



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 26.10.2017 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa odczynników wraz z dzierżawą analizatorów” - nr sprawy 86/PN/2017

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

„Dotyczy części nr 3 Uwzględniając fakt, że żaden z producentów pasków do moczu nie zapewnia całkowitej eliminacji wpływu kwasu askorbinowego na wyniki innych mierzonych parametrów (zwłaszcza dotyczy to próbek o niskiej zawartości glukozy) prosimy o odpowiedź na pytanie czy Zamawiający uznaje za wystarczającą eliminację wpływu kwasu askorbinowego o stężeniu do 2,8 mmol/litr na próbki o zawartości glukozy 3,0-7,0 mmol/litr?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający uznaje za wystarczającą eliminację wpływu kwasu askorbinowego o stężeniu do 2,8 mmol/litr na próbki o zawartości glukozy 3,0-7,0 mmol/litr.*

Pytanie nr 2:

„Dotyczy części nr 3 Czy Zamawiający dopuszcza czułość pól reakcyjnych 50,4 mg/dl dla glukozy i 10,2 mg/dl dla kreatyniny, przy spełnieniu pozostałych wymagań?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 3:

„Dotyczy części nr 3 Czy Zamawiający dopuszcza analizator pasków do moczu bez możliwości tworzenia raportów wyników wymagających weryfikacji skoro wyniki będą przesyłane do LSI i tam może być dokonana ich weryfikacja?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 4:

„Dotyczy części nr 3 Czy zamawiający wymaga podłączenia analizatorów do LSI na koszt wykonawcy? Jeśli tak, to prosimy o informację jaki LSI jest wdrożony u Zamawiającego i udostępnienie danych kontaktowych administratora w celu określenia kosztów podłączenia.”

Odp. Zamawiającego: *Podłączenie analizatora po stronie Zamawiającego.*

Pytanie nr 5:

„Część 3 Opis Przedmiotu Zamówienia poz. 5: Czy Zamawiający dopuści analizator z automatycznym podajnikiem dla pojedynczego paska?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 6:

„Część 3 Opis Przedmiotu Zamówienia poz. 8: Czy Zamawiający dopuści analizator z paskami, w których jest brak interferencji ze strony kwasu askorbinowego o stężeniu do 60mg/dL na wynik oznaczenia krwi i w których jest brak interferencji ze strony kwasu askorbinowego o stężeniu do 40mg/dl na wynik oznaczenia glukozy?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7:

„Część 3 Opis Przedmiotu Zamówienia poz. 14: Czy Zamawiający dopuści analizator z pamięcią 20.000 wyników bez podziału na wyniki kontroli?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8:

„Część 3 Opis Przedmiotu Zamówienia poz. 15: Czy Zamawiający dopuści analizator bez możliwości tworzenia raportów wyników wymagających weryfikacji?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9:

„Część 3 Opis Przedmiotu Zamówienia poz. 17: Czy Zamawiający dopuści analizator z ekranem LCD?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10:

„Dotyczy Pakietu nr 2 - pkt 3 parametrów granicznych dla analizatora hematologicznego z pomiarem retikulocytów.

Czy Zamawiający zezwala na zaoferowanie analizatora hematologicznego, w którym pomiar Retikulocytów odbywa się z wykorzystaniem fluorescencyjnej cytometrii przepływowej, a pomiar Erytroblastów z wykorzystaniem cytometrii przepływowej i pomiaru optycznego?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11:

„Dotyczy Pakietu nr 2 - pkt 4 parametrów granicznych automatycznego analizatora hematologicznego podstawowego oraz analizatora wspomagającego.

Czy Zamawiający zezwala na zaoferowanie analizatorów hematologicznych, w których rozdział WBC na populacje odbywa się z wykorzystaniem cytometrii przepływowej i pomiaru optycznego?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12:

„Dotyczy Pakietu nr 2 - pkt 7 parametrów granicznych automatycznego analizatora hematologicznego podstawowego.

Czy Zamawiający zezwala, aby analizator hematologiczny podstawowy posiadał zakres liniowości pomiaru WBC od 0 do 350 tys/ul?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13:

„Dotyczy Pakietu nr 2 - pkt 9 parametrów granicznych automatycznego analizatora hematologicznego podstawowego oraz pkt. 10 parametrów granicznych analizatora wspomagającego.

Czy Zamawiający zezwala, aby analizator hematologiczny podstawowy posiadał zakres liniowości pomiaru Hgb od 0 do 24,5 g/dl, a analizator wspomagający od 0 do 24,0 g/dl ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14:

„Dotyczy wzoru umowy – Część II - §3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie zamówień częściowych w trakcie trwania umowy w sposób skumulowany 1 raz w miesiącu lub raz na 2 tygodnie, zgodnie z rzeczywistym zapotrzebowaniem Zamawiającego? Zamówienia pilne będą realizowane na bieżąco.

Wyrażenie zgody Zamawiającego na łączenie składanych zamówień wpłynie na obniżenie kosztów dostaw, a tym samym wartość oferty Wykonawcy.

Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe prosimy o wprowadzenie do umowy §3 ust. 1 następującego zapisu:

„Zamówienia częściowe będą składane w sposób skumulowany 1 raz w miesiącu lub 1 raz na 2 tygodnie, zgodnie z rzeczywistym zapotrzebowaniem Zamawiającego. Zamówienia pilne będą realizowane na bieżąco.””

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15:

„Część nr 3 Prosimy o podanie schematu kontroli jakości dla pasków do badania ogólnego moczu.”

Odp. Zamawiającego: Kontrola codzienna wewnętrzna na 2 poziomach. Kontrola zewnętrzna 2 razy w roku.

Pytanie nr 16:

„Część nr 3 Czy Zamawiający dopuści paski testowe 11 parametrowe do badania ogólnego moczu?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17:

„Część III – Opis przedmiotu zamówienia – Część nr 3 Lp. 8 - Żadne paski testowe dostępne na rynku nie gwarantują wyeliminowania wpływu kwasu askorbinowego na wynik oznaczeń m.in. glukozy i leukocytów; wysokie stężenia kwasu askorbinowego wpływają na te pola nawet przy zastosowaniu substancji zabezpieczających czy siateczki winylowej. Dlatego też zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania testów paskowych, które oprócz określonej przez producenta eliminacji wpływu kwasu askorbinowego na wyniki oznaczeń, oznaczają dodatkowo kwas askorbinowy.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18:

„Część III – Opis przedmiotu zamówienia – Część nr 3 Lp. 15 - Czy Zamawiający dopuści analizatory bez funkcji tworzenia raportów wyników wymagających weryfikacji?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19:

„Część III – Opis przedmiotu zamówienia – Część nr 3 Lp. 21 - Czy analizatory mają zostać podłączone do LSI na koszt Oferenta? Jeżeli tak, prosimy o podanie administratora sieci oraz informację, czy obydwa analizatory mają być podłączone do sieci równolegle.”

Odp. Zamawiającego: Podłączenie analizatora po stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 20:

„Dotyczy Części nr 5/Analizator biochemiczny Czy Zamawiający w pozycji 10 dopuści odczynnik do oznaczania białka C-reaktywne charakteryzujący się czułością od 0,04 mg/dl (0,4 mg/l) i liniowością do 32 mg/dl (320mg/l)?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21:

„Dotyczy Części nr 5/Analizator biochemiczny Czy Zamawiający w pozycji 19 dopuści odczynnik do oznaczania aktywności dehydrogenazy mleczanowej optymalizowaną metodą kinetyczną zalecaną przez Niemieckie Towarzystwo Chemii Klinicznej (DGKC)? ”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22:

„Dotyczy Części nr 5/Analizator biochemiczny Czy podane ilości oznaczeń zawierają odczynnik potrzebny na wykonanie kontroli i kalibracji? Jeżeli nie to czy należy doliczyć w/w ilości? Prosimy o podanie harmonogramu wykonywanej kontroli.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający zawarł w specyfikacji ilość odczynników potrzebnych do wykonania kontroli.

Należy doliczyć ilość materiału kontrolnego na kontrolę wewnętrzną wykonywaną codziennie na dwóch poziomach. Kontrola zewnętrzna dla wszystkich zamawianych parametrów minimum 4 razy w roku.

Pytanie nr 23:

„Dotyczy Części nr 5/Analizator biochemiczny Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie dwóch analizatorów wyposażonych w jeden moduł ISE?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wymaga zaoferowania na dwóch analizatorach modułów ISE na wypadek awarii.

Pytanie nr 24:

„Dotyczy Części nr 5/Analizator biochemiczny Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materiału kontrolnego do haptoglobiny, IgA, IgG, IgM, transferryny na jednym poziomie?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25:

„Dotyczy Części nr 5/Analizator biochemiczny Czy Zamawiający wymaga zaoferowania materiału kontrolnego do oznaczania białka w PMR?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 26:

„Dotyczy Części nr 5/Analizator biochemiczny Czy Zamawiający wymaga chłodzonego rotora odczynnikowego w temperaturze 2-8 C na 110 pozycji w aparacie głównym i 110 pozycji w aparacie zastępczym, tak aby w każdym z analizatorów można było umieścić komplet wymaganych odczynników?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 27:

„Dotyczy Części nr 5/Analizator biochemiczny W związku z wymogiem zaoferowania dwóch analizatorów biochemicznych połączonych jednym podajnikiem prosimy o potwierdzenie, że aparaty mają być sterowane poprzez jeden wspólny komputer?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 28:

„Dotyczy Części nr 5/Analizator biochemiczny Czy Zamawiający dopuści analizatory wyposażone w zewnętrzne stacje uzdatniania wody, podłączone na stałe z analizatorami?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29:

„Dotyczy Części nr 5/Analizator biochemiczny Czy Zamawiający wymaga zaoferowania modułu ISE pracującego przy użyciu elektrod w pełni bezobsługowych tj. nie wymagających wymiany membran lub/i uzupełniania roztworu referencyjnego w elektrodach? ”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 30:

„Dotyczy Części nr 5/Analizator biochemiczny Czy Zamawiający wymaga aby analizatory posiadał opcje odprowadzania ścieków potencjalnie zakaźnych do osobnego zbiornika”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 31:

„w związku z wymaganiem (dla części 5) punktu 20 Parametrów bezwzględnie wymaganych zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga podłączenia analizatorów do sieci informatycznej laboratorium na koszt wykonawcy? ”

Odp. Zamawiającego: Podłączenie analizatora po stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 32:

„Prosimy o podanie jaki system LIS posiada Zamawiający.”

Odp. Zamawiającego: Nie dotyczy. Podłączenie analizatora po stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 33:

„Dotyczy Załącznika nr 2, cz. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonywanie oznaczenia IgE w zewnętrznym laboratorium? Biorąc pod uwagę ilość oznaczeń tego parametru 900 na 3 lata, a więc niecałe 6 oznaczeń na tydzień, zasadnym finansowo będzie wykonywanie tego parametru w zewnętrznym laboratorium.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza wykonanie IgE w zewnętrznym laboratorium. Wykonawca składając ofertę musi uwzględnić wszystkie składowe ceny, między innymi koszt wysyłki i wykonanie badania.

Pytanie nr 34:

„Dotyczy Załącznika nr 2, cz. 6 Prosimy o zmianę zapisu w części 6 asortyment, gdzie znalazła się dzierżawa analizatora do badań koagulologicznych zamiast dzierżawa analizatora do badań immunochemicznych.”

Odp. Zamawiającego: Patrz modyfikacja SIWZ z dnia 17.10.2017 r.

Pytanie nr 35:

„Dotyczy Załącznika nr 2, cz. 6 Czy Zamawiający wymaga, aby ilość odczynników, kalibratorów, kontroli i materiałów zużywalnych była skalkulowana uwzględniając stabilność

po otwarciu zgodnie z informacjami producenta testów zawartymi w instrukcjach tych odczynników, kalibratorów, kontroli i materiałów zużywalnych? Każdy producent deklaruje pewną trwałość swoich produktów po otwarciu i zakładając wykonywanie oznaczeń na bieżąco ilość opakowań powinna te stabilności uwzględniać.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający oczekuje od Wykonawcy w przypadku udowodnienia niedoszacowania oferty dostarczenie w cenie oferty odczynników i materiałów zużywalnych.

Pytanie nr 36:

„Dotyczy Załącznika nr 2, cz. 6 Czy w związku z koniecznością dostarczenia odczynnika do oznaczania kortyzolu w surowicy i w moczu Zamawiający wymaga dostarczenia kontroli wewnętrznej i zewnętrznej do moczu?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 37:

„Dotyczy Załącznika nr 2, cz. 6 Prosimy o określenie ilości oznaczeń (5%, 10%,...) dla jakich Zamawiający wykonuje rozcieńczenia. Informacja ta jest niezbędna w celu oszacowania ilości opakowań rozcieńczalników do tego niezbędnych.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wykonuje około 3 % oznaczeń z rozcieńczenia.

Pytanie nr 38:

„Dotyczy Załącznika nr 2, cz. 6 Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie częstotliwości kontroli wewnątrzlaboratoryjnej dla podanych parametrów. Informacja ta jest niezbędna do prawidłowego wyliczenia ilości opakowań materiałów kontrolnych.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wymaga zaoferowania kontroli codziennej naprzemiennie po jednym poziomie dla wszystkich parametrów oprócz:

LH, FSH, Estradiol, Progesteron, HE-4, Testosteron, Insulina, Kortyzol, PTH, DHEA-S, C-Peptyd, a-TPO, a-TG, a-CCP, IgE, wypisane parametry Zamawiający wykonuje dwa razy w tygodniu naprzemiennie kontrolując jednym poziomem.

Pytanie nr 39:

„Dotyczy Załącznika nr 2, cz. 6 Czy Zamawiający podając w formularzu cenowym ilość oznaczeń przewidział również dodatkowe testy na kalibrację i kontrole? Jeśli nie to prosimy o podanie schematu kontroli w celu doliczenia właściwej ilości oznaczeń na ten cel.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający oszacował ilość oznaczeń ujmując ilość na kontrolę i kalibrację testów.

Pytanie nr 40:

„Dotyczy Załącznika nr 2, cz. 6 Czy poprzez odczynniki gotowe do użycia Zamawiający rozumie takie odczynniki, które nie wymagają rekonstrukcji lub łączenia kilku składników?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 41:

„Dotyczy Załącznika nr 2, cz. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na niedostarczenie materiału kontrolnego do zewnętrznego programu oceny jakości niedostępnego na rynku dla parametrów: Toxo awidność, CMV awidność, HBs Ag - test potwierdzenia?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża, zgody.

Pytanie nr 42:

„Dotyczy par. 2 pkt. 2 projektu umowy Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostarczenia przedmiotu dzierżawy z 14 dni na min. 21 dni?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 43:

„Dotyczy par. 1 pkt. 6 projektu umowy Prosimy Zamawiającego o informacje co ma na myśli stawiając warunek „rozmieszczenie towaru”?

Z ostrożności prosimy o wykreślenie tego sformułowania. Uzasadnienie: Wykonawca korzysta przy dostawach z usług firm kurierskich, które nie mają prawa rozładowywać i przenosić dostaw do pomieszczeń magazynowych na wskazane przez przedstawiciela Zamawiającego miejsce.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający ma na myśli dostarczenie do laboratorium oraz rozmieszczenie w nim dzierżawionych aparatów.

Odczynniki należy dostarczać bezpośrednio do Pracowni Diagnostyki Laboratoryjnej Zamawiającego.

Pytanie nr 44:

„Dotyczy par. 3 pkt 2 projektu umowy Prosimy Zamawiającego o wykreślenie niniejszego paragrafu z projektu umowy, gdyż Wykonawcy nie mają możliwości powiadamiania Zamawiającego o terminie dostawy.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45:

„Czy w związku z regulacją art. 144 ust. 1 ustawy PZP Zamawiający zechce wprowadzić do wzoru umowy zapis o dopuszczalności wprowadzenia zmian w brzmieniu przedstawionym poniżej? Strony dopuszczają zmiany umowy w zakresie:

- numeru katalogowego produktu (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)
- nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów
- przedmiotowym/ produkt zamienny
- sposobu konfekcjonowania (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)
- liczby opakowań

Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą ceny jednostkowej, wartości umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego.

Strony dopuszczają zmianę cen jednostkowych preparatów objętych umową w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46:

„Dotyczy pkt. 2c formularza ofertowego Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu ważności odczynników immunochemicznych z 12 miesięcy na min. 4 miesiące a biochemicznych na min. 6 miesięcy?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu ważności odczynników immunochemicznych i biochemicznych z 12 miesięcy na min. 8 miesięcy.

Pytanie nr 47:

„Dotyczy SIWZ, Część III. Opis Przedmiotu Zamówienia, Tabela dla Części nr 2: Parametry graniczne automatycznego analizatora hematologicznego podstawowego:

Punkt 3: Prosimy o możliwość zaproponowania analizatora, który ma do zaoferowania na wyniku 49 parametrów raportowalnych w tym niedojrzałych form leukocytanych jako IG (%, #), będących frakcją mielocytów, metamielocytów o promielocytów. i 22 parametry badawcze w tym HFLC (%, #)."

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 48:

„Dotyczy SIWZ, Część III. Opis Przedmiotu Zamówienia, Tabela dla Części nr 2: Parametry graniczne automatycznego analizatora hematologicznego podstawowego:

Punkt 5: Prosimy o możliwość zaoferowania analizatora, który posiada osobny kanał Low-WBC, który daje możliwość dodatkowego pomiaru przy niskich wartościach WBC. W przypadku niskich wartości PLT istnieje możliwość dodatkowego pomiaru w kanale optycznym. Zaproponowany analizator nie wymaga dodatkowych kanałów dla niskich wartości RBC i BF."

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 49:

„Dotyczy SIWZ, Część III. Opis Przedmiotu Zamówienia, Tabela dla Części nr 2: Parametry graniczne automatycznego analizatora hematologicznego podstawowego:

Punkt 23: Prosimy o możliwość zaproponowania urządzenia UPS podtrzymujący pracę aparatu w przypadku awarii zasilania przez okres min. 20 minut."

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 50:

„Dotyczy SIWZ, Część III. Opis Przedmiotu Zamówienia, Tabela dla Części nr 2: Parametry graniczne automatycznego analizatora hematologicznego wspomagającego:

Punkt 3: Prosimy o możliwość zaproponowania analizatora, różnicującego leukocyty na 6 populacji w tym na niedojrzałe formy leukocytanych jako IG (%, #), będących frakcją mielocytów, metamielocytów o promielocytów. Dodatkowym jako parametrem badawczym są HFLC (%, #)."

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 51:

„Dotyczy SIWZ, Część III. Opis Przedmiotu Zamówienia, Tabela dla Części nr 2: Parametry graniczne automatycznego analizatora hematologicznego wspomagającego:

Punkt 5: Prosimy o możliwość zaproponowania analizatora, różnicującego leukocyty na 6 populacji w tym na niedojrzałe formy leukocytanych jako IG (%, #), będących frakcją mielocytów, metamielocytów o promielocytów. Dodatkowym jako parametrem badawczym są HFLC (%, #)."

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 52:

„Dotyczy SIWZ, Część III. Opis Przedmiotu Zamówienia, Tabela dla Części nr 2: Parametry graniczne automatycznego analizatora hematologicznego wspomagającego:

Punkt 22: Prosimy o możliwość zaproponowania urządzenia UPS podtrzymujący pracę aparatu w przypadku awarii zasilania przez okres min. 20 minut."

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 53:

„Dotyczy SIWZ, Część II. Wzór umowy, dla Części nr 2:

§3 ust. 2: Prosimy o wykreślenie niniejszego postanowienia umowy, gdyż ze względów logistycznych i z uwagi na dużą liczbę wpływających zamówień, pracownicy Wykonawcy nie są w stanie każdorazowo powiadamiać Zamawiającego o terminie dostarczenia danej partii towaru.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 54:

„Dotyczy SIWZ, Część II. Wzór umowy, dla Części nr 2: §5 ust. 4 i 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku dostarczenia wadliwego towaru, termin wymiany lub powiadomienia Zamawiającego o sposobie załatwienia reklamacji liczony był w dniach roboczych?

Jeżeli tak, prosimy o doprecyzowanie niniejszych postanowień poprzez zwrot w brzmieniu „5 dni roboczych”.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 55:

„Dotyczy SIWZ, Część II. Wzór umowy, dla Części nr 2: §12 ust. 1 Prosimy o modyfikację niniejszego postanowienia Wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości pozostającej do realizacji umowy, nie zaś od wartości całej umowy.

Wykonawca wskazuje, iż w sytuacji gdy umowa dotyczy świadczeń ciągłych, a dostawa odczynników będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, odstąpienie do umowy może dotyczyć niewielkiej partii odczynników, w konsekwencji zastrzeżenie kary umownej naliczanej od wynagrodzenia umownego brutto będzie miało charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 56:

„Dotyczy SIWZ, Część II. Wzór umowy, dla Części nr 2: §12 ust. 2–5 Uprzejmie prosimy o dookreślenie zapisów: „za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”.

Wykonawca wskazuje, iż 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.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 57:

„Dotyczy SIWZ, Część II. Wzór umowy, dla Części nr 2: §12 Prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia wzoru umowy poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„Zmawiający zapłaci Wykonawcy karę umową w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z winy Zamawiającego, z wyłączeniem okoliczności, o której mowa w §12 ust. 9 niniejszej umowy”.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 58:

„Dotyczy SIWZ, Część II. Wzór umowy, dla Części nr 2: §12 Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu:

„W wypadku przekroczenia terminu zapłaty Wykonawca będzie uprawniony do naliczania odsetek ustawowych zgodnie z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. za każdy dzień opóźnienia w zapłacie.””

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie nr 59:

„Dotyczy SIWZ, Część IV. Wzór umowy dzierżawy, dla Części nr 2:

§3 ust. 11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin przystąpienia do naprawy liczony był w dni robocze?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający wyraża zgodę.*

Pytanie nr 60:

„Dotyczy SIWZ, Część IV. Wzór umowy dzierżawy, dla Części nr 2:

§3 ust. 13: Prosimy o poprawę omyłki poprzez zmianę „w ust. 8” na „w ust. 12”.”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający wprowadzi poprawkę przed podpisaniem umowy.*

Pytanie nr 61:

„Dotyczy SIWZ, Część IV. Wzór umowy dzierżawy, dla Części nr 2:

§3 ust. 14: Prosimy o uzupełnienie postanowienia poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:
„W okresie dzierżawy, gdy konieczność dokonania napraw powstanie z winy Zamawiającego na skutek nieprawidłowej eksploatacji przedmiotu umowy, koszty napraw i części zamiennych pokrywa Zamawiający”.”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie nr 62:

„Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 1 – Wzór Formularza Oferty, Pkt 2 lit. c):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu dotyczącego terminu ważności **dla Części nr 2**, poprzez dodanie zwrotu w brzmieniu:

„Oferowany przedmiot zamówienia posiada minimum 6 miesięczny okres przydatności do użycia od dnia dostawy, z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności jest zgodny z harmonogramem dostaw materiału kontrolnego, dostępnym na stronie www.....pl”?

Wykonawca wskazuje, iż odczynniki do analizatorów hematologicznych najnowszej technologii są odczynnikami specjalistycznymi, które nie posiadają aż tak długich okresów ważności jak wymaga Zamawiający. Dodatkowo Zamawiający zamawiał będzie odczynniki partiami, co gwarantuje nawet przy ważności odczynników min. 6 miesięcy, że odczynniki zawsze będą miały długi okres ważności.

Krew kontrolna jest materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew, skalkulowana jest w ilości uwzględniającej zarówno ważność jak i ilość wymaganą przez Zamawiającego. Obecnie nie ma na rynku dostępnej krwi kontrolnej o dłuższym okresie ważności, ani tożsamym z terminem ważności odczynników hematologicznych.”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza w Części nr 2, aby oferowany przedmiot zamówienia posiadał minimum 6 miesięczny okres przydatności do użycia od dnia dostawy, z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności będzie zgodny z harmonogramem dostaw materiału kontrolnego, dostępnym na stronie www.....pl”*

Pytanie nr 63:

„Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-ilościowy – Część nr 2, Tabela: Analizator:

Prosimy o poprawę omyłki poprzez zmianę „*analizator do badań koagulologicznych*” na „*analizator do badań hematologicznych*”.”

Odp. Zamawiającego: Patrz modyfikacja SIWZ z dnia 17.10.2017 r.

Pytanie nr 64:

„Dotyczy pakietu nr 1 Czy zamawiający zezwoli na zaoferowanie analizatorów z oprogramowaniem i aplikacjami w języku angielskim?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65:

„Dotyczy pakietu nr 1 Czy zamawiający dopuści używany analizator główny, sprawny z roku 2013, sprawny po pełnym przeglądzie technicznym?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 66:

„Dotyczy pakietu nr 1 Czy zamawiający dopuści używany analizator zastępczy, sprawny, po pełnym przeglądzie technicznym?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 67:

„Dotyczy pakietu nr 1 Czy zamawiający wymaga, aby analizator główny i zastępczy pracowały na identycznych zestawach odczynników?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wymaga aby analizator podstawowy i wspomagający pracował na tych samych odczynnikach

Pytanie nr 68:

„Dotyczy pakietu nr 1 W punkcie 10 opisu przedmiotu zamówienia zamawiający wymaga aby aparat pracował w oparciu o „Pojedyncze kuwety lub połączone w większe całości, w przypadku badań pojedynczych kuwety kasetkowe bez strat”. Uprzejmie prosimy o informację czy zamawiający, poprzez sformułowanie „bez strat” wymaga takiego rozwiązania, aby każda kuweta była wykorzystana, niezależnie od trybu pracy (pojedyncze badania w systemie dyżurowym lub badania w partiach) i nie było strat związanych z niepotrzebną utylizacją nieużytych kuwet?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 69:

„Dotyczy pakietu nr 1 Jeśli natomiast zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie to, przy założeniu aparatu używającego niepodzielne np.: 4-kuwetowe paski, czy zamawiający wymaga, aby oferent doliczył odpowiednio większą liczbę kuwet biorąc pod uwagę procent badań wykonywanych podczas dyżurów, gdzie próbki często są oznaczane pojedynczo (w takim przypadku zużycie kuwet wyniesie np.: 4 na jedno oznaczenie)? Jeśli tak to zwracamy się z prośbą o podanie ilości (procentu badań) wykonywanych podczas dyżurów.”

Odp. Zamawiającego: Przy założeniu aparatu używającego niepodzielne kuwety zamawiający wymaga doliczenia odpowiednio większą liczbę kuwet. Zamawiający nie jest w stanie określić w chwili obecnej ilość ewentualnych strat ponieważ nie tylko badania dyżurowe wykonuje się pojedynczo.

Pytanie nr 70:

„Dotyczy pakietu nr 1 Czy poprzez zapis w punkcie 10 opisu przedmiotu zamówienia „oddzielne igły dozujące do osoczy i odczynników” zamawiający, aparat pracujący o 3 igły (jedną igłą do osoczy i dwie, oddzielne, do reagentów)?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71:

„Dotyczy pakietu nr 1 Jaka firma jest dostawcą laboratoryjnego systemu informatycznego (LSI) dla Laboratorium?”

Odp. Zamawiającego: Nie dotyczy. Podłączenie analizatora po stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 72:

„Dotyczy pakietu nr 1 Czy zamawiający, w związku z oferowaniem przez firmy analizatora zastępczego, wyrazi zgodę na wydłużenie czas reakcji serwisu od momentu zgłoszenia awarii do rozpoczęcia naprawy do 48 godzin?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 73:

„Dotyczy pakietu nr 1 Czy wszystkie przedstawione w tabeli wymagane parametry i warunki dotyczą wyłącznie analizatora głównego, czy wszystkie punkty trzeba odnieść zarówno do analizatora zastępczego jak i analizatora „back-up”?”

Odp. Zamawiającego: Przedstawione wymagania dotyczą obu analizatorów.

Pytanie nr 74:

„Dotyczy pakietu nr 1 Czy zamawiający wymaga aby odczynnik do oznaczania D-dimerów posiadał certyfikat FDA zgodny z najnowszymi wytycznymi CLSI H59-A (jako obowiązującymi w krajach Unii Europejskiej), potwierdzający możliwość zastosowania odczynników, w wykluczeniu zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej przy użyciu oferowanego analizatora?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wymaga certyfikat dopuszczający do obrotu odczynnika na terenie Unii Europejskiej (nie konieczne FDA).

Pytanie nr 75:

„Dotyczy pakietu nr 1 Czy zamawiający wymaga, aby kalkulacja oferty dla badań PT, APTT, fibrynogenu i D-dimerów przewidywała stabilność odczynników na pokładzie oferowanego analizatora?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wymaga aby kalkulacja oferty była sporządzona w oparciu o stabilność odczynnika w temperaturze lodówki.

Pytanie nr 76:

„Dotyczy pakietu nr 1 W punkcie 14 parametrów wymaganych, zamawiający wymaga kontrolowania przez system/analizator odczynników z pomiarem ich objętości, uwzględnieniem numerów seryjnych, terminów ważności itp. Na pokładzie analizatora.” Czy zamawiający wymaga, aby z kodu kreskowego odczynnika były odczytywane wszystkie informacje dotyczące danego odczynnika m. i.: ISI(PT), zakres referencyjny, objętość odczynnika, stabilność na pokładzie, datę ważności?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga (w SIWZ brak takie punktu).

Pytanie nr 77:

„Dotyczy pakietu nr 1 Czy w podanej ilości są ilości oznaczeń kontrolnych czy też ilość oznaczeń kontrolnych należy doliczyć do podanej ilości badań?”

Odp. Zamawiającego: *Do specyfikacji wliczone są ilości oznaczeń przewidzianych na kontrole, należy doliczyć tylko materiały zużywane oraz materiał kontrolny.*

Pytanie nr 78:

„Dotyczy pakietu nr 1 Uprzejmie prosimy o informację czy zamawiający wymaga dla odczynnika do oznaczania D-dimerów niewrażliwości na przeciwciała HAMA i czynnik reumatoidalny do 1000 IU/ml, potwierdzonej ulotką producenta?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający, nie wymaga.*

Pytanie nr 79:

„Dotyczy pakietu nr 1 Czy zamawiający wymaga, aby analizator i odczynniki pochodziły od tego samego producenta?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający wymaga.*

Pytanie nr 80:

„Dotyczy pakietu nr 1 Czy, przy założeniu, że oferowany aparat wykonuje cykliczne płukania pozostawiony w trybie gotowości, zamawiający wymaga, mając na uwadze pracę aparatu podczas dyżurów, doliczenia odpowiednio większej ilości płynów płuczających?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający wymaga.*

Pytanie nr 81:

„Dotyczy pakietu nr 1 Czy zamawiający wymaga do oznaczania APTT, Fibrynogenu i D-dimerów odczynników w formie płynnej, gotowej do użycia? Odczynniki w formie gotowej do użycia charakteryzują się wyższą stabilnością oraz zmniejszają ryzyko popełnienia błędu podczas przygotowywania odczynników.”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

Pytanie nr 82:

„Pakiet nr 7 Poz. Nr 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji testów potwierdzenia do diagnostyki Borrelioz w klasie IgG o następującym składzie antygenowym: rekombinowane (VlsE Borrelia burgdorferi, VlsE B. garinii, VlsE B. afzelii), lipidy charakterystyczne dla fazy późnej: lipid Borrelia afzelii, lipid Borrelia burgdorferi, rekombinowane p83, p41, p39, wysokospecyficzne rekombinowane OspC, rekombinowane: p58, p21, p20, p19, p18”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowany skład antygenowy testów potwierdzających diagnostykę Borrelioz w klasie IgG.*

Pytanie nr 83:

„Pakiet nr 7 Poz. Nr 8 Czy Zamawiający może doprecyzować jak należy rozumieć i zinterpretować zapis brzmiący „rozwiązywanie drobnych problemów technicznych” dotyczący parametrów granicznych mikroskopu/płuczki mikroplątek/czytnika mikroplątek /kołyski/ skanera/ analizatora ELISA/ analizatora do testów paskowych ?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający w zapisie „rozwiązywanie drobnych problemów technicznych” ma na myśli zdarzenia związane z obsługą sprzętu (awarie), problemów z poprawnością kalibracji kontroli itp.*

Pytanie nr 84:

„Dotyczy PAKIETU nr 8 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga obecności CCD na każdym pasku testowym dla każdego zaoferowanego rodzaju panelu?

Nieuzasadniony jest wymóg obecności CCD wyłącznie w panelu pediatrycznym 30-parametrów i panelu insect z pominięciem pozostałych profili.

CCD jako reagująca krzyżowo determinanta węglowodanowa może być odnajdywana w wielu alergenach pochodzenia roślinnego lub zwierzęcego i ze względu na ich znaczące podobieństwo strukturalne jest często przyczyną reakcji krzyżowych. Wykrycie obecności swoistych przeciwciał IgE skierowanych przeciwko CCD może dostarczyć dodatkowych informacji, zwłaszcza w przypadkach pozytywnych wyników IgE, które nie korelują z objawami klinicznymi i służy jako pomoc przy całościowej interpretacji wyników badań.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 85:

„2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie panelu pediatrycznego o składzie:

Profil:

w6 bylica pospolita
w9 babka lancetowata
w103 pokrzywa
w203 rzepak
t3 brzoza
t4 leszczyna
t11 platan
g6 tymotka łąkowa
gs21 pyłki zbóż - mix (g12, g14, g18, g101)
e1 kot
e2 pies
e3 koń
e4 krowa
e82 królik
es2 pióra - mix 1 (e85, e111, kacze pióra)
ds1 roztocza kurzu domowego - mix 1 (d1, d2)
ms1 pleśnie - mix 1 (m1, m2, m3, m6)
m5 Candida albicans
f73 kakao
f245 jajo, całe (f1, f75)
f2 mleko krowie
f81 ser Cheddar
f13 orzech ziemny
f14 soja
f17 orzech laskowy
f256 orzech włoski
f4 mąka pszenna
f12 groch
f15 fasola, biała
f44 truskawka
fs32 owoce cytrusowe - mix 2 (f30, f32, f33, f34)
f26 wieprzowina
f27 wołowina
f83 kurczak

f49 jabłko
f3 dorsz
Marker CCD
Kalibrator 5
Kalibrator 4
Kalibrator 3
Kalibrator 2
Kalibrator 1

Profil pokarmowy:

F1 Białko jaja
f75 Żółtko jaja
f2 Mleko krowie
f45 Drożdże piekarskie
f4 Mąka pszenna
f5 Mąka żytnia
f9 Ryż
f14 Soja
f13 Orzeszki ziemne
f17 Orzech laskowy
f20 Migdał
f49 Jabłko
f84 Kiwi
f237 Morela
f25 Pomidor
f31 Marchew
f35 Ziemniak
f85 Seler
f3 Dorsz
f23 Krab

Marker CCD
Kalibrator 5
Kalibrator 4
Kalibrator 3
Kalibrator 2
Kalibrator 1

Profil wziewny:

G1 Tomka wonna
g3 Kupkówka pospolita
g6 Tymotka łąkowa
g12 Żyto
t2 Olcha
t3 Brzoza
t4 Leszczyna
t7 Dąb
w1 Ambrozja
w6 Bylica
w9 Babka lancetowata
d1 Dermatophagoides pteronyssinus
d2 Dermatophagoides farlanae
e1 Kot

e2 Pies
 e3 Koń
 m1 *Penicillium notatum*
 m2 *Cladosporium herbarum*
 m3 *Aspergillus fumigatus*
 m6 *Alternaria alternata*
 Marker CCD
 Kalibrator 5
 Kalibrator 4
 Kalibrator 3
 Kalibrator 2
 Kalibrator 1
Profil atopowy:
 g6 Tymotka łąkowa
 g12 Żyto
 t3 Brzoza
 w6 Bylica
 d1 *Dermatophagoides pteronyssinus*
 e1 Kot
 e2 Pies
 e3 Koń
 m2 *Cladosporium herbarum*
 m6 *Alternaria alternata*
 f1 Białko jaja
 f2 Mleko krowie
 f3 Dorsz
 f4 Mąka pszenna
 f9 Ryż
 f14 Soja
 f17 Orzech laskowy
 f31 Marchew
 f35 Ziemniak
 f49 Jabłko
 Marker CCD
 Kalibrator 5
 Kalibrator 4
 Kalibrator 3
 Kalibrator 2
 Kalibrator 1
Panel DPA-Dx Mleko 1
 f2 Mleko krowie
 f76 nBos d4 - Alfa-laktoalbumina (Mleko krowie)
 f77 nBos d5 - Beta-laktoglobulina (Mleko krowie)
 f78 nBos d8 - Kazeina (Mleko krowie)
 f334 nBos d - Laktoferyna (Mleko krowie)
 e204 nBos d6 Surowicza albumina wołowa (BSA)
 Marker CCD
 Kalibrator 5
 Kalibrator 4
 Kalibrator 3

Kalibrator 2

Kalibrator 1

Profil DPA-Dx jady owadów 1:

I1 Jad pszczoły

I208 rApi m1 - fosfolipaza A2 (jak pszczoły)

i3 Jad osy

i209 rVes v5 (jad osy)

CCD"

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 86:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku alergologii czas wykonywania badań nie przekraczał 4 godzin?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 87:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie paneli do diagnostyki celiakii w których każdy pasek testowy zawiera: transglutaminazę tkankową (tTG) i gliadynę (GAF-3X) (peptyd fuzyjny, analog gliadyny); linie kontrolne koniugatów, kontrolę negatywną oraz kontrolę surowicy?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 88:

„Dotyczy części III, Część 3: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora półautomatycznego, ponieważ na rynku nie ma analizatora automatycznego spełniającego opisany warunek wydajności?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora półautomatycznego.

Pytanie nr 89:

„Dotyczy części III, Część 3 pkt. 1 parametrów granicznych: Czy w związku z opisem pasków testowych, Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora bez możliwości odczytywania pasków dla mikroalbuminy i kreatyniny? Do określania mikroalbuminy proponujemy testy półilościowe o czułości 20 mg / L do odczytu wizualnego. Odczyt z analizatora również jest półilościowy.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 90:

„Dotyczy części III, część 3 pkt. 6 parametrów granicznych: Czy oprócz automatycznego usuwania zużytych pasków do pojemnika na odpady, Zamawiający również wymaga automatycznie generowanego przez aparat komunikatu o zapelnieniu pojemnika na odpady?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 91:

„Dotyczy części III, część 3 pkt. 10 wartości dopuszczalnych: Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek możliwość zaoferowania pasków o czułości pola białka 12-18 mg / dl, bez pola dla kreatyniny?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 92:

„Dotyczy części III, część 5, pkt. 3 parametrów wymaganych: Czy przez zapis "elektrody bezobsługowe" Zamawiający wymaga zaoferowania elektrod (Na, K, Cl, Ref), które nie wymagają uzupełnienia płynu lub wymiany membrany?"

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 93:

„Dotyczy części III, część 5, pkt. 4 parametrów wymaganych: Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek możliwość zaoferowania analizatora posiadającego moduł do wstawiania i odbioru próbek o pojemności 150 próbek?"

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 94:

„Dotyczy części III, część 5, pkt. 5 parametrów wymaganych: Prosimy o doprecyzowanie, czy liczba odczynników podanych przez Zamawiającego jest łączną ilością odczynników dla analizatora głównego i zapasowego, czy też jest to wymóg dla każdego analizatora osobno?"

Odp. Zamawiającego: Tak, jest to ilość łączna odczynników dla obu analizatorów.

Pytanie nr 95:

„Dotyczy części III, część 5, pkt. 15 parametrów wymaganych: Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek, jeśli najmniejsza objętość odczynnika wynosi 120 µl plus 2-30 µl próbki?"

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 96:

„Dotyczy części III, część 5, pkt. 17 parametrów wymaganych: Czy Zamawiający wymaga odczynników oznakowanych kodami kreskowymi w celu monitorowania typu i ilości odczynnika?"

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 97:

„Dotyczy części III, część 5, pkt. 19 parametrów wymaganych: Czy Zamawiający wymaga aby obsługa analizatorów odbywała się z jednego stanowiska operatora?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 98:

„Dotyczy części III, część 5, pkt. 19 parametrów wymaganych: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania analizatorów z oprogramowaniem w języku angielskim?"

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 99:

„Dotyczy części III, Część 5, pozycja. 30 formularza asortymentowo-cenowego, Załącznik nr 2: Prosimy o doprecyzowanie czy nie zaistniała pomyłka i czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesunięcie ww oznaczenia do części III, część 6 (immunochemia)?"

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający dopuszcza wykonanie IgE w zewnętrznym laboratorium. Wykonawca składając ofertę musi uwzględnić wszystkie składowe ceny, między innymi koszt wysyłki i wykonanie badania.

Pytanie nr 100:

„Dotyczy SIWZ: W celu prawidłowego przygotowania oferty i wyspecyfikowania koniecznych materiałów prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby analizator posiadał możliwość oznaczania hemoglobiny glikowanej, gdy hemolizat przygotowywany jest automatycznie na pokładzie analizatora bez udziału osoby obsługującej aparat czy manualnie poza analizatorem?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza obie możliwości.

Pytanie nr 101:

„Dotyczy część III Opis przedmiotu zamówienia. Część nr 6. Parametry techniczne analizatorów immunologicznych Lp.1 Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie dwóch analizatorów, które różnią się parametrami technicznymi (min. pojemnością karuzeli odczynnikowej) i wykorzystywanymi materiałami zużywalnymi, natomiast produkowane są przez tego samego producenta, wykorzystują tę samą metodę pomiaru, odczynniki, kalibratory i kontrole oraz zapewniają pełną porównywalność uzyskanych wyników.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 102:

„Dotyczy część III Opis przedmiotu zamówienia. Część nr 6. Parametry techniczne analizatorów immunologicznych Lp.3 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby wydajność aparatu min. 80 oznaczeń/godzinę była zachowana dla wszystkich oferowanych w postępowaniu parametrów immunochemicznych, niezależnie od typu reakcji jedno- lub dwustopniowej? ”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 103:

„Dotyczy część III Opis przedmiotu zamówienia. Część nr 6. Parametry techniczne analizatorów immunologicznych Lp.10 Prosimy o potwierdzenie, że eliminacja carry-over dotyczy w tym przypadku części immunochemicznej analizatora, a "poziom nieistotny kliniczny" odnosi się do całkowitej eliminacji efektu przeniesienia?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 104:

„Dotyczy część III Opis przedmiotu zamówienia. Część nr 6. Parametry techniczne analizatorów immunologicznych Lp.25 Prosimy o podanie nazwy dostawcy i numerów wymaganego zewnętrznego programu oceny jakości badań.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wymaga programu kontroli zewnętrznej dla wszystkich zamawianych parametrów 2 razy w roku.

Pytanie nr 105:

„Dotyczy załącznika 2 FORMULARZ ASORTYMENTOWO-ILOŚCIOWY - CZĘŚĆ NR 6 Ze względu na posiadanie w ofercie kilku testów do oznaczania gonadotropiny kosmówkowej o różnych wskazaniach diagnostycznych, prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający zamierza stosować test wyłącznie jako test ciążowy, czy także jako marker chorób trofoblastu oraz nowotworów produkujących HCG?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający nie określił takich wymogów.

Pytanie nr 106:

„Dotyczy załącznika 2 FORMULARZ ASORTYMENTOWO-ILOŚCIOWY - CZĘŚĆ NR 6 Prosimy o wyjaśnienie ile oznaczeń kortyzolu Zamawiający będzie wykonywał w moczu? Jednocześnie prosimy o wyrażenie zgody na modyfikację formularza asortymentowo-cenowego poprzez dodanie pozycji w których zostaną wycenione odczynnik i kalibrator do oznaczeń kortyzolu w moczu”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację formularza asortymentowo-cenowego poprzez dodanie pozycji w których zostaną wycenione odczynniki i kalibratory do oznaczeń kortyzolu w moczu. Ilość jaką Zamawiający zamierza wykonać to 10 % z całkowitej ilości szacowanych oznaczeń kortyzolu.

Pytanie nr 107:

„Dotyczy załącznika 2 FORMULARZ ASORTYMENTOWO-ILOŚCIOWY - CZĘŚĆ NR 6 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty na parathormon 2 gen czy 3 gen.?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający oczekuje zaproponowania najnowszej dostępnej generacji testu proponowanego przez danego Wykonawcę.

Pytanie nr 108:

„Dotyczy załącznika 2 FORMULARZ ASORTYMENTOWO-ILOŚCIOWY - CZĘŚĆ NR 6 Czy w celu uniknięcia błędów i incydentów medycznych Zamawiający wymaga, aby oferowane odczynniki do oznaczania TSH, fT4 i fT3 posiadały określone przez producenta odczynników specyficznych wartości referencyjne dla populacji dorosłych, dzieci, kobiet w ciąży w poszczególnych trymestrach oraz osób starszych, co pozwoli prawidłowo interpretować wyniki oznaczeń tych parametrów?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 109:

„Dotyczy część III Opis przedmiotu zamówienia. Część nr 6. Parametry techniczne analizatorów immunologicznych Lp.3 W celu zapewnienia wymaganej wydajności 80 oznaczeń/godzinę prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający oczekuje aby czas uzyskania pojedynczego wyniku dla każdego testu nie był dłuższy niż 30 minut?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie nr 110:

„Dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego - CZĘŚĆ NR 6 Załącznik nr 2 Lp.44. Ze względu na wieloprofilowość Szpitala oraz konieczność szybkiego wydawania wyników kluczowych z punktu widzenia ratowania życia, czy Zamawiający wymaga, aby czas uzyskania wyniku Troponiny wysokoczułej był jak najkrótszy i wynosił nie więcej niż 10 minut?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 111:

„Dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego - CZĘŚĆ NR 6 Załącznik nr 2 Czy Zamawiający wymaga aby oferowane odczynniki były fabrycznie prekalibrowane, miały krzywą kalibracyjną zapisaną w kodzie kreskowym, automatycznie wczytywaną po wstawieniu kalibratora na pokład i wymagały wykonania okresowej, jedynie dwupunktowej kalibracji?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 112:

„Dotyczy Części III: Opis Przedmiotu Zamówienia – część 1 Punkt 23 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu - Czas reakcji serwisu – do 60 min. od chwili zgłoszenia na: „Czas reakcji serwisu – do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 08.00 - 21.00 w dni robocze, oraz do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 09.00 - 13.00 w soboty i niedziele”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza czas reakcji serwisu – do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 08.00 - 21.00 w dni robocze, oraz do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 09.00 - 13.00 w soboty i niedziele.

Pytanie nr 113:

„Dotyczy Części III: Opis Przedmiotu Zamówienia – część 1 Punkt 24 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu: Czas przystąpienia do naprawy – do 24 godz. od chwili zgłoszenia na: „Czas przystąpienia do naprawy – do 24 godz. od chwili zgłoszenia w dni robocze”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza czas przystąpienia do naprawy – do 24 godz. od chwili zgłoszenia w dni robocze.

Pytanie nr 114:

„Dotyczy Części III: Opis Przedmiotu Zamówienia – część 3 Punkt 26 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu - Czas reakcji serwisu – do 60 min. od chwili zgłoszenia na: „Czas reakcji serwisu – do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 08.00 - 21.00 w dni robocze, oraz do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 09.00 - 13.00 w soboty i niedziele”.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza czas reakcji serwisu – do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 08.00 - 21.00 w dni robocze, oraz do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 09.00 - 13.00 w soboty i niedziele.

Pytanie nr 115:

„Dotyczy Części III: Opis Przedmiotu Zamówienia – część 3 Punkt 27 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu - Czas przystąpienia do naprawy – do 24 godz. od chwili zgłoszenia. na : „Czas przystąpienia do naprawy – do 24 godz. od chwili zgłoszenia w dni robocze”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza czas przystąpienia do naprawy – do 24 godz. od chwili zgłoszenia w dni robocze.

Pytanie nr 116:

„Dotyczy Części III: Opis Przedmiotu Zamówienia – część 4 Punkt 22 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu - Czas reakcji serwisu – do 60 min. od chwili zgłoszenia (pod pojęciem czas reakcji serwisu zamawiający rozumie – bezpośredni kontakt z inżynierem serwisowym) na: „Czas reakcji serwisu – do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 08.00 - 21.00 w dni robocze, oraz do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 09.00 - 13.00 w soboty i niedziele.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza czas reakcji serwisu – do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 08.00 - 21.00 w dni robocze, oraz do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 09.00 - 13.00 w soboty i niedziele.

Pytanie nr 117:

„Dotyczy Części III: Opis Przedmiotu Zamówienia – część 4 Punkt 23 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu - Czas przystąpienia do naprawy – do 24 godz. od chwili zgłoszenia. na : Czas przystąpienia do naprawy – do 24 godz. od chwili zgłoszenia w dni robocze”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza czas przystąpienia do naprawy – do 24 godz. od chwili zgłoszenia w dni robocze.

Pytanie nr 118:

„Dotyczy Części III: Opis Przedmiotu Zamówienia – część 5 Punkt 26 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu - Czas reakcji serwisu – do 60 min. od chwili zgłoszenia. na - Czas reakcji serwisu – do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 08.00 - 21.00 w dni robocze, oraz do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 09.00 - 13.00 w soboty i niedziele.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza czas reakcji serwisu – do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 08.00 - 21.00 w dni robocze, oraz do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 09.00 - 13.00 w soboty i niedziele.

Pytanie nr 119:

„Dotyczy Części III: Opis Przedmiotu Zamówienia – część 5 Punkt 27 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu - Czas przystąpienia do naprawy – do 24 godz. od chwili zgłoszenia. na Czas przystąpienia do naprawy – do 24 godz. od chwili zgłoszenia w dni robocze”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza czas przystąpienia do naprawy – do 24 godz. od chwili zgłoszenia w dni robocze.

Pytanie nr 120:

„Dotyczy Części III: Opis Przedmiotu Zamówienia – część 6 Punkt 28 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu - Czas reakcji serwisu – do 60 min. od chwili zgłoszenia. Na: Czas reakcji serwisu – do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 08.00 - 21.00 w dni robocze, oraz do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 09.00 - 13.00 w soboty i niedziele.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza czas reakcji serwisu – do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 08.00 - 21.00 w dni robocze, oraz do 60 min. od chwili zgłoszenia w godz. 09.00 - 13.00 w soboty i niedziele.

Pytanie nr 121:

„Dotyczy Części III: Opis Przedmiotu Zamówienia – część 6 Punkt 29 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu - Czas przystąpienia do naprawy – do 24 godz. od chwili zgłoszenia. na : Czas przystąpienia do naprawy – do 24 godz. od chwili zgłoszenia w dni robocze.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza czas przystąpienia do naprawy – do 24 godz. od chwili zgłoszenia w dni robocze.

Pytanie nr 122:

„Dot.: CZĘŚĆ II - WZÓR UMOWY Par. 2 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin ich instalacji 7 dni od daty dostarczenia?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 123:

„Dot.: CZĘŚĆ II - WZÓR UMOWY Par. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu: „Skorzystanie przez Zamawiającego z ww. uprawnienia określonego w ust. 5-8 zwalnia Wykonawcę z wykonania zamówienia, co do którego był w opóźnieniu, a tym samym wyłącza możliwość naliczenia kar umownych z tego tytułu za okres przypadający od dnia dostarczenia towaru przez inny podmiot.”?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 124:

„Dot.: CZĘŚĆ II - WZÓR UMOWY Par. 6 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 125:

„Dot.: CZĘŚĆ II - WZÓR UMOWY Par. 12 ust. 1 Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. niezrealizowanej części umowy.

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 126:

„Dot.: CZĘŚĆ II - WZÓR UMOWY Par. 12 ust. 2-5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie słowa „lub opóźnienia”?

Uzasadnienie:

„Opóźnienie” oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia, natomiast „zwłoka” zgodnie z art. 476 K.C., następuje w sytuacji gdy dłużnik nie spełnia świadczenia w skutek okoliczności za które ponosi odpowiedzialność. Kara umowna skategoryzowana jako zryczałtowane odszkodowanie, powinna być wymagalna wyłącznie jeżeli została spowodowana okolicznościami, za które dłużnik (Wykonawca) ponosi odpowiedzialność na zasadach ogólnych. Z powyższych przesłanek wynika, iż dla zachowania istoty instytucji kary umownej - nie może ona zostać zastrzeżona na wypadek niedotrzymania terminu wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 127:

„Dot.: CZĘŚĆ II - WZÓR UMOWY Par. 12 Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 128:

„części nr 2 Dotyczy podstawowego analizatora: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator, który w trybie manualnym potrzebuje 150µl krwi, a w trybie z podajnikiem 200µl?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 129:

„części nr 2 Dotyczy podstawowego analizatora: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator, w którym zakres liniowości RBC wynosi od 0 do $8,0 \times 10^6/\mu\text{l}$?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 130:

„części nr 2 Dotyczy podstawowego analizatora: Czy zamawiający wyrazi zgodę na analizator w którym zakres liniowości Hb wynosi od 0 do 25 g/dl dla obu analizatorów (podstawowego i wspomagającego)?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 131:

„części nr 2 Dotyczy analizatora wspomagającego Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator wspomagający rozróżniający leukocyty na 5 populacji: neutrocyty, eozynocyty, bazocyty, monocyty, limfocyty oraz raportujący dodatkowo 2 parametry badawcze: duże, niedojrzałe komórki (młode formy leukocytarne) oraz atypowe limfocyty?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 132:

„części nr 2 Dotyczy analizatora wspomagającego Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator wspomagający wykonujący rozdział WBC metodą cytometrii przepływowej z zastosowaniem lasera półprzewodnikowego i barwienia cytochemicznego?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 133:

„części nr 2 Dotyczy analizatora wspomagającego Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator wspomagający posiadający wyłącznie zewnętrzny tylko czytnik kodów kreskowych?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 134:

„części nr 2 Dotyczy analizatora wspomagającego Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator wspomagający, który w trybie manualnym potrzebuje 120 μl krwi, a w trybie z podajnikiem 180 μl krwi?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 135:

„części nr 2 Dotyczy analizatora wspomagającego Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator wspomagający o liniowości PLT od 0 do $2000 \times 10^3/\mu\text{l}$?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 26.10.2017 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych
Piotr Feszak