, 31 Załącznika 2.1 do SWZ, nadając im następujące brzmienie:

L.p.	Pozycja asortymentowa oraz parametry (funkcje wymagane)	Wartość wymagana	Wartość oferowana
1	2	3	4
7.	Komora reakcyjna o całkowitej pojemności min. 300 standardowych kasetek histopatologicznych / dopuszcza 2x 150 kasetek	TAK, podać	
8.	Min. 3 poziomowa komora reakcyjna z min. trzema czujnikami poziomu odczynników odpornymi na zabrudzenia pozwalającymi na redukcję zużycia odczynników / dopuszcza się procesor tkankowy wyposażony w 3 czujniki w komorze reakcyjnej: - pierwszy do uruchamiania procesów ½ wsadu tj. 150 kasetek - drugi do uruchamiania pełnych wsadów tj 300 kasetek - trzeci przepełnieniowy pełniący funkcję bezpieczeństwa na wypadek awarii czujników roboczych	TAK, podać	
9.	Min. 9 zbiorników na odczynniki do przeprowadzania tkanek z czujnikami o pojemności min. 4,2 l / dopuszcza się procesor posiadający czujniki pojemności znajdujące się w komorze reakcyjnej	TAK, podać	



Inwestycje Medyczne Łódzkiego Sp. z o.o.

ul. Narutowicza 34 lok. 105

90-135 Łódź

NIP: 726-26-54-060

www.iml.biz.pl

tel. /+48/ 42 206 88 60

fax /+48/ 42 206 88 61

REGON: 101745880

iml@iml.biz.pl

11	Min. 3 zbiorniki na parafinę o pojemności: min 4,2 l / max. 6 l na parafinę wykonane z materiału odpornego na korozję z możliwością bezpośredniego dostępu do każdego z pojemników w celu swobodnego uzupełniania granulatu parafiny oraz z możliwością wzrokowej oceny jej czystości / dopuszcza się dodatkowy pojemnik buforowym o pojemności 5,6l	TAK, podać	
12	System automatycznego oczyszczania parafiny, zapewniający jej optymalne i długotrwałe wykorzystanie / dopuszcza się procesor wyposażony w buforowy zbiornik na parafinę z funkcją automatycznego uzupełniania niedoborów parafiny w stajach roboczych	TAK, podać	
13	System z wbudowanymi złączkami do automatycznej wymiany odczynników oraz opróżniania komór parafinowych / dopuszcza się procesor który nie posiada możliwości zdalnego napełniania /wymiany odczynników oraz parafiny, wyposażony w butle odczynnikowe oraz stacje parafinowe z wygodnym i łatwym do nich dostępem z możliwością szybkiego ich usunięcia poza urządzenie w celu wymiany odczynnika oraz zalecanej dla bezpieczeństwa przeprowadzanego materiału tkankowego inspekcji czystości pojemników odczynnikowych czy parafinowych.	TAK Podać	
15	Sterowanie urządzeniem za pomocą ekranu dotykowego na monitorze zainstalowanym na wysięgniku / dopuszcza się procesor z monitorem wyposażonym w kolorowy ekran dotykowy LCD będącym integralną częścią urządzenia z możliwością regulacji kąta jego nachylenia w pionie	TAK, podać	
18	Wymiary: szerokość min. 600 mm - max. 800mm, głębokość min. 600mm – max. 800, wysokość min. 1170mm - max. 1600mm	TAK, podać	

Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia w Łodzi

XX Wydz. Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

KRS Nr 0000507870

Kapitał zakładowy: 177.708.000,00 zł (opłacony w całości)

Nr rachunku bankowego: 55 1240 3073 1111 0010 5905 3612 (Bank PEKAO SA).

województwo [®]
łódzkie



19	Waga urządzenia max 240 kg	TAK, podać	
22	System awaryjnego otwarcia pokrywy w przypadku awarii	TAK	
28	Program „odwrócony” wykorzystywany w przypadku błędnego przeprowadzenia materiału umożliwiający ponowne uzyskanie materiału utrwalonego w formalinie / dopuszcza się zabezpieczenie poprzez zastosowanie funkcji samokontroli urządzenia polegającej na sprawdzaniu wszystkich podzespołów elektrycznych oraz hydraulicznych przed uruchomieniem każdego procesu uniemożliwiającego Użytkownikowi błędne przeprowadzenie materiału tkankowego	TAK, podać	
31	Możliwość podłączenia zewnętrznej drukarki / dopuszcza się procesor wyposażony w port USB z możliwością zgrania wszystkich niezbędnych danych analitycznych jak raporty z procesów, wykresy, dziennik zdarzeń w postaci plików pdf oraz excel	TAK, podać	
35	System automatycznego oczyszczania parafiny, zapewniający jej optymalne i długotrwałe wykorzystanie	TAK	

Pozostałe parametry techniczne Załącznika 2.1 do SWZ pozostają bez zmian.

Ponadto Zamawiający wykreślił z Załącznika 2.1 do SWZ pkt 22 i 35 oraz informację zawartą pod tabelą parametrów o treści: „*Przedstawione dane techniczne należy potwierdzić odpowiednimi materiałami informacyjnymi producenta, poprzez folder lub prospekt oferowanego przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny potwierdzający spełnienie wymaganych parametrów technicznych zgodnie z opisem w SWZ.*”

Zamawiający zmienia w SWZ w rozdziale XI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA, treść ust. 8 lit a, nadając mu następujące brzmienie:

„a) opisów, folderów, katalogów, kart technicznych lub prospektów oferowanego przedmiotu zamówienia potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów oferowanych zgodnie z opisem w SWZ (z zaznaczeniem Pakietu i pozycji, której dotyczy). W przypadku braku jednoznacznego



potwierdzenia parametru w opisach, folderach, katalogach, kartach technicznych lub prospektach, **Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego dystrybutora potwierdzającego spełnianie opisanego wymagania.**”

**PAKIET 2 – KRIOSTAT – APARAT DO MROŻENIA PREPARATÓW W
DIAGNOSTYCE ŚRÓDOPERACYJNEJ – 1 SZTUKA (Załącznik 2.2 do SWZ)**

Pytanie nr 15

pkt 9 Załącznika 2.2 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie Kriostatu który posiada 23 miejsca na materiał tkankowy

Pytanie nr 16

pkt 10 Załącznika 2.2 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu wyposażonego w dwa punktu służące do głębokiego zamrażania materiału tkankowego do temperatury 55°C wyposażona w moduł Peltiera

Dwa punktu są optymalną wartością, która pozwala na pracę nawet w dużych pracowniach często wykonujących procedury śródoperacyjne. Zwiększanie liczby pozycji nie przynosi dodatkowych korzyści, szczególnie mając na uwadze bardzo krótki czas schładzania preparatu przy tak niskiej temperaturze.

Pytanie nr 17

pkt 12 Załącznika 2.2 do SWZ. - Prosimy zamawiającego o potwierdzenie iż w punkcie 12 miał na myśli schładzanie preparatu do -50°C w czasie poniżej 5 minut w zakresie 4 miejsc do szybkiego schładzania.

Pytanie nr 18

pkt 13 Załącznika 2.2 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu który posiada system podprowadzania głowicy z ostrzem do próbki

Pytanie nr 19

pkt 14 Załącznika 2.2 do SWZ. - Prosimy o dopuszczenie urządzenia z regulacją temperatury w komorze do -35°C, i z schładzaniem półki do -55°C, w tym z 4 miejscami do szybkiego schładzania preparatów do -55°C opartymi na modułach Peltiera. Układ chłodzący sterowany temperaturą komory, bez możliwości osobnej nastawy temperatury półki i komory

Pytanie nr 20

pkt 14 Załącznika 2.2 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu z półką szybkiego zamrażania o temperaturze niższej o 10°C od



temperatury komory tj. przykładowo -45°C przy temperaturze komory -35°C . bez konieczności stosowania niezależnej regulacji temperatur

Pytanie nr 21

pkt 16 Załącznika 2.2 do SWZ. - Prosimy o dopuszczenie wskaźnika wyrażonego w mm (w skali od 0 do 28mm)

Pytanie nr 22

pkt 16 Załącznika 2.2 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu wyposażonego w wskaźnik maksymalnych (skrajnych) położenia wysuwu głowicy z bazą na ostrze

Pytanie nr 23

pkt 17 Załącznika 2.2 do SWZ. - Ze względu na fakt iż Zamawiający wymaga kriostatu w wbudowanym mikrotomem półautomatycznym, prosimy o wykreślenie pozycji 17. Mikrotomy półautomatyczne posiadają automatyczne podprowadzenie próbki ale skrawanie odbywa się manualnie

Pytanie nr 24

pkt 17 Załącznika 2.2 do SWZ. - Zwracamy się do zamawiającego co doprecyzowanie. Ponieważ w punkcie pierwszym zamawiający chce kriostat półautomatyczny, co wyklucza ten parametr ponieważ, ten parametr spełni tylko kriostat automatyczny

Pytanie nr 25

pkt 21 Załącznika 2.2 do SWZ. - Prosimy o dopuszczenie urządzenia w którym istnieje możliwość zaprogramowania rozpoczęcia procesu rozmrażania, oraz możliwość uruchomienia procesu w trybie natychmiastowym wg. Potrzeb użytkownika. Urządzenie nie posiada możliwości definiowania szybkiego i wolnego typu rozmrażania.

Pytanie nr 26

pkt 24 Załącznika 2.2 do SWZ. - Zawracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu wyposażonego w oświetlenie które nie ma regulacji kąta. Proponowane rozwiązanie jest w 100% optymalne

Pytanie nr 27

pkt 26 Załącznika 2.2 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu wyposażonego w przyciski membranowe do sterowania ustawieniami urządzenia oraz w wyświetlacz LCD prezentujący wszystkie aktualne parametry pracy. Taka konfiguracja umożliwia programowanie wszystkich funkcjonalnych ustawień urządzenia.

Mając na uwadze powyższe proponowane przez nas rozwiązanie jest w pełni wystarczające do bezpiecznej i szybkiej pracy Operatora kriostatu. Proponowane przez nas rozwiązanie z powodzeniem pracuje w wielu jednostkach w Polsce, w tym jednostkach akademickich. Dopuszczenie innego rozwiązania pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie bardziej korzystnych



cenowo oferty przy jednoczesnym zachowaniu wszystkich niezwykle istotnych parametrów jakościowych

Pytanie nr 28

pkt 27 Załącznika 2.2 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu wyposażonego w automatyczne sterowanie mechanizmem przesuwu głowicy z bazą na ostrze realizowaną poprzez precyzyjny silnik krokowy

Pytanie nr 29

pkt 28 Załącznika 2.2 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu wyposażonego w ruch głowicy mikrotomu w pionie góra/dół 58mm oraz Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu wyposażonego w zakres ruchu poziomego uchwytu na ostrza 28 mm. W proponowanym przez nas urządzeniu za ruch poziomy odpowiada uchwyt ostrza, jego zakres spełnia wymagania pierwotnie stawiane przez Zamawiającego. Dla Użytkownika kriostatu nie stanowi to żadnej różnicy użytkowej – praca odbywa się dokładnie na tej samej zasadzie. Realizowanie ruchu poziomego przy pomocy stolika z ostrzem zapewnia większą dokładność pracy oraz gwarancję poprawnie działającej funkcji retrakcji niezależnie od szybkości obrotu koła napędowego.

Pozwoli to Zamawiającemu na większą elastyczność pracy. Mając na uwadze powyższe proponowane przez nas rozwiązanie jest w pełni wystarczające do bezpiecznej i szybkiej pracy Operatora kriostatu. Proponowane przez nas rozwiązanie z powodzeniem pracuje w wielu jednostkach w Polsce, w tym jednostkach akademickich. Dopuszczenie innego rozwiązania pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie bardziej korzystnych cenowo oferty przy jednoczesnym zachowaniu wszystkich niezwykle istotnych parametrów jakościowych

Pytanie nr 30

pkt 32 Załącznika 2.2 do SWZ. - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia w którym powrót do pozycji wyjściowej głowicy realizowany jest przez krótkie przytrzymanie przycisku, co uruchamia automatyczne wycofanie głowicy do początku zakresu wysuwu.

Pytanie nr 31

pkt 32 Załącznika 2.2 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu bez funkcji automatycznego powrotu głowicy do bezpiecznego położenia po osiągnięciu końca lub początku zakresu wysuwu wyposażonego w funkcję retrakcji realizowanej poprzez ruch poziomy bazy z ostrzem co przekłada się na większą dokładność pracy oraz gwarancję poprawnie działającej funkcji retrakcji niezależnie od szybkości obrotu koła napędowego. Zaproponowane rozwiązanie zapewnia pełne bezpieczeństwo i ergonomię pracy

Pytanie nr 32

pkt 33 Załącznika 2.2 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu bez portu USB, w tego typu urządzeniach jak kriostaty nie ma konieczności wyposażania ich i stosowania portów USB



Pytanie nr 33

pkt 34 Załącznika 2.2 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu bez możliwości zapisu dziennika zdarzeń na usb, w rutynowej praktyce nie ma konieczności zapisu dziennika zdarzeń dla takich urządzeń jak kriostat

Pytanie nr 34

pkt 35 Załącznika 2.2 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu z zestawem akcesoriów:

wyposażeniu kriostatu:

- medium do przymrażania tkanek o pojemności 100 ml – 2 sztuki
- wymienник ciepła do szybszego zmrażania tkanki
- tacka na podstawki pod preparaty
- pudełko ostrzy mikrotomowych niskoprofilowych (50 szt. ostrzy)
- 5 podstawek pod preparaty \varnothing 22 mm
- 5 podstawek pod preparaty \varnothing 35 mm

Pytanie nr 35

pkt 40 Załącznika 2.2 do SWZ. - Prosimy Zmawiającego do puszczenie urządzenia z menu w postaci kolorowych piktogramów bez potrzeby stosowania dedykowanego oprogramowania w języku polskim.

Pytanie nr 36

pkt 40 Załącznika 2.2 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu który posiada intuicyjne menu w języku angielskim

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zmienia treść w pkt: 9, 10, 13, 14, 16, 21, 24, 26, 27, 28, 32, 35, 40 Załącznika 2.2 do SWZ, nadając im następujące brzmienie:

L.p.	Pozycja asortymentowa oraz parametry (funkcje wymagane)	Wartość wymagana	Wartość oferowana
1	2	3	4
9.	Półka do zamrażania stolików z materiałem tkankowym na min. 23 stanowisk umieszczona w komorze roboczej kriostatu	TAK, podać	



Inwestycje Medyczne Łódzkiego Sp. z o.o.

ul. Narutowicza 34 lok. 105

90-135 Łódź

NIP: 726-26-54-060

www.iml.biz.pl

tel. /+48/ 42 206 88 60

fax /+48/ 42 206 88 61

REGON: 101745880

iml@iml.biz.pl

10.	Półka do stolików mrozeniowych na min. 2 stanowiska służąca do szybkiego i głębokiego zamrażania materiału tkankowego do temperatury $-55^{\circ}\text{C} \pm 10^{\circ}\text{C}$ w czasie poniżej 5 min, wyposażona w moduł Peltiera	TAK, podać	
12.	Schładzanie skrawków na półce do temperatury $-50^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$ w czasie poniżej 5 min	TAK, podać	
13.	System podprowadzania próbki / dopuszcza się system podprowadzania głowicy z ostrzem do próbki.	TAK, podać	
14.	Niezależna regulacja temperatury komory i półki / dopuszcza się układ chłodzący sterowany temperaturą komory, bez możliwości osobnej nastawy temperatury półki i komory	TAK, podać	
16.	Wskaźnik maksymalnych (skrajnych) położeń wysuwu głowicy / dopuszcza się wskaźnik wyrażony w mm (w skali od 0 do 28mm) / dopuszcza się wskaźnik maksymalnych (skrajnych) położeń wysuwu głowicy z bazą na ostrze	TAK, podać	
17.	Skrawanie rotacyjne-automatyczne	TAK	
21.	System szybkiego, automatycznego i możliwego do zaprogramowania rozmrażania komory. / dopuszcza się urządzenie w którym istnieje możliwość zaprogramowania rozpoczęcia procesu rozmrażania, oraz możliwość uruchomienia procesu w trybie natychmiastowym wg. potrzeb użytkownika.	TAK, podać	
24.	Oświetlona Komora kriostatu.	TAK	

Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia w Łodzi

XX Wydz. Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

KRS Nr 0000507870

Kapitał zakładowy: 177.708.000,00 zł (opłacony w całości)

Nr rachunku bankowego: 55 1240 3073 1111 0010 5905 3612 (Bank PEKAO SA).

województwo [®]
łódzkie



Inwestycje Medyczne Łódzkiego Sp. z o.o.

ul. Narutowicza 34 lok. 105

90-135 Łódź

NIP: 726-26-54-060

www.iml.biz.pl

tel. /+48/ 42 206 88 60

fax /+48/ 42 206 88 61

REGON: 101745880

iml@iml.biz.pl

26.	Sterowanie za pomocą ekranu dotykowego. / dopuszcza się urządzenie wyposażone w przyciski membranowe do sterowania ustawieniami urządzenia oraz w wyświetlacz LCD prezentujący wszystkie aktualne parametry pracy	TAK, podać	
27.	Mechaniczny przesuw głowicy / dopuszcza się urządzenie wyposażone w automatyczne sterowanie mechanizmem przesuwu głowicy z bazą na ostrze	TAK, podać	
28.	Ruch głowicy mikrotomu w pionie (górze/dół) min. 58 mm. i w poziomie (przód/tył) min. 25 mm. / dopuszcza się urządzenie wyposażone w zakres ruchu poziomego uchwytu na ostrza 28 mm.	TAK, podać	
32.	Automatyczny powrót głowicy do bezpiecznego położenia po osiągnięciu końca lub początku zakresu wysuwu. Funkcja retrakcji podczas ruchu powrotnego głowicy mikrotomu / dopuszcza się urządzenie w którym powrót do pozycji wyjściowej głowicy realizowany jest przez krótkie przytrzymanie przycisku, co uruchamia automatyczne wycofanie głowicy do początku zakresu wysuwu / dopuszcza się urządzenie wyposażone w funkcję retrakcji realizowanej poprzez ruch poziomy bazy z ostrzem	TAK, podać	
33.	Port-USB	TAK	
34.	Możliwość zapisu dziennika zdarzeń na USB	TAK	

Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia w Łodzi

XX Wydz. Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

KRS Nr 0000507870

Kapitał zakładowy: 177.708.000,00 zł (opłacony w całości)

Nr rachunku bankowego: 55 1240 3073 1111 0010 5905 3612 (Bank PEKAO SA).

województwo [®]
łódzkie



35.	Zestaw akcesoriów: w tym min. 45 szt. noży, min. 6 szt. stolików mrozeniowych, pędzelek do czyszczenia oraz półka do ich przechowywania / dopuszcza się zestaw akcesoriów: -medium do przymrażania tkanek o pojemności 100 ml – 2 sztuki -wymiennik ciepła do szybszego zmrażania tkanki -tacka na podstawki pod preparaty -pudełko ostrzy mikrotomowych niskoprofilowych (50 szt. ostrzy) -5 podstawek pod preparaty ø 22 mm -5 podstawek pod preparaty ø 35 mm	TAK, podać	
40.	Interfejs/menu w języku polskim / dopuszcza się urządzenie z menu w postaci kolorowych piktogramów bez potrzeby stosowania dedykowanego oprogramowania w języku polskim/ dopuszcza się urządzenie który posiada intuicyjne menu w języku angielskim	TAK, podać	

Pozostałe parametry techniczne Załącznika 2.2 do SWZ pozostają bez zmian.

Ponadto Zamawiający wykreślił z Załącznika 2.2 do SWZ pkt 12, 17, 33 i 34 oraz informację zawartą pod tabelą parametrów o treści: „*Przedstawione dane techniczne należy potwierdzić odpowiednimi materiałami informacyjnymi producenta, poprzez folder lub prospekt oferowanego przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny potwierdzający spełnienie wymaganych parametrów technicznych zgodnie z opisem w SWZ.*”

Zamawiający zmienia w SWZ w rozdziale XI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA, treść ust. 8 lit a, nadając mu następujące brzmienie:

„a) opisów, folderów, katalogów, kart technicznych lub prospektów oferowanego przedmiotu zamówienia potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów oferowanych zgodnie z opisem w SWZ (z zaznaczeniem Pakietu i pozycji, której dotyczy). W przypadku braku jednoznacznego potwierdzenia parametru w opisach, folderach, katalogach, kartach technicznych lub prospektach, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego dystrybutora potwierdzającego spełnianie opisanego wymagania.”



PAKIET 3 – PŁYTA CHŁODZĄCA DO ZATAPIANIA – 1 SZTUKA

(Załącznik 2.3 do SWZ)

Pytanie nr 37

Załącznik 2.3 do SWZ – INFORMACJA POD TABELĄ

Dotyczy: informacji w zakresie przedmiotowych środków dowodowych zawartych w załącznikach nr 2.1 i 2.3 pod tabelami.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie oryginalnych materiałów informacyjnych / Folderów/ katalogów / prospektów / informacji / opisów autoryzowanego dystrybutora w którym będą wyszczególnione informacje potwierdzające wszystkie wymagane parametry wyszczególnione w opisie przedmiotu zamówienia? Oryginały materiały/foldery producenta bardzo często nie odnoszą się do szczegółowych parametrów opisywanych przez Zamawiających w SWZ i są jedynie ulotką informacyjną. W związku z tym większość materiałów nie potwierdzałoby wszystkich wymaganych parametrów, zatem zasadne jest sporządzanie ich przez dystrybutora w oparciu o informacje od producenta i najlepszą wiedzę profesjonalnego wykonawcy na rynku medycznym.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wykreślił z Załącznika 2.3 do SWZ informację zawartą pod tabelą parametrów o treści: *„Przedstawione dane techniczne należy potwierdzić odpowiednimi materiałami informacyjnymi producenta, poprzez folder lub prospekt oferowanego przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny potwierdzający spełnienie wymaganych parametrów technicznych zgodnie z opisem w SWZ.”*

Pozostała treść Załącznika 2.3 do SWZ pozostają bez zmian.

Zamawiający zmienia w SWZ w rozdziale XI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA, treść ust. 8 lit a, nadając mu następujące brzmienie:

„a) opisów, folderów, katalogów, kart technicznych lub prospektów oferowanego przedmiotu zamówienia potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów oferowanych zgodnie z opisem w SWZ (z zaznaczeniem Pakietu i pozycji, której dotyczy). W przypadku braku jednoznacznego potwierdzenia parametru w opisach, folderach, katalogach, kartach technicznych lub prospektach, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia producenta **lub autoryzowanego dystrybutora potwierdzającego spełnianie opisanego wymagania.”**



Załącznik nr 4 do SWZ – WZÓR UMOWY

Pytanie nr 38

§ 3 ust. 7 i 8 (WARUNKI GWARANCJI, RĘKOJMI I SERWISU)

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisów umowy § 3 w następujący sposób:

7. Czas skutecznej naprawy bez użycia części zamiennych licząc od momentu zgłoszenia awarii – wynosi maksymalnie 5 dni roboczych rozumiane jako dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

8. Czas skutecznej naprawy z użyciem części zamiennych licząc od momentu zgłoszenia awarii - wynosi maksymalnie 10 dni roboczych rozumianych jako dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy. Wykonawca zobowiązany jest do instalowania części i podzespołów fabrycznie nowych (aktualny rok produkcji), oryginalnych i w pełni zgodnych z wymaganiami producenta.

Pytanie nr 39

§ 3 ust. 12 (WARUNKI GWARANCJI, RĘKOJMI I SERWISU)

Czy z uwagi na fakt, iż Zamawiający zamawia produkt robiony pod niego na wymiar zgadza się na zrezygnowanie z urządzenia zastępczego, gdyby aktualnie Wykonawca nie posiadał na magazynie produktu o identycznych wymiarach/ parametrach, ponieważ może okazać się, iż produkt tylko o wymiarach podanych przez Zamawiającego nie rodzi problemów pod kątem instalacji?

Pytanie nr 40

§ 6 ust. 2a, 2c, 2h, 2i (KARY UMOWNE)

Wnosimy o wprowadzenie do § 6 KARY UMOWNE punktów 2a) oraz 2c) zapisu „(rozumianego jako całość przedmiotu zamówienia lub jego odpowiednia część)”. Z uwagi, na fakt, że każda część stanowi odrębne zobowiązanie prosimy o dokonanie zmiany adekwatnej do pozostałych zapisów umownych. Odstąpienie od umowy może mieć charakter częściowy tj. odstąpienie od umowy na dostawę z danej części (pakietu) wygranego przez Wykonawcę zamówienia. Nieproporcjonalnym jest naliczenie Wykonawcy kary pieniężnej od wartości dla dostaw/części urządzeń które Wykonawca zrealizował należycie. Podobna sytuacja ma miejsce w § 6 KARY UMOWNE pkt 2h) oraz 2i) gdzie wysokość kary jest naliczana od całości wartości zamówienia podczas gdy każe podlega czynność w zakresie danej tylko części (pakietu)

Wnosimy o modyfikację powyższych zapisów.



Pytanie nr 41

§ 6 ust. 2h (KARY UMOWNE)

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisów umowy § 6 ust.2 w następujący sposób:

h. w wysokości 0,2% wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 1 w przypadku niedostarczenia sprzętu zastępczego w przypadku uchybienia terminowi określonemu w § 3 ust. 12 umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Pytanie nr 42

§ 6 (KARY UMOWNE)

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Pytanie nr 43

§ 6 (KARY UMOWNE)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów Zał. Nr 4 – wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej była naliczana na podstawie wartości netto a nie brutto?

Pytanie nr 44

§ 6 (KARY UMOWNE)

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353¹ KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.



Pytanie nr 45

§ 7 (ODSTĄPIENIE OD UMOWY)

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający pozostawia treść Załącznika 4 do SWZ – Wzór umowy bez zmian.

Załącznik nr 9 do SWZ – OŚWIADCZENIE WYKONAWCY POTWIERDZAJĄCE SPEŁNIENIE WYMAGAŃ PRZEDMIOTOWYCH

Pytanie nr 46

Wnosimy o usunięcie zapisu 2c) z załącznika nr 9 do SWZ lub jego modyfikację pozwalającą Wykonawcom na złożenie oferty dostosowanej do aktualnej sytuacji prawnej w zakresie dokonywania zgłoszeń wyrobów medycznych do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. **Według Komunikatu Prezesa Urzędu z dnia 30 czerwca 2023 r. w sprawie uruchomienia elektronicznych platform gromadzenia informacji o podmiotach i wyrobach wprowadzonych na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, na podstawie przepisów art. 21 i art. 22 ustawy z dnia 7 kwietnia o wyrobach medycznych (Dz. U. poz. 974) które mówi o:**

„Dnia 1 lipca 2023 r. uruchomione zostaną na stronie internetowej Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, elektroniczne platformy gromadzenia informacji o podmiotach i wyrobach wprowadzonych na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, Rejestracja podmiotów będzie odbywała się online.(...)”
<https://www.urpl.gov.pl/pl/komunikat-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-30-czerwca-2023-r-dotycz%C4%85cy-gromadzenia-danych-o-podmiotach-i>

Natomiast **Komunikat Prezesa Urzędu z dnia 27 września 2023 r. w sprawie statusu zgłoszeń i powiadomień o wyrobach medycznych** stanowią, że zgłoszenia i powiadomienia mają wyłącznie charakter informacyjny. Nie mają również formy elektronicznej zatem nie można ich pobrać i tym samym nazwać dokumentem. Prowadzi to do wniosku, że Zamawiający nie może wymagać przedstawienia przez Wykonawcę treści których od dnia 1 lipca 2023r nie można wygenerować, podpisać i załączyć do oferty.

<https://urpl.gov.pl/pl/komunikat-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-27-wrze%C5%9Bnia-2023-r-w-sprawie-statusu-zg%C5%82osze%C5%84-i-powiadomie%C5%84-o>



Inwestycje Medyczne Łódzkiego Sp. z o.o.

ul. Narutowicza 34 lok. 105
90-135 Łódź
NIP: 726-26-54-060
www.iml.biz.pl

tel. /+48/ 42 206 88 60
fax /+48/ 42 206 88 61
REGON: 101745880
iml@iml.biz.pl

Sumując, wniosek o przeniesienie do bazy danych gromadzonych przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów medycznych i Produktów Biobójczych lub zgłoszenie wyrobu lub powiadomienie o wprowadzeniu wyrobu do obrotu nie ma formy lub postaci dokumentu. Mówiąc wprost – wykonawca przesyła dane ale nie może ich pobrać czyt. zwizualizować.

Zamawiający jako profesjonalny podmiot w systemie zdrowia powinien być zaznajomiony w aktualnymi przepisami i tak skonstruować zapisy SWZ aby Wykonawcy mogli złożyć ważne oferty. Żaden z przepisów przywoływanej aktualnej ustawy o wyrobach medycznych nie zobowiązuje Wykonawcy do dokumentacji której wymaga Zamawiający w załączniku nr 9 pkt 2c).

Wnosimy jak na wstępie lub uzasadnienie które przepisy przywołanej przez Zamawiającego Ustawy z dnia 07 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych dotyczą dokumentacji w szczególności w późniejszych komunikatach Prezesa Urzędu który wyjaśnia tę kwestię.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zmienia treść oświadczenia Załącznika nr 9 do SWZ nadając mu następujące brzmienie:

„Świadomy o odpowiedzialności karnej za fałszywe zeznania oświadczam, że:

1. przedmiot zamówienia zostanie zrealizowany z należytą starannością, a zaproponowany do przetargu asortyment spełnia wymagania aktualnie obowiązujących przepisów i norm, w szczególności ustawy z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych oraz aktami wykonawczymi do ustawy, rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (tekst mający znaczenie dla EOG), dyrektywą 93/42/EWG oraz odpowiada wszystkim wymaganiom stawianym w specyfikacji warunków zamówienia,
2. jesteśmy w posiadaniu aktualnie obowiązujących dokumentów potwierdzających, że zaoferowane wyroby są wprowadzone do obrotu i użytkowania zgodnie ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, stosownie do klasy wyrobu, z uwzględnieniem zasad rejestracji wyrobów, tj.:
 - a) **deklaracji zgodności wystawionej przez producenta** - jeśli dotyczy,
 - b) dla wyrobów medycznych powyżej klasy I - **certyfikatu CE wystawionego przez jednostkę notyfikowaną** biorącą udział przy ocenie zgodności wyrobu medycznego, zgodnie z aktualną ustawą o wyrobach medycznych, obowiązującego na terenie Unii Europejskiej, zawierającej stwierdzenie, że proponowany asortyment jest wykonany zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (z zaznaczeniem asortymentu, którego dotyczy),

Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia w Łodzi

XX Wydz. Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

KRS Nr 0000507870

Kapitał zakładowy: 177.708.000,00 zł (opłacony w całości)

Nr rachunku bankowego: 55 1240 3073 1111 0010 5905 3612 (Bank PEKAO SA).

województwo [®]
łódzkie



i zobowiązujemy się przedstawić je **na każde żądanie Zamawiającego, na każdym etapie postępowania** (badania ofert), jak również **w trakcie realizacji umowy** w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie oraz zobowiązujemy się bez wezwania niezwłocznie poinformować Zamawiającego o każdorazowej zmianie stanu prawnego związanego z dopuszczeniem do obrotu jak i użytkowania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, dostarczonego Zamawiającemu przez Wykonawcę asortymentu w trakcie realizacji umowy w zakresie przedmiotu zamówienia, pod rygorem całkowitej odpowiedzialności Wykonawcy za wszystkie mogące wystąpić dla Zamawiającego negatywne skutki powstałe w wyniku braku przekazania mu takich informacji.”

Zamawiający zmienia w SWZ w rozdziale III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, treść opisu przedmiotu oraz treść ust. 1 lit c. w zakresie nazw załączników, nadając odpowiednio brzmienie:

„Przedmiotem zamówienia niniejszego postępowania zakupowego jest **realizacja inwestycji pn. Zakup dla Pracowni Histopatologii Wojewódzkiego Specjalistycznego Szpitala im. M. Pirogowa w Łodzi aparatury medycznej** zgodnie ze szczegółowym opisem wymaganych parametrów technicznych aparatury medycznej objętej zamówieniem, którą Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć, zamontować/zainstalować oraz uruchomić - **Załącznik nr 2.1 zmiana, Załącznik nr 2.2 zmiana, Załącznik nr 2.3 zmiana** – **Wymagane parametry techniczne do SWZ.**”

„c) Zamawiający wymaga, aby Wykonawca gwarantował, że dostarczona aparatura medyczna (sprzęt) i wyposażenie jest fabrycznie nowa, nie była używana, data produkcji jest zgodna z wymaganiami **Załącznika nr 2.1 zmiana, Załącznika nr 2.2 zmiana, Załącznika nr 2.3 zmiana**, niepowystawowa, nieregenerowana, kompletna i gotowa do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów poza materiałami eksploatacyjnymi, oraz że nie ma wad fizycznych i prawnych.”

Zamawiający zmienia w SWZ w rozdziale XI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA, treść ust. 8 lit b, nadając mu następujące brzmienie:

„b) **oświadczenia** potwierdzającego spełnienie wymagań przedmiotowych przedmiotu zamówienia wg obowiązujących przepisów, **zgodnie z Załącznikiem nr 9 zmiana do SWZ.**”

Zamawiający zmienia w SWZ (zmiana) rozdział XV. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ, treść ust. 1, który otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca związany jest złożoną ofertą przez okres 90 dni, tj. do dnia **04.08.2024 r.**”

Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia w Łodzi

XX Wydz. Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

KRS Nr 0000507870

Kapitał zakładowy: 177.708.000,00 zł (opłacony w całości)

Nr rachunku bankowego: 55 1240 3073 1111 0010 5905 3612 (Bank PEKAO SA).



Zamawiający zmienia w SWZ (zmiana) rozdział XVI. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT, treść ust. 1 lit. b który otrzymuje następujące brzmienie:

„ b) wypełniony formularz wymaganych parametrów technicznych – przedmiot zamówienia sporządzony wg **załączników nr 2.1 zmiana, 2.2 zmiana, 2.3 zmiana do SWZ;**”

Zamawiający zmienia w SWZ (zmiana) rozdział XVII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT, treść ust. 1 i ust. 3, które otrzymują odpowiednio brzmienie:

„**1. Ofertę należy złożyć do dnia 07.05.2024 r. do godz. 10:00** pod rygorem nieważności na adres Platformy zakupowej. Ryzyko błędnego doręczenia oferty obciąża Wykonawcę.”

„**3. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 07.05.2024 r. do godz. 10:15.**”

Zamawiający zmienia w SWZ (zmiana), rozdział XXVI. Do specyfikacji dołączono, treść ust. 2 i 10, które otrzymują odpowiednio następujące brzmienie:

„**2. Załącznik nr 2.1 zmiana, Załącznik nr 2.2 zmiana, Załącznik nr 2.3 zmiana:** Przedmiot zamówienia – wymagane parametry techniczne”

„**10. Załącznik nr 9 zmiana:** Oświadczenie Wykonawcy potwierdzające spełnienie wymagań przedmiotowych.”

W związku z powyższym Zamawiający zastępuje:

- SWZ – **SWZ zmiana,**
- Załącznik nr 2.1 – **Załącznikiem nr 2.1 zmiana:** Przedmiot zamówienia – wymagane parametry techniczne,
- Załącznik nr 2.2 – **Załącznikiem nr 2.2 zmiana:** Przedmiot zamówienia – wymagane parametry techniczne,
- Załącznik nr 2.3 – **Załącznikiem nr 2.3 zmiana:** Przedmiot zamówienia – wymagane parametry techniczne,
- Załącznik nr 9: Oświadczenie Wykonawcy potwierdzające spełnienie wymagań przedmiotowych – **Załącznikiem nr 9 zmiana:** Oświadczenie Wykonawcy potwierdzające spełnienie wymagań przedmiotowych.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na pytania i zmiana treści SWZ, stanowią integralną część SWZ i dokumentów postępowania.



Inwestycje Medyczne Łódzkiego Sp. z o.o.

ul. Narutowicza 34 lok. 105

90-135 Łódź

NIP: 726-26-54-060

www.iml.biz.pl

tel. /+48/ 42 206 88 60

fax /+48/ 42 206 88 61

REGON: 101745880

iml@iml.biz.pl

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe zmiany podczas sporządzania ofert, w tym także podczas wypełniania załączników i druków.

Zamawiający zmienił ogłoszenie o zamówieniu

Dyrektor Biura Zamówień Publicznych

Sylwia Frąckowiak

/opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym/

Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia w Łodzi

XX Wydz. Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

KRS Nr 0000507870

Kapitał zakładowy: 177.708.000,00 zł (opłacony w całości)

Nr rachunku bankowego: 55 1240 3073 1111 0010 5905 3612 (Bank PEKAO SA).

województwo [Ⓢ]
łódzkie