

**MIĘDZYLESKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY
W WARSZAWIE**

04 – 749 Warszawa – Międzylesie, ul. Bursztynowa 2

TEL (0 - 22) 47-35-127 FAX (0-22) 613-19-92

e-mail: zamowienia@mssw.pl internet: www.mssw.pl

Warszawa, dnia 25.04.2019 r.

W Y J A Ś N I E N I E

Do specyfikacji istotnych warunków zamówienia na **dostawę odczynników do badań laboratoryjnych wraz z dzierżawą analizatorów do wykonywania badań oraz dostawę odczynników do badań bakteriologicznych, analitycznych i materiałów jednorazowych** w trybie przetargu nieograniczonego ogłoszonego przez Międzyleski Szpital Specjalistyczny w Warszawie - nr sprawy D-15/N/19 (ogłoszenie w DUUE nr 2019/S 061-141168 z dnia 27.03.2019 r.)

Zgodnie z przepisami art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych, MSS w Warszawie udziela odpowiedzi na poniższe pytania zadane przez Wykonawców w dniach 29.03 - 12.04.2018 r.

Treści zapytań wraz z wyjaśnieniem Zamawiający zamieszcza na własnej stronie internetowej.

Pytanie 1

Dotyczy Zadania 10

Prosimy o wyłączenie pozycji 6, 7, 8, 10 z Zadania 10 i utworzenie z nich odrębnego Zadania.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Dotyczy Zadania 14

Czy Zamawiający w pozycji 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika z terminem ważności 6 miesięcy od daty produkcji i minimum 5 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Parametr oceniany pozostaje bez zmian.

Pytanie 3

Dotyczy Zadania 14

Czy Zamawiający w pozycji 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie 10% roztworu KOH w butelce o objętości 100ml?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

Dotyczy Zadania 14

Czy Zamawiający w pozycji 15 wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoża do przechowywania szczepów w niskich temperaturach (typu kriobank) w opakowaniu 80 szt. i tym samym 2 takich opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5

Dotyczy Zadania 12

Czy Zamawiający, w celu spełnienia warunku posiadania zdolności technicznej i zawodowej Wykonawcy, wyrazi zgodę na załączenie do oferty przetargowej dwóch dostaw odczynników, których suma łącznie nie będzie mniejsza niż 320 000 zł brutto, zamiast dwóch dostaw odczynników o wartości nie mniejszej niż 320 000 zł brutto każda ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

Dotyczy Zadania 12

Czy Zamawiający, w celu spełnienia warunku posiadania zdolności technicznej i zawodowej Wykonawcy, wyrazi zgodę na załączenie do oferty przetargowej dwóch dostaw odczynników o wartości nie mniejszej niż 200 000 zł brutto ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający zmienia wartość dwóch dostaw na spełnienie warunku posiadania zdolności technicznej i zawodowej dla Zadania 12 z 320 000 zł brutto na 200 000 zł brutto.

Pytanie 7

Dotyczy Zadania 2

Czy w opisie parametrów granicznych – punkt 7 Zamawiający ma na myśli analizator posiadający czytnik kodów kreskowych ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 8

Dotyczy Zadania 12

Czy Zamawiający dopuści w poz. 6 – termin ważności podłoża 4-6 tygodni, zaś w pozostałych podłożach bez dodatku krwi 8-10 tygodni?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Dotyczy projektu umowy

Załącz. 1c - §5 ust. 2, 4 oraz Załącz. 1a - §5 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary od wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10

Dotyczy Zadania 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu immunochromatograficznego, w którym poziom wykrywalności poszczególnych parametrów wynosi odpowiednio dla GDH – 0,39ng/ml, dla toksyny A – 0,5ng/ml, dla toksyny B – 0,78ng/ml a próbkę dozjuje się na trzech niezależnych membranach testowych. Zastosowanie testu immunochromatograficznego pozwala znacznie skrócić i ułatwić procedurę oznaczenia a także znacznie obniżyć jego koszt.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Parametr oceniany pozostaje bez zmian.

Pytanie 11

Dotyczy Zadania 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli asortymentowo-cenowej o dodatkową pozycję i określenie wymaganej ilości klipsów do torebek. Oferowane przez naszą Firmę klipsy są wielokrotnego użytku oraz mogą być autoklawowane.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12

Dotyczy Zadania 14

Czy w poz. 15 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kriobanków pakowanych po 80 sztuk w opakowaniu zbiorczym a tym samym zaoferowanie dwóch opakowań tego produktu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13

Dotyczy zapisów SIWZ

SIWZ X – Czy w przypadku wnoszenia wadium w pieniądzu – Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie na przelewie opisu „Wadium D-15/N/19 Zad.”? Na przelewie w banku istnieje możliwość wpisania tylko 30 znaków.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14

Dotyczy zapisów SIWZ

Załącznik nr 2 - Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby w formularzu ofertowym zostawić wycenę tylko tego pakietu, na który składana jest oferta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 15

Dotyczy zapisów SIWZ

SIWZ Rozdział IV 2.3 Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania zdolności technicznej lub zawodowej w zakresie zadania nr 8, jeżeli Wykonawca przedstawi w ofercie wykaz dostaw odczynników wraz z dzierżawą urządzenia:

A) 1 referencja o wartości powyżej 3 488 000,00 zł
lub

B) dwie referencje o wartości 3 200 000,00 zł?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający zmienia wartość dwóch dostaw wraz z dzierżawą, na spełnienie warunku posiadania zdolności technicznej i zawodowej dla Zadania 8 z 3 488 000,00 zł brutto na 3 200 000,00 zł brutto.

Pytanie 16

Dotyczy Zadania 2

Dotyczy punktu 2 Zestawienia parametrów granicznych analizatora: Prosimy o potwierdzenie, że w związku z zapisem „brak wstępnego przygotowania próbki do badań” Zamawiający wymaga analizatora wykonującego badania bez wirowania zarówno poza analizatorem jak i w analizatorze?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby przygotowanie materiału odbywało się bez udziału operatora analizatora. Może być wyeliminowane lub odbywać się w analizatorze.

Pytanie 17**Dotyczy Zadania 2**

Dotyczy punktu 4 Zestawienia parametrów granicznych analizatora: Prosimy o potwierdzenie, że wymóg wyniku ilościowego dotyczy wszystkich elementów morfotycznych moczu: WBC, RBC, kryształki, bakterie, nabłonki - różne kształty, wałeczki – różne rodzaje, śluz, plemniki, drożdże.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 18**Dotyczy Zadania 2**

Dotyczy punktu 2 Parametrów techniczno-użytkowych (ocenianych): Czy Zamawiający przyzna punkty, jeśli oferowany analizator umożliwia wykonywanie analiz płynów z jam ciała po uprzednim dodaniu do próbek odczynnika lizującego i rozcieńczalnika?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 19**Dotyczy Zadania 2**

Dotyczy punktu 5 Parametrów techniczno-użytkowych (ocenianych): Czy Zamawiający przyzna punkty jeśli kwas askorbinowy jest oznaczany na pasku testowym podczas każdego badania?

Odpowiedź: Tak, oznaczenie ma być raportowane na wyniku pacjenta.

Pytanie 20**Dotyczy Zadania 8**

Dotyczy pozycja nr 31 Formularza cenowego: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w miejsce Całkowitej zdolności wiązania żelaza (TIBC) zaoferować UIBC?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 21**Dotyczy Zadania 8**

Dotyczy pozycja nr 49 Formularza cenowego: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby w ulotkach producenta testu znajdowała się informacja, że Troponina hs T/I oznaczana jest metodą wysokoczułą z nieprecyzyjnością $\leq 10\%$ na poziomie 99 percentyla dla wartości wyznaczonych oddzielnie dla populacji kobiet i oddzielnie dla populacji mężczyzn?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 22**Dotyczy Zadania 8**

Dotyczy pozycja nr 51 Formularza cenowego: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania testu Całkowita witamina 25(OH)D.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 25(OH) witamina D całkowita

Pytanie 23**Dotyczy Zadania 8**

Dotyczy pozycja nr 66 Formularza cenowego: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby parametry Przeciwciała anti-TSHR w ilości 100 badań w okresie 3 lat były oznaczane w zewnętrznym laboratorium? Oferent zapewnia w cenie oznaczenia koszt transportu próbek.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 24

Dotyczy Zadania 8

Dotyczy pozycja nr 67 Formularza cenowego: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania testu Total β HCG.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 25

Dotyczy Zadania 8

Dotyczy pozycja nr 80 i 87 Formularza cenowego: Czy Zamawiający wyraża zgodę, by dla Insuliny i Progesteronu wykonywanych w liczbie 200 oznaczeń/3 lata założyć, że oznaczenia będą wykonywane w dwóch seriach?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26

Dotyczy Zadania 8

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku kontroli do testu HIV Antygen p24 + przeciwciała HIV1/ HIV2 Zamawiający wymaga zaoferowania materiału kontrolnego dodatniego producenta odczynnika do kontroli Antygen p24, kontroli przeciwciała HIV1 oraz kontroli przeciwciała HIV2.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 27

Dotyczy Zadania 8

Prosimy o podanie, zgodnie z dotychczasowym doświadczeniem Zamawiającego, szacunkowej liczby testów wymagających potwierdzenia w laboratorium referencyjnym dla poszczególnych analitów. Dotyczy parametrów, dla których Zamawiający zobowiązuje wykonawców do wykonania na swój koszt testów potwierdzających w laboratorium referencyjnym w przypadku uzyskania wyników reaktywnych – HIV ANTYPGEN p24+przeciwciała HIV1/HIV2, HBS Antygen, Przeciwciała anty-HCV, TOXO IGG, TOXO IGM, CMV IGG, CMV IGM. Prosimy o wskazanie laboratorium referencyjnego, w którym badania powinny być wykonane.

Odpowiedź: Wojewódzki Szpital Zakaźny w Warszawie.

Pytanie 28

Dotyczy Zadania 8

Prosimy o podanie, jakie badania Zamawiający będzie wykonywał w moczu i czy wymaga zaoferowania materiału kontrolnego do badań wykonywanych w moczu. Jeśli tak to prosimy o podanie harmonogramu kontroli.

Odpowiedź: Sód, potas, chlorki wapń, glukoza, kreatynina, białko, albumina, mocznik. Kontrola razem z oznaczeniami.

Pytanie 29

Dotyczy Zadania 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku niektórych odczynników biochemicznych (oznaczanych w ilości do 600 na 3 lata – Kokaina, Alkaloidy opium, Amfetamina, Kannabinoidy, Karbamazepina, Kwas walproinowy, Fenytoina, Barbiturany, Benzodiazepiny) zaproponować możliwość ich porcjowania do oferowanych przez wykonawcę mniejszych opakowań i zaoferować ich ilości zgodnie z podaną w ulotce odczynnikowej informacją o

trwałości odczynnika po otwarciu przechowywanego w analizatorze? Odczynniki we wtórnych opakowaniach umieszczone będą w przypisanych im miejscach w karuzeli odczynnikowej. Takie rozwiązanie umożliwi bardziej ekonomiczne wykorzystanie odczynników w okresie ich gwarantowanej stabilności na pokładzie analizatora i pozwoli na ekonomiczną kalkulację oferty odczynnikowej i zaoferowanie ilości odczynników zgodnie z najlepszą wiedzą i doświadczeniem oferenta o stabilności użytego do porcjowania pierwotnego opakowania odczynnika

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 30

Dotyczy Zadania 8

Czy kalkulując liczbę testów na kalibrację należy doliczyć testy na kalibrację zgodnie z sugestiami w ulotkach odczynnikowych producenta przy założeniu stałego przechowywanie odczynników na pokładzie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 31

Dotyczy Zadania 8

W związku z zapisem „Kontrola badań: dla badań w liczbie na 3 lata poniżej 800–kontrola 1 raz w tygodniu 2 poziomy, dla badań w liczbie powyżej 800 i poniżej 6000 kontrola 2 razy w tygodniu 2 poziomy, dla badań w liczbie powyżej 6000 –kontrola codziennie 2 poziomy”, prosimy o podanie sposobu liczenia testów na kontrole dla badań w liczbie równej 800 na 3 lata oraz równej 6000 na 3 lata.

Odpowiedź: Równa 800-kontrola 1 raz w tygodniu 2 poziomy, równa 6000-kontrola codziennie 2 poziomy.

Pytanie 32

Dotyczy Zadania 8

Czy codzienna kontrola wewnątrzlaboratoryjna wykonywana jest 5 czy 7 dni w tygodniu?

Odpowiedź: 7 dni w tygodniu.

Pytanie 33

Dotyczy Zadania 8

Poprosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania kontroli wieloparametrowej niezależnego producenta z wartościami dedykowanymi na oferowany analizator i odczynnik można, zrezygnować z kontroli dedykowanej producenta odczynnika wymienionej i wymaganej w ulotce odczynnikowej. Zgoda na taki materiał kontrolny pozwoli na obniżenie kosztów oferty i pozwoli na korzystanie z renomowanego materiału kontrolnego wieloparametrowego, co jest rozwiązaniem wygodniejszym w pracy Laboratorium i korzystniejszym ze względów ekonomicznych. Rozwiązanie takie jest powszechnie stosowane w praktyce laboratoryjnej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Dotyczy Zadania 8

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania zintegrowanego systemu biochemiczno-immunochemicznego oraz dwóch analizatorów zapasowych: biochemicznego i immunochemicznego, a pkt 3 Zestawienia parametrów granicznych analizatorów głównych

i zapasowych dotyczy jedynie zintegrowanego systemu zintegrowanego badań biochemicznych i immunochemicznych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 35

Dotyczy Zadania 8

Dotyczy pkt 4 Zestawienia parametrów granicznych analizatorów głównych i zapasowych: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania analizatorów biochemicznych (główny i zapasowy) o wydajności nie mniejszej niż 1200 oznaczeń/godzinę z ISE każdy, oraz analizatorów immunochemicznych o wydajności nie mniejszej niż 100 oznaczeń na godzinę każdy, a podane górne wydajności dotyczą wydajności deklarowanej w materiałach marketingowych producenta analizatorów.

Odpowiedź: Podane wydajności analizatorów dotyczą każdego z osobna

Pytanie 36

Dotyczy Zadania 8

Dotyczy pkt 5 Zestawienia parametrów granicznych analizatorów głównych i zapasowych: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby część spośród oferowanych odczynników nie była płynna, gotowa do użycia, a wymagała przed wstawieniem na pokład analizatora połączenia ich części składowych? Przygotowanie odczynnika nie wymaga od operatora odmierzenia żadnych jego części składowych. Przygotowanie odczynników dotyczy testów: Lipaza, CPK, UIBC, Trócykliczne leki antydepresyjne.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 37

Dotyczy Zadania 8

Dotyczy pkt 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby 2 spośród odczynników biochemicznych były identyfikowane w analizatorze przez przypisanie im na stałe pozycje w karuzeli odczynnikowej, a nie przez kody kreskowe?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 38

Dotyczy Zadania 8

Dotyczy pkt 7 Zestawienia parametrów granicznych analizatorów głównych i zapasowych: Czy w przypadku odczynników immunochemicznych kalkulując ofertę przetargową należy uwzględnić podaną i sugerowaną w ulotkach odczynnikowych stabilność odczynników na pokładzie i stabilność kalibracji poszczególnych analitów przechowywanych stale na pokładzie analizatora czy też należy się kierować najlepszą wiedzą producenta odnośnie stabilności odczynników na pokładzie i stabilności kalibracji poszczególnych analitów i skalkulować ofertę zgodnie z takim założeniem?

Odpowiedź: Według zaleceń producenta w ulotkach.

Pytanie 39

Dotyczy Zadania 8

Dotyczy pkt 8 Zestawienia parametrów granicznych analizatorów głównych i zapasowych: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora zapasowego biochemicznego, który w przypadku konieczności wymiany odczynników podczas pracy należy wprowadzić w odpowiedni tryb pracy, a całość operacji do ponownego uruchomienia dozowania odczynników zajmuje ok 20 minut?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Dotyczy Zadania 8

Dotyczy pkt 11 Zestawienia parametrów granicznych analizatorów głównych i zapasowych: Czy przez automatyczne wykonywanie procedur konserwacyjnych Zamawiający rozumie, że procedury te wykonywane są przez analizator po zleceniu ich wykonania przez operatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41

Dotyczy Zadania 8

Dotyczy pkt 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku analizatorów immunochemicznych wykonanie procedur konserwacyjnych było zapisywane przez operatora manualnie w dzienniku konserwacji?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 42

Dotyczy Zadania 8

Dotyczy pkt 17 Zestawienia parametrów granicznych analizatorów głównych i zapasowych: Prosimy o potwierdzenie, że zapis „Analizator posiada funkcję automatyczne rozcieńczanie próbek” dotyczy zdolności technicznej analizatora do wykonywania automatycznych rozcieńczeń próbek, a nie dotyczy możliwości automatycznego rozcieńczania próbek dla wszystkich testów wymienionych w formularzu cenowym i oznaczanych na danym analizatorze.

Odpowiedź: Rozcieńczanie próbek zgodnie z zaleceniami producenta testu.

Pytanie 43

Dotyczy Zadania 8

Dotyczy pkt 21 Zestawienia parametrów granicznych analizatorów głównych i zapasowych: Zwracamy się z pytaniem jakiej Międzynarodowej Kontroli jakości Zamawiający wymaga?

Odpowiedź: Do wyboru przez Wykonawcę

Pytanie 44

Dotyczy Zadania 8

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie liczby lamp fotometru do oferowanych analizatorów biochemicznych na podstawie najlepszej wiedzy i doświadczenia oferenta, a nie zapisów w instrukcjach obsługi analizatorów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Wszystko zgodnie z zaleceniami producenta analizatora.

Pytanie 45

Dotyczy Zadania 8

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, jeśli serwis producenta analizatora zobowiązuje się do wykonywania wszelkich procedur instalacyjnych, konserwacyjnych i naprawczych elektrody referencyjnej, nie ma konieczności oferowania w postępowaniu przetargowym dodatkowej elektrody referencyjnej i jakichkolwiek płynów niezbędnych do konserwacji tej elektrody. Płyiny i kolejne elektrody są dostarczane, wymieniane i uzupełniane przez serwis producenta w razie potrzeby.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46

Dotyczy Zadania 8

W związku z koniecznością zaoferowania statywów archiwizacyjnych do sortera prosimy o podanie informacji, jak długo będzie archiwizowany materiał badany i ile próbek dziennie będzie archiwizowanych.

Odpowiedź: 300 próbek dziennie przez 5 dni

Pytanie 47

Dotyczy projektu umowy – Załącznik nr 1a

§3 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Jako datę zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 48

Dotyczy projektu umowy – Załącznik nr 1a

§4 ust. 9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Wykonawca zobligowany jest ustosunkowania się do wniesionej przez Zamawiającego reklamacji faksem lub e-mailem w terminie 3 dni roboczych od daty jej otrzymania. Brak odpowiedzi w ciągu 3 dni roboczych jest uważane za uznanie przez Wykonawcę reklamacji i tym samym dokonaniem wymian odczynników do badań na zgodne z zamówieniem.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 49

Dotyczy projektu umowy – Załącznik nr 1a

§4 ust. 10 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Wykonawca zobowiązany jest do wymiany wadliwych lub uzupełnienia brakujących odczynników do badań na zgodne z zamówieniem w ciągu 3 dni roboczych w przypadku uznania zasadności reklamacji lub w przypadku określonym w ust 9 zdanie drugie.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 50

Dotyczy projektu umowy – Załącznik nr 1a

§5 ust. 1a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „0,2% wartości zareklamowanych części zamówienia brutto za każdy dzień oczekiwania na wymianę zareklamowanych przez Zamawiającego odczynników do badań złej jakości, ponad termin określony umową.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 51

Dotyczy projektu umowy – Załącznik nr 1a

§5 ust. 1b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „0,2% wartości niezrealizowanej części zamówienia brutto za każdy dzień opóźnienia w dostawie zamówionych odczynników do badań ponad termin określony umową.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 52

Dotyczy projektu umowy – Załącznik nr 1a

§5 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku odstąpienia Zamawiającego od umowy z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 53

Dotyczy projektu umowy – Załącznik nr 1a

§6 ust. 2.9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku, gdy użytkowany analizator zostanie poddany 3 naprawom tego samego podzespołu, kolejna awaria obliguje Wykonawcę do jego wymiany na analizator wyprodukowany nie wcześniej niż analizator będący przedmiotem umowy.”?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis §6 ust. 2.9 na następujący: „W przypadku, gdy użytkowany analizator zostanie poddany 3 naprawom tego samego podzespołu, kolejna awaria obliguje Wykonawcę do jego wymiany na analizator wyprodukowany nie wcześniej niż analizator będący przedmiotem umowy, wolny od wad.”

Pytanie 54

Dotyczy projektu umowy – Załącznik nr 1a

§6 ust. 2.6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie zapisu ust. 2.14: „Zmiany producenta lub w przypadku zaprzestania produkcji przez dotychczasowego producenta z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, o czym Wykonawca nie mógł wiedzieć w chwili zawarcia Umowy, z zastrzeżeniem, że Wykonawca zaoferuje produkty o takich samych (lub lepszych) parametrach technicznych i użytkowych, w takiej samej cenie.”?

Odpowiedź: Zamawiający w §6 dopisuje ust. 2.14 który otrzymuje brzmienie: „Zmiana producenta, jeśli dotychczasowy zaprzestał produkcji z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, o czym Wykonawca nie mógł wiedzieć w chwili zawarcia umowy, z zastrzeżeniem, że Wykonawca zaoferuje produkty o takich samych (lub lepszych) parametrach technicznych i użytkowych, w takiej samej cenie.”

Pytanie 55

Dotyczy projektu umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b

§3 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Wydzierżawiający jest zobowiązany udostępnić Dzierżawcy nieograniczony dostęp telefoniczny, faksowy lub elektroniczny przez 24 godziny w dni robocze w celu możliwości zgłaszania awarii.”?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis §3 ust. 4 na następujący: „Wydzierżawiający jest zobowiązany udostępnić Dzierżawcy nieograniczony dostęp telefoniczny, faksowy lub elektroniczny przez 24 godziny w dni robocze w celu możliwości zgłaszania awarii.”

Pytanie 56

Dotyczy projektu umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b

§3 ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Maksymalny dopuszczalny czas podjęcia naprawy wynosi 24 godziny w dni robocze od czasu telefonicznego przyjęcia zgłoszenia o wystąpieniu awarii. Do czasu naprawy analizatora

głównego o którym mowa w §1 ust. 1 Zamawiający będzie wykonywał badania na analizatorze zapasowym.”?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis §3 ust. 6 na następujący:

„Maksymalny dopuszczalny czas podjęcia naprawy wynosi 24 godziny w dni robocze od chwili przyjęcia zgłoszenia o wystąpieniu awarii. Do czasu naprawy analizatora głównego o którym mowa w §1 ust. 1 Zamawiający będzie wykonywał badania na analizatorze zapasowym.”

Pytanie 57

Dotyczy projektu umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b

§6 ust. 1.1a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: ”w wysokości 0,2 % łącznej wartości umowy brutto za dzierżawę , określonej w umowie nr §2 ust.1.b za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu przez Wydierżawiającego analizatorów, o których mowa w §1 ust. 1 w terminie określonym w §2 ust. 3”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 58

Dotyczy projektu umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b

§6 ust. 1.1b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: ”w wysokości 0,2 % łącznej wartości umowy brutto za dzierżawę , określonej w umowie nr §2 ust.1.b za każdy dzień opóźnienia w podjęciu naprawy usunięcia awarii liczony od dnia przewidzianego na podjęcie naprawy.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 59

Dotyczy Zadania 8

pkt 59 tabeli Formularza Cenowego - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynników do ilościowego oznaczania prokalcytoniny w oparciu o licencję BRAHMS ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

Dotyczy Zadania 8

Czy Zamawiający dopuści aby max 2 oznaczenia wymienione w Formularzu Cenowym były wykonywane na dodatkowym w pełni automatycznym analizatorze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61

Dotyczy Zadania 8

pkt 59 tabeli Formularza Cenowego - Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga do oznaczeń prokalcytoniny kanapkowego testuimmunochemicznego, z dolnym limitem detekcji na poziomie 0,02 ng/ml , który zapewnia wczesną diagnostykę zakażeń/sepsy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62

Dotyczy projektu umowy – Załącznik nr 1a

§5 ust. 1 pkt a) oraz b) – Uprzejmie prosimy o dookreślenie zapisu:

„za każdy dzień opóźnienia z *przyczyn leżących po stronie Wykonawcy*”

Kara powinna pełnić funkcję dyscyplinującą, a nie paraliżującą. W obecnym brzmieniu zapisu Wykonawca nie ma wpływu na wysokość kary – nie zależy to od jego należytej staranności.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 63

Dotyczy projektu umowy – Załącznik nr 1a

§5 ust. 2 oraz ust. 4 - Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości **pozostającej do realizacji umowy**, nie zaś od wartości umowy brutto.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 64

Dotyczy projektu umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b

§2 ust. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez zmianę określenia: z „od dnia zawarcia umowy” na „*od dnia podpisania umowy przez obie Strony*”

Jeżeli tak to prosimy również o odpowiednią modyfikację SIWZ, Rozdz. II. (Opis przedmiotu zamówienia), pkt 12.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 65

Dotyczy projektu umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b

§3 ust. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czasu reakcji serwisu na zgłoszenie awarii poprzez dodanie zapisu „*w dni robocze*”?

Jeżeli tak to prosimy również o odpowiednią modyfikację SIWZ, Rozdz. II. (Opis przedmiotu zamówienia), pkt 11 ppkt b.

Odpowiedź: Vide – odpowiedź na pytanie nr 56.

Jednocześnie w SIWZ w rozdziale II pkt 11 ppkt b dodaje się zapis „w dni robocze.”

Pytanie 66

Dotyczy projektu umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b

§6 ust. 1 pkt 1.1 ppkt a) - Uprzejmie prosimy o dookreślenie zapisu:

„*za każdy dzień opóźnienia z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy*”

Kara powinna pełnić funkcję dyscyplinującą, a nie paraliżującą. W obecnym brzmieniu zapisu Wykonawca nie ma wpływu na wysokość kary – nie zależy to od jego należytej staranności.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 67

Dotyczy projektu umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b

§6 ust. 1 pkt 1.1 ppkt b) - Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości **pozostającej do realizacji umowy**, nie zaś od wartości umowy brutto.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 68

Dotyczy projektu umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b

Z uwagi na wejście w życie nowych przepisów o ochronie danych osobowych, celem właściwego zabezpieczenia dokumentacji przez obie Strony, prosimy o dołączenie do umowy głównej - umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych.

Dostęp do danych osobowych przez Wykonawcę może nastąpić w sytuacji serwisowania dzierżawionych urządzeń. Inżynier serwisu może mieć wówczas potencjalnie dostęp do danych pacjenta.

Odpowiedź: Tak, umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych w załączeniu do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie 69

Dotyczy Zadania 5

„ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓWNEGO I ZAPASOWEGO”

Dotyczy - Lp. 11 tabeli - Czy zamawiający dopuści analizator dający możliwość załadunku kuwet, próbek oraz odczynnika płuczącego bez przerywania pracy analizatora natomiast odczynników, po zakończeniu wykonywania pomiarów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70

Dotyczy Zadania 5

„ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓWNEGO I ZAPASOWEGO”

Dotyczy - Lp. 15 tabeli - Czy zamawiający wyrazi zgodę aby tylko analizator główny posiadał system automatycznego czytania kodów kreskowych, wstawianych na pokład próbek i odczyt odczynników polegający na manualnym przystawieniu do okienka skanera kodów kreskowych bezpośrednio przed włożeniem odczynnika, natomiast w aparacie zapasowym dopuści dowolne rozwiązanie tych operacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że analizator zapasowy pracuje na tych samych odczynnikach i ma te same materiały zużywalne.

Pytanie 71

Dotyczy Zadania 3 i 5 (projekt umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b)

§3 pkt 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę o wykreślenie zapisu punktu 7, ze względu na brak możliwości ubezpieczenia przedmiotu nie będącego w posiadaniu i użytkowaniu przez Wydierżawiającego, a przekazanego w posiadanie i użytkowanie Dzierżawcy ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 72

Dotyczy Zadania 9 (projekt umowy – Załącznik nr 1a)

§1 pkt 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu o analizatorze zapasowym i uzna zaproponowane rozwiązanie modułowości aparatu ?

Uzasadnienie: Proponowany przez Wydierżawiającego aparat diagnostyczny jest systemem o budowie modułowej, z niezależnie działającymi od siebie miejscami reakcyjnymi, które gwarantują nieprzerwaną pracę analizatora przez cały czas użytkowania bez konieczności posiadania aparatu zapasowego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 73

Dotyczy Zadania 9 (projekt umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b)

§3 pkt 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę o wykreślenie zapisu punktu 7, ze względu na brak możliwości ubezpieczenia przedmiotu nie będącego w posiadaniu i użytkowaniu przez Wydierżawiającego, a przekazanego w posiadanie i użytkowanie Dzierżawcy ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 74

Dotyczy Zadania 9

Parametry techniczno – użytkowe -

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu o podłączeniu aparatu do LIS dwukierunkowego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wykreśla.

Pytanie 75

Dotyczy Zadania 9

Formularz cenowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie formularza cenowego o dodanie pozycji pod tytułem „wymazówek uniwersalnych”, niezbędnych do prawidłowego pobrania i transportowania materiału klinicznego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76

Dotyczy Zadania 15

Formularz cenowy -

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie składowych formularza asortymentowo-cenowego poprzez dodanie 2 osobnych pozycji- płytki testowe oraz bulion Mueller – Hinton do określenia minimalnego stężenia hamującego (MIC) kolistyny zgodnie z aktualnymi wytycznymi EUCAST?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 77

Dotyczy Zadania 8

Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę zapisu SIWZ pkt. 11.d Rozdział II Opis przedmiotu zamówienia na:

„Wydzierżawiający jest zobowiązany do dokonywania bezpłatnych przeglądów konserwacyjnych w ilości zakresie zgodnym z wymaganiami określonymi w dokumentacji technicznej producenta, wraz z wymianą części zużywalnych (nie wymienionych w formularzu cenowym) oraz wszelkimi ewentualnymi naprawami, potwierdzonymi stosownymi wpisami w paszporcie urządzenia”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 78

Dotyczy Zadania 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, w celu wykazania spełnienia przez Wykonawcę warunków posiadania zdolności technicznej i zawodowej wykonawca wykazał się min. 1 dostawą odczynników wraz z dzierżawą urządzenia do wykonywania badań?

Odpowiedź: Vide - odpowiedź na pytanie nr 15

Pytanie 79

Dotyczy Zadania 8 (projekt umowy – Załącznik nr 1a)

§4 pkt 3 - Czy Zamawiający odstąpi od możliwości składania zamówień w formie telefonicznej i pozostanie wyłącznie przy formie faxu i emaila.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis §4 pkt 3 na następujący:

„Numer faksu i aders e-mail, na które Zamawiający będzie składał zamówienia:

fax.:

e- mail:

nr telefonu do kontaktu w sprawie złożonych zamówień:”

Pytanie 80

Dotyczy Zadania 8

Czy Zamawiający wymaga, na etapie złożenia oferty, dołączenia ulotek odczynnikowych, kalibratorów, kontroli oraz instrukcji obsługi aparatów celem zweryfikowania zgodności oferowanego wyrobu z opisem przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 81

Dotyczy Zadania 8

ZESTAWIENIA PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORÓW GŁÓWNYCH I ZAPASOWYCH

Dotyczy pkt. 1.2: Czy Zamawiający wymaga, aby moduły immunochemiczne w systemie głównym oraz back-up był fabrycznie nowe, rok produkcji 2018-2019. Nawiązując do wymagania w pkt 1. o module biochemicznym modułu głównego (rok produkcji 2018 -2019) – fabrycznie nowe.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 82

Dotyczy Zadania 8

ZESTAWIENIA PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORÓW GŁÓWNYCH I ZAPASOWYCH

Dotyczy pkt. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby moduł biochemiczny w systemie back-up był również fabrycznie nowe - rok produkcji 2018-2019?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 83

Dotyczy Zadania 8

ZESTAWIENIA PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORÓW GŁÓWNYCH I ZAPASOWYCH

Dotyczy pkt.3: Czy Zamawiający wymaga, aby połączenie – integracja systemu odbywała się pomocą łącznika, który pełni funkcje (łącząca- integrującą) bez innych dodatkowych funkcji? Podyktowane jest to minimalizacją obsługi systemu zintegrowanego oraz minimalizacją (możliwością awarii) podczas pracy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84

Dotyczy Zadania 8

ZESTAWIENIA PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORÓW GŁÓWNYCH I ZAPASOWYCH

Dotyczy pkt 4: Czy Zamawiający wymaga, aby system zintegrowany główny oraz back-up składał się maksymalnie z jednego modułu biochemicznego oraz jednego modułu immunochemicznego – każdy z systemów? Podyktowane jest to optymalizacją kosztów (zużycie prądu, wody) oraz zagospodarowaniem przestrzeni w laboratorium.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 85

Dotyczy Zadania 8

ZESTAWIENIA PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORÓW GŁÓWNYCH I ZAPASOWYCH

Dotyczy pkt 8: Czy Zamawiający wymaga dodawania odczynników, materiałów zużywalnych bez zatrzymywania systemu (ciągłości badań) tzn. bez stopowania/pauzowania aparatu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 86

Dotyczy Zadania 8

ZESTAWIENIA PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORÓW GŁÓWNYCH I ZAPASOWYCH

Dotyczy pkt 14: Czy Zamawiający dopuści w przypadku modułu immunochemicznego pracę na materiale biologicznym (surowica, osocze, mocz, pełna krew) oraz w przypadku modułu biochemicznego (surowica, osocze, pełna krew, mocz, PMR oraz hemolizat)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87

Dotyczy Zadania 8

ZESTAWIENIA PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORÓW GŁÓWNYCH I ZAPASOWYCH

Dotyczy pkt. 24: Czy Zamawiający może podać jaki model klimatyzatora chciałaby, żeby wykonawca zapewnił.

Odpowiedź: możliwy do zaoferowania przez Wykonawcę

Pytanie 88

Dotyczy Zadania 8

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORÓW GŁÓWNYCH I ZAPASOWYCH

Dotyczy pkt. 24: W przypadku braku podania konkretnego modelu klimatyzatora prosimy o odpowiedź na poniższe pytania:

- a) Na którym piętrze znajduje się pomieszczenie w którym instalowany będzie klimatyzator?
- b) Prosimy o wskazanie miejsca przebiegu instalacji i lokalizacji jednostek wewnętrznych i zewnętrznych klimatyzatorów.
- c) Jaka jest odległość jednostki wewnętrznej do okna przy którym ma być zainstalowana jednostka zewnętrzna?
- d) Czy Zamawiający zapewnia instalację freonową, elektryczną oraz wodną wymaganą do podłączeni a klimatyzacji?
- e) Czy Zamawiający wymaga modernizacji instalacji freonowej, elektrycznej oraz wodnej służącej do podłączenia klimatyzacji?
- f) Jaki jest dostęp do elewacji-miejsca instalacji jednostki zewnętrznej – czy potrzebny będzie podnośnik?
- g) Jakie będzie wymagane odprowadzanie skroplin – grawitacyjne czy pompką?

- h) Prosimy o przesłanie rzutów pomieszczeń/pomieszczenia, w których montowana będzie klimatyzacja z dokładnym zaznaczeniem miejsca montażu jednostek klimatyzacji?
- i) Czy Zamawiający wymaga demontażu starej jednostki klimatyzacji? Jeżeli tak to prosimy o podanie jej modelu?
- j) Jakiego rodzaju sprzęt i w jakich ilościach znajdować się będzie na wyposażeniu pomieszczenia w którym będzie montowana klimatyzacja?
- k) Jakiego rodzaju klimatyzator będzie wymagany – ścienny, okienny, przysufitowy itd.?
- l) Prosimy o podanie minimalnych wymagań dla klimatyzatora takich jak np. moc chłodnicza?
- m) Czy budynek, w którym ma zostać zainstalowana klimatyzacja jest pod opieką konserwatora zabytków? Jeżeli tak to prosimy o podanie koncepcji instalacji jednostki wg. wytycznych konserwatora zabytków.
- n) Czy Zamawiający spełni warunki niezbędne do montażu klimatyzacji takie jak:
 - o Zamawiający zapewni dostęp do pomieszczeń, w których prowadzony będzie montaż urządzeń;
 - o Zamawiający zobowiązuje się do usunięcia w miejscu montażu wszystkich możliwych przedmiotów, które mogą zostać uszkodzone podczas usługi (np. komputery, lampy, biurka, wszystkie rzeczy ruchome) tak aby była możliwa swobodna praca. W przypadku braku takiego dostępu wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za wyrządzone szkody;
 - o Zamawiający na czas wykonania przedmiotu umowy zapewni Wykonawcy bezpłatny dostęp do energii elektrycznej, wody, sanitariatów, miejsca parkingowego;
 - o Zamawiający wskaże miejsca przebiegu instalacji i lokalizacji jednostek wewnętrznych i zewnętrznych klimatyzatorów.

Odpowiedź: I piętro, pomieszczenie ~ 100m² w którym zainstalowanych będzie kilka analizatorów.

Pytanie 89

Dotyczy Zadania 8

ZESTAWIENIA PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORÓW GŁÓWNYCH I ZAPASOWYCH

Dotyczy pkt. 25: Czy Zamawiający dopuści na zwalidowanie systemu immunobiochemicznego w zakresie podstawowych badań do prawidłowego funkcjonowania systemów według procedury producenta (na wybrane parametry immunochemiczne oraz biochemiczne)?

Odpowiedź: Walidacja zgodnie z zaleceniami

Pytanie 90

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY ZESTAWIENIA PARAMETRÓW TECHNICZNYCH SORTERA

Dotyczy pkt. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby sorter był fabrycznie nowy rok produkcji 2018-2019?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 91

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY ZESTAWIENIA PARAMETRÓW TECHNICZNYCH SORTERA

Dotyczy pkt. 4: Czy Zamawiający pozwoli na dostarczenie już oklejonych próbek wtórnych na których kody będą tworzone za pomocą metody termicznej ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 92

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY ZESTAWIENIA PARAMETRÓW TECHNICZNYCH SORTERA

Dotyczy pkt. 7: Czy Zamawiający dopuści, aby zabezpieczenie (przed parowaniem) materiału zarchiwizowanego przez sorter odbywało się poza sorterem, a wszelkie niezbędne materiały do zabezpieczenia próbek archiwalnych były zawarte w ofercie ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY PARAMETRÓW TECHNICZNO – UŻYTKOWYCH (OCENIANE)

Dotyczy pkt 2: Czy Zamawiający oceni taką samą liczbą punktów sorter, który będzie posiadał przetłumaczoną instrukcję na język polski oraz listę wszystkich błędów, instrukcję w formie pdf również w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 94

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY FORMULARZA CENOWEGO

Dotyczy pkt. 20, 21, 22, 23, 37, 46, 64, 92, 93, 94: Czy Zamawiający dopuści, aby dane parametry były oznaczane na otwartych kanałach aparatów biochemicznych, w specjalnie dostosowanych kartridżach, do czasu wprowadzenia ich w dedykowanych kartridżach? Po wprowadzeniu dedykowanych zestawów odczynnikowych parametry te zachowają te same ceny netto za test w przypadku odczynników, oraz za zestaw – w przypadku zestawów kalibratorów, kontroli ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 95

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY FORMULARZA CENOWEGO

Dotyczy pkt 26: Czy dla parametru lipaza (odczynnik, kalibrator, kontrola) Zamawiający dopuści zaoferowanie parametru innego dostawcy/producenta oraz oznaczanie tego badania na zaproponowanych systemach biochemicznych w tzw. wolnych kanałach z innymi nr katalogowymi, do momentu wprowadzenia ich w dedykowanych zestawach?. Po wprowadzeniu dedykowanych zestawów odczynnikowych parametr będzie miał zachowane te same ceny netto za test – w przypadku odczynników, oraz za zestaw – w przypadku zestawów kalibratorów, kontroli?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 96

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY FORMULARZA CENOWEGO

Dotyczy pkt 11, 29, 30: Czy Zmawiający zamierza oznaczać Na, K, Cl tylko w surowicy czy w surowicy oraz moczu?

Odpowiedź: W surowicy i w moczu.

Pytanie 97

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY FORMULARZA CENOWEGO

Dotyczy pkt 11, 29, 30: Czy Zamawiający podając 166.000 tysięcy oznaczeń P (potasu) ma na myśli 166.000 tysięcy jonogramów, każdy składający się z sodu, potasu i chlorku?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 98

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY FORMULARZA CENOWEGO

Dotyczy pkt. 11, 29, 30: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby ilość modułów ISE dla Na, Cl, K skalkulować w oparciu o praktykę ich realnego zużycia dla proponowanych systemów biochemicznych popartą prawidłowymi wynikami kontroli jakości (metoda pod kontrolą), bez uwzględnienia terminu stabilności na pokładzie podanego w ulotce? Jednocześnie zaoferowana ilość modułów ISE zapewni Zamawiającemu wykonanie podanej ilości oznaczeń elektrolitów wraz z kontrolami i kalibracjami.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Wymaga zgodnie z zaleceniami producenta w ulotkach.

Pytanie 99

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY FORMULARZA CENOWEGO

Dotyczy pkt. 11, 29, 30: Czy Zamawiający zakłada równoczesny podział badań ISE na system główny oraz back-up ? Prosimy o doprecyzowanie zapisów.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 100

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY FORMULARZA CENOWEGO

Dotyczy pkt 31: Czy Zamawiający jako parametr równoważny dopuści możliwość oznaczania UIBC zamiast TIBC ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY FORMULARZA CENOWEGO

Dotyczy pkt 53: Czy Zamawiający dopuści, aby dolna granica oznaczalności dla Total PSA wynosiła 0,025 ng/mL?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY FORMULARZA CENOWEGO

Dotyczy pkt. 54: Czy Zamawiający dopuści, aby dolna granica oznaczalności dla free PSA wynosiła 0,021 ng/ml ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY FORMULARZA CENOWEGO

Dotyczy pkt. 59: Czy Zamawiający wymaga, aby parametr PCT był oznaczany na proponowanych systemach zintegrowanych – module immunochemicznym, oraz aby metodyka odczynnika PCT oparta była o wystandaryzowane przeciwciała B..R.A.H.M.S PCT?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY FORMULARZA CENOWEGO

Dotyczy pkt. 59: Czy Zamawiający wymaga, aby parametr PCT posiadał górny zakres liniowości do 100 ng/ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 105

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY FORMULARZA CENOWEGO

Dotyczy pkt. 66: Czy Zamawiający dopuści, aby parametr anty – TSHR 100 oz /3 lata był oznaczany na zewnątrz poza laboratorium oraz, aby koszt całkowitego oznaczenia uwzględniony był w formularzu cenowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY ZAPISÓW POD FORMULARZEM CENOWYM (WARUNKI WYMAGANE)

Dotyczy pkt. 1,2: Prosimy o doprecyzowanie harmonogramu, częstości kontroli i kalibracji na dwóch systemach biochemiczno-immunochemicznych oraz podanie informacji czy system częstości kontroli i kalibracji systemu back-up ma być taki sam jak dla systemu głównego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 107

Dotyczy Zadania 8

DOTYCZY DZIERŻAWY APARATÓW

Czy zamawiający pozwoli na wydzielenie kosztów dzierżawy dla każdego systemu zintegrowanego i sortera jako osobnego podpunktu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza (należy podać również ogólną wartość dzierżawy dla wszystkich elementów).

Pytanie 108

Dotyczy Formularza Ofertowego

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym zapisów dotyczących pakietów na które wykonawca będzie składał ofertę? Zapisy nie dotyczące wykonawcy zostaną usunięte.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 109

Dotyczy Zadania 1

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓWNEGO

Punkt 1: Czy Zamawiający dopuści aparat wykorzystujący metodę immunochemiczną ELFA, w której wszystkie etapy analizy prowadzone są automatycznie w obrębie pipetki SPR i studzienek paska z odczynnikami? Czynności manualne przy wykonywaniu testów zostały zminimalizowane do odwirowania krwi i odpipetowania odpowiedniej ilości surowicy (lub innego materiału badanego) do paska.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 110

Dotyczy Zadania 1

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓWNEGO

Punkt 2: Czy Zamawiający dopuści aparat, w którym jest jednokierunkowe przesyłanie danych do laboratoryjnego systemu informatycznego? Dane pacjenta należy wprowadzić do aparatu za pomocą skanera, a wyniki badań zostają pacjentów przesłane do LIS.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111

Dotyczy Zadania 1

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓWNEGO

Punkt 2: Czy Zamawiający może podać nazwę sieci informatycznej, do której ma zostać podłączony aparat?

Odpowiedź: Asseco - Infomedica

Pytanie 112

Dotyczy Zadania 1

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓWNEGO

Punkt 4: Czy Zamawiający może określić, które parametry będzie chciał poddać międzynarodowej kontroli jakości?

Odpowiedź: Wszystkie parametry

Pytanie 113

Dotyczy Zadania 1

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA ZAPASOWEGO oraz

zał. 1b, §1 ust. 4: Czy Zamawiający wyrażę zgodę na odstąpienie od wstawienia analizatora zastępczego? Uzasadnienie: W przypadku awarii analizatora głównego producent zobowiązuje się do naprawy lub wymiany go na sprawny aparat.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 114

Dotyczy Zadania 1

FORMULARZ CENOWY

Punkt 15: Czy Zamawiający dopuści wyłączenie testów HSV (OPRYSZCZKA)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 115

Dotyczy Zadania 1

FORMULARZ CENOWY

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu osobnej wyceny w przypadku gdy kalibratory, kontrole i inne materiały są w zestawie z odczynnikami (w jednym pudełku)?

Odpowiedź: Tak, ale należy je wymienić w tabeli.

Pytanie 116

Dotyczy Zadania 7

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓWNEGO I ZAPASOWEGO

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku w punkcie nr 6 kiedy będzie podłączony do sieci tylko aparat główny. Uzasadnienie: podpięcie dwóch aparatów o takich samych protokołach transmisji może powodować błędy w systemie informatycznym obsługującym laboratorium.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 117

Dotyczy Zadania 7

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓWNEGO I ZAPASOWEGO

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora oraz odczynników wyłącznie od jednego producenta stanowiący jednolity system analityczny z oferowanym analizatorem? Tylko takie rozwiązanie daje Zamawiającemu możliwość właściwej oceny klinicznej uzyskanego wyniku oraz umożliwia jego właściwą interpretację.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 118

Dotyczy Zadania 13

Czy nie zaszła pomyłka w pkt. 2 parametrów ocenianych? Przedmiotem zamówienia są generatory, a nie testy krążkowe.

Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka. Poprawiony i obowiązujący formularz dla Zadania 13 w załączeniu do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie 119

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

§4 ust. 9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca zobligowany jest do ustosunkowania się do wniesionej przez Zamawiającego reklamacji faksem lub e-mailem w terminie 4 dni roboczych od daty jej

otrzymania. Brak odpowiedzi w ciągu 4 dni roboczych jest uważany za uznanie przez Wykonawcę reklamacji i tym samym dokonaniem wymian odczynników do badań na zgodne z zamówieniem.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 120

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

§4 ust. 10 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca zobowiązany jest do wymiany wadliwych lub uzupełnienia brakujących odczynników do badań na zgodne z zamówieniem w ciągu 3 dni roboczych od daty uznania reklamacji bądź upływu terminu przeznaczonego na ustosunkowanie się do wniesionej przez Zamawiającego reklamacji zgodnie z ust. 9 zdanie drugie.”?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis §4 ust. 10 na następujący:

„Wykonawca zobowiązany jest do wymiany wadliwych lub uzupełnienia brakujących odczynników do badań na zgodne z zamówieniem w ciągu 3 dni roboczych w przypadku uznania zasadności reklamacji lub w przypadku określonym w ust 9 zdanie drugie”

Pytanie 121

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

§4 ust. 12 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Jeżeli Wykonawca nie może zrealizować zamówienia, ponieważ nie posiada danego produktu farmaceutycznego lub innego o właściwościach nie gorszych, poinformuje natychmiast pisemnie faksem lub e-mailem Zamawiającego. Zamawiający będzie mógł na tej podstawie dokonać zakupu produktu farmaceutycznego u innego dostawcy i obciążyć Wykonawcę różnicą w cenie. Zamawiający jest zobowiązany udokumentować poniesione koszty”?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis §4 ust. 12 na następujący:

„Jeżeli Wykonawca nie może zrealizować zamówienia, ponieważ nie posiada danego odczynnika lub jego zamiennika o właściwościach nie gorszych, poinformuje natychmiast pisemnie faksem lub e-mailem Zamawiającego. Zamawiający będzie mógł na tej podstawie dokonać zakupu odczynnika u innego dostawcy i obciążyć Wykonawcę różnicą w cenie. Zamawiający jest zobowiązany udokumentować poniesione koszty”.

Pytanie 122

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

§5 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„0,2% wartości brutto wadliwego/ zareklamowanego towaru, za każdy dzień oczekiwania na wymianę zareklamowanych przez Zamawiającego odczynników do badań złej jakości, ponad termin określony umową,”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 123

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

§5 ust. 1 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„0,2% wartości brutto zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień opóźnienia w dostawie zamówionych odczynników do badań
ponad termin określony umową.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 124

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

§5 ust. 1 lit. b – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację, czy wobec tego Zamawiający wyjaśni czy podstawą naliczania kary będzie wartość każdorazowo złożonego i niezrealizowanego w terminie zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

Pytanie 125

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

§5 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień umowy bez zgody Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości umowy brutto.”?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o modyfikację postanowienia umownego w taki sposób aby kara umowna była liczona od wartości niezrealizowanej części umowy a nie jak dotychczas od wartości trzyletniego kontraktu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 126

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

§5 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W przypadku odstąpienia Zamawiającego od umowy z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części brutto umowy”?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o modyfikację postanowienia umownego w taki sposób aby kara umowna była liczona od wartości niezrealizowanej części umowy a nie jak dotychczas od wartości trzyletniego kontraktu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 127

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1c)

§4 ust. 9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca zobligowany jest do ustosunkowania się (pocztą elektroniczną lub faksem) do wniesionej przez Zamawiającego reklamacji w terminie 4 dni roboczych od daty jej otrzymania. Brak odpowiedzi w ciągu 4 dni roboczych jest uważany za uznanie przez

Wykonawcę reklamacji i tym samym dokonaniem wymiany materiałów medycznych na zgodne z zamówieniem.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 128

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1c)

§4 ust. 12 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Jeżeli Wykonawca nie może zrealizować zamówienia, ponieważ nie posiada danego odczynnika lub jego zamiennika, poinformuje natychmiast pisemnie faksem lub e-mailem Zamawiającego. Zamawiający będzie mógł na tej podstawie dokonać zakupu materiału medycznego u innego dostawcy i obciążyć Wykonawcę różnicą w cenie. Zamawiający jest zobowiązany udokumentować poniesione koszty”?

Odpowiedź: Vide - odpowiedź na pytanie nr 121

Pytanie 129

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1c)

§5 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„0,2% wartości brutto wadliwego/ zareklamowanego towaru, za każdy dzień oczekiwania na wymianę zareklamowanego przez Zamawiającego przedmiotu złej jakości , ponad termin określony umową,”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 130

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1c)

§5 ust. 1 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„0,2% wartości brutto zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień opóźnienia w dostawie zamówionego przedmiotu umowy ponad termin określony umową.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 131

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1c)

§5 ust. 1 lit. b – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację, czy wobec tego Zamawiający wyjaśni czy podstawą naliczania kary będzie wartość każdorazowo złożonego i niezrealizowanego w terminie zamówienia czy być może inna wartość?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

Pytanie 132

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1c)

§5 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień umowy bez zgody Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości umowy brutto.”?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o modyfikację postanowienia umownego w taki sposób aby kara umowna była liczona od wartości niezrealizowanej części umowy a nie jak dotychczas od wartości trzyletniego kontraktu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 133

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1c)

§5 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W przypadku odstąpienia Zamawiającego od umowy z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o modyfikację postanowienia umownego w taki sposób aby kara umowna była liczona od wartości niezrealizowanej części umowy a nie jak dotychczas od wartości całego kontraktu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 134

Dotyczy projekt umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b)

§3 ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Maksymalny dopuszczalny czas podjęcia naprawy wynosi 48 godzin w dni robocze od czasu telefonicznego przyjęcia zgłoszenia o wystąpieniu awarii. Do czasu naprawy analizatora głównego o którym mowa w §1 ust. 1 Zamawiający będzie wykonywał badania na analizatorze zapasowym.”?

Odpowiedź: Vide – odpowiedź na pytanie nr 56.

Pytanie 135

Dotyczy projekt umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b)

§3 ust. 6 – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, czy wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do 24 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Vide – odpowiedź na pytanie nr 56.

Pytanie 136

Dotyczy projekt umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b)

§6 ust. 1 pkt 1.1. lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,1%?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 137

Dotyczy projekt umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b)

§6 ust. 1 pkt 1.1. lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,1%?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 138

Dotyczy Zadania 2

W związku z tym że postępowanie przetargowe dotyczy badań ogólnych moczu, zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora bez możliwości wykonywania badań w płynach z jam ciała?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 139

Dotyczy Zadania 2

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA

pkt. 4. - Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za spełniony warunek poprzez zaoferowanie analizatora osadu ilościowo oznaczającego ważny parametr jakim są krwinki, natomiast pozostałe parametry oznaczane są półilościowo lub jakościowo, jednak wyniki wszystkich parametrów podawane są w wystandaryzowanej jednostce kom/ μ l?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 140

Dotyczy Zadania 2

PARAMETRY TECHNICZNO - UŻYTKOWE

pkt 5 - Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za spełniony warunek przez zaoferowanie pasków testowych charakteryzujących się eliminacją wpływu kwasu askorbinowego na wynik pomiaru, które nie generują konieczności weryfikacji wyniku?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 141

Dotyczy Zadania 2

PARAMETRY TECHNICZNO - UŻYTKOWE

pkt 6 - Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie co dokładnie Zamawiający rozumie przez określenie "Dostęp online do międzynarodowego systemu kontroli jakości"?

Uczestnicy programów kontroli zewnątrzlaboratoryjnej mają taki dostęp gwarantowany.

Odpowiedź: Dostęp do kontroli producenta analizatora.

Pytanie 142

Dotyczy Zadania 2

W celu zaproponowania optymalnego rozwiązania, prosimy o podanie kubatury pomieszczenia, w którym zainstalowany ma być klimatyzator.

Odpowiedź: pomieszczenie ~ 30m²

Pytanie 143

Dotyczy Zadania 2

Prosimy o doprecyzowanie z jakiego programu kontroli zewnętrznej będzie korzystał Zamawiający.

Odpowiedź: Do wyboru przez Wykonawcę.

Pytanie 144

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

Par. 3 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 145

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

Par. 4 ust. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin wymiany lub uzupełnienia brakujących odczynników wynosił 5 dni?

Odpowiedź: Vide – odpowiedź na pytanie nr 120

Pytanie 146

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

Par. 5 ust. 1 lit. a-b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości niezrealizowanej w terminie dostawy częściowej, a nie od wynagrodzenia za niezrealizowany przedmiot umowy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 147

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

Par. 5 ust. 1 lit. a Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „oczekiwania na wymianę” na „zwłoki w wymianie”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 148

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

Par. 5 ust. 1 lit. b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 149

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

Par. 5 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu: "bez zgody Zamawiającego" na "z winy Wykonawcy"?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 150

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

Par. 5 ust. 2, ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 151

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

Par. 6 ust. 2 pkt 2.9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, by obowiązek wymiany dotyczył wyłącznie wadliwego elementu, a nie całego aparatu?

Odpowiedź: Vide – odpowiedź na pytanie nr 53

Pytanie 152

Dotyczy projekt umowy – Załącznik nr 1a)

Par. 8 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do rozwiązania umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 153

Dotyczy projekt umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b)

Par. 3 ust. 1 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 nie zmienia zapisu umowy.

Pytanie 154

Dotyczy projekt umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b)

Par. 3 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „bezpłatnie” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 155

Dotyczy projekt umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b)

Par. 3 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa "godziny" na "godziny w dni robocze"?

Odpowiedź: Vide – odpowiedź na pytanie nr 56.

Pytanie 156

Dotyczy projekt umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b)

Par. 3 ust. 7 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: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 157

Dotyczy projekt umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b)

Par. 5 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 158

Dotyczy projekt umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b)

Par. 6 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu:

„Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 159

Dotyczy projekt umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b)

Par. 6 ust. 1 pkt 1.1 lit. a-b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 160

Dotyczy projekt umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b)

Par. 6 ust. 1 pkt 1.1 lit. a-b Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kary umownej była liczona od wartości sumy czynszu dzierżawnego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 161

Dotyczy projekt umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b)

Par. 7 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do rozwiązania umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 162

Dotyczy projekt umowy dzierżawy – Załącznik nr 1b)

Par. 8 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 zostałaby z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru.

Odpowiedź: Tak, umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych w załączeniu do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie 163

Dotyczy Zadania 4

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

pkt 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatorów, których rok produkcji to 2014? Analizatory sprawne technicznie po pełnym przeglądzie producenta.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 164

Dotyczy Zadania 4

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

pkt 7 - Czy Zamawiający wymaga aby analizator dokonywał pomiaru WBC (oraz rozdziału na subpopulacje) metodą fluorescencyjnej cystometrii przepływowej, która jest obecnie jedną z najnowocześniejszych metod pomiarowych: w przypadku rozdziału leukocytów na 5 populacji - zastosowanie barwnika fluorescencyjnego, który barwi materiał genetyczny w komórce zwiększa wiarygodność i dokładność rozdziału, wyklucza interferencję ze strony erytrocytów opornych na lizę oraz zwiększa możliwość wykrycia komórek, co znacznie zmniejsza ilość powtórek i tym samym zmniejsza koszty wykonania morfologii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 165

Dotyczy Zadania 4

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

pkt 11 - W płynach z jam ciała mogą być obecne również inne komórki, takie jak np. komórki nowotworowe, świadczące o stanie patologicznym. Czy Zamawiający wymaga aby analizator oprócz krwinek białych - osobno zliczał i raportował całkowitą liczbę komórek jądrzastych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 166

Dotyczy Zadania 4

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

pkt 19 - Czy Zamawiający pisząc Krew kontrolna na trzech poziomach dla wszystkich oferowanych parametrów ma na myśli jeden materiał kontrolny dla krwi obwodowej łącznie z parametrami retikulocytarnymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 167

Dotyczy Zadania 4

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

pkt 19 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kontroli również do płynów z jam ciała? Jeżeli tak, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kontroli do płynów z jam ciała na dwóch poziomach (normalny i patologiczny) oraz prosimy o podanie częstotliwości z jaką Zamawiający zamierza wykonywać kontrolę do płynów z jam ciała.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga kontroli do płynów z jam ciała i wyraża zgodę na kontrole na dwóch poziomach.

Pytanie 168

Dotyczy Zadania 4

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

Czy Zamawiający wymaga aby pomiar HGB wykonywany był w osobnym torze pomiarowym (pomiar fotometryczny z wykorzystaniem siarczanu laurylu sodu), minimalizującym interferencje ze strony krwinek białych i lipidów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 169

Dotyczy Zadania 4

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania parametrów diagnostycznych określających ilościowo stan aktywacji neutrofili oraz limfocytów reaktywnych i syntetyzujących przeciwciała (w wartościach odsetkowych i bezwzględnych), parametry te pomocne są w diagnozie, leczeniu i monitorowaniu pacjentów ze stanem zapalnym, ponieważ dostarczają dodatkowych informacji na temat odpowiedzi immunologicznej. Pomagają w różnicowaniu zakażenia od zapalenia, ustaleniu przyczyny infekcji (wirusowa, bakteryjna czy pasożytnicza) oraz określeniu rodzaju odpowiedzi immunologicznej (pierwotna odpowiedź immunologiczna, odpowiedź humoralna bądź odpowiedź komórkowa).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 170

Dotyczy Zadania 4

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

Czy Zamawiający wymaga aby autoryzowany serwis posiadał minimum 3 letnie doświadczenie zawodowe w serwisowaniu oferowanych analizatorów hematologicznych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 171

Dotyczy Zadania 4

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

Czy Zamawiający wymaga aby analizatory wyposażone były w czujnik ścieków?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 172

Dotyczy Zadania 6

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓWNEGO

pozycja nr 2 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania systemu, który umożliwia prostą jednoetapową inokulację jednocześnie całego testu za pomocą specjalnego urządzenia działającego podciśnieniowo?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie systemu automatycznego, który ze względu na otwarty protokół odczytu, nie usuwa automatycznie testów po odczycie? Otwarty protokół odczytu stanowi unikatową funkcjonalność systemu, dzięki której ma on możliwość wydłużenia czasu inkubacji, co pozwala na wiarygodną identyfikację drobnoustrojów nawet w przypadku drobnoustrojów wolnorosnących oraz wiarygodną ocenę lekowrażliwości nawet w przypadku antybiotyków wielkocząsteczkowych, trudno dyfundujących do wnętrza komórek drobnoustrojów ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 173

Dotyczy Zadania 6

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓWNEGO

pozycja nr 5 - Czy Zamawiający dopuści, aby czas oznaczania identyfikacji dla większości drobnoustrojów wynosił w ok. 16 - 18 godzin, co umożliwia precyzyjną oraz dokładną gatunkowo identyfikację drobnoustrojów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 174

Dotyczy Zadania 6

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓWNEGO

pozycja nr 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, który posiada wbudowany czytnik kodów paskowych w celu identyfikacji danego testu podczas analizy w aparacie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 175

Dotyczy Zadania 6

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓWNEGO

pozycja nr 11 - Czy Zamawiający oczekuje udziału w międzynarodowej kontroli jakości Labquality organizowanej przez Sowa-Med pod nazwą „5100 - Posiew krwi - identyfikacja i lekooporność” ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 176

Dotyczy Zadania 6

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓWNEGO

pozycja nr 12 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie jakiego zewnętrznego szkolenia z zakresu mikrobiologii oczekuje Zamawiający („Postępy w Medycynie Zakażeń”, „Wiosenna Szkoła Mikrobiologii Klinicznej”) ?

Odpowiedź: „Wiosenna Szkoła Zakażeń”

Pytanie 177

Dotyczy Zadania 6

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓWNEGO

pozycja nr 13 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie czy klimatyzator ma dotyczyć aparatu głównego czy również aparatu zapasowego?

Prosimy o podanie kubatury pomieszczenia, w którym ma być zamontowane urządzenie.

Odpowiedź: Klimatyzator do obu aparatów , pomieszczenie ~ 30m²

Pytanie 178

Dotyczy Zadania 6

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA ZAPASOWEGO

pozycja nr 1 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania systemu zapasowego, który umożliwi prostą jednoetapową inokulację jednocześnie całego testu za pomocą specjalnego urządzenia działającego podciśnieniowo?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie systemu półautomatycznego, który służy do odczytu testów inkubowanych na pokładzie analizatora głównego lub w cieplarni i pracuje na tych samych modułach testowych oraz na tym samym oprogramowaniu eksperckim ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 179

Dotyczy Zadania 6

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA ZAPASOWEGO

pozycja nr 4 - Czy Zamawiający dopuści, aby czas oznaczania identyfikacji dla większości drobnoustrojów wynosił w ok. 16 - 18 godzin, co umożliwia precyzyjną oraz dokładną gatunkowo identyfikację drobnoustrojów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 180

Dotyczy Zadania 6

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA ZAPASOWEGO

pozycja nr 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora zapasowego, który nie wymaga w procedurze odczytu testów czytnika kodów paskowych ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 181

Dotyczy Zadania 6

FORMULARZ CENOWY

W związku z posiadaniem w ofercie testów łączonych do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów Gram ujemnych zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania w pozycji nr 1, 6 i 10 takich testów w liczbie 80% a pozostałych testów jako testy pojedyncze do identyfikacji i pojedyncze do lekowrażliwości.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 182**Dotyczy Zadania 6***FORMULARZ CENOWY*

W związku z posiadaniem w ofercie testów łączonych do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów Gram dodatnich zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania w pozycji nr 3, 7 i 11 takich testów w liczbie 80% a pozostałych testów jako testy pojedyncze do identyfikacji i pojedyncze do lekowrażliwości

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 183**Dotyczy Zadania 6***FORMULARZ CENOWY*

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 9 testów manualnych do lekowrażliwości grzybów, testów wiarygodnych oraz prostych do wykonania umożliwiających ocenę wartości MIC dla danego leku przeciwgrzybiczego oraz interpretację S I R ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 184**Dotyczy Zadania 10***FORMULARZ CENOWY*

pozycja nr 9 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie przewidywanej liczby oznaczeń wykonywanych na teście bezpośrednio z hodowli uzyskanej w pozytywnej butelce do posiewu krwi w celu wyceny prawidłowej ilości odczynników.

Odpowiedź: Brak takiej możliwości.

Pytanie 185**Dotyczy Zadania 18***WARUNKI WYMAGANE*

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szczepów wzorcowych zgodnie z rekomendacjami Eucast z pasażu wysokiego pierwszego do kontroli i dalszych przesiewów z terminem ważności ok. 9 miesięcy ze względu na ich żywotność w postaci liofilizatu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 186**Dotyczy Zadania 18***FORMULARZ CENOWY*

Prosimy Zamawiającego o uzupełnienie ilości szczepów w kolumnie nr 4.

Odpowiedź: Poprawiony i obowiązujący formularz dla Zadania 18 w załączeniu do niniejszego wyjaśnienia.

Pytanie 187**Dotyczy Zadania 16***WARUNKI WYMAGANE*

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie krążków z antybiotykami, które posiadają średnicę około 6 mm (6,35 – 6,5 mm). Wymiar średnicy przeliczany jest z pozaukładowej jednostki miary długości zwanej całem międzynarodowym, przez większość producentów krążków z antybiotykami?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 188

Dotyczy Zadania 16

WARUNKI WYMAGANE

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania krążków antybiotykowych pakowanych po 4 fiołki, które są umieszczone w plastikowej tubie wielorazowego użytku z pochłaniaczem wilgoci znajdującym się w wieczku tuby. Taki sposób pakowania eliminuje konieczność posiadania przez Zamawiającego dodatkowych pojemników koniecznych do przechowywania rozpakowanych z blistrów fiolek i pozwala na ciągłe korzystanie z pochłaniacza wilgoci a tym samym umożliwia przechowywanie używanych krążków zgodnie z zaleceniami producenta. Dodatkowo każda fiołka posiada zabezpieczenie w postaci kapturka chroniącego przed wilgocią i zanieczyszczeniem.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 189

Dotyczy Zadania 16

WARUNKI WYMAGANE

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania krążków antybiotykowych z terminem ważności około 12 miesięcy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 190

Dotyczy Zadania 16

FORMULARZ CENOWY

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr16, 17, 20, 22, 23, 48 krążków antybiogramowych pochodzących od innego producenta jak pozostały asortyment?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 191

Dotyczy Zadania 11

Czy Zamawiający wymaga testu kasetkowego metodą immunoenzymatyczną? Metoda zgodna z wytycznymi Narodowego Programu Ochrony Antybiotyków i Europejskiego Towarzystwa Mikrobiologii Klinicznej i Chorób Zakaźnych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 192

Dotyczy Zadania 11

Czy Zamawiający wymaga testu z możliwością wykonywania z hodowli (nie tylko próbki kału)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 193

Dotyczy Zadania 11

Czy Zamawiający wymaga, aby czułość i swoistość testu została wyznaczoną względem metody referencyjnej tj. hodowli bakteryjnej i tkankowej z wykorzystaniem co najmniej 1000 próbek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 194

Dotyczy Zadania 23

pozycja 11 - Prosimy o doprecyzowanie jaka pojemność interesuje Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 195

Dotyczy Zadania 23

pozycja 22 - Czy Zamawiający dopuści płytki o śr. 9 cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 196

Dotyczy Zadania 23

poz 22 - Czy ze względu na pakowanie – 600 sztuk w kartonie Zamawiający dopuści ilość całkowitą 1800 lub 2400 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza 2400 sztuk

Pytanie 197

Dotyczy Zadania 2

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

pkt 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora do oceny elementów upostaciowanych w moczu, który dzięki zastosowanym metodom daje wynik ilościowy? Do analizatora dołączony jest moduł służący do weryfikacji wątpliwych wyników, wykorzystujący cyfrową analizę obrazów mikroskopowych elementów upostaciowanych moczu (dający dokumentację fotograficzną). Wyżej wymienione analizatory są bezpośrednio połączone z analizatorem do odczytu pasków testowych moczu, stanowią jedną linię, wykonują badanie z tej samej próbki, obsługiwane są z jednego stanowiska komputerowego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 198

Dotyczy Zadania 2

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

Czy Zamawiający wymaga aby analizator do oznaczania elementów upostaciowanych moczu posiadał możliwość pomiaru próbek w trybie STAT (tryb manualny), co stanowi znaczne ułatwienie w przypadku konieczności wykonywania próbek pilnych (CITO)? Dodatkowo tryb

ten umożliwia pomiar z próbek o małej objętości (0,6 ml) co jest istotne przy próbkach pediatrycznych, neonatologicznych i próbek w przebiegu chorób np. ze skąpomoczem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 199

Dotyczy Zadania 2

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

Czy ze względów na zastosowanie kliniczne oraz wstępną ocenę morfologii erytrocytów Zamawiający wymaga aby analizator do oznaczania parametrów fizykochemicznych dokonywał różnicowania krwinek czerwonych i wolnej hemoglobiny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 200

Dotyczy Zadania 2

PARAMETRY TECHNICZNO – UŻYTKOWE

pkt 6 - Czy Zamawiający przyzna maksymalną liczbę punktów w przypadku gdy tylko moduł do zliczania elementów upostaciowanych moczu będzie podłączony do systemu kontroli jakości on-line (kontrola jakości producenta, grupa porównawcza użytkowników tylko danego kraju)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 201

Dotyczy Zadania 3

Czy Zamawiający wymagając w p.2 "APARAT KASETOWY BEZOBSŁUGOWY" wymaga braku czynności konserwujących typu: odbiaćzanie i wymiana igły próbkowej, opróżniania pojemnika na ścieki (hermetyczny pojemnik na ścieki), wymiany elektrod, niezależnie czy wykonuje te czynności użytkownik czy też autoryzowany serwis?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 202

Dotyczy Zadania 3

Czy Zamawiający wymaga kaset gotowych do użycia, nie wymagających wcześniejszego przygotowania poza analizatorem, a jedyną czynnością przed włożeniem kasety do analizatora jest wyjęcie jej z opakowania?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 203

Dotyczy Zadania 3

Czy Zamawiający wymaga kontroli w czasie rzeczywistym, kontroli systemu poprzez automatyczną kontrolę, w oparciu o materiały kontrolne, po każdym badaniu a nie w interwałach czasowych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 204

Dotyczy Zadania 3

PARAMETRY TECHNICZNO – UŻYTKOWE

p.1 - Czy poprzez wymóg: *"analyzer wyposażony w automatyczny system kontroli jakości, który prowadzi całodobowy nadzór nad pracą analizatora"* Zamawiający rozumie system kontroli jakości działający w czasie rzeczywistym, przeprowadzający kontrolę systemu w oparciu o materiały kontrolne po każdym wykonanym oznaczeniu, wykrywającym i automatycznie korygującym błędy w pracy urządzenia oraz rejestrującym w pamięci analizatora błędy i działania korygujące bez nadzoru użytkownika?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 205

Dotyczy Zadania 3

Czy Zamawiający wymaga liniowości Ca++ zjonizowanego w zakresie minimum 0,1 do 5,0 mmol/L? Zakres od minimum 0,1 jest wymagany przy monitorowaniu cytrynianowej terapii nerkozastępczej, ponieważ istotne znaczenie kliniczne mają wyniki już np. od 0,1 mmol/L.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 206

Dotyczy Zadania 3

Czy Zamawiający wymaga wstępnej walidacji kasety (walidacji systemu) **za pomocą dedykowanego materiału** przed uruchomieniem badań? Procedura ta jest niezbędna w przypadku aparatów kasetowych gdy istnieje ryzyko uszkodzenia mechanicznego lub temperaturowego kasety podczas transportu. Walidacja ma na celu niedopuszczenie uszkodzonej kasety do pracy a tym samym eliminuje ryzyko otrzymania nieprawidłowych wyników, co w przypadku badań parametrów krytycznych jest obarczone ryzykiem podjęcia niewłaściwej decyzji klinicznej.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 207

Dotyczy Zadania 3

Czy Zamawiający wymaga aby sensory i materiały kontroli jakości znajdowały się w jednej kasecie, co w znacznym stopniu przyczynia się do uproszczenia obsługi analizatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 208

Dotyczy Zadania 3

Jaką kubaturę posiada pomieszczenie, do którego należy dostarczyć klimatyzator ?

Odpowiedź: pomieszczenie ~ 40m²

Pytanie 209

Dotyczy Zadania 3

Czy Zamawiający **wymaga bezobsługowego analizatora** działającego w oparciu o certyfikowany system kontroli jakości, który automatycznie bez udziału operatora wykrywa i

usuwa mikroskrzepy i ze względu na **ryzyko biohazardu nie dopuszcza analizatora**, w którym oferuje się ręczne usuwanie skrzepów z toru pomiarowego za pomocą przepłukiwania strzykawką z wężykiem, odbiaćzanie igły aspirującej i jej wymianę?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 210

Dotyczy Zadania 3

Czy Zamawiający **wymaga bezobsługowego analizatora**, w którym nie ma konieczności wykonywania przez autoryzowany serwis producenta jednorazowej (raz na 3 lub 6 miesięcy) kalibracji hemoglobiny (kalibracja widma) za pomocą kalibratora zewnętrznego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 211

Dotyczy Zadania 3

Czy w przypadku ANALIZATORA Nr 2 Zamawiający dopuści do udziału w przetargu analizator oznaczający wszystkie wymienione parametry z wyjątkiem Cl- ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 212

Dotyczy Zadania 5

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

Czy przynajmniej analizator główny ma być nowy fabrycznie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 213

Dotyczy Zadania 5

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

Czy Zamawiający wymaga by oba analizatory pracowały na tych samych odczynnikach i wg identycznych metod analitycznych? Czy mają posiadać to samo oprogramowanie i obsługę?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 214

Dotyczy Zadania 5

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

W celu prawidłowego oszacowania materiałów prosimy o odpowiedź, czy oba analizatory mają pracować na tych samych materiałach zużywalnych i czy będą pracować równolegle, czy też zapasowy tylko w razie awarii podstawowego?

Odpowiedź: Analizator zapasowy będzie pracował w czasie awarii oraz przygotowywania analizatora głównego.

Pytanie 215

Dotyczy Zadania 5

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

Czy oprogramowanie analizatorów ma być w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 216

Dotyczy Zadania 5

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

Czy Zamawiający dopuści ofertę z liofilizowanymi odczynnikami do PT i Fibrynogenu (obecnie na rynku nie istnieją analizatory, dla których wszystkie odczynniki są gotowe do użycia)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 217

Dotyczy Zadania 5

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

Czy Zamawiający wymaga aby odczynniki płynne nie wymagały wstępnego kondycjonowania w temperaturze pokojowej przed włożeniem na pokład analizatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 218

Dotyczy Zadania 5

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

Czy Zamawiający dopuści analizator pracujący metodami koagulologicznymi, chromogennymi i immunologicznymi bez stosowania innych metod?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 219

Dotyczy Zadania 5

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

Czy dopuszczona zostanie oferta z jednym analizatorem z czujnikiem skrzepów i modułem przedanalizycznym wykrywającym interferencje HIL?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 220

Dotyczy Zadania 5

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

Czy przebijak korków dla probówek zamkniętego pobrania ma dotyczyć również próbek pilnych (CITO)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 221

Dotyczy Zadania 5

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

Czy Zamawiający wymaga do oznaczeń PT tromboplastyny ludzkiej rekombinowanej o ISI 1,0 +/- 0,05, zgodnie z aktualnymi rekomendacjami („...od 1994 roku kryterium „idealnej” tromboplastyny spełniaj a ludzkie rekombinowane czynniki tkankowe z dodatkiem

fosfolipidów, których ISI wynosi około 1,0 (cytat z książki: M. Jastrzębska (red) „Diagnostyka laboratoryjna w hemostazie”, OINPharma 2009) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 222

Dotyczy Zadania 5

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

Czy odczynniki powinny być pozbawione zawartości substancji kancerogennych?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 223

Dotyczy Zadania 5

PARAMETRY TECHNICZNO – UŻYTKOWE

Czy parametr „Prekalibrowane reagenty” dotyczy wszystkich oferowanych odczynników? Prosimy o uznanie za równocenne z prekalibrowanymi reagentami odczynników, w których kalibracja jest konieczna tylko przy zmianie serii odczynnika, a serie zmieniają się nie częściej niż raz w roku?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 224

Dotyczy Zadania 5

PARAMETRY TECHNICZNO – UŻYTKOWE

Czy poprzez „Odczynnik do APTT gotowy do użycia w formie ciekłej” w pkt.4. należy rozumieć odczynnik ujęty w poz. 2 Formularza cenowego (100 000 badań) o wysokiej wrażliwości na LA (w odróżnieniu od odczynnika ujętego w poz. 3 formularza cenowego o ograniczonej wrażliwości na LA).

Odpowiedź: Tak

Pytanie 225

Dotyczy Zadania 5

PARAMETRY TECHNICZNO – UŻYTKOWE

Czy poprzez „Odczynnik z ograniczoną wrażliwością na LA” w pkt.5. parametrów ocenianych należy rozumieć odczynnik ujęty w poz. 3 Formularza cenowego (3000 badań).

Odpowiedź: Tak

Pytanie 226

Dotyczy Zadania 5

PARAMETRY TECHNICZNO – UŻYTKOWE

Czy wrażliwość odczynników do APTT na LA powinna być udokumentowana odpowiednimi materiałami producenta?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 227

Dotyczy Zadania 5

PARAMETRY TECHNICZNO – UŻYTKOWE

Czy Zamawiający uzna za równocenne z 5 filtrami do weryfikacji integralności próbki pod kątem HIL (415,582,350,700 i 467) analizator z 3 filtrami: 405,535 i 671 nm o udowodnionej w literaturze skuteczności? Nie są znane wymagania CSLI dotyczące technologii pomiaru HIL w analizatorach koagulologicznych.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 228

Dotyczy Zadania 5

FORMULARZ CENOWY

Czy Zamawiający wykonuje dwie kontrole, na 2 poziomach, raz dziennie dla PT, APTT(dwa odczynniki), D-dimerów i fibrynogenu oraz kontrole na 2 poziomach dla AT z każdym badaniem? Jeśli nie, prosimy o podanie stosowanego harmonogramu badań kontrolnych.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 229

Dotyczy Zadania 5

FORMULARZ CENOWY

Ze względu na to, że oznaczenie D-dimer jest bardzo ważnym elementem kosztotwórczym oferty, w celu prawidłowego oszacowania ilości testów prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wydaje ilościowe wyniki również w przypadku wysokich stężeń D-dimerów przekraczających podstawowy zakres pomiarowy testu? Jeśli tak będzie to wymagało doliczenia dodatkowej ilości testów w przypadku próbek przekraczających standardowy zakres pomiarowy i wymagających rozcieńczenia.

Ponieważ różne testy do D-dimerów mają różny zakres pomiarowy prosimy, prosimy o podanie szacunkowej ilości oznaczeń przekraczającej progi 4000 ng/ml FEU, 7600 ng/ml FEU, 20000 ng/ml FEU, a więc próbek mieszczących się w zakresie:

- do 4000 ng/ml FEU
- 4000 - 7600 ng/ml FEU
- 7600 – 20 tysng/ml FEU
- Powyżej 20 tysng/ml FEU

**Odpowiedź: do 4000 – 60%,
4000 – 7600 – 30%,
7600 – 20000 – 5%,
> 20000 – 5%**

Pytanie 229A

Dotyczy Zadania 5

Prosimy o podanie kubatury pomieszczenia, które ma być klimatyzowane?

Odpowiedź: ~ 100m² w którym zainstalowanych będzie kilka analizatorów.

Pytanie 230

Dotyczy Zadania 7

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓWNEGO I ZAPASOWEGO

pkt. 13 - Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu ISO 9001:2015 w zamian za ISO 13485:2016.

Uzasadnienie: ISO 13485 jest Systemem Zarządzania Jakością, dedykowanym dla Wyrobów Medycznych i opracowanym w trosce o zapewnienie najwyższej jakości wyrobów oraz ich bezpieczeństwa dla pacjentów, czy klientów. ISO 13485 zostało opracowane w zgodzie z ISO 9001 (zawiera wszystkie standardy ISO 9001) oraz tak, by mogło zostać niezależnie zaimplementowane do organizacji zajmującej się produkcją, dystrybucją i badaniami nad wyrobami medycznymi. ISO 13485 zawiera specyficzne dla międzynarodowego rynku medycznego regulacje, których nie ma w ISO 9001, przez co wydaje się bardziej odpowiedni dla potrzeb Zamawiającego.

Dodać należy, że w związku z autonomicznością systemu ISO 13485 zauważa się na rynku powszechne wyjście podmiotów medycznych z certyfikacji na podstawie ISO 9001.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 231

Dotyczy projektu umowy – Załącznik nr 1a

par. 5 ust. 1 i 2 - Zwracamy się z prośbą o zmianę naliczania kar umownych za opóźnienia w dostawie odczynników na naliczanie kar umownych od wartości towaru dostarczonego z opóźnieniem.

W chwili obecnej Zamawiający przewidział naliczanie kar umownych za opóźnienie w jednostkowych dostawach od wartości całej umowy brutto za każdy dzień opóźnienia. Czas obowiązywania umowy to 36 miesięcy, wysokie kary narzucone przez Zamawiającego wywołują niczym nieuzasadnione korzyści dla Zamawiającego, wykorzystując potknięcia Wykonawcy, na które Wykonawca może nie mieć wpływu, co nie oznacza, że nie ponosi odpowiedzialności.

Z uwagi na nieadekwatność wysokości kar umownych prosimy o zmianę obecnego zapisu:

1. Zamawiający będzie miał prawo żądać kar umownych z następujących tytułów i następującej wysokości:

- a) 0,2% wartości brutto zamówienia niezrealizowanego w terminie za każdy dzień oczekiwania na wymianę zareklamowanych przez Zamawiającego odczynników do badań złej jakości ponad termin określony umową,
- b) 0,2% wartości brutto zamówienia niezrealizowanego w terminie za każdy dzień opóźnienia w dostawie zamówionych odczynników do badań ponad termin określony umową.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 232

Dotyczy projektu umowy – Załącznik nr 1a

par. 5 ust. 2 – Zwracamy się z prośbą o zmianę naliczania kar umownych za odstąpienie od umowy poprzez naliczanie kar umownych od wartości umowy pozostałej do realizacji, nie zaś od wartości całej umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 233

Dotyczy zapisów SIWZ

Rozdz. II SIWZ pkt. 11 b

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie wymaganego obecnie czasu przystąpienia do usunięcia usterki do 48 godzin w dni robocze od przyjęcia zamówienia.

Odpowiedź: Vide odpowiedź na pytanie nr 56.

Jednocześnie w SIWZ w rozdziale II pkt 11 ppkt b dodaje się zapis „w dni robocze.”

Pytanie 234

Dotyczy zapisów SIWZ

Rozdz. II SIWZ pkt. 11 c

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na udostępnienie Zamawiającemu nieograniczonego dostępu faksowego lub elektronicznego przez 24 godziny w dni robocze w celu możliwości zgłoszenia awarii.

Odpowiedź: Vide odpowiedź na pytanie nr 55.

Jednocześnie w SIWZ w rozdziale II pkt 11 ppkt c dodaje się zapis „w dni robocze.”

Pytanie 235

Dotyczy Zadania 7

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany system wykrywał min. 70% zakażeń wywoływanych przez *Pseudomonas aeruginosa* i *Acinetobacter baumannii*, biorąc pod uwagę, że bakterie trafiły z pobraną krwią do podłoża hodowlanych i były transporowane w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 236

Dotyczy Zadania 7

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane podłoża nie wymagały suplementacji w przypadku posiewu płynów ustrojowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 237

Dotyczy Zadania 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli asortymentowo-cenowej o pozycję suplementu wymaganego (jeśli jest) przez Producenta do płynów ustrojowych i małych objętości krwi?

Wymóg dotyczący suplementacji podłoża z niewielkich ilości krwi, poniżej 0,5ml oraz w przypadku pobierania materiału takiego jak płyny ustrojowe jest wymagany w przypadku większości producentów oferujących takie rozwiązania na rynku.

W sytuacji braku suplementu w jednostce diagnostycznej posiew płynów ustrojowych nie jest zgodny z procedurami określonymi w instrukcjach technicznych przez Producenta, a za uzyskanie wyników fałszywych odpowiada jednostka przeprowadzająca badania.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 238

Dotyczy Zadania 7

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓNEGO I ZAPASOWEGO

dotyczy punktu nr 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu składającego się z czterech niezależnych modułów składających się po 40 miejsc pomiarowych co ilością miejsc pomiarowych – 160 odpowiada oczekiwaniom Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 239

Dotyczy Zadania 7

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA GŁÓNEGO I ZAPASOWEGO

punkt „Podłoża pediatryczne do posiewu krwi” - Czy Zamawiający wymaga, aby podłoża pediatryczne były przeznaczone również do płynów ustrojowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 240

Dotyczy Zadania 5

pkt. 1 parametrów ocenianych: Prosimy o doprecyzowanie zapisu: „prekalibrowane reagenty”. Czy Zamawiający uzna odczynniki za prekalibrowany, np. odczynnik do oznaczania PT gdzie podana jest informacja o ISI i podane są dane kalibracyjne do Fibrynogenu wyliczanego z PT?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 241

Dotyczy Zadania 5

pkt. 6 parametrów ocenianych: Czy Zamawiający oceni równoważnie i przyzna punkty ofercie gdzie weryfikacja integralności próbki – użycie 5 długości fal przebiega przy użyciu: 340, 405, 575, 660 oraz 800 nm. Jakościowa kontrola specyficzna dla danego testu, pod kątem hemolizy, lipemii, żółtaczki przy użyciu tych fal jest zachowana i pozwala na wykrycie interferencji.

Odpowiedź: Vide – odpowiedź na pytanie nr 227

Pytanie 242

Dotyczy Zadania 5

Czy Zamawiający wymaga, aby wyposażenie dodatkowe wyspecyfikowane w opisie parametrów granicznych było nowe czy dopuszcza używane?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 243

Dotyczy Zadania 5

pkt. 1 parametrów granicznych : Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga analizatorów fabrycznie nowych czy dopuszcza używane, po generalnym przeglądzie co zostanie potwierdzone protokołem autoryzowanego serwisu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 244

Dotyczy Zadania 5

pkt. 20 parametrów granicznych: Prosimy o podanie kubatury pomieszczenia/ części pomieszczenia w której ma być zainstalowany nowy klimatyzator? Jednocześnie prosimy o określenie rodzaju oczekiwanego klimatyzatora (naścienny lub wolnostojący).

Odpowiedź: pomieszczenie ~ 100m² w którym zainstalowanych będzie kilka analizatorów, klimatyzator naścienny

Pytanie 245

Dotyczy Zadania 8

pkt 5 parametrów granicznych systemu zintegrowanego: Czy Zamawiający dopuści system, w którym dla dwóch testów (Witamina 12, Kwas foliowy) odczynniki wymagają przygotowania przed użyciem poprzez połączenie dwóch płynnych składników?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 246

Dotyczy Zadania 8

pkt 8 parametrów granicznych systemu zintegrowanego: Czy Zamawiający dopuści system, w którym dla jednego testu (Hemoglobina glikowana) odczynnik lizujący wstawiany jest tylko w trybie stand-by? Opakowanie robocze tego odczynnika zawiera 200 testów, jego wymiana w warunkach Zamawiającego odbywałaby się co 21 dni, co nie powinno stanowić obciążenia dla osób obsługujących.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 247

Dotyczy Zadania 8

Parametry graniczne sortera: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby opisane w SIWZ funkcje sortera wykonywane była częściowo przez mały sorter, o mniejszych możliwościach technicznych (funkcje opisane w pkt. 1, 2, 3, 6), a częściowo system zintegrowany - moduł zarządzania próbką (funkcje opisane w pkt. 5, 6, 7)? Takie rozwiązanie pozwoli zrealizować większość potrzeb Zamawiającego, a jednocześnie będzie znacznie tańsze niż zastosowanie rozbudowanego sortera. Funkcje sortujące systemu zintegrowanego dostępne będą najpóźniej w grudniu 2019 r, jako upgrade do już zainstalowanego systemu.

Oferowany sorter wykonywałby sortowanie w trybie bulk-to-bulk, bez zdejmowania korków, i pozwolił na rozdzielenie próbek dedykowanych do poszczególnych analizatorów. System zintegrowany zdejmowałby korki z próbek, które tego wymagają, wykonywał badania w systemie zintegrowanym, a następnie odstawiał próbki niekompletne i archiwizował po analizie, zaś próbki przeznaczone dla analizatorów innych niż system zintegrowany odstawiał do osobnych statywów.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 248

Dotyczy Zadania 8

pkt 5 parametrów granicznych sortera: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby system zdejmował z probówek korki zakręcane, ale nie wciskane?

Odpowiedź: Zamawiający pracuje na probówkach z korkami wciskanymi

Pytanie 249

Dotyczy Zadania 8

pkt 6 parametrów granicznych sortera: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby system sortował próbki do statywów dedykowanych dla platformy analitycznej, a dla pozostałych analizatorów pracujących w laboratorium Zamawiającego do zbiorczych statywów uniwersalnych, dla każdego z analizatorów osobno?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 250

Dotyczy Zadania 8

pkt 4 i 8 parametrów granicznych sortera: Prosimy o rezygnację z funkcji tworzenia próbek wtórnych. Wyprecyzowana przez Zamawiającego ilość 5000 próbek wtórnych w okresie 3 lat to dziennie jedynie 5 próbek wymagających rozporcjowania. Rezygnacja z tej funkcji pozwoli na zaoferowanie znacznie korzystniejszego ekonomicznie rozwiązania, a jednocześnie nie będzie stanowić dla użytkownika dużego obciążenia pracą manualną.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 251

Dotyczy Zadania 8

pkt 1 parametrów ocenianych: Prosimy o zgodę na modyfikację tego zapisu, tak by wykrywanie skrzepu realizowane było przez analizatory systemu zintegrowanego, a nie przez sorter. Kontakt z materiałem badanym mają analizatory, a nie sortery.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 252

Dotyczy Zadania 8

poz. 53 formularza cenowego: Prosimy o zgodę na zaoferowanie testu PSA o czułości od 0,01 ng/ml. Czułość ta jest nieznacznie tylko większa od wymaganej, a przy wartości odcięcia wynoszącej 4 ng/ml jest w pełni wystarczająca do prowadzenia diagnostyki i monitorowania pacjentów.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 253

Dotyczy Zadania 8

poz. 91 formularza cenowego: Prosimy o zgodę na zaoferowanie wykonywania oznaczeń przeciwciał CMV IGM w laboratorium zewnętrznym; w ofercie przedstawiony zostanie

całkowity koszt wykonania takiej usługi, obejmujący odbiór próbki, wykonanie badania i odesłanie wyniku. Test CMV będzie dostępny do wykonania na oferowanym systemie integrowanym najpóźniej w grudniu 2019 r., za zgodą Zamawiającego może zostać wdrożony na analizator.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 254

Dotyczy Zadania 8

poz. 91 formularza cenowego: Prosimy o zgodę na przeniesienie oznaczeń przeciwciał CMV IGM do pakietu 1. Test CMV będzie dostępny do wykonania na oferowanym systemie integrowanym najpóźniej w grudniu 2019 r. i za zgodą Zamawiającego może zostać wdrożony na analizator.

Odpowiedź: Test znajduje się w Zadaniu 1

Pytanie 255

Dotyczy Zadania 8

poz. 99 formularza cenowego: Prosimy o zgodę na wykonywanie testów CMV IGM na dodatkowym analizatorze stołowym, do czasu wdrożenia testu do wykonania na oferowanym systemie zintegrowanym (najpóźniej w grudniu 2019).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 256

Dotyczy Zadania 8

poz. 66 formularza cenowego: Prosimy o zgodę na zaoferowanie wykonywania oznaczeń przeciwciał anty-TSHR w laboratorium zewnętrznym; w ofercie przedstawiony zostanie całkowity koszt wykonania takiej usługi, obejmujący odbiór próbki, wykonanie badania i odesłanie wyniku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 257

Dotyczy Zadania 8

poz. 40 formularza cenowego: Prosimy o zgodę na zaoferowanie wykonywania oznaczeń kwasów żółciowych w laboratorium zewnętrznym; w ofercie przedstawiony zostanie całkowity koszt wykonania takiej usługi, obejmujący odbiór próbki, wykonanie badania i odesłanie wyniku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, w Instytucie „Pomnik - Centrum Zdrowia Dziecka”

Pytanie 258

Dotyczy Zadania 8

Czy Zamawiający może określić ilość wyników reaktywnych i wątpliwych (procentowo), uzyskiwanych do tej pory w laboratorium dla testów HIV antygen/przeciwciała, HBs Antygen, przeciwciała antyHCV, przeciwciała ToxoM i przeciwciała ToxoG i wymagających

potwierdzenia w laboratorium referencyjnym? Prosimy również o wskazanie laboratorium referencyjnego, w którym badania powinny być wykonane.

Odpowiedź: Brak takiej możliwości

Pytanie 259

Dotyczy Zadania 8

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby testy, których wykonywana ilość jest bardzo mała (mniejsza lub równa 600 na 3 lata), zaoferowane były jako badania wykonywane w laboratorium zewnętrznym? Oferent zapewni odbiór próbek, i przekazanie wyników, a pełny koszt badania zostanie ujęty w ofercie.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 260

Dotyczy Zadania 8

pkt. 1 parametrów granicznych : Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga analizatorów fabrycznie nowych czy dopuszcza używane, po generalnym przeglądzie co zostanie potwierdzone protokołem autoryzowanego serwisu ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 261

Dotyczy Zadania 8

Czy Zamawiający wymaga, aby wyposażenie dodatkowe wyspecyfikowane w opisie parametrów granicznych było nowe czy dopuszcza używane?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 262

Dotyczy Zadania 8

pkt. 24 parametrów granicznych: Prosimy o podanie kubatury pomieszczenia/ części pomieszczenia w której ma być zainstalowany nowy klimatyzator? Jednocześnie prosimy o określenie rodzaju oczekiwanego klimatyzatora (naścienny lub wolnostojący).

Odpowiedź: pomieszczenie ~ 100m² w którym zainstalowanych będzie kilka analizatorów, klimatyzator naścienny

Pytanie 263

Dotyczy Zadania 11

Czy Zamawiający dopuści szybki test kasetkowy immunochromatograficzny do jednoczesnego wykrywania dehydrogenazy glutaminianowej oraz antygenów toksyn A i B Clostridium difficile w ludzkim kale o punktach odcięcia dla GDH- 1 ng/ml., dla toksyn A- 2 ng/ml. oraz dla toksyn B- 1 ng/ml. dające bardzo wiarygodny wynik. Oprócz punktów odcięcia, ważną kwestią jest czułość oraz swoistość testu, która w przypadku oferowanego przez nas testu utrzymuje się na poziomie powyżej 99,5%. Obecny opis ograniczają znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 264

Dotyczy Zadania 11

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostawy testów do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności – jest to szczególnie ważne w okresie zimowym, przy bardzo niskich temperaturach, w których testy mogą ulec inaktywacji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 265

Dotyczy Zadania 2

pkt 4 parametrów granicznych: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje aby analizator podawał wynik ilościowy w przypadku erytrocytów oraz leukocytów, natomiast w przypadku pozostałych parametrów wynik półilościowy z dokumentacją fotograficzną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 266

Dotyczy Zadania 8

pkt 31 formularza cenowego: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zestawu odczynnikowego do testu UIBC ? Wynik dla testu TIBC wyliczany przez analizator jest automatycznej na podstawie wyników testów UIBC i Fe.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 267

Dotyczy Zadania 8

pkt 94 formularza cenowego: Czy Zamawiający zgodzi się na wykonywanie testu TCA na zewnątrz? Koszty związane z wykonaniem oznaczenia - przewóz materiału, badanie, otrzymanie wyniku jest po stronie Wykonawcy.

Wartość tych badań zostanie ujęta w Tabeli Ofertowej.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Laboratorium toksykologiczne – „Szpital Praski p.w. Przemienienia Pańskiego”.

Pytanie 268

Dotyczy Zadania 8

pkt 13 zestawienia parametrów granicznych: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie analizatora, który w systemie pomiarowym wykorzystuje wielorazowe kuwety, z funkcją automatycznego mycia i sprawdzania ich przydatności dla dalszego używania ? Kuwety, w postaci fragmentów okręgu, są wymieniane, bądź wg. instrukcji co 1 m-c, bądź w sytuacji kiedy układ sprawdzający oceni fotometrycznie ich nieprzydatność. Ilości zaoferowanych kuwet będą uwzględniać wymogi wymian rotora/ kuwet pomiarowych według zaleceń Instrukcji Obsługi.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 269

Dotyczy Zadania 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednego odczynnika (przeciwciała anti-TSHR) który posiada komponenty w formie liofilizatu do jednorazowej rekonstytucji? Po rekonstytucji odczynnik jest już w formie płynnej i gotowej do użycia.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 270

Dotyczy Zadania 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dostawianie odczynników odbywało się w trybie pracy analizatora określonym jako stand-by, z szybkim czasem przejścia do pracy rutynowej poniżej 5 minut?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 271

Dotyczy Zadania 8

Czy Zamawiający oceni równocennie zaoferowania analizatora biochemicznego z prostym i intuicyjnym oprogramowaniem w języku angielskim, wraz z dostarczeniem pełnej i szczegółowej instrukcji obsługi analizatora w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 272

Dotyczy Zadania 8

Czy Zamawiający oceni równocennie zaoferowania analizatora immunochemicznego z prostym i intuicyjnym oprogramowaniem w języku angielskim, wraz z dostarczeniem pełnej i szczegółowej instrukcji obsługi analizatora w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 273

Dotyczy Zadania 8

Ze względu na posiadanie w ofercie kilku rodzajów testów do oznaczania HCG beta prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający zamierza stosować test HCG wyłącznie jako test ciążowy, czy także jako test w ginekologii onkologicznej, jako marker nowotworowy w chorobach trofoblastu oraz w nowotworach produkujących HCG?

Odpowiedź: Wyłącznie jako oznaczenie beta HCG total – test ciążowy

Pytanie 274

Dotyczy Zadania 8

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 wymaga zgodnie z SIWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że działając na podstawie art. 12a ustawy Prawo zamówień publicznych, przedłuża termin składania ofert do dnia 13.05.2019 r. do godz. 10.30. Otwarcie ofert godz. 11.00