



LAS-155/1-PN/55-2019

Rybnik, dnia 12.06.2019 r.

Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

**dostawę systemu (zintegrowanej platformy) do badań
z zakresu biochemii i immunochemii wraz z dzierżawą analizatorów na okres 4 lat
(zamówienie nr LAS-155-PN/55-2019)
ogłoszonym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej
z dnia 17.05.2019 r., nr 2019/S 095-229142**

W związku z wniesionymi zapytaniem, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

Pytanie 1: „do Załącznika. nr 1.1

do p. 82 i 83: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonywania oznaczeń Borelioza IgG i IgM na osobnym wieloparametrowym analizatorze immunochemicznym pracującym w oparciu o technike immunofluorescencji?

Zamawiający zamierza oznaczać jedynie po 5 oznaczeń tego parametru dziennie, a więc rozwiązanie takie byłoby ekonomicznie uzasadnione. Z tego też względu prosimy o rezygnację z warunków granicznych dla analizatora dodatkowego opisanych pod tabelą Załącznika 1.2, gdyż zwiększają one znacząco wartość oferty poprzez konieczność zaoferowania dużego analizatora dodatkowego, niewspółmiernego do znikomej ilości oznaczeń Boreliozy IgG i IgM (po 5 oznaczeń dziennie).”

Odpowiedź 1: Zamawiający nie zmienia zapisów ww. punktów załącznika nr 1.1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jednak dopuszcza, aby spośród 89 parametrów 5 można było wykonywać na dodatkowym analizatorze automatycznym (techn. chemiluminescencji) dostarczonym i podłączonym do istniejącej sieci informatycznej na koszt Wykonawcy. Zamawiający, w celu umożliwienia różnym Wykonawcom zaoferowanie i skonfigurowanie oferty wg własnych możliwości, nie określa jakie mają to być parametry. Dla Zamawiającego, dbającego o zachowanie wysokich standardów jakości istotne jest, aby zarówno platformy analityczne główne, jak i analizator dodatkowy wykorzystywały tę samą metodykę oznaczeń – technikę chemiluminescencji.

Pytanie 2: „do p. 48: Ze względu na posiadane w ofercie kilku rodzajów testów do oznaczania beta-HCG prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający zamierza stosować test beta-HCG wyłącznie jako test ciążowy, czy także jako marker nowotworowy w chorobach trofoblastu oraz w ginekologii onkologicznej?”

Odpowiedź 2: Zamawiający nie zmienia zapisów ww. punktów załącznika nr 1.1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jednak dopuszcza zarówno zaoferowanie testów beta-HCG wyłącznie jako testu ciążowego, jak również, jako testu ciążowego i markera nowotworowego w chorobach trofoblastu.

Telefony:

Centrala: 032 42-91-000

Główny Księgowy: 032 42-91-299

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia: 032 42-91-288

Sekretariat: 032 42-91-254

Dział Organizacyjny: 032 42-926-11

Fax: 032 42-28-272

Pytanie 3: „do p. 53: Prosimy o uściślenie czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty na test PTH 3 gen., który gwarantuje wiarygodne oznaczanie aktywnej formy parathormonu 1-84 u pacjentów z niewydolnością nerek i dializowanych?”

Odpowiedź 3: Zamawiający nie zmienia zapisów ww. punktów załącznika nr 1.1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jednak dopuszcza zaoferowanie każdej generacji testów PTH, aktualnie stosowanych i dopuszczonych do stosowania przez uprawnione instytucje, posiadających aplikacje na oferowane platformy.

Pytanie 4: „Prosimy o uściślenie i podanie informacji jaki % badań będzie wykonywany na analizatorze 1, a jaki na analizatorze 2?”

Odpowiedź 4: Zamawiający informuje, że na obu platformach będzie wykonywany pełen możliwy panel badań, w stosunku 50% do 50%.

Pytanie 5: „Dotyczy pkt. 3 Załącznika nr 1 do SIWZ (Formularz oferty), pkt. 3 SIWZ opisującego dokumenty na potwierdzenie, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom Zamawiającego, pkt. 2 warunków granicznych, "Wymagania ogólne" W związku z wymogiem złożenia do oferty, opisanych dokumentów potwierdzających, że oferowane dostawy spełniają wymagania Zamawiającego, czy Zamawiający uzna za spełniony warunek brak posiadania tych dokumentów w momencie składania oferty dla 6 pozycji odczynnikowych? Wszystkie wymagane dokumenty dla tych pozycji będą dostępne na koniec czerwca czyli w momencie wprowadzania ich do obrotu”.

Odpowiedź 5: Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami pkt 3.1. rozdziału IV specyfikacji istotnych warunków zamówienia do oferty wymagane są jedynie oświadczenia, które zawarte są w załączniku nr 1 do specyfikacji „Formularz oferty”, natomiast na wezwanie (dotyczy wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona) zgodnie z pkt. 3.2. Zamawiający wymagał:

3.2.1. deklaracje zgodności z dyrektywą medyczną dla oferowanych w dzierżawę urządzeń (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego),

3.2.2. certyfikat zgodności z dyrektywą medyczną dla oferowanych w dzierżawę urządzeń wydany przez jednostkę notyfikowaną (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego z wyjątkiem klasy I),

jednak Zamawiający modyfikuje ww. zapis który otrzymuje nowe brzmienie:

3.2. na wezwanie zamawiającego (dotyczy wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona)

3.2.1. deklaracje zgodności z dyrektywą medyczną dla oferowanych w dzierżawę urządzeń (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego),

3.2.2. certyfikat zgodności z dyrektywą medyczną dla oferowanych w dzierżawę urządzeń wydany przez jednostkę notyfikowaną (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego z wyjątkiem klasy I).

3.2.3. katalogi, opisy lub inne dokumenty (np. ulotki, aplikacje screen print itp.) potwierdzające parametry określone w załączniku nr 1.2 „Charakterystyka przedmiotu zamówienia” w pkt IV - Oceniane funkcje / parametry tj. potwierdzające spełnienie danej funkcjonalności (parametry punktowane w kryterium oceny ofert).

Pytanie 6: „do Załącznika nr 1.1.A

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła oczywista pomyłka i czy zapis dotyczący kolumny 13 nie powinien brzmieć: **** - W tej kolumnie należy podać ilość opakowań z uwzględnieniem trwałości odczynników na pokładzie modułu. ?

Zgodnie z zasadami Dobrej Praktyki Laboratoryjnej badania powinny być wykonywane na odczynnikach nieprzeterminowanych, co gwarantuje dobrą jakość i bezpieczeństwo wydawanych wyników.”

Odpowiedź 6: Zamawiający nie zmienia zapisów ww. załącznika do specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zastosowany zapis jest zapisem technicznym, ułatwiającym Zamawiającemu tzw. gospodarkę magazynową i nie wpływa na oczywisty fakt stosowania odczynników nieprzeterminowanych w codziennej praktyce laboratoryjnej, czy też znajomość i stosowanie obowiązujących w szpitalu norm GLP, ISO 9001, ISO 14001 czy też ISO/IEC 27001.

Pytanie 7: „do Załącznika nr 1.2
Wymagania ogólne:

Prosimy o doprecyzowanie jakich pozycji i w jakiej ilości wymaga Zamawiający w pakiecie startowym?"

Odpowiedź 7: Zamawiający nie zmienia zapisów załącznika nr 1.2 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w powyższym zakresie. Wykonawca, do instalacji zaoferowanych systemów zapewni „pakiet startowy” zawierający odczynniki i wszelkie inne materiały niezbędne do uruchomienia. Zamawiający doprecyzowuje, iż obok standardowych odczynników i wszelkich innych materiałów niezbędnych do uruchomienia platform wymaga po dwa dowolne zestawy odczynnikowe (wraz z kalibratorami i kontrolami) dla części immunologicznej i biochemicznej oraz jeden zestaw dla analizatora dodatkowego.

Od pyt. nr 8 do pyt. nr 12 Wymagania dla platformy analitycznej:

Pytanie 8: „do p. 13: *Prosimy o zgodę na zaoferowanie analizatora gdzie odczynniki przebywają na pokładzie z chłodzeniem odczynników w temperaturze innej niż temp. 2 - 12oC? Producent odczynników dzięki zastosowanej metodzie i kompozycji odczynników nie wymaga, aby były one chłodzone na pokładzie analizatora w temp. 2- 12oC. Odczynniki są automatycznie otwierane, zamykane i mieszane na pokładzie analizatora oraz posiadają długą gwarantowaną stabilność po otwarciu.*”

Odpowiedź 8: Zamawiający modyfikuje zapis p. 13 - Wymagania dla platformy analitycznej załącznika nr 1.2. „**Charakterystyka przedmiotu zamówienia**” jak niżej:

„13. Chłodzenie odczynników na pokładzie systemów w temperaturze, pomiędzy 2-15 stopni Celsjusza, w dowolnym zakresie przedziałowym ww. temperatur, stosownie do rekomendacji producenta, w celu optymalnej trwałości odczynnika na pokładzie.”. W załączeniu jako załącznik nr 2 do niniejszego pisma przedkładamy zmodyfikowaną treść Załącznika nr 1.2 „**Charakterystyka przedmiotu zamówienia**”. Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika.

Pytanie 9: „do p. III p.6: *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie części kontroli i kalibratorów w formie liofilizatu do szybkiej jednorazowej rekonstrukcji? Proces przygotowania nie jest czasochłonny - jednorazowo wystarczy rekonstruować zawartość fiolki przy pomocy automatycznej pipety (co zajmuje nie więcej niż 1 minutę), tak przygotowana kontrola/kalibrator, są w formie płynnej i gotowej do użycia.*”

Odpowiedź 9: Zamawiający modyfikuje zapis p. III.6 załącznika nr 1.2. „**Charakterystyka przedmiotu zamówienia**” jak niżej:

„6. Kalibratory i kontrole w postaci płynnej, gotowe do użycia bez konieczności ich rekonstrukcji. Zamawiający dopuszcza kalibratory i kontrole w formie liofilizatu do szybkiej, jednorazowej rekonstrukcji, pod warunkiem dostarczenia stosownej, automatycznej pipety (ze zmiennymi dedykowanymi objętościami, w zakresach rekonstruowanych liofilizatów)”. W załączeniu jako załącznik nr 2 do niniejszego pisma przedkładamy zmodyfikowaną treść Załącznika nr 1.2 „**Charakterystyka przedmiotu zamówienia**”. Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika.

Pytanie 10: „do p. IV p.2: *Czy Zamawiający oceni równocennie test gdzie zakres pomiarowy białka CRP (bez rozcieńczenia) wynosi 350 mg/l, a więc wartość zbliżoną do podanej?*”

Odpowiedź 10: Zamawiający nie zmienia ww. pkt załącznika nr 1.2. „**Charakterystyka przedmiotu zamówienia**”. Z doświadczenia klinicznego i diagnostycznego Zamawiającego wynika, że ilość CRP powyżej 350 mg/l w skali pacjentów z wysokim CRP stale rośnie, a możliwość wydawania wyniku natychmiast dla wartości rzędu 450-480 mg/l przyspiesza diagnozę kliniczną i racjonalizuje koszty (brak konieczności automatycznego rozcieńczenia i ponownego wykonania testu).

Pytanie 11: „do p. IV p.3: *Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby podane wartości dla zakresów liniowości oznaczeń enzymatycznych były spełnione po automatycznym rozcieńczeniu próbki przez analizator, bez ingerencji operatora?*”

Odpowiedź 11: Zamawiający nie zmienia ww. pkt załącznika nr 1.2. „**Charakterystyka przedmiotu zamówienia**”. Automatyczne rozcieńczenie próbki po przekroczeniu liniowości wiąże się z wydłużeniem okresu oczekiwania na wyniki badania „krytycznego” oraz z dodatkowym kosztem finansowym, związanym ze zużyciem materiałów.

Pytanie 12: „**PAKIET** do p. IV p.4: *Prosimy o wykreślenie tego punktu jako niejasnego i niemożliwego do jednoznacznej oceny. Wszystkie metody immunochemiczne podatne*

są w różnym stopniu na różnego typu interferencje ze strony różnych czynników (hemoliza, lipemia, ikteria, przeciwciała heterofilowe HAMA, wpływ leków, diety itp.). Biotyna jest tylko jednym z wielu leków i czynników które mogą potencjalnie interferować w oznaczeniach i stosowana jest w Polsce w dawkach nie przekraczających 5 mg / dobę. Dawki stosowane powszechnie w celu suplementacji niedoborów witaminowych zawierają ilości biotyny 20 - 60 razy niższe. Nie sam fakt przyjmowania biotyny stanowi o ryzyku interferencji, a stężenie jakie biotyna osiąga we krwi, co zależy od wielu czynników farmakokinetycznych. Producent w swoich ulotkach zaznacza wyraźnie od jakich stężeń biotyny we krwi może wystąpić ryzyko interferencji, i takie właśnie stężenia powinny być brane pod uwagę, a nie arbitralnie przyjęta dawka > 5 mg/dobę, która nie jest stosowana w Polsce. Podane w ulotkach stężenia biotyny we krwi (np. 70 ng/ml) są bezpiecznym progiem zabezpieczającym w praktyce przed ryzykiem interferencji ze strony biotyny.”

Odpowiedź 12: Zamawiający modyfikuje zapis załącznika nr 1.2. „Charakterystyka przedmiotu zamówienia”, IV Funkcje/parametry oceniane poprzez usunięcie pkt.4 – Brak interferencji u osób leczonych wysokimi dawkami biotyny >5mg/dzień dla: troponiny, TSH, fT4, fT3, potwierdzone w ulotkach odczynnikowych i piśmiennictwie. W załączeniu jako załącznik nr 2 do niniejszego pisma przedkładamy zmodyfikowaną treść Załącznika nr 1.2 “Charakterystyka przedmiotu zamówienia”. Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika.

Od pyt. nr 13 do pyt. nr 31 - Dot. Załącznik nr 2 - wzór umowy

Pytanie 13: „Par. 1 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?”

Odpowiedź 13: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 14: „Par. 1 ust. 7-8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?”

Odpowiedź 14: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 15: „Par. 2 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu obowiązywania umowy do 44 miesięcy?

Uzasadnienie:

Dłuższy termin trwania umowy niż 44 miesiące narazi Zamawiającego na konieczność amortyzowania przedmiotu umowy, a tym samym zwiększy po jego stronie koszty kontraktu.”

Odpowiedź 15: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 16: „Par. 2 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin jego instalacji 7 dni od daty dostarczenia?”

Odpowiedź 16: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 17: „Par. 2 ust. 5 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 17: Zamawiający informuje, że w szkoleniu będzie uczestniczył cały personel Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej.

Pytanie 18: „Par. 2 ust. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?”

Odpowiedź 18: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 19: „Par. 4 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę słowa "godzin" na "godzin w dni robocze”?”

Odpowiedź 19: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 20: „Par. 4 ust. 5 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu ubezpieczenia aparatury określonego w niniejszym postanowieniu umowy?. Uzasadnienie: Ubezpieczenie urządzenia leży w strefie autonomicznych uprawnień Wykonawcy jako właściciela przedmiotu dzierżawy, dlatego umowa pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym nie powinna regulować tej kwestii.”

Odpowiedź 20: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 21: „Par. 4 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy? W przypadku braku zgody zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu na: "Zamawiający zwolniony jest z odpowiedzialności za uszkodzenie, zniszczenie lub utratę przedmiotu dzierżawy, za wyjątkiem sytuacji, gdy szkoda powstała z przyczyn zależnych od Zamawiającego lub w przypadku wykorzystania przedmiotu dzierżawy niezgodnego z instrukcją obsługi"?”

Odpowiedź 21: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 22: „§ 4. Czy zamawiający zgodzi się na zapis jak niżej
Wykonawca w okresie obowiązywania umowy na własny koszt (tj. bez naliczania kosztów dojazdu, robocizny, kosztów części zamiennych, eksploatacyjnych itp.) będzie utrzymywać dzierżawiony system, określony szczegółowo w załączniku nr 1.2. do umowy w pełnej sprawności (serwis: naprawy, konserwacje, upgrade, wymagane przeglądy, pomiary bezpieczeństwa elektrycznego – wg wytycznych producenta), przy czym przerwa w funkcjonowaniu systemu nie może być dłuższa niż 24 godziny w dni robocze od momentu zgłoszenia telefonicznego lub pocztą elektroniczną, adresy poczty elektronicznej dla ww. celu są następujące:.”

Odpowiedź 22: Zamawiający modyfikuje wzór umowy w zakresie § 4 ust. 1 jak niżej:
„1. Wykonawca w okresie obowiązywania umowy na własny koszt (tj. bez naliczania kosztów dojazdu, robocizny, kosztów części zamiennych, eksploatacyjnych itp.) będzie utrzymywać dzierżawiony system, określony szczegółowo w załączniku nr 1.2. do umowy w pełnej sprawności (serwis: naprawy, konserwacje, upgrade, wymagane przeglądy, pomiary bezpieczeństwa elektrycznego – wg wytycznych producenta), przy czym przerwa w funkcjonowaniu systemu nie może być dłuższa niż: 24 godziny w dni robocze, a w przypadku dodatkowego analizatora: 48 godzin, od momentu zgłoszenia telefonicznego lub pocztą elektroniczną, adresy poczty elektronicznej dla ww. celu są następujące:

- Zamawiającego:

- Wykonawcy:

Wykonawca zobowiązuje się także do zdalnego serwisowania (wg oferty - jeżeli Wykonawca zaoferuje takie rozwiązanie).” Umowa z wybranym wykonawcą zostanie zmodyfikowana w tym zakresie.

Pytanie 23: „Par. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu:
„Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.””

Odpowiedź 23: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 24: „Par. 7 ust. 1 - 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?”

Odpowiedź 24: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 25: „Par. 7 ust. 1, ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej na 100 zł?”

Odpowiedź 25: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 26: „Par. 7 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu "każdą rozpoczętą dobę" na "każdy dzień zwłoki usunięcia awarii"?”

Odpowiedź 26: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 27: „Par. 7 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa "godziny" na "godziny w dni robocze"?"

Odpowiedź 27: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 28: „Par. 7 ust. 4 - 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?"

Odpowiedź 28: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 29: „Par. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?"

Odpowiedź 29: Zamawiający dopuszcza powyższe zgodnie z zapisami kodeksu cywilnego.

Pytanie 30: „Par. 12 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?"

Odpowiedź 30: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 31: „Par. 14 Czy Zamawiający jako administrator danych osobowych, które mogą znajdować się na aparatach będących przedmiotem zamówienia i do których w związku z prawidłową realizacją obowiązków wynikających z umowy o udzielenie zamówienia publicznego, tj. przyłączenie do sieci, dokonywanie przeglądów, świadczenie usług serwisowych może mieć dostęp Wykonawca, wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta zostałaby z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru.”

Odpowiedź 31: Zamawiający w załączeniu przedkłada wzór umowy przetwarzania danych osobowych funkcjonujący u Zamawiającego, stanowiący załącznik nr 3 do niniejszego pisma.

Pytanie 32 „Dotyczy pkt. 2 par 2 projektu umowy
Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę terminu dostawy systemu z 7 dni na min. 30 dni.
Uzasadnienie: termin 7-dniowy dla wykonawcy, który sprowadza sprzęt z zagranicy jest nierealny do zrealizowania.”

Odpowiedź 32: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, tym samym modyfikuje wzór umowy w zakresie zdania pierwszego § 2 ust. 2 jak niżej:

„2. Protokolarne przekazanie i uruchomienie (w tym walidacja) dzierżawionego systemu nastąpi do 30 dni od daty podpisania umowy...”. Umowa z wybranym wykonawcą zostanie zmodyfikowana w tym zakresie.

Pytanie 33: „Dotyczy pkt. 7 par. 2 projektu umowy
Obowiązujące prawodawstwo zobowiązuje dostawcę do odbioru opakowań wyłącznie po środkach niebezpiecznych dlatego też wykonawcy nie są zobowiązaniu do odbioru wszystkich opakowań powstałych w wyniku użytkowania produktów.
W polskim prawodawstwie brak jest również regulacji przenoszących odpowiedzialność usuwania innych odpadów powstałych w trakcie realizacji umowy na dostawców bądź wytwórców odczynników (np. usuwania i utylizacji materiałów niebezpiecznych).
W związku z powyższym prosimy o odpowiednią modyfikację niniejszego punktu umowy.”

Odpowiedź 33: Zamawiający modyfikuje wzór umowy w zakresie § 2 ust. 7 jak niżej:
„7. Wykonawca zobowiązuje się do zlikwidowania opakowań i innych odpadów niemedywnych powstałych w trakcie przekazywania i uruchomienia dzierżawionego systemu, we własnym zakresie zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.” Umowa z wybranym wykonawcą zostanie zmodyfikowana w tym zakresie.

Pytanie 34: „Dotyczy pkt. 5 par. 4
Wykonawca wszystkie oferowane analizatory w trakcie trwania umowy ma ubezpieczone, jednakże to Zamawiający, począwszy od dnia podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego

ponosi pełną odpowiedzialność za Przedmiot dzierżawy, łącznie z poniesieniem ryzyka kradzieży, zniszczenia na skutek pożaru czy nieprzewidzianych wypadków i zdarzeń. W związku z powyższym prosimy o modyfikację niniejszego punktu zgodnie z powyższym uzasadnieniem."

Odpowiedź 34: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy w tym zakresie.

Pytanie 35: *„Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dokumenty wymagane w ofercie (ulotki, certyfikaty itp.) potwierdzające spełnienie wymagań SIWZ, dla jednego badania zostały dostarczone w późniejszym terminie wraz z instalacją aparatu?”*

Odpowiedź 35: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5.

Pytanie 36: *„Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie chłodziarki, która nie posiada klasy wyrobu medycznego?”*

Odpowiedź 36: Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem zapewnienia warunków opisanych w charakterystyce przedmiotu zamówienia, wymagania ogólne, pkt7 załącznika 1.2 „Charakterystyka przedmiotu zamówienia”, bez określenia klasy wyrobu medycznego z adnotacją „nie dotyczy”.

Pytanie 37: *„Dotyczy zapisu: "Należy przyjąć: ilość kalibracji – 1 raz w miesiącu lub tak, jak procedura testu wg producenta tego wymaga; ilość kontroli – 1 raz w tygodniu na dwóch poziomach (18 tygodni)" Czy zapis „18 tygodni: jest pomyłką a Zamawiający miał na myśli 52 tygodnie w roku?”*

Odpowiedź 37: Zamawiający potwierdza powyższe. "Należy przyjąć: ilość kalibracji – 1 raz w miesiącu lub tak, jak procedura testu wg producenta tego wymaga; ilość kontroli – 1 raz w tygodniu na dwóch poziomach (52 tygodnie w roku)". W załączeniu jako załącznik nr 1 do dniajszego pisma przedkładamy zmodyfikowaną treść Załącznika nr 1.1.A. "Formularz cenowy". Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika.

Pytanie 38: *„Czy Zamawiający wymaga, aby w celu potwierdzenia parametru ocenianego nr 5 dostać dokumenty w formie wykazu elementów składających się na system magazynowy oraz wyciągu z oprogramowania potwierdzające wykorzystanie etykiet RFID oraz możliwość tworzenia ich dla wielu dostawców?”*

Odpowiedź 38: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5.

Pytanie 39: *„Czy w celu potwierdzenia funkcjonalności mobilnej aplikacji opisanej w pkt. 6, parametrów ocenianych, Zamawiający wymaga dostanie print screen z ekranu systemu lub dostępu do wersji demo aplikacji?”*

Odpowiedź 39: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5.

Pytanie 40: *„dotyczy wzoru umowy - Załącznik nr 2 do SIWZ § 3 ust. 2*

Czy, przy dodatkowym analizatorze w technologii chemiluminescencyjnej, Zamawiający dopuści transport w warunkach określonych przez producenta, ale bez monitorowania temperatury?”

Odpowiedź 40: Zamawiający nie zmienia zapisów wzoru umowy w powyższym zakresie. Dostawa odczynników wrażliwych na temperaturę odbywać się będzie transportem monitorowanym pod względem temperatury.

Pytanie 41: *„dotyczy wzoru umowy - Załącznik nr 2 do SIWZ § 5 ust. 4*

Czy, przy dodatkowym analizatorze w technologii chemiluminescencyjnej, Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy w terminie do 8 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia faksem lub emailem?”

Odpowiedź 41: Tak, zamawiający wyraża zgodę na dostawy w terminie do 8 dni roboczych – dotyczy odczynników, kalibratorów, kontroli i materiałów zużywanych dla analizatora dodatkowego. Zamawiający modyfikuje wzór umowy w zakresie § 5 ust. 4 jak niżej:

„4. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar w terminie:

- sukcesywnie na każdorazowe wezwanie zamawiającego:

a) do 5 dni roboczych od daty przesłania zamówienia faksem lub mailem w zakresie odczynników, kalibratorów, kontroli i materiałów zużywanych dla analizatora podstawowego;

b) w terminie do 8 dni roboczych od daty przesłania zamówienia faksem lub mailem – w zakresie odczynników, kalibratorów, kontroli i materiałów zużywanych dla analizatora dodatkowego
(nr faksu.....)
lub emailem (adres email).

Umowa z wybranym wykonawcą zostanie zmodyfikowana w tym zakresie.

Pytanie 42: „dotyczy wzoru umowy - Załącznik nr 2 do SIWZ § 4 ust. 1

Czy, przy dodatkowym analizatorze w technologii chemiluminescencyjnej, Zamawiający wyrazi zgodę na termin naprawy do 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź 42: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, w przypadku analizatora dodatkowego, na termin naprawy do 48h w dni robocze. Zamawiający modyfikuje wzór umowy w zakresie § 4 ust. 1 jak niżej:

„1. Wykonawca w okresie obowiązywania umowy na własny koszt (tj. bez naliczania kosztów dojazdu, robocizny, kosztów części zamiennych, eksploatacyjnych itp.) będzie utrzymywać dzierżawiony system, określony szczegółowo w załączniku nr 1.2. do umowy w pełnej sprawności (serwis: naprawy, konserwacje, upgrade, wymagane przeglądy, pomiary bezpieczeństwa elektrycznego – wg wytycznych producenta), przy czym przerwa w funkcjonowaniu systemu nie może być dłuższa niż: 24 godziny w dni robocze, a w przypadku dodatkowego analizatora: 48 godzin, od momentu zgłoszenia telefonicznego lub pocztą elektroniczną, adresy poczty elektronicznej dla ww. celu są następujące:

- Zamawiającego:,

- Wykonawcy:

Wykonawca zobowiązuje się także do zdalnego serwisowania (wg oferty - jeżeli Wykonawca zaoferuje takie rozwiązanie).” Umowa z wybranym wykonawcą zostanie zmodyfikowana w tym zakresie.

Pytanie 43: „Dotyczy Załącznika nr 1.2 – Charakterystyka przedmiotu zamówienia

W pkt. 7 Zamawiający wymaga podania nazwy, typu, modelu, producenta i klasy wyrobu medycznego dla witryny chłodniczej.

Chłodziarki/zamrażarki/szafy dzielą się na przemysłowe i laboratoryjne, ale nie ma na rynku takich, które byłyby wyrobami medycznymi.

W związku z tym wnosimy o modyfikację Załącznika 1.2 poprzez usunięcie wymogu określenia klasy wyrobu medycznego dla witryny chłodniczej.

Odpowiedź 43: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 36.

Ponieważ warunki zamówienia ulegają zmianie, Zamawiający przedłuża ustalony na dzień 20.06.2019 r. termin składania ofert oraz wniesienia wadium do dnia 28.06.2019 r. do godziny 10.30 Termin otwarcia ofert ustalony został w tym samym dniu o godzinie 11.00.

Załączniki:

1. Formularz cenowy – wzór załącznika nr 1.1.A – aktualne brzmienie załącznika.
2. Charakterystyka przedmiotu zamówienia – zgodnie z załącznikiem nr 1.2. – aktualne brzmienie załącznika.
3. Wzór umowy przetwarzania danych osobowych.