



Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II spółka akcyjna

57-320 Polanica-Zdrój, ul. Jana Pawła II 2

Tel.: 74/86 21 100; Fax: 74/86 21 102

www.scm.pl

NIP: 8831788549; REGON: 020493961

KRS: 0000438391, Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu

IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

Kapitał zakładowy wpłacony w całości: 36 800 000,00 PLN

Numer konta bankowego: 62 1020 3668 0000 5802 0476 2326

Polanica-Zdrój, dnia 15.01.2020 r.

L.dz. EZP.3820.6.2020

Znak sprawy ZP/PN/2019/77 – laboratorium

Uczestnicy postępowania

dotyczy: pytań wniesionych do prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **zakup wraz z dostawą i rozładunkiem odczynników i materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą aparatury dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Specjalistycznego Centrum Medycznego im. św. Jana Pawła II S.A.**

Zamawiający Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II S.A., ul. Jana Pawła II nr 2, 57-320 Polanica-Zdrój informuje, że do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, oznaczonego **ZP/PN/2019/77 – laboratorium** zostały wniesione następujące zapytania:

Pytanie 1, Pakiet nr 8, Załącznik nr 6a do SIWZ(analityka)

analizator parametrów krytycznych - §4 podpunkt 4.2a Wykonawca gwarantuje, że dostarczane do Zamawiającego: odczynniki będą posiadały termin ważności nie krótszy niż 12 miesiące od daty dostawy.

Czy Zamawiający dopuści 4 miesięczny termin ważności odczynników przy możliwości złożenia co rocznego harmonogramu dostaw w oparciu o planowane zużycie?

Analizator pracuje jedynie na dwóch materiałach zużywalnych z określonym przewidywalnym terminem przydatności, co pozwala na dokładne przewidzenie ilości potrzebnych elementów zapewniających nieprzerwaną pracę. Łatwość planowania elementów zużywalnych w połączeniu z harmonogramem dostaw pozwoli na zmniejszenie stanów magazynowych.

Odpowiedź 1: Zamawiający dopuszcza 4 miesięczny termin ważności odczynników.

Pytanie nr 2, Pakiet nr 8, Załącznik nr 6a do SIWZ(analityka)

analizator parametrów krytycznych - §4 podpunkt nr 4.2c „materiały kontrolne i zużywalne oraz kalibratory są odpowiednie do zaproponowanych analizatorów, będą posiadały termin ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy”

Analizatory do oznaczania parametrów krytycznych, które chcemy zaoferować (spełniające wszystkie pozostałe warunki graniczne w załączniku nr 1 do SIWZ) posiadają materiał kontrolny zawarty w pakiecie odczynnikowym, ważnym 4 miesiące od daty produkcji. W związku z tym zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści 4 miesięczny termin niezmienności serii dla materiału kontrolnego?

Odpowiedź 2: Zamawiający dopuszcza 4 miesięczny termin niezmienności serii dla materiału kontrolnego.

Pytanie nr 3, Pakiet nr 8, zał. Nr 1 „Formularz asortymentowo-cenowy” – tabela „Parametry graniczne” pkt. Nr 5 „Analizator z modułem automatycznej kontroli jakości”

Czy Zamawiający wymaga aby analizator posiadający automatyczny system kontroli jakości zintegrowany z pakietem odczynnikowym wykonujący oznaczenie na trzech poziomach codziennie z niezależnych płynów kontrolnych? Jak również zapewniającego możliwość prowadzenia analizy całkowitego błędu dopuszczalnego dla poszczególnych parametrów oraz aby wyniki kontroli jakości wykonywane na analizatorze były przedstawiane jako wartość liczbowa (nominalna) aby można ją było porównać z wartościami odniesienia dla danego poziomu?

Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II spółka akcyjna z siedzibą w Polanicy-Zdroju przy ul. Jana Pawła II 2, 57-320 Polanica-Zdrój (dalej Spółka). Spółka przetwarzać będzie Pani/Pana dane osobowe w celu prowadzenia z Panią/Panem korespondencji i realizacji spraw, których ta korespondencja dotyczy. Szczegółowe informacje w zakresie przetwarzania Pani/Pana danych osobowych przez Spółkę - w tym praw, które Pani/Panu przysługują - znajdzie Pani/Pan pod adresem <https://bip.scm.pl> w zakładce Klauzule informacyjne. W przypadku jakichkolwiek pytań w związku z przetwarzaniem Pani/Pana danych osobowych może Pani/Pan skontaktować się z administratorem danych pod podanym powyżej adresem siedziby. Może Pani/Pan również bezpośrednio skontaktować się z wyznaczonym w Spółce inspektorem ochrony danych pod adresem siedziby Spółki lub pod adresem e-mail: daneosobowe@scm.pl.

Odpowiedź 3: Zamawiający wymaga automatycznego systemu kontroli jakości zintegrowanego z pakietem odczynnikowym, na trzech poziomach codziennie wraz z możliwością oceny liczbowej wartości całkowitego błędu dopuszczalnego dla poszczególnych parametrów w porównaniu do wartości odniesienia.

Pytanie nr 4, Pytania do umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od **wartości NETTO** niezrealizowanej dostawy?

Odpowiedź 4: NIE

Pytanie nr 5, Pytania do umowy:

(§ 6 pkt. 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej umowy?

Odpowiedź 5: NIE

Pytanie nr 6, Pytania do umowy:

W przypadku braku zgody na powyższe prosimy o okazanie kalkulacji przyszłej, hipotetycznej szkody, jaką ma ponieść zamawiający w związku z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy- zgodnie z przepisami.

Odpowiedź nr 6: Zamawiający nie ma obowiązku dokonywać kalkulacji.

Pytanie nr 7, Pytania do umowy:

Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Odpowiedź 7: NIE

Pytanie nr 8, Pytania do umowy:

Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Odpowiedź 8: NIE

Pytanie nr 9, Pytania do umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w projekcie umowy zapisu, że zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy?

Odpowiedź 9: NIE

Pytanie nr 10, Pytania do umowy:

Czy Zamawiający dopuści aneksowanie ze względu na zamianę oferowanego produktu na produkt równoważny w przypadku zmiany produktu lub producenta sprzętu?

Odpowiedź 10: Zamawiający dopuszcza aneksowanie umowy na warunkach określonych w § 8.7 wzoru umowy. Zamawiający modyfikuje wzór umowy i zamieszcza na stronie bip.scm.pl.

Pytanie nr 11, Pytania do umowy:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zamiennika o parametrach nie gorszych od proponowanego w umowie po powiadomieniu Zamawiającego w wypadku wystąpienia przejściowego produktu?

Odpowiedź 11: Zamawiający dopuszcza aneksowanie umowy na warunkach określonych w § 8.7 wzoru umowy. Zamawiający modyfikuje wzór umowy i zamieszcza na stronie bip.scm.pl.

Pytanie nr 12, Pytania do umowy:

Czy Zamawiający wprowadzi możliwość wstrzymania dostaw w przypadku nierealizowania płatności?

Odpowiedź 12: NIE

Pytanie nr 13, Pytania do umowy:

Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie: Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych

Odpowiedź 13: NIE

Pytanie nr 14, Dotyczy SIWZ, pkt 7.5.2

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby Wykonawca zamiast aktualnego odpisu z właściwego rejestru w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy, przedstawił informację odpowiadającą odpisowi aktualnemu z rejestru przedsiębiorców, pobraną na podstawie art. 4 ust. 4a ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym?

Departament Informatyzacji i Rejestrów Sądowych Ministerstwa Sprawiedliwości uruchomił w dniu 28 czerwca 2012 roku internetową usługę pozwalającą na pobranie wydruku komputerowego aktualnych informacji o podmiotach wpisanych do KRS. Wydruki te mają moc zrównaną z mocą dokumentów wydawanych przez Centralną Informację.

Odpowiedź 14: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Wykonawca powołuje się na uchylony art. 24. ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp.

Pytanie nr 15, Dotyczy Wzór umowy – załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

§2 ust. 2.2 pkt 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dla pakietu nr 9 termin ważności odczynników do badań hematologicznych wynosił co najmniej 6 miesięcy, z wyłączeniem krwi kontrolnej, której termin ważności wynosi do 2 miesięcy, w przypadku, gdy ta będzie rozdysponowana wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego, dostępnym na stronie www.....pl,

Odpowiedź 15: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 16, Dotyczy Wzór umowy – załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

§3 ust. 3.3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, że zapisy w tiret pierwszym, drugim, trzecim oraz czwartym dotyczą tylko zamówień złożonych faksem.

Odpowiedź 16: TAK

Pytanie nr 17, Dotyczy Wzór umowy – załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

§3 ust 3.4

Prosimy Zamawiającego o dookreślenie postanowienia poprzez dodanie „lub na adres e-mail”.

Odpowiedź 17: Zamawiający dopuszcza przesyłanie zamówień na wskazany adres e-mail. Zamawiający modyfikuje wzór umowy i zamieszcza na stronie bip.scm.pl.

Pytanie nr 18, Dotyczy Wzór umowy – załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

§3 ust. .4.2 pkt a

Czy Zamawiający dopuści dla pakietu nr 9 odczynniki posiadające termin ważności nie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź 18: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 19, Dotyczy Wzór umowy – załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

§3 ust. .4.2 pkt b

Czy dla pakietu nr 9 Zamawiający dopuści krew kontrolną posiadającą termin ważności nie krótszy niż 2 miesiące od daty dostawy, zgodnie z harmonogramem dostaw materiału kontrolnego?

Odpowiedź 19: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 20, Dotyczy Wzór umowy – załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

§3 ust. 4.2 pkt c

Czy zamawiający dopuści materiały zużywalne i kalibratory posiadające termin ważności nie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź 20: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 21, Dotyczy Wzór umowy – załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

§3 ust. 4.4 pkt c

Prosimy o dookreślenie zapisu poprzez dodanie „*dłużej niż 3 dni robocze*”.

Odpowiedź 21: Nie

Pytanie nr 22, Dotyczy Wzór umowy – załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

§7 ust. 7.2 pkt c

Prosimy o dookreślenie zapisu poprzez dodanie „*odsetek ustawowych zgodnie z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. za każdy dzień opóźnienia w zapłacie*”

Odpowiedź 22: Tak, Zamawiający modyfikuje wzór umowy i zamieszcza na stronie bip.scm.pl.

Pytanie nr 23, Dotyczy Wzór umowy – załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

§7 ust. 8.2 pkt a

Czy Zamawiający dopuści możliwość dosyłania faktury papierowej po dostawie towaru lub w formie elektronicznej na e-mail w formacie pliku pdf?

Ze względu na stosowaną przez Wykonawcę politykę bezpieczeństwa i ochronę danych stanowiących informację handlową, faktury wystawiane są przez pracownika Wykonawcy w biurze w dniu dostawy towaru do Zamawiającego, a sam przedmiot dostawy jest wysyłany do Zamawiającego z magazynu Wykonawcy, który znajduje się w innej lokalizacji niż biuro. Nie istnieje zatem fizycznie możliwość by faktura była dostarczona Zamawiającemu wraz z zamówionym i dostarczonym towarem. Wraz z towarem Wykonawca załącza dokument dostawy, potwierdzający ilość, rodzaj towaru będącego przedmiotem dostawy, natomiast faktura VAT wysyłana jest pocztą po wykonaniu zamówienia.

Ewentualnie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie wraz z towarem elektronicznej faktury VAT na wskazany adres poczty elektronicznej?

Jeżeli tak prosimy o zmianę ww. postanowienia poprzez dodatnie zapisu „*Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie faktur elektronicznych na następujący adres poczty elektronicznej.....*”.

Odpowiedź 23: Zamawiający dopuszcza przesyłanie faktur w formie elektronicznej na adres faktura@scm.pl w pliku pdf po dostawie towaru. Zamawiający modyfikuje wzór umowy i zamieszcza na stronie bip.scm.pl.

Pytanie nr 24, Dotyczy Wzór umowy – załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

§9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zmiany umowy w poniższej sytuacji:

„Strony dopuszczają zmianę niniejszej umowy w zakresie zmiany stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto.”

Odpowiedź 24: NIE

Pytanie nr 25, Dotyczy Wzór umowy – załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

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 25: Zamawiający modyfikuje § 13.2 wzoru umowy: „Integralną częścią niniejszej umowy są załączniki nr: 1. Formularz asortymentowo -cenowy sporządzony na podstawie złożonej oferty.

2.(II) Obowiązki Wykonawców Specjalistycznego Centrum Medycznego im. św. Jana Pawła II S.A w zakresie zasad zintegrowanego systemu zarządzania.

3.(III) Porozumienie o powierzeniu przetwarzania danych osobowych zgodne z oświadczeniem o spełnieniu wymogów określonych w art. 28 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenia o ochronie danych) dalej też zwane RODO.

Zamawiający modyfikuje wzór umowy i zamieszcza na stronie www.bip.scm.pl

Pytanie nr 26, Pakiet nr 9, Załącznik nr 1 - formularz asortymentowo-cenowy

Czy zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację tabeli cenowej (pakiet 9, zał.1) w następującym zakresie:

- formuły: aby realnie oddawały ilości odczynników potrzebnych do wykonania określonych ilości badań
- dodanie wierszy do poszczególnych części tabeli (CBC, CBC+DIFF, RETIKULOCYTY) aby była możliwość wpisania odpowiednich odczynników.

Obecne formuły i format tabeli nie pozwalają na poprawne jej uzupełnienie.

Odpowiedź 26: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację tabeli cenowej.

Pytanie nr 27: Pakiet nr 9, dotyczy punktu nr 8 w Tabeli „Zestawienie parametrów hematologicznych i testów” Załącznika nr 1 do SIWZ.

Czy Zamawiający zezwala na zaoferowanie analizatorów hematologicznych wymagających objętości próbki w celu wykonania pełnej morfologii CBC 5 Diff – 53 ul , analizator w trybie CBC aspiruje 30 ul a w trybie Retic – 35 ul . W punkcie 10 SIWZ Zamawiający wymaga aby analizator nie pracował w trybie wstępnego rozcieńczenia, czy zatem odstępuje od zapisu trybu kapilarnego z predilucją?

Odpowiedź 27: Zamawiający nie dopuszcza możliwości aspiracji przez analizatory hematologiczne większej objętości próbki niż określona w SIWZ. Niższa objętość aspiracji jest pożądana ze względu na to, iż u niektórych pacjentów dostępność materiału do badania jest ograniczona lub istnieje prawdopodobieństwo poszerzenia zakresu wykonywanych badań, powtórek czy też braku możliwości kolejnego pobrania krwi.

Dot. pkt 10, pakiet 9 – parametry graniczne – podane minimalne zakresy liniowości tyczą się próbek bez rozcieńczenia.

Pytanie nr 28, Pakiet nr 9, dotyczy punktu nr 9 w Tabeli „Zestawienie parametrów hematologicznych i testów” Załącznika nr 1 do SIWZ.

Czy Zamawiający zezwala aby oferowane analizatory hematologiczne oznaczały parametr IG%,# jako wspólną frakcję młodych form leukocytnych LIC%,# wartości podwyższone młodych form granulocytnych i leukocytnych wymagają potwierdzenie diagnostycznego przez weryfikację mikroskopową, podobnie również parametr wymagany P-LCR jest wartością procentową a więc szacunkową, prosimy zatem o możliwość zastąpienia tego parametru informacją w postaci flagi o obecności dużych komórek PLT .

Odpowiedź 28: Zamawiający nie zezwala. Zamawiający oczekuje oceny liczbowej (w wartościach bezwzględnych i procentowych) frakcji niedojrzałych granulocytów tj. promielocytów, mielocytów i metamielocytów, jako parametru bardzo ważnego w diagnostyce min. sepsy czy różnicowania zespołu białaczkowego z faktycznym rozrostem komórek linii granulocytarnej. Mając na uwadze specyfikę szpitala wielospecjalistycznego (SOR, oddziały zabiegowe) a także organizację pracy laboratorium, powyższy parametr

dostarcza nie tylko precyzyjnej informacji diagnostycznej w bardzo krótkim czasie, ale też ogranicza liczbę wykonywanych rozmazów krwi obwodowej.

Proponowane przez Oferenta rozwiązanie polegające na oznaczeniu tzw. młodych form leukocytarnych LIC czyli młodych postaci granulocytów, dużych blastów i dużych monocytów w formie jednej wartości liczbowej, nie ma istotnej wartości diagnostycznej; następstwem jest konieczność wykonania rozmazów krwi, co przedłuża wydanie wstępnej diagnozy laboratoryjnej o kilka lub kilkanaście godzin.

Zamawiający nie wyraża zgody na zastąpienia oceny liczbowej P-LCR jedynie oflagowaniem. P-LCR jest parametrem o dużej wartości diagnostycznej, oceniającym ilościowo obecność płytek olbrzymich, agregatów płytek i mikrocytów. Parametr istotny w monitorowaniu np. tendencji do zakrzepicy u pacjentek stosujących HTZ.

Pytanie nr 29, Pakiet nr 9, dotyczy punktu nr 10 w Tabeli „Zestawienie parametrów hematologicznych i testów” Załącznika nr 1 do SIWZ.

Czy Zamawiający zezwala na zaoferowanie analizatorów hematologicznych w których liniowość w trybie CDR (z automatycznym rozcieńczeniem w zakresie liniowości pomiaru) wynosi dla WBC od 0 – 360 000/uł, PLT od 0 – 380 tys/uł, Hgb od 0 – 24 g/dl, HCT od 0 – 67 %, RBC od 0 – 8 mln /uł?

Odpowiedź 29: Nie, zgodnie z SIWZ. Proponowane zakresy liniowości są zbyt niskie i nie spełniają wymagań względem badanych grup pacjentów.

Pytanie 30, Pakiet nr 9, dotyczy punktu nr 11 w Tabeli „Zestawienie parametrów hematologicznych i testów” Załącznika nr 1 do SIWZ.

Czy z uwagi na fakt , że wymagany przez Zamawiającego opis technologii rozdziału WBC na poszczególne frakcje wskazuje na jednego dostawcę, Zamawiający zezwala aby różnicowanie WBC odbywało się z wykorzystaniem cytometrii przepływowej z pomiarem optycznym przy użyciu barwienia cytochemicznego?

Odpowiedź 30: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31, Pakiet nr 9, dotyczy punktu nr 13 w Tabeli „Zestawienie parametrów hematologicznych i testów” Załącznika nr 1 do SIWZ.

Czy Zamawiający zezwala aby oferowane analizatory w miejsce trybu pomiaru próbek leukopenicznych z wydłużonym pomiarem, weryfikacja pomiaru niskich wartości WBC odbywała się w trybie refleks test?

Odpowiedź 31: Zamawiający nie zezwala; tryb weryfikacji niskich wartości WBC ma na celu pomiar leukocytów z uzyskaniem lepszej dokładności dla próbek leukopenicznych a nie jedynie powtórna analizę.

Pytanie 32, Pakiet nr 9, dotyczy punktu nr 16 w Tabeli „Zestawienie parametrów hematologicznych i testów” Załącznika nr 1 do SIWZ.

Czy Zamawiający zezwala, aby oferowane analizatory umożliwiały pomiar płynów z jam ciała w trybie morfologii, w tym trybie zachowana jest liniowość dla wszystkich parametrów od wartości 0?

Odpowiedź 32: Zamawiający nie zezwala. Specyfikacja dokładności i precyzji trybu dla morfologii krwi jest odmienna i niewystarczająca do wiarygodnej analizy płynów z jam ciała.

Pytanie 33, Dotyczy Pakietu 6, pkt. 7 parametrów granicznych, Załącznik nr 1 do SIWZ:

Czy przez ww wymóg, Zamawiający rozumie / wymaga zaoferowania elektrod nie wymagających uzupełniania płynów i wymiany membran?

Odpowiedź 33: Tak, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34, Dotyczy Pakietu 6, pkt. 8 parametrów granicznych, Załącznik nr 1 do SIWZ:

Czy przez wymóg "Chłodzenia" Zamawiający wymaga takiego systemu chłodzenia w stałej temperaturze który jest zgodny z wymogami producenta i który opisany jest w instrukcji obsługi co gwarantuje stabilność materiałów z zgodnie z rekomendacjami producenta ?

Odpowiedź 34: Tak, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35, Dotyczy Pakietu 6, pkt. 18 parametrów granicznych, Załącznik nr 1 do SIWZ:

Czy ze względu na wymóg możliwości podania próbki pediatrycznej, Zamawiający wymaga aby objętość pobieranej próbki nie przekraczała 25 µl (bez oz. ISE)?

Odpowiedź 35: Zamawiający dopuszcza podawanie próbki pediatrycznej o objętości nie przekraczającej 25 µl (bez oznaczeń ISE).

Pytanie 36, Dotyczy Pakietu 6, pkt. 19 parametrów granicznych, Załącznik nr 1 do SIWZ:

Czy Zamawiający wymaga aby identyfikacja próbek i odczynników odbywała się przy zastosowaniu kodu kreskowego identyfikującego np. nr serii, datę ważności itp.?

Odpowiedź 36: Tak, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 37, Dotyczy Pakietu 6, pkt. 20 parametrów granicznych, Załącznik nr 1 do SIWZ:

Z uwagi na fakt, że płyny z jam ciała z reguły są pochodzenia surowiczego i stężenia poszczególnych analitów oznacza się w obu materiałach (surowica, płyn z jam ciała) w oparciu o tą samą metodykę, czy Zamawiający dopuści aby oznaczenia te zaoferować w oparciu o protokoły aplikacyjne oraz odczynniki dla surowicy?

Odpowiedź 37: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38, Dotyczy Pakietu 7, pkt., Załącznik nr 1 do SIWZ:

Prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty na BNP lub NT-proBNP. Zgodnie z obowiązującymi wytycznymi Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego oraz Europejskiego Towarzystwa Kardiologicznego zarówno BNP jak i NT-proBNP są klinicznie równocenne w diagnostyce kardiologicznej

Odpowiedź 38: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 39, Dotyczy Pakietu 7, pkt., Załącznik nr 1 do SIWZ:

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie jednoparametrowych materiałów kontrolnych dla: parametrów diagnostyki zakażeń, witaminy D, prokalcytoniny oraz troponiny?

Odpowiedź 39: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 40, Dotyczy Pakietu 7, pkt., Załącznik nr 1 do SIWZ:

Ze względu na posiadanie w ofercie kilku rodzajów testów do oznaczania beta-HCG o różnych wskazaniach diagnostycznych prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający zamierza stosować test beta-HCG wyłącznie jako test ciążyowy, czy także jako marker chorób trofoblastu oraz nowotworów produkujących HCG (ginekologia onkologiczna)?

Odpowiedź 40: Zamawiający oczekuje zaoferowania testu beta-HCG o łącznych właściwościach, tj. mającego zastosowanie zarówno w ginekologii jako test ciążyowy jak i w onkologii, co jest uzasadnione obecnością w jednostce Oddziałów Ginekologii, Położnictwa, Chemioterapii Diennej oraz tożsamyh Poradni.

Pytanie 41, Dotyczy Pakietu 7, pkt., Załącznik nr 1 do SIWZ:

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 41: Tak, Zamawiający oczekuje specyfikacji wartości referencyjnych TSH, FT3, FT4 dla wymienionych grup pacjentów.

Pytanie 42, Dotyczy Pakietu 7, pkt., Załącznik nr 1 do SIWZ:

Prosimy o uściślenie i wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje aby oferowany test do oznaczania troponiny był testem wysokoczułym, zgodnym z obowiązującymi zaleceniami i wymogami Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego PTK oraz Europejskiego Towarzystwa Kardiologicznego ESC i umożliwiał zastosowanie szybkiego 1-godzinnego algorytmu diagnostyki zawału mięśnia sercowego?

Odpowiedź 42: Zamawiający oczekuje zaoferowania testu do oznaczania troponiny o opisanych właściwościach.

Pytanie 43, Dotyczy Pakietu 7, pkt., Załącznik nr 1 do SIWZ:

Prosimy o uściślenie czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty na parathormon 2 gen. czy 3 gen.?

Odpowiedź 43: Zamawiający oczekuje zaoferowania testu Parathormon 3 generacji.

Pytanie 44, Dotyczy Pakietu 7, pkt., Załącznik nr 1 do SIWZ:

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie do oznaczania *Treponema pallidum* testu kiłowego, który wykrywa przeciwciała IgG i IgM skierowane bezpośrednio przeciwko antygenom *T. pallidum*, takie jak TpN47, TpN17 i TpN15.

Odpowiedź 44: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego testu.

Pytanie 45, Dotyczy Pakietu 7, pkt., Załącznik nr 1 do SIWZ:

Prosimy o wyjaśnienie czy do podanej liczby oznaczeń rocznie należy doliczyć testy na przeprowadzenie kalibracji i kontroli na min.2 poziomach dziennie?

Odpowiedź 45: Nie należy doliczyć. Podana ilość testów uwzględnia oznaczenia kalibracji i kontroli jakości badań.

Pytanie 46, Dotyczy Pakietu 7, pkt., Załącznik nr 1 do SIWZ:

Prosimy o wyjaśnienie czy w arkuszu asortymentowo- cenowym dla Pakietu nr 7 w Lp.25 nie doszło do omyłki i powinno być: "Dzierżawa aparatów (2 komplety na czas trwania umowy)"- co będzie zgodne z wymogiem granicznym Lp.1.

Odpowiedź 46: Zgodnie z parametrami granicznymi Lp.1 zamawiający wymaga 1 kompletu składającego się z analizatora głównego i zapasowego.

Pytanie 47, Dotyczy Pakietu 7, pkt., Załącznik nr 1 do SIWZ:

Prosimy o podanie nazwy dostawcy i numerów wymaganej kontroli międzynarodowej

Odpowiedź 47: Kontrola międzynarodowa RANDOX.

Nr kontroli RQ 9154/c Serology (Syphilis), RQ 9125 Immunoassay, RQ 9136 Liquid Cardiac, RQ 9151/c Serology (HIV, Hepatitis).

Pytanie 48, Dotyczy Pakietu 7, pkt., Załącznik nr 1 do SIWZ:

Prosimy o wyrażenie zgody by termin ważności oferowanych produktów, w tym kalibratorów i kontroli wynosił min 5-6 miesięcy od daty dostawy

Odpowiedź 48: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje wzór umowy i zamieszcza na stronie www.bip.scm.pl

Pytanie 49, Dot. Załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

Par. 2 ust. 2.2 pkt 1, Par. 4 ust. 4.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności przedmiotu umowy wynosił minimum 6 miesięcy od dnia dostawy?

Uzasadnienie:

Zamawiający może składać zamówienia bez ograniczeń i w dowolnej częstotliwości, dlatego proponowany termin ważności wydaje się być wymaganiem zbyt wygórowanym.

Odpowiedź 49: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje wzór umowy i zamieszcza na stronie www.bip.scm.pl

Pytanie 50, Dot. Załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

Par. 3 ust. 3.3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

Odpowiedź 50: NIE

Pytanie 51, Dot. Załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

Par. 3 ust. 3.4 Czy Zamawiający dopuści, aby zamówienia były składane także za pośrednictwem poczty elektronicznej?

Odpowiedź 51: TAK, Zamawiający dopuszcza aby zamówienia były składane na wskazany adres mailowy. Zamawiający modyfikuje wzór umowy i zamieszcza na stronie www.bip.scm.pl

Pytanie 52, Dot. Załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

Par. 4 ust. 4.4 lit. c Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa "dni" na "dni robocze"?

Odpowiedź 52: NIE

Pytanie 53, Dot. Załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

Par. 4 ust. 4.4 lit. f 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 53: Szkolenie przewidywane dla 11 osób.

Pytanie 54, Dot. Załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

Par. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od ządania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedź 54: NIE

Pytanie 55, Dot. Załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

Par. 6 ust. 6.1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wyrażenia "z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy" na "z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę"?

Odpowiedź 55: NIE

Pytanie 56, Dot. Załącznik nr 6a do SIWZ (analityka)

Par. 6 ust. 6.3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego wykluczało zastosowanie kar umownych?

Uzasadnienie:

Zamawiający przyznaje sobie prawo do sankcjonowania za to samo przewinienie dwa razy. Zastrzeżenie kary umownej ma cel odszkodowawczy z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy. Kara umowna ma na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna i nie może dążyć do przewyższenia poniesionej szkody. Poprzez dokonanie zakupu interwencyjnego następuje naprawienie szkody.

Odpowiedź 56: NIE

Pytanie 57, Dot. Załącznik nr II do umowy - Obowiązki Wykonawców

Pkt. 3.2 Czy Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie tego zapisu?

Jeśli odpowiedź na powyższe pytanie jest negatywna, uprzejmie prosimy o podanie przez Zamawiającego kodu/ kodów odpadów, które będą podlegać odbiorowi w celu należytego wykonania umowy przez Wykonawcę.

Uzasadnienie

Na podstawie Art. 3.1.32 ustawy o odpadach oraz Załącznika do rozporządzenia Ministerstwa Środowiska z dn. 9 grudnia 2014 r. w sprawie katalogu odpadów wytwórca odpadów (Zamawiający) jest odpowiedzialny za określenie rodzaju odpadów, które wytwarza.

Odpowiedź 57: W załączniku nr II do umowy – „Obowiązki Wykonawców” w pkt 3.2 Zamawiający wskazuje na obowiązki Dostawcy przy realizacji przedmiotu umowy.

Zapis ten dotyczy wszelkich ewentualnych odpadów jakie mogą powstać, po stronie Wykonawcy, w czasie wykonywania dostawy przedmiotu umową (związane z wykonywaniem usługi dostawy).

Powstałe odpady są własnością Wykonawcy i tylko on wie jakiego są rodzaju i jaki posiadają kod.

Pytanie 58, pakiet nr 6 i 7, Dotyczy Formularza cenowego

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę stawki VAT określonej w pakiecie nr 6 o raz w pakiecie nr 7 dla pozycji „Materiały eksploatacyjne do wykonania w/w testów w ilości do liczby oznaczeń / rok”. W przypadku niektórych materiałów stawka ta wynosi nie 3 a 23 %.

Odpowiedź 58: TAK

Pytanie 59, Pakiet nr 4 „Pytania do Umowy (zał. nr 6b):

§3 ust. 3.2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „podłoża, szczepy kontrolne, testy diagnostyczne, odczynniki do barwienia, generatory atmosfery, krążki antybiogramowe, testy identyfikacyjne testy oznaczania lekowrażliwości , podłoża do posiewów krwi i płynów ustrojowych , materiały zużywalne kalibratory oraz paski do oznaczania MIC * - sukcesywnie w okresie obowiązywania umowy, po otrzymaniu zamówienia w formie pisemnej (także email), w terminie nie przekraczającym 5 dni roboczych licząc od daty otrzymania zamówienia.”? Uzasadnienie: Wykonawca planuje w najbliższym czasie zrezygnować z użytkowania faksu jako środka komunikacji. W bezpieczeństwie o poprawienie i sprawne odbieranie korespondencji przez cały okres trwania umowy, zwracamy się z prośbą o modyfikację powyższego postanowienia.

Odpowiedź 59: NIE

Pytanie 60, Pakiet nr 4 „Pytania do Umowy (zał. nr 6b):

§3 ust. 3.3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego? Uzasadnienie: Wykonawca prosi o wykreślenie przedmiotowego postanowienia umownego ze względu na fakt, iż Wykonawca nie ma możliwości każdorazowego zawiadamiania Zamawiającego o fakcie otrzymania zamówienia. Zamawiający winien spodziewać się realizacji zamówienia najpóźniej ostatniego dnia określonego w §3 ust. 3.2.

Odpowiedź 60: NIE

Pytanie 61, Pakiet nr 4 „Pytania do Umowy (zał. nr 6b):

§3 ust. 3.4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Zamówienia częściowe należy przysyłać email na adres:”? Uzasadnienie: Wykonawca planuje w najbliższym czasie zrezygnować z użytkowania faksu jako środka komunikacji. W bezpieczeństwie o poprawienie i sprawne odbieranie korespondencji przez cały okres trwania umowy, zwracamy się z prośbą o modyfikację powyższego postanowienia.

Odpowiedź 61: NIE

Pytanie 62, Pakiet nr 4 „Pytania do Umowy (zał. nr 6b):

§5 ust. 5.6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca zobowiązuje się do pisemnego ustosunkowania się do roszczeń Zamawiającego w terminie 7 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji i w przypadku jej uznania do dokonania wymiany / lub uzupełnienia reklamowanej partii towaru na swój koszt w terminie nieprzekraczającym 3 dni roboczych, licząc od daty uznania reklamacji.”?

Odpowiedź 62: NIE

Pytanie 63, Pakiet nr 4 „Pytania do Umowy (zał. nr 6b):

§6 ust. 6.3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W razie niedostarczenia towaru w terminie, o którym mowa w § 3 pkt.2 Zamawiający po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy ma prawo dokonania zakupu przedmiotu zamówienia u dowolnego dostawcy, a różnicą w cenie obciążając Wykonawcę. Zamawiający jest zobowiązany do udokumentowania poniesionych kosztów”?

Odpowiedź 63: NIE

Pytanie 64, Dotyczy - Pakiet 1, poz. 37

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wyceny w osobnym wierszu odczynnika niezbędnego do poprawnego przeprowadzenia testu

Odpowiedź 64: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 65, Dotyczy - Pakiet 1, poz. 41

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wyceny w osobnym wierszu odczynnika niezbędnego do poprawnego przeprowadzenia testu.

Odpowiedź 65: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 66, Dotyczy- Pakiet 1, poz. 49-98 – Wymagania w zakresie krążków antybiotykowych; pkt 1 i 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania krążków antybiotykowych o średnicy 6,5 mm 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 fiołek i pozwala na ciągłe korzystanie z pochłaniacza wilgoci a tym samym umożliwia przechowywanie używanych krążków zgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź 66: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 67, Dotyczy - Pakiet 1, poz. 49-98 – Wymagania w zakresie krążków antybiotykowych; pkt 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu oznaczenia ostatniego krążka w fiołce symbolem X, gdyż nie ma to żadnego uzasadnienia merytorycznego ani nie ma wpływu na jakość krążków.

Oznaczenie ostatniego krążka jest potrzebne do pracy z dyspenserem. Jednakże sposób oznaczenia ostatniego krążka jest indywidualnym patentem konkretnego producenta. Postawiony wymóg wskazuje jednoznacznie na konkretnego producenta i tym samym zakłóca zasadę równego traktowania wykonawców.

Odpowiedź 67: Zamawiający dopuszcza brak oznakowania ostatniego krążka antybiotykowego w fiołce.

Pytanie 68, dotyczy Pakiet nr 6 - zał. nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku niektórych odczynników biochemicznych 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 68: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 69, dotyczy Pakiet nr 6 - zał. nr 1

Prosimy o uszczegółowienie jaki jest podział badań pomiędzy aparat główny oraz back – up?

Odpowiedź 69: 80%- analizator główny, 20% - analizator pomocniczy.

Pytanie 70, dotyczy Pakiet nr 6 - zał. nr 1

Czy do podanej ilości badań należy doliczyć testy na kalibrację i kontrolę? Prosimy o podanie harmonogramu kontroli dla aparatu głównego oraz back up dla wszystkich oznaczeń.

Odpowiedź 70: Oznaczenia kontroli jakości wykonywane są 1x dziennie na dwóch poziomach. Podana ilość testów uwzględnia oznaczenia kalibracji i kontroli jakości badań.

Pytanie 71, dotyczy Pakiet nr 6 - zał. nr 1

Czy Zamawiający będzie wykonywał elektrolity w moczu i czy wymaga zaoferowania dedykowanej kontroli w moczu?

Prosimy o podanie harmonogramu tej kontroli.

Odpowiedź 71: Zamawiający uwzględnia oznaczenie elektrolitów w moczu, nie wymaga zaoferowania dedykowanej kontroli.

Pytanie 72, dotyczy Pakiet nr 6 - zał. nr 1

Czy Zamawiający wymaga doliczenia testów na kontrolę i kalibrację parametrów w moczu?

Odpowiedź 72: Podana ilość testów uwzględnia oznaczenia kalibracji i kontroli jakości badań, również w moczu.

Pytanie 73, dotyczy Pakiet nr 6 - zał. nr 1

Prosimy o sprecyzowanie jaką kontrolę zewnątrzlaboratoryjną i z jaką częstotliwością Zamawiający chciałby wykonywać?

Odpowiedź 73: Kontrola międzynarodowa RANDOX.

Nr kontroli RQ 9112 Clinical Chemistry, RQ 9114 Specific Proteins, RQ 9115 Human Urine, RQ 9126 Lipids,

Pytanie 74, dotyczy Pakiet nr 6 - zał. nr 1

Czy w związku z zapisem: "Przechowywanie wyników kontroli jakości w pamięci aparatu co najmniej przez 1 rok" Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dodatkowego nośnika pamięci umożliwiającego przechowywanie wyników kontroli jakości w pamięci zewnętrznej przez cały okres trwania kontraktu?

Odpowiedź 74: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie dodatkowego nośnika pamięci.

Pytanie 75, dotyczy Pakiet nr 6 - zał. nr 1

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. Płyny i kolejne elektrody są dostarczane, wymieniane i uzupełniane przez serwis producenta w razie potrzeby.

Odpowiedź 75: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 76, dotyczy Pakiet nr 6 - zał. nr 1

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie liczby lamp fotometru do analizatora biochemicznego na podstawie najlepszej wiedzy i doświadczenia oferenta, a nie zapisów w instrukcjach obsługi analizatorów, w którym podany jest okres gwarancji jakim objęta jest lampa fotometru.

Odpowiedź 76: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie liczby lamp fotometru niezgodnej z rekomendowaną przez producenta w instrukcji obsługi.

Pytanie 77, dotyczy Pakiet nr 6 - zał. nr 1

Czy zapis „Elektrody w module ISE bezobsługowe (Na, K, Cl, elektroda referencyjna) wyłączając ich kalibrację.” oznacza, że Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora, w którym moduł ISE obsługiwany jest przez oddzielne, wymieniane w razie potrzeby elektrody Na, K Cl i referencyjną?

Odpowiedź 77: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 78, dotyczy Pakiet nr 6 - zał. nr 1

Prosimy o potwierdzenie, że parametr oceniany „Wydajność analizatorów (moduł fotometryczny + ISE)” oznacza łączną wydajność zaoferowanych analizatorów podaną zgodnie z informacjami marketingowymi producenta analizatorów opisanymi jako maksymalna wydajność aparatów, oraz że punkty oceniane zostaną przyznane rozwiązaniu o największej wydajności teoretycznej.

Odpowiedź 78: Zamawiający potwierdza interpretację Oferenta.

Pytanie 79, dotyczy Pakiet nr 6 - zał. nr 1

Prosimy o potwierdzenie, że punkty oceniane za parametr „Wszystkie elektrody w module ISE bezobsługowe” zostanie przyznany za rozwiązanie, w którym elektrody nie wymagają żadnej dodatkowej obsługi poza czynnościami konserwacyjnymi, a dodatkowo elektroda referencyjna jest konserwowana w całości przez serwis producenta.

Odpowiedź 79: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 80, dotyczy Pakiet nr 7 - zał. nr 1

Prosimy o wyrażenie zgody na wykonywanie oznaczenia VDRL/Treponema pallidum poza laboratorium Zamawiającego, jako badania zlecanego na zewnątrz? Oferent zapewni na swój koszt transport materiału i oznaczenie w renomowanym i certyfikowanym laboratorium oraz przesłanie zwrotne wyników w ciągu 24 h, a w tabeli oferty, dla porównywalności ofert ujęty zostanie koszt brutto wykonywania tego badania?

Odpowiedź 80: Zamawiający nie wyraża zgody; wszystkie testy powinny być wykonywane na zaoferowanych analizatorach.

Pytanie 81, dotyczy Pakiet nr 7 - zał. nr 1

Prosimy o potwierdzenie, że zapis „Automatyczne rozcieńczanie próbki po przekroczeniu liniowości metody” dotyczy zdolności technicznej analizatorów 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 81: Tak, Zamawiający potwierdza zapis.

Pytanie 82, dotyczy Pakiet nr 7 - zał. nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kontroli dedykowanych dla parametrów, dla których producent nie przewiduje używania multikontroli?

Odpowiedź 82: Tak.

Pytanie 83, dotyczy Pakiet nr 7 - zał. nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby czas oczekiwania na pierwszy wynik był dłuższy niż 20 minut, ale nie przekraczał 60 minut? Dla oznaczeń Troponina i CKMB czas oznaczeń jest krótszy niż 20 minut.

Odpowiedź 83: Zamawiający oczekuje, że czas oczekiwania na pierwszy wynik nie będzie dłuższy niż 30 minut, dla oznaczeń troponiny i CKMB mass max. do 20 minut.

Pytanie 84, dotyczy Pakiet nr 7 - zał. nr 1

W związku z tym, że Laboratorium pracuje całodobowo prosimy o potwierdzenie, że w przypadku odczynników immunochemicznych kalkulując ofertę przetargową należy uwzględnić podaną i sugerowaną w ulotkach odczynnikowych stabilność odczynników na pokładzie i stabilność kalibracji poszczególnych analizatów przechowywanych stale na pokładzie analizatora bez możliwości ich okresowego przechowywania poza analizatorem w lodówce zewnętrznej?

Odpowiedź 84: Zgodnie z SIWZ; Zamawiający uwzględnia możliwość przechowywania odczynników zamiennie na pokładzie analizatora i w lodówce o ile takie rozwiązanie dopuszcza producent odczynników.

Pytanie 85, dotyczy Pakiet nr 7 - zał. nr 1

Prosimy 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 85: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 86, dotyczy Pakiet nr 7 - zał. nr 1

Prosimy o potwierdzenie, że podana w SIWZ minimalna wydajność analizatora immunochemicznego jest wydajnością maksymalną podaną zgodnie z materiałami marketingowymi producenta analizatora.

Odpowiedź 86: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 87, dotyczy Pakiet nr 7 - zał. nr 1

Prosimy o potwierdzenie, że test „HCG-beta” oznacza całkowita beta HCG.

Odpowiedź 87: Zgodnie z odpowiedzią nr 40.

Pytanie 88, dotyczy Pakiet nr 7 - zał. nr 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający do postępowania przetargowego dopuszcza analizatory pracujące w oparciu o metodę chemiluminescencji.

Odpowiedź 88: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 89, dotyczy Pakiet nr 7 - zał. nr 1

Prosimy o potwierdzenie, że analizator w którym temperatura przechowywania odczynników na pokładzie opisana jest jako „4-10 oC „ spełnia wymagania Zamawiającego odnośnie zapisu „Stała temperatura odczynników na pokładzie.”.

Odpowiedź 89: Tak.

Pytanie 90, Dotyczy: SIWZ 10. pkt 10.5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie kart charakterystyki wraz z podpisaną umową?

Odpowiedź 90: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 91, Załącznik nr 6a wzór umowy

§6 ust. 6.4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 2%?

Odpowiedź 91: NIE

Pytanie 92, Załącznik nr 6a wzór umowy

§3 ust. 3.2 b – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę analizatora w terminie 30 dni licząc od daty podpisania umowy?

Odpowiedź 92: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 93, Załącznik nr 6a wzór umowy

§3 ust. 4.2 a – Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności dostarczanych odczynników był nie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź 93: : Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje wzór umowy i zamieszcza na stronie www.bip.scm.pl

Pytanie 94, Załącznik nr 6a wzór umowy

§3 ust. 4.2 c – Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności dostarczanych materiałów kontrolnych i zużywalnych oraz kalibratorów był nie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź 94: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje wzór umowy i zamieszcza na stronie www.bip.scm.pl

Pytanie 95, dotyczy pakietu nr 1, poz. 6.

Zestawienie wymaganych ilości podłoży, testów identyfikacyjnych, szczepów kontrolnych, krążków antybiotykowych i barwników wraz z dzierżawą densytometru i zestawu do odczytu paneli bakteriologicznych; poz. 6 Podłoże chromogenne do hodowli Streptococcus agalactiae

Czy Zamawiający dopuści podłoże do hodowli Streptococcus agalactiae niechromogenne posiadające równoważne właściwości?

Odpowiedź 95: Tak

Pytanie 96, dotyczy pakietu nr 1, poz. 49-98.

Zestawienie wymaganych ilości podłoży, testów identyfikacyjnych, szczepów kontrolnych, krążków antybiotykowych i barwników wraz z dzierżawą densytometru i zestawu do odczytu paneli bakteriologicznych; poz. 49-98

Czy Zamawiający wyrazi zgodę do zaokrąglenia w górę ilości wymaganych opakowań w przypadku, gdy wymagana przez Zamawiającego ilość nie jest pełnym opakowaniem oferowanego produktu?

Odpowiedź 96: Tak.

Pytanie 97, dotyczy pakietu nr 1, poz. 60.

Zestawienie wymaganych ilości podłoży, testów identyfikacyjnych, szczepów kontrolnych, krążków antybiotykowych i barwników wraz z dzierżawą densytometru i zestawu do odczytu paneli bakteriologicznych; Opis parametrów szczegółowych dla wymaganych podłoży, testów identyfikacyjnych, szczepów kontrolnych, krążków antybiotykowych i barwników dla Pracowni Mikrobiologii; dotyczy punktu 49-98 - ostatni krążek w fiolce powinien być oznaczony symbolem x wykonanym fabrycznie, taką samą technologią jak symbole na krążkach (kontrola napełniania fiolek):

Czy Zamawiający dopuści w poz. 60 krążki, które nie posiadają ostatniego krążka oznaczonego symbolem „x”?

Odpowiedź 97: Tak.

Pytanie 98, dotyczy rozdz. 10 pkt. 10.1 SIWZ

Aktualne świadectwo dopuszczenia wyrobu do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U. z 2019r. poz. 175, 447, 534), deklaracji zgodności wystawionej przez producenta i certyfikatu CE jednostki notyfikowanej w obszarze wyrobów medycznych – wymagane prawem:

Prosimy o potwierdzenie, że zapis dotyczy tylko wyrobów medycznych i w przypadku zaoferowania wyrobu nie będącego wyrobem medycznym, wykonawca będzie miał prawo zmiany stawki VAT narzuconej w formularzu cenowym z 8 na 23%.

Odpowiedź 98: Tak.

Pytanie 99, dotyczy rozdz. 11 pkt. 11.5 SIWZ:

Prosimy o potwierdzenie, że w zapisie zaszła omyłka pisarska i oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej załącznik nr 5 wykonawcy składają w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust.5 ustawy, a nie wraz z ofertą – zgodnie z pkt. 7.3 SIWZ.

Odpowiedź 99: Wykonawca składa oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej załącznik nr 5 w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie Zamawiającego informacji o której mowa w art. 86 ust. 5 i zgodnie z pkt. 7.3 SIWZ.

Pytanie 100, dotyczy pakietów nr 1-5:

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogów złożenia wraz z ofertą dokumentów wymienionych w punktach 10.1, 10.2, 10.3, 10.4, 10.5 SIWZ dla pakietów, w których jedynym kryterium oceny ofert jest cena i w zamian przeniesienie wymogu na oferty najkorzystniejsze (jako dokumenty na wezwanie Zamawiającego). Oferta złożona ze wszystkimi aktualnie wymaganymi dokumentami będzie się składała z kilkuset plików, w szczególności dla pakietu nr 1, który zawiera 105 pozycji.

Odpowiedź 100: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie przewidział procedury odwróconej.

Pytanie 101, dotyczy pakietu nr 2, Parametr graniczny nr 10 – do każdego dostarczonego materiału Wykonawca winien dołączyć certyfikat jakości:

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu w zamian za udostępnienie Zamawiającemu darmowej strony internetowej, z której Użytkownik w dowolnej chwili w prosty sposób będzie mógł pobrać certyfikat kontroli jakości dla danego numeru katalogowego i nr serii (LOT) produktu.

Odpowiedź 101: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 102, Dotyczy Pakiet 7 Zestawienie parametrów analizatorów immunochemicznych, Lp. 6

Czy Zamawiający dopuści, aby dla kilku testów (anty-HBc, kwas foliowy, HIV, witamina B12, witamina D) czas uzyskania wyniku wynosił do 30 minut (27 minut)?

Odpowiedź 102: Zamawiający wyraża zgodę.

Odpowiedzi na pytania zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004 r. (t. j. Dz.U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) zamieszczone zostały w dniu **15.01.2020 r.** na stronie internetowej Zamawiającego.

Z poważaniem
DYREKTOR
d/s Administracyjno-Technicznych
Jerzy Dładyk

Otrzymują:
-strona internetowa
-a/a dokumentacja przetargów