



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie – Koźlu

ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn – Koźle

NIP: 749-17-90-304, REGON: 000314661

tel. +48 774 062 400, faks +48 774 062 544, spzoz@e-szpital.eu, www.e-szpital.eu

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn-Koźle

tel. +48 774 062 566, faks +48 774 062 567 ekoziol@e-szpital.eu

Kędzierzyn-Koźle, 30.11.2021r.

SPZOZ . AZ . 2021 .

WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJE TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę próbek, odczynników, testów, podłoży oraz dzierżawa analizatorów dla SP ZOZ w Kędzierzynie-Koźlu – 5 zadań częściowych, AZ-P.2021.35.

A. WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ:

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie-Koźlu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z 11.09.2019r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019r., poz. 2019 z późn. zm., dalej Pzp) przekazuje wyjaśnienia do złożonych zapytań do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (dalej SWZ) w niniejszym postępowaniu.

PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY:

a) § 6 Kary umowne: Czy zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie w Umowie zapisu o 0,1% kary umownej za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?

Odpowiedź: Kara umowna stanowi kryterium oceny ofert i jest opisana w pkt 17.2 SWZ. Jest to kara za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie, powstałe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 0,1%, 0,2% lub 0,3% (do wyboru wykonawcy) wartości brutto wynagrodzenia danego zadania, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

b) pkt.3.4.3) SWZ oraz §2 ust. 1 Projektowanych postanowień umowy dla Zadania nr 1 i 4: Biorąc pod uwagę, że oferowany sprzęt jest produkowany w kraju innym niż Polska, czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez oferowany sprzęt etykiet handlowych w języku polskim w zakresie Zadania nr 1? Zgodnie z obowiązującą ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych art. 14 pkt. 1 „wyroby przeznaczone do używania na terytorium RP mają oznakowania i instrukcję używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów” oraz pkt. 2 „dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.” Czy zatem Zamawiający dopuści, aby oferowane w Zadaniu nr 1 wyroby posiadały etykiety zarówno na opakowaniu zbiorczym jak i indywidualnym w języku angielskim oraz symbole zharmonizowane - "Symbole graficzne do oznaczania wyrobów medycznych", które pozwalają na dokładną identyfikację produktu, numer jego serii, datę ważności, rozmiar, sterylność, metodę sterylizacji oraz wytwórcę?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem pkt 3.4.3) SWZ oraz § 2 ust. 1 Projektowanych postanowień umowy Zamawiający wymaga informacji tj. oznakowania i instrukcji, wyłącznie w języku polskim. Wymóg ten dotyczy wszystkich zadań częściowych.

c) Rozdziału XVII SIWZ (Kryterium Kara umowna); Formularza ofertowego oraz §6 ust. 1a) Projektowanych postanowień umowy dla Zadania nr 1 i 4: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na naliczanie kar umownych od wartości brutto niezrealizowanego w terminie zamówienia częściowego.

d) §6 ust. 1b) Projektowanych postanowień umowy dla Zadania nr 1 i 4: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na naliczanie wysokości kar umownych od wartości brutto reklamowanego towaru.

e) §6 ust. 1c) Projektowanych postanowień umowy dla Zadania nr 1 i 4: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na naliczanie kar umownych od niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto.

Odpowiedź ad c) - e): Zamawiający nie wyraża zgody.

f) §1 ust. 7 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca wyraża zgodę na to, że w każdym przypadku nie wywiązywania się przez niego z postanowień niniejszej umowy z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność, Zamawiający zachowuje nieodwołalne prawo do zastępczego zlecenia wykonania przedmiotu niniejszej umowy po upłygnięciu wyznaczonego na piśmie przez Zamawiającego odpowiedniego terminu na usunięcie nieprawidłowości. W przypadku skorzystania z zakupu zastępczego zlecenia wykonania badań w laboratorium zewnętrznym Wykonawca zobowiązuje się do pokrycia poniesionych przez Zamawiającego kosztów w wysokości stanowiącej różnicę pomiędzy ceną zakupu zastępczego lub wykonania badań w laboratorium zewnętrznym a ceną wynikającą z umowy po uprzednim udokumentowaniu przez Zamawiającego poniesionych kosztów”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dokona modyfikacji wskazanego ustępu.

g) §1 ust. 11 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„b) zadanie nr 4 i 5:

b.1) aktualne karty charakterystyki odczynników w formie elektronicznej / pisemne / lub na płycie CD, o ile odczynniki zawierają w swoim składzie substancje szkodliwe,

b.2) ulotki metodyczne w języku polskim, pod rygorem naliczenia kar umownych. Zamawiający uzna również za spełnienie warunku, o którym mowa w §1 ust. 11 lit. b, udostępnienie kart charakterystyk odczynników oraz ulotek metodycznych w bibliotece technicznej Wykonawcy udostępnionej na jego stronie internetowej pod adresem:”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje modyfikacji ust. 11 w załączniku nr 7 do SWZ, który przyjmuje brzmienie:

„11. W ramach pierwszej dostawy przedmiotu zamówienia Wykonawca dostarczy:

a) zadanie nr 1: co najmniej jedną publikację o wykorzystywaniu oferowanego sprzętu w badaniach klinicznych i braku wpływu stosowanych antykoagulantów oraz żelu separującego na uzyskiwane wyniki oznaczeń,

b) zadanie nr 4 i 5:

b.1) aktualne karty charakterystyki odczynników w formie elektronicznej / pisemne / lub na płycie CD, o ile odczynniki zawierają w swoim składzie substancje szkodliwe,

b.2) ulotki metodyczne w języku polskim,

pod rygorem naliczenia kar umownych.

Zamawiający uzna za spełnienie warunku, o którym mowa w pkt b), udostępnienie kart charakterystyk odczynników oraz ulotek metodycznych w bibliotece technicznej Wykonawcy udostępnionej na jego stronie internetowej pod adresem:”

h) §2 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Terminy dostaw zostały określone w pkt 3 załącznika nr 1 do niniejszej umowy (Formularz ofertowy). Zamawiający będzie zawiadamiał Wykonawcę za pośrednictwem e-maila na adres: o potrzebie dostarczenia partii asortymentu wg potrzeb Zamawiającego i otrzyma go w terminach tam określonych licząc od dnia zawiadomienia przez osobę wskazaną w ust. 3 lub osobę wskazaną w formularzu zamówienia określającym również miejsce dostawy.”?

i) §5 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „O stwierdzonych wadach ilościowych i jakościowych związanych z realizacją przedmiotu umowy Zamawiający powiadomi e-mailem na adres:Wykonawcę niezwłocznie tj. nie później niż w terminie 3 dni roboczych od daty ich stwierdzenia. Dostarczenie przedmiotu umowy zgodnego z zamówieniem i umową nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy.”?

Odpowiedź ad h) i i): Zamawiający nie dokona modyfikacji wskazanego ustępu.

j) §6 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie, powstałe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 0,2 % wartości brutto wynagrodzenia danego zadania, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dokona modyfikacji wskazanego ustępu. Zamawiający zaznacza, że wysokość kary umownej we wskazanym ustępie stanowi kryterium oceny ofert i to wykonawca określa w ofercie jej wartość procentową.

k) §6 ust. 1 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10 % niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 umowy,”?

l) §6 ust. 1 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „za naruszenie jakiegokolwiek ustalonego w niniejszej umowie i jej załącznikach obowiązku lub terminu Wykonawcy w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. a i b, w tym obowiązku lub terminu wynikającego z rękopisami i gwarancji w wysokości 0,15 % kwoty wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 umowy,”?

Odpowiedź ad k) i l): Zamawiający nie dokona modyfikacji wskazanego ustępu.

m) §6 ust. 1 lit. e – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli wskazanego ustępu i dokonuje jego modyfikacji – zapis otrzymuje brzmienie:

„e) za brak dokumentów, złożenie ich z opóźnieniem lub złożenie dokumentów niekompletnych, o których mowa w § 1 ust. 11, w wysokości 0,3 % wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust. 1; kara nie dotyczy sytuacji, gdy dokumenty, o których mowa w § 1 ust. 11b), będą dostępne na wskazanej stronie internetowej wykonawcy w bibliotece technicznej.”

n) §6 ust. 1 lit. e – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe czy wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „za brak dokumentów, złożenie ich z opóźnieniem lub złożenie dokumentów niekompletnych, o których mowa w § 1 ust. 11, w wysokości 0,1 % wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust. 1.”

Odpowiedź: W związku z odpowiedzią wyżej Zamawiający nie dokona modyfikacji wskazanego ustępu.

ZADANIE NR 1:

a) **Tabela nr 2 (dzierżawa wirówki):** Czy Zamawiający, w dzierżawie separatora osocza (wirówki) do badań CITO, dopuści zaoferowanie wirówki, którą aktualnie używa - rok produkcji 2019, z zastrzeżeniem, że w przypadku nie usunięcia awarii w ciągu 5 dni roboczych wykonawca zobowiąże się do dostarczenia zastępczo nowej, nieużywanej wirówki, rok produkcji nie starszy niż 2021 o parametrach nie gorszych niż wyspecyfikowane w SWZ.

b) **pkt. B.18** Pozostałe wymagania dla wirówki: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przeglądów gwarancyjnych separatora -osocza (wirówki) do badań CITO jeżeli producent tego nie wymaga? Z zastrzeżeniem, że w przypadku nie usunięcia awarii w ciągu 5 dni roboczych wykonawca zobowiąże się do dostarczenia zastępczo nowej, nieużywanej wirówki, rok produkcji nie starszy niż 2021 o parametrach nie gorszych niż wyspecyfikowane w SWZ.

Odpowiedź ad a) i b): Zamawiający dopuszcza i modyfikuje:

a) treść kolumny 7 (Rok produkcji) w tabeli 2 (Dzierżawa separatora osocza (wirówki) na okres 36 miesięcy), która przyjmuje brzmienie: „fabrycznie nowy, rok produkcji nie starszy niż 2020r.: LUB używany, nie starszy niż 2019r.:r.”

b) w części B tabeli (Parametry graniczne separatora osocza (wirówki)) pkt 18 przyjmuje brzmienie:

„W czasie trwania umowy, w cenie oferty, obowiązkowe przeglądy gwarancyjne (o ile wymaga tego producent), minimum 1 raz w roku na koszt wykonawcy”

c) w części B tabeli (Parametry graniczne separatora osocza (wirówki)) pkt 19 przyjmuje brzmienie:

„W razie awarii wizyta inżyniera serwisowego w dni robocze w ciągu 24 godzin; skuteczne usunięcie awarii w terminie do 5 dni roboczych, z zastrzeżeniem, że w przypadku nie usunięcia awarii w ciągu 5 dni roboczych wykonawca zobowiąże się do dostarczenia zastępczo nowej, nieużywanej wirówki, rok produkcji nie starszy niż 2021 o parametrach nie gorszych niż wyspecyfikowane w SWZ”

d) w części B tabeli (Parametry graniczne separatora osocza (wirówki)) wykreśla się pkt 20.

W załączeniu zaktualizowany formularz cenowy zadania nr 1.

ZADANIE NR 4:

a) **pkt. 3 Terminy Formularza ofertowego:** Zwracamy się z zapytaniem jakiego terminu dostawy Zamawiający wymaga dla testów z Zadania nr 4?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostaw testów w terminie do 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia i jednocześnie modyfikuje zapis we wskazanym punkcie, który przyjmuje brzmienie:

„b) **Zadanie nr 2, 3, 4:** Dostawy odczynników / testów: według potrzeb bieżących zamawiającego w terminie do 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia”.

Wykonawca składając ofertę winien uwzględnić powyższą modyfikację.

b) Tabela 1 – Dostawa testów do badań bakteriologicznych na 36 m-cy:

b.1) poz. 1 c - Czy Zamawiający dopuści testy do identyfikacji Hemophilus sp./Nesseria sp. wykonywane poza systemem automatycznym alternatywną metodą manualną? Testy takie umożliwią wykonywanie specjalistycznych, wysokiej jakości badań w kierunku diagnostyki tych drobnoustrojów.

b.2) poz. 1 d - Czy Zamawiający dopuści testy do identyfikacji beztlenowych wykonywane poza systemem automatycznym alternatywną metodą manualną? Testy takie umożliwią wykonywanie specjalistycznych, wysokiej jakości badań w kierunku diagnostyki tych drobnoustrojów.

b.3) poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści testy do lekowrażliwości grzybów metodą testów manualnych rekomendowanych przez Krajowy Ośrodek Referencyjny w Warszawie?

Odpowiedź ad b.1) – b.3): Zamawiający nie dopuszcza.

b.4) Czy Zamawiający dopuści zaokrąglenie ilości zaofferowanych testów „w górę” w przypadku, gdy oferowane opakowania nie są podzielne przez ilość testów wymaganych przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

c) Tabela 2 – Dzierżawa analizatora na 36 m-cy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora fabrycznie nowego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie analizatora fabrycznie nowego, rok produkcji min. 2021r. W takim przypadku w kolumnie 7 (Rok produkcji) należy wpisać: „fabrycznie nowy, nie starszy niż 2021r.:r. (uzupełnić rok produkcji)”.

W załączeniu zaktualizowany formularz cenowy zadania nr 4.

d) Wymagane parametry analizatora / systemu:

d.1) pkt. 1 - Czy Zamawiający dopuści System złożony z modułu inkubacyjno-pomiarowego zintegrowanego z tabletem spełniającym funkcję komputera, drukarki i UPS?

d.2) pkt. 4 - Czy Zamawiający dopuści analizator z manualnym, grawitacyjnym napełnianiem testów?

d.3) pkt. 4 - Czy Zamawiający dopuści analizator, gdzie po zakończeniu badań aparat sygnalizuje zakończenie procesu i automatycznie ustawia rotor w położeniu umożliwiającym wyjęcie zakończonych testów?

d.4) pkt. 5 - Czy Zamawiający dopuści analizator z systemem zamkniętym: od napełniania kart/paneli do zakończenia odczytu przez analizator nie wymagający dodatkowych odczytników na pokładzie?

d.5) pkt. 15 - Czy Zamawiający dopuści możliwość wykorzystania doripenemu jedynie w odpowiedzi na potwierdzenie podejrzenia produkcji karbapenemaz?

d.6) pkt. 16 - Czy Zamawiający dopuści, aby identyfikacja Neisseria, Haemophilus, bakterii beztlenowych była wykonywana poza systemem automatycznym przy pomocy alternatywnej metody manualnej?

d.7) pkt. 17 - Czy Zamawiający dopuści, aby oznaczanie lekowrażliwości grzybów drożdżopodobnych było wykonane poza systemem automatycznym przy pomocy alternatywnej metody manualnej rekomendowanej przez Krajowy Ośrodek Referencyjny w Warszawie?

Odpowiedź ad d.1) – d.7): Zamawiający nie dopuszcza.

d.8) pkt. 18 - W związku z wyspecyfikowaniem wymogu informacji o podejrzeniu produkcji karbapenemaz wnosimy o sprecyzowanie, czy wynik w kierunku KPC uzyskany z aparatu ma być wynikiem finalnym bez konieczności potwierdzania za pomocą testów manualnych (podnoszącymi koszt diagnostyki) i czy wynik powinien zawierać klasyfikację karbapenemaz według skali Amblera pozwalającą na zmianę opcji terapeutycznych?

Odpowiedź: Wynik winien zawierać informacje o podejrzeniu produkcji karbapenemaz, wówczas jest możliwość wykonania metody referencyjnej (dyfuzyjno-krażkowej).

d.9) pkt. 26: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmianę terminu wizyty inżyniera na 48 godzin w dni robocze.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

d.10) pkt 29: Czy Zamawiający dopuści UPS pozwalający na bezpieczne zamknięcie analizatora w przypadku wyłączenia prądu elektrycznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

e) Formularz oferty, pkt. 3 terminy – W związku z tym, iż Zamawiający nie określił terminu dostawy częściowej dla zadania nr 4, czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin dostawy 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Jak w odpowiedzi a).

f) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwisu zdalnego dla analizatora do identyfikacji i lekowrażliwości, co umożliwi szybkie rozwiązywanie problemów w oprogramowaniu, przeprowadzanie obowiązkowych aktualizacji oprogramowania oraz udzielanie szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium? Jeżeli tak, to zwracamy się z prośbą o wprowadzenie następującego zapisu do umowy w zakresie umożliwienia Wykonawcy możliwości zdalnego serwisowania oferowanego analizatora: „Serwis aparatu w czasie obowiązywania umowy będzie realizowany również zdalnie poprzez bezpieczne połączenie vpn w zakresie rozwiązywania problemów w oprogramowaniu, przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji oprogramowania, udzielania szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium. W tym celu Zamawiający umożliwi Wykonawcy dostęp do łącza internetowego w miejscu instalacji aparatu. Wszelkie działania serwisowe będą realizowane z uwzględnieniem wymagań prawnych w zakresie powierzenia i przetwarzania danych osobowych” lub przedstawienie własnych wymagań Zamawiającego w zakresie dostępu do danych i ich przetwarzania w formie odrębnej umowy lub oświadczenia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę dodatkowo na serwis zdalny i dodaje pod tabelą zapis:

„Serwis aparatu w czasie obowiązywania umowy będzie realizowany również zdalnie poprzez bezpieczne połączenie vpn w zakresie rozwiązywania problemów w oprogramowaniu, przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji oprogramowania, udzielania szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium. W tym celu Zamawiający umożliwi Wykonawcy dostęp do łącza internetowego w miejscu instalacji aparatu. Wszelkie działania serwisowe będą realizowane z uwzględnieniem wymagań prawnych w zakresie powierzenia i przetwarzania danych osobowych na podstawie zawartej umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych”.

W załączeniu zaktualizowany formularz cenowy zadania nr 4.

ZADANIE NR 4 I 5:

a) **Zadanie 4 i 5** – Czy Zamawiający dopuści rozszerzenie tabeli asortymentowo cenowej o kolumnę z ceną netto za opakowanie oraz ilość oferowanych opakowań, w związku z tym, iż Zamawiający będzie dokonywał zakupu pełnych opakowań oraz wszystkie wyliczenia dokonywane są poprzez mnożenie ilości opakowań i cenę netto za opakowanie, która następnie jest powiększana o podatek VAT.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

B. MODYFIKACJE TREŚCI SWZ:

Zamawiający, działając na podstawie art. 137 ust. 1 Pzp informuje o:

1) przesunięciu terminu składania ofert:

Pkt 15.2 SWZ przyjmuje brzmienie: „Ofertę należy złożyć do dnia 10.12.2021r. do godziny 08:00”,

2) przesunięciu terminu otwarcia ofert:

Pkt 15.3 SWZ przyjmuje brzmienie: „Otwarcie ofert nastąpi w dniu 10.12.2021r. o godz. 08:15”,

3) zmianie terminu związania ofertą:

Pkt 13.1 SWZ przyjmuje brzmienie: „Wykonawca jest związany ofertą 90 dni od dnia upływu terminu składania ofert przy czym pierwszym dniem związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, tj. do dnia 10.03.2022r.”.

Powyższe wyjaśnienia i modyfikacje stanowią integralną część SWZ i stają się wiążące dla Wykonawców.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie-Koźlu

Jarosław Kończyło

.....
Kierownik Zamawiającego



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie – Koźlu

ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn – Koźle

NIP: 749-17-90-304, REGON: 000314661

tel. +48 774 062 400, faks +48 774 062 544, spzoz@e-szpital.eu, www.e-szpital.eu

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn-Koźle

tel. +48 774 062 566, faks +48 774 062 567 ekoziol@e-szpital.eu

Załącznik nr 2/1 do SWZ

FORMULARZ CENOWY – zadanie nr 1 – Dostawa probówek systemu zamkniętego do pobierania krwi wraz z dzierzawą separatora osocza

TABELA 1 - Dostawa probówek systemu zamkniętego do pobierania krwi na okres 36 miesięcy

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	Materiał	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	Stawka pod. VAT	Wartość brutto	Wymagana ilość opakowań	Producent / numer katalogowy (1)
1	2	3	4	5	6=4x5	7	8=6+vat	9	10
1.	Probówki do automatycznego odczytu OB 1,8 ml	Szkło	12.000						
2.	Probówki z wersenianem dwupotasowym 2 ml	Plastik	150.000						
3.	Probówki do pozyskiwania surowicy z żelem separującym 3,5 ml	Plastik	150.000						
4.	Probówki do koagulologii 1,8 ml 0,109 M cytrynian sodowy	Plastik	75.000						
5.	Probówki z heparyną litową o poj. 2,0 ml	Plastik	3.000						
6.	Probówki z wersenianem dwupotasowym i z rozszerzoną etykietą 6 ml	Plastik	11.000						
7.	Probówki 6 ml czyste	Plastik	4.500						
8*	Probówki z separatorem mechanicznym do pozyskiwania osocza heparynowego 3,5 ml	Plastik	23.000						
9*	Probówki z separatorem mechanicznym do pozyskiwania osocza heparynowego 5 ml	Plastik	15.000						
10.	Adaptory Luer	Plastik	30.000						
11.	Uchwyty jednorazowe	Plastik	18.000						
12.	Igły systemowe z okienkiem wizualizacyjnym i zabezpieczeniem przed zakłuciem zintegrowane z nasadą igły oraz zespolone z uchwytem	a) 7 / 10	x	19.500					
		b) 8 / 10	x	130.500					
13.	Igły systemowe:	a) 7 / 10	x	6.000					
		b) 8 / 10	x	6.000					
		c) 9 / 10	x	6.000					
Razem poz. 1 do 13:				 zł	x zł	x	x

* **Pozycja 8, 9:** Zamawiający wymaga separatora osocza (wirówki) zapewniającego pełne oddzielenie osocza od erytrocytów oraz uzyskanie biologicznego materiału wysokiej jakości w czasie do 7 minut.

(1) oferta zostanie odrzucona w przypadku nie wypełnienia kolumny.; w przypadku nie stosowania numeru katalogowego należy to zaznaczyć odpowiednim zapisem np.: "Nie stosuje się". Zamawiający nie dopuszcza wpisania numeru/-ów folderów, broszur itp.

TABELA NR 2 – Dzierżawa separatora osocza (wirówki) na okres 36 miesięcy							
Przedmiot zamówienia*	Cena netto za 1 miesiąc dzierżawy	Wartość netto za 36 m-cy	Stawka podatku VAT	Wartość brutto za 36 m-cy	Producent / typ / model oferowanego separatora (2)	Rok produkcji (3)	Wartość separatora osocza
1	2	3=2x36 m-ce	4	5=3+VAT	6	7	8
Dzierżawa separatora osocza (wirówki) do badań CITO						fabrycznie nowy, rok produkcji nie starszy niż 2020r.: LUB używany, nie starszy niż 2019r.:r. zł brutto

Oferta zostanie odrzucona:

(2) W przypadku niewypełnienia kolumny,

(3) W przypadku wpisania roku poniżej 2020r. lub pozostawienia pustego miejsca.

Wydzierżawiający/Wykonawca przekaze protokolarnie Dzierżawcy/Zamawiającemu i zainstaluje przedmiot dzierżawy w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy.

Parametry graniczne separatora osocza (wirówki):

Lp.	Opis parametru (4)	Opis parametru oferowanego (5)
A. Parametry techniczne:		
1	Separator zapewniający pełne oddzielenie osocza od erytrocytów oraz uzyskanie biologicznego materiału wysokiej jakości w czasie do 7 minut	
2	Rotor horyzontalny 1 szt.	
3	Adaptory na probówki: 2 opak. à 2 szt.	
4	Objętości wirowane: 3-10 ml	
5	Pojemność rotora: min. 6 x 3-10 ml	
6	Prędkość maks. 4.000 x g (5.300 rpm)	
7	Głośność silnika maks. 65 dB	
8	Silnik bezszczotkowy	
9	Sygnalizacja świetlna statusu urządzenia (gotowe do wirowania, uruchomiona, wirowanie zakończone)	
10	Domyślne tryby wirowania min. 3	

11	Czas wirowania maks. 7 minut	
12	Interfejs umożliwiający programowanie cyklu przez użytkownika	
13	Blokada pokrywy do momentu zakończenia wirowania	
14	Waga maks. 6 kg	
B. Pozostałe wymagania		
15	W cenie oferty przeglądy techniczne zgodnie z harmonogramem (o ile wymaga tego producent)	
16	W cenie oferty serwis i gwarancja na czas umowy	
17	Paszport techniczny i instrukcja obsługi w jęz. polskim przy dostawie i montażu	
18	W czasie trwania umowy, w cenie oferty, obowiązkowe przeglądy gwarancyjne (o ile wymaga tego producent), minimum 1 raz w roku na koszt wykonawcy	
19	W razie awarii wizyta inżyniera serwisowego w dni robocze w ciągu 24 godzin; skuteczne usunięcie awarii w terminie do 5 dni roboczych, z zastrzeżeniem, że w przypadku nie usunięcia awarii w ciągu 5 dni roboczych wykonawca zobowiąże się do dostarczenia zastępczo nowej, nieużywanej wirówki, rok produkcji nie starszy niż 2021 o parametrach nie gorszych niż wyspecyfikowane w SWZ	
20	Czas naprawy maks. do 10 dni roboczych od chwili zgłoszenia przez Zamawiającego	
21	Serwis prowadzony przez producenta lub autoryzowany przez niego serwis	
22	W cenie oferty: - przeszkolenie personelu laboratorium Zamawiającego w zakresie obsługi przedmiotu zamówienia, - szkolenia personelu Zamawiającego w zakresie obsługi przedmiotu zamówienia w trakcie trwania umowy	

Parametry graniczne systemu zamkniętego do pobierania krwi:

Lp	Opis parametru wymaganego (4)	Opis parametru oferowanego (5)
1	Wszystkie elementy wchodzące w skład systemu ze względu na bezpieczeństwo użytkownika muszą być kompatybilne ze sobą. W przypadku oferowania produktów różnych producentów należy dołączyć zaświadczenie od wszystkich producentów poszczególnych elementów o kompatybilności sprzętu	
2	Zabezpieczenie igły przed zakłuciem wraz z igłą systemową stanowić ma jedną całość	
3	Probówki do opadu krwinek czerwonych wyłącznie ze szkła, pasujące do analizatora Zamawiającego Sedi15. W ramach umowy, minimum raz w roku, należy przeprowadzać kontrolę pracy analizatora Sedi15 udokumentowaną w paszporcie technicznym	
4	Technika pobierania – system próżniowy, próżnia kalibrowana na etapie produkcji	
5	W przypadku awarii uniemożliwiającej pracę na analizatorze SEDI 15 Wykonawca użyje analizator o tożsamych cechach i parametrach oraz podłączy go do systemu informatycznego CENTRUM	
6	Standardowy rozmiar probówek pasujący do analizatorów Zamawiającego ADVIA Centaur bez konieczności stosowania adapterów lub raków, średnica 13 mm	
7	W przypadku probówek z wersenianem dwupotasowym, dla różnych objętości, odmienny kolor korka	
8	W przypadku wystąpienia trudności przy pobieraniu krwi zapewnienie możliwości kilkukrotnego przebijania korka bez utraty szczelności	

9	Termin ważności dla igieł i probówek – min. 12 miesięcy od daty dostarczenia, dla probówki do koagulologii – min. 4 miesiące od daty dostarczenia	
10	System łatwy do utylizacji i bezpieczny dla środowiska - zgodny z ISO 14 001	
11	Elementy systemu bezpieczne dla osób pobierających, przy pobieraniu krwi wymagające minimalnych operacji manualnych	
12	W celu uniknięcia niepożądanych efektów ze strony krwinek płytkowych w trakcie mieszania próbek, system musi gwarantować wypełnianie się probówek koagulologicznych praktycznie całkowicie, bez pozostawienia pustej przestrzeni	
13	Przeprowadzenie kontroli jakości etapu preanalizy poprzez identyfikację oraz eliminację błędów przedlaboratoryjnych i analizę zaistniałych błędów i usprawnienie procedur pobierania krwi zgodnie z zaleceniami ostatniego raportu jakości fazy przedlaboratoryjnej - min. dwa razy w trakcie trwania umowy	

(4) niespełnienie któregokolwiek z wymienionych parametrów skutkuje odrzuceniem oferty

(5) Niespełnienie warunków formalnych oferty spowoduje jej odrzucenie tj. nie wypełnienie kolumny: „Opis parametru oferowanego” i / lub niewypełnienie któregokolwiek wiersza i / lub w przypadku wpisania wyłącznie „TAK”.

TABELA 3 - CAŁOŚĆ ZAMÓWIENIA		
Przedmiot zamówienia	Wartość netto (suma wartości netto z tabeli 1 i 2)	Wartość brutto (suma wartości brutto z tabeli 1 i 2)
Dostawa probówek systemu zamkniętego do pobierania krwi wraz z dzierzwą separatora osocza (wirówki) (suma tabel 1 + 2) zł zł

FORMULARZ CENOWY – zadanie nr 4 – Dostawa testów do badań wraz z dzierżawą automatycznego zamkniętego systemu do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów z oprogramowaniem obsługującym bazę danych i zintegrowanym oprogramowaniem do statystyki i epidemiologii

Tabela 1 – Dostawa testów do badań bakteriologicznych na 36 m-cy								
Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia		Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	Stawka podatku VAT	Wartość brutto	Producent / numer katalogowy (1)
1	2		3	4	5 = 3 x 4	6	7 = 5+VAT	8
1	Testy do identyfikacji	a) bakterii Gram ujemnych	3.900 szt.					
		b) bakterii Gram dodatnich	1.840 szt.					
		c) Haemophilus sp./Neisseria sp	140 szt.					
		d) bakterii beztlenowych	140 szt.					
		e) grzybów drożdżopodobnych	420 szt.					
2	Testy do lekooporności dla wszystkich grup drobnoustrojów (w tym grzybów drożdżopodobnych, z wyłączeniem Neisseria spp., Haemophilus spp, i beztlenowców)		7.100 szt.					
RAZEM poz. 1 do 2:				 zł	x zł	x

(1) oferta zostanie odrzucona w przypadku nie wypełnienia kolumny;; w przypadku nie stosowania numeru katalogowego należy to zaznaczyć odpowiednim zapisem np.: "Nie stosuje się". Zamawiający nie dopuszcza wpisania numeru/-ów folderów, broszur itp.

Testy identyfikacyjne w poz. 1-2 muszą być wykonywane w obrębie tego samego systemu automatycznego.

W przypadku konieczności doliczenia materiałów zużywalnych należy rozszerzyć odpowiednio powyższą tabelę asortymentowo-cenową.

Tabela 2 – Dzierżawa analizatora na 36 m-cy							
Przedmiot dzierżawy	Producent / typ / model oferowanego analizatora (2)	Cena netto za 1 miesiąc dzierżawy	Wartość netto za 36 miesięcy dzierżawy	Stawka podatku VAT	Wartość brutto za 36 miesięcy dzierżawy	Rok produkcji (3)	Wartość analizatora
1	2	3	4=3 x 36 m-cy	5	6=4+VAT	7	8
Analizator / zamknięty system do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów z oprogramowaniem obsługującym bazę danych i zintegrowanym oprogramowaniem do statystyki i epidemiologii						używany, nie starszy niż 2018r.:r. LUB fabrycznie nowy, nie starszy niż 2021r.:r. (uzupełnić rok produkcji)zł brutto

Oferta zostanie odrzucona:

(2) W przypadku niewypełnienia kolumny

(3) W przypadku wpisania roku poniżej 2018r. lub pozostawienia pustego miejsca

Wydzierżawiający/Wykonawca przekaże protokolarnie Dzierżawcy / Zamawiającemu przedmiot dzierżawy w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy.

Wymagane parametry analizatora / systemu:

LP	Opis parametru (4)	Opis parametru oferowanego (5)
A. Parametry techniczne		
1	System złożony z modułu inkubacyjno-pomiarowego, komputera z monitorem i drukarką oraz UPS	
2	Dwukierunkowy interfejs	
3	Urządzenie do pomiaru gęstości zawiesiny bakteryjnej	
4	Automatyczne wykonywanie badań: system automatycznie napełniający testy, inkubujący, odczytujący oraz usuwający po odczycie w obrębie aparatu bez konieczności obsługi tych czynności przez	
5	System zamknięty: od napełniania kart/paneli do zakończenia odczytu przez analizator nie wymagane dodatkowe odczynniki na pokładzie i poza pokładem aparatu	
6	Karty/panele całkowicie szczelne po napełnieniu zawiesiną drobnoustrojów w aparacie, bezpieczne dla użytkownika, bez możliwości rozlania lub wycieku materiału zakaźnego, niewymagające dodawania żadnych odczynników w celu otrzymania wyników końcowych	
7	Możliwość wykonania pojedynczych identyfikacji i lekooporności: rozdzielnie pakowane karty identyfikacyjne od antybiogramowych, aby umożliwić wykonanie oddzielnie testu identyfikacyjnego lub/i antybiogramowego w zależności od potrzeby Zamawiającego, zgodnie z podanym zapotrzebowaniem na testy w tabeli nr 1	

8	Możliwość zmiany interpretacji identyfikacji oraz zmiany interpretacji lekooporności	
9	Możliwość określenia MIC; interpretacja wyników lekowrażliwości w oparciu o wytyczne CLSI oraz EUCAST	
10	Możliwość wprowadzania własnych komentarzy i określeń	
11	Możliwość kreowania „wyglądu” wyniku	
12	Możliwość wprowadzenia zmian w danych pacjenta	
13	Możliwość opracowań statystycznych i epidemiologicznych z przeprowadzonych identyfikacji i lekooporności	
14	Pojemność aparatu do 50 miejsc inkubacyjnych (identyfikacji i lekooporności)	
15	Testy antybiogramowe umożliwiające oznaczenie lekowrażliwości dla następujących antybiotyków: doripenem, tigecyklina, ertapenem	
16	Identyfikacja następujących drobnoustrojów (ponad 400 gatunków): bakterii Gram ujemnych, bakterii Gram dodatnich, Neisseria, Haemophilus, bakterii beztlenowych, Corynebacterium, grzybów drożdżopodobnych	
17	Oznaczanie lekowrażliwości na: bakterie Gram ujemne, bakterie Gram dodatnie, grzyby	
18	Identyfikacja mechanizmów oporności jak: MRSA, HLAR, ESBL, VRE, GISA, MLSB oraz informacja o podejrzeniu produkcji karbapenemaz potwierdzona wydrukiem z aparatu	
19	Zaawansowany System Ekspertowy przygotowany w oparciu o bazę wiedzy zawierającą dane ze światowych publikacji naukowych, inny niż system oparty o proste reguły oporności	
20	Oddzielny program do kontroli jakości, będący częścią systemu	
B. Pozostałe wymagania:		
21	W cenie oferty serwis i gwarancja na czas umowy	
22	W cenie oferty podłączenie do posiadanego systemu LSI - środowisko Centrum firmy Marcel	
23	W celu zapewnienia współpracy z LSI wymagane: komputer, monitor, czytnik kodów kreskowych oraz sieciowa drukarka laserowa; Po zakończeniu trwania umowy możliwość wykupu za 1,00 zł powyższego sprzętu	
24	Paszport techniczny i instrukcja obsługi w jęz. polskim przy dostawie i montażu	
25	W czasie trwania umowy, w cenie oferty, obowiązkowe przeglądy gwarancyjne, minimum 1 raz w roku na koszt wykonawcy	
26	W razie awarii wizyta inżyniera serwisowego w dni robocze w ciągu 24 godzin; skuteczne usunięcie awarii w terminie do 5 dni roboczych	
27	Czas wymiany analizatora w razie nie usunięcia awarii na analizator sprawny technicznie w terminie do 30 dni	
28	Serwis prowadzony przez producenta lub autoryzowany przez niego serwis	
29	UPS podtrzymujący pracę analizatora minimum przez 15 minut od wyłączenia prądu elektrycznego	
30	W cenie oferty: - przeszkolenie personelu laboratorium Zamawiającego w zakresie obsługi przedmiotu zamówienia i wydanie certyfikatu upoważniającego do pracy na analizatorze, - szkolenia personelu Zamawiającego w zakresie obsługi przedmiotu zamówienia w trakcie trwania umowy	

(4) niespełnienie któregokolwiek z wymienionych parametrów skutkuje odrzuceniem oferty

(5) Niespełnienie warunków formalnych oferty spowoduje jej odrzucenie tj. nie wypełnienie kolumny: „Opis parametru oferowanego” i / lub niewypełnienie któregokolwiek wiersza i / lub w przypadku wpisania wyłącznie „TAK”.

Serwis aparatu w czasie obowiązywania umowy będzie realizowany również zdalnie poprzez bezpieczne połączenie vpn w zakresie rozwiązywania problemów w oprogramowaniu, przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji oprogramowania, udzielania szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium. W tym celu Zamawiający umożliwi Wykonawcy dostęp do łącza internetowego w miejscu instalacji aparatu. Wszelkie działania serwisowe będą realizowane z uwzględnieniem wymagań prawnych w zakresie powierzenia i przetwarzania danych osobowych na podstawie zawartej umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych.

TABELA 3 - CAŁOŚĆ ZAMÓWIENIA ZA 36 MIESIĘCY		
Przedmiot zamówienia	Wartość netto	Wartość brutto
Dostawa testów do badań wraz z dzierżawą automatycznego zamkniętego systemu do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów z oprogramowaniem obsługującym bazę danych i zintegrowanym oprogramowaniem do statystyki i epidemiologii (suma tabel 1 i 2) zł zł