



WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOŁONY IM. L. RYDYGIERA W TORUNIU



DYREKTOR tel. 56 679 35 00

NACZELNY LEKARZ tel. 56 679 35 01

Z-CA DYREKTORA DS.ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH tel. 56 654 33 77

NIP: 956-19-49-580, REGON: 000316068, BDO: 000014564

ul. Św. Józefa 53-59, 87-107 Toruń 9
skrytka pocztowa 7, www.wszcz.torun.pl
tel. 56 679 31 00, fax 56 654 40 54, 56 659 61 28

Toruń, dnia 14-08-2024 r.

W.Sz.Z: TZ-280-76/24

dotyczy: postępowania na **dostawę odczynników laboratoryjnych i materiałów eksploatacyjnych do wykonywania badań diagnostycznych, różnych materiałów laboratoryjnych oraz dzierżawę analizatorów i innego sprzętu laboratoryjnego – 7 zadań.**

W związku z otrzymanymi zapytaniami do Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający zgodnie z art. 135 ust. 2 oraz art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.) zwanej dalej Pzp, udziela poniższych odpowiedzi oraz dokonuje zmiany treści SWZ:

Pytanie Nr 1:

Dotyczy Załącznika 2/2b do SWZ: SPECYFIKACJA TECHNICZNA - Zadanie Nr 2, IV. Parametry oceniane – punkt 3:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów, w których zakres pomiaru IgE całkowitego wynosi 20-2500 kU/L, a zakres pomiaru specyficznych IgE wynosi 0.3-50 kUA/L ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2:

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - wzór umowy dostawy:

Czy zamawiający dopuszcza zmianę umowy polegającą na obniżeniu progów o których mowa w par. 4 ust. 1 pkt a oraz pkt b do poziomu 0,1% ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zmiany umowy dostawy.

Pytanie Nr 3:

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - wzór umowy dostawy:

Czy zamawiający dopuszcza usunięcie zapisu par. 4 ust 2 ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie zapisu par. 4 ust 2 wzoru umowy dostawy.

Pytanie Nr 4:

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - wzór umowy dostawy:

Czy zamawiający dopuszcza zmianę umowy polegającą na obniżeniu progów o których mowa w par. 4 ust. 8 do poziomu 20%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zmiany umowy dostawy.

Pytanie Nr 5:

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - wzór umowy dostawy:

Czy zamawiający dopuszcza zmianę umowy polegającą na obniżeniu progu o który mowa w par. 5 ust. 9 do poziomu 2,5% ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zmiany umowy dostawy.



Województwo
Kujawsko-Pomorskie

Pytanie Nr 6:

Dotyczy Załącznika nr 5/1 do SWZ - wzór umowy dzierżawy:

Czy zamawiający dopuszcza zmianę umowy polegającą na obniżeniu progów o których mowa 7 ust. 1 pkt a oraz pkt b do poziomu 0,1%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zmiany umowy dzierżawy.

Pytanie Nr 7:

Dotyczy Załącznika nr 5/1 do SWZ - wzór umowy dzierżawy:

Czy zamawiający dopuszcza usunięcie zapisu par. 7 ust 2?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie zapisu par. 7 ust 2 wzoru umowy dzierżawy.

Pytanie Nr 8:

Dotyczy Załącznika nr 5/1 do SWZ - wzór umowy dzierżawy:

Czy zamawiający dopuszcza zmianę umowy polegającą na obniżeniu stawki o której mowa w par. 7 ust 4 do poziomu 5 PLN ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zmiany umowy dzierżawy.

Pytanie Nr 9:

Dotyczy Załącznika nr 5/1 do SWZ - wzór umowy dzierżawy:

Czy zamawiający dopuszcza dopisanie zapisu o ograniczeniu maksymalnej wartości kar umownych wynikających z umowy na poziomie 10% wartość netto ryczału o którym mowa w par. 6 ust. 2?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zapis o ograniczeniu maksymalnej wartości kar umownych do 30% wartości brutto ryczału o którym mowa w § 6 ust. 2 umowy. Odpowiedni zapis zostanie wprowadzony do treści zawieranej umowy dzierżawy w § 7 ust. 6.

Pytanie Nr 10:

Dotyczy Zadania Nr 6 poz. 1:

Zważywszy na fakt, iż próbówka i zakrętka występują jako oddzielne pozycje na fakturze (posiadają oddzielne nr katalogowe i różne ceny), czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę próbówki i zakrętki w oddzielnych pozycjach w jednym wierszu lub o dodanie oddzielnego wiersza dla zakrętki?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę próbówki i zakrętki w oddzielnych pozycjach w jednym wierszu.

Pytanie Nr 11:

Dotyczy Zadania 6 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika do transportu próbek o wys. 100 - 107 mm i spełniającego pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie pojemnika do transportu próbek o wys. 100 - 107 mm i spełniającego pozostałe wymagania SWZ.

Pytanie Nr 12:

Dotyczy Zadania Nr 6 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie statywu o długości równej 180 mm i spełniającego pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie statywu o długości równej 180 mm i spełniającego pozostałe wymagania SWZ.

Pytanie Nr 13:

Dotyczy Zadania Nr 6 poz. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika z pokrywką do tacy o wymiarach: średnica 81 mm x wysokość 110 mm i spełniającego pozostałe wymagania ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pojemnika z pokrywką do tacy o wymiarach: średnica 81mm x wysokość 110 mm i spełniającego pozostałe wymagania SWZ.

Pytanie Nr 14:

Dotyczy Zadania Nr 7 poz. 1-4:

Czy w pozycjach 1-4 Zamawiający wymaga dostarczenia pipety elektronicznej jednokanałowej z kołem wyboru trybów pracy w wersji podstawowej (pipetowanie, pipetowanie manualne, pipetowanie z mieszaniem, dozowanie i dozowanie automatyczne z interwałem czasowym) czy z kołem wyboru trybów pracy w wersji rozszerzonej (pipetowanie, pipetowanie manualne, pipetowanie z mieszaniem, dozowanie i dozowanie automatyczne z interwałem czasowym, pobieranie wielokrotne ze zliczaniem objętości – tzw. pulowanie, dozowanie sekwencyjne – pobieranie roztworu i dozowanie 10 objętości ustalonych przez użytkownika, pipetowanie odwrotne, rozcieńczanie – pobieranie rozpuszczalnika i próbki oddzielonych pęcherzykiem powietrza, pipetowanie sekwencyjne - pipetowanie 10 objętości ustalonych przez użytkownika w określonym porządku, stała objętość – 10 określonych objętości z szybkościami pobierania i wypuszczania, programowanie – 10 najczęściej używanych metod z 4 różnymi funkcjami pipetowania) wyposażonych dodatkowo w sprzężujący stożek końcowy?

Odpowiedź:

Zamawiający w Zadaniu Nr 7 w poz. 1-4 dopuszcza zaoferowanie pipet elektronicznych z kołem wyboru trybów pracy w wersji rozszerzonej, wyposażonych w sprzężujący stożek końcowy.

Pytanie Nr 15:

Dotyczy Zadania Nr 7 poz. 5:

Czy w pozycji 5 Zamawiający wymaga dostarczenia dozownika elektronicznego z kołem wyboru trybów pracy w wersji podstawowej (pipetowanie aż do 50ml objętości, dozowanie do 100 kroków i dozowanie automatyczne z interwałem czasowym od 0,1s do 10s) czy z kołem wyboru trybów pracy w wersji rozszerzonej (pipetowanie aż do 50ml objętości, dozowanie do 100 kroków i dozowanie automatyczne z interwałem czasowym od 0,1s do 10s, dozowanie sekwencyjne do 16 różnych kroków, pobieranie i pulowanie w końcówce ze zliczaniem objętości, pobieranie i dozowanie – pobieranie cieczy i obliczanie jej objętości a następnie dozowanie w zdefiniowanych krokach i objętościach, miareczkowanie)?

Odpowiedź:

Zamawiający w Zadaniu Nr 7 w poz. 5 dopuszcza zaoferowanie dozownika z kołem wyboru trybów pracy w wersji rozszerzonej.

Pytanie Nr 16:

Dotyczy Zadania Nr 7 poz. 6:

Czy Zamawiający w pozycji 6 ma na myśli ładowarkę 6 pozycyjną obrotową?

Odpowiedź:

TAK

Pytanie Nr 17:

Dotyczy Zadania Nr 7 poz. 9-19:

Czy w pozycjach 9-19 Zamawiający wymaga pipet zmiennoobjętościowych ze zrzutnikiem w oddzielnym przycisku oraz wyświetlaczem 4 pozycyjnym ustawionym pionowo (z góry do dołu) i sprzężującym stożkiem końcowym zapewniającym powtarzalność pipetowania dzięki nakładaniu końcówek zawsze z tą samą siłą czy pipet zmiennoobjętościowych ze zrzutnikiem w tym samym przycisku (zrzut jako 3 opór pipety) oraz wyświetlaczem 4 pozycyjnym umieszczonym płasko na górze pipety, z cyframi od strony lewej do prawej? Czy pipety w zakresach do 1000ul mają posiadać w zestawie pudełko autoklawowalne wielorazowe z 96 końcówkami?

Odpowiedź:

Zamawiający w Zadaniu Nr 7 w poz. 9-19 dopuszcza zaoferowanie pipet zmiennoobjętościowych ze zrzutnikiem w oddzielnym przycisku. Pudełko autoklawowane nie jest wymagane.

Pytanie Nr 18:

Dotyczy Zadania Nr 7 poz. 20-22, 24, 26:

Czy w pozycjach 20-22, 24, 26 Zamawiający wymaga dostarczenia końcówek z polipropylenu o najwyższej czystości bez dodatku środków poślizgowych, plastyfikatorów, biocydów czy oleamidów z poświadczeniem certyfikatem? Czy pudełka muszą być autoklawowalne i wielokrotnego użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający w Zadaniu Nr 7 w poz. 20-22, 24, 26 dopuszcza zaoferowanie końcówek bez dodatku środków poślizgowych, plastyfikatorów, biocydów i oleamidów poświadczone certyfikatem. Pudełka muszą być autoklawowalne, wielokrotnego użytku.

Pytanie Nr 19:

Dotyczy Zadania Nr 7 poz. 23, 25, 27, 41, 42:

Czy w pozycjach 23, 25, 27, 41, 42 Zamawiający wymaga dostarczenia końcówek z polipropylenu o najwyższej czystości bez dodatku środków poślizgowych, plastyfikatorów, biocydów czy oleamidów z poświadczeniem certyfikatem? Dodatkowo wymienne wkłady pakowane są w opakowania zbiorcze 10x 96 końcówek, zatem czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpowiednie przeliczenie opakowań zbiorczych z zachowaniem wymaganej ilości wkładów wymiennych? Wkłady wymienne muszą być kompatybilne z pudełkami z powyższych pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający w Zadaniu Nr 7 w poz. 23, 25, 27, 41, 42 dopuszcza zaoferowanie końcówek bez dodatku środków poślizgowych, plastyfikatorów, biocydów i oleamidów poświadczone certyfikatem. Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie opakowań zbiorczych z zachowaniem wymaganej ilości wkładów wymiennych. Wkłady wymienne muszą być kompatybilne z pudełkami z powyższych pozycji.

Pytanie Nr 20:

Dotyczy Zadania Nr 7 poz. 28-32:

Czy w pozycjach 28-32 Zamawiający wymaga dostarczenia końcówek z polipropylenu o najwyższej czystości bez dodatku środków poślizgowych, plastyfikatorów, biocydów czy oleamidów z poświadczeniem certyfikatem?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 21:

Dotyczy Zadania Nr 7:

Czy końcówki do pipet muszą być kompatybilne z wymienionymi pipetami zgodnie z normą ISO8655?

Odpowiedź:

TAK lub normą równoważną.

Pytanie Nr 22:

Dotyczy Zadania Nr 7 poz. 33-40:

Czy w pozycjach 33-40 Zamawiający wymaga dostarczenia końcówek kompatybilnych z dozownikami elektronicznymi z pozycji 5 i czy końcówki muszą być wytwarzane przez tego samego producenta, tj. muszą być one automatycznie rozpoznawane przez dozownik i zapewniać najwyższą dokładność, precyzję i powtarzalność dozowania?

Odpowiedź:

TAK

Pytanie Nr 23:

Dotyczy Załącznika Nr 2/5b do SWZ, Punkt A.2:

Prosimy o doprecyzowanie przez Zamawiającego wymiarów aparatu, ponieważ żaden oferowany aparat immunochemiczny na rynku nie spełnia wskazanych kryteriów.

Odpowiedź:

W Załączniku Nr 2/5b do SWZ w punkcie A.2 nastąpiła omyłka Zamawiającego. W niniejszej pozycji prawidłowe wymiary analizatora to 110x75x80 cm. Aktualny Załącznik Nr 2/5b do SWZ zostaje umieszczony na stronie prowadzonego postępowania Zamawiającego - https://www.platformazakupowa.pl/pn/wszz_torun

Pytanie Nr 24:

Dotyczy Załącznika Nr 2/5b do SWZ, Punkt A.16:

Czy Zamawiający dopuści analizator, gdzie identyfikacja odczynników odbywa się za pomocą kodów RFID?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 25:

Dotyczy Zadania Nr 5:

Czy Zamawiający wymaga, aby ilości odczynników były skalkulowane na podstawie podanej ilości badań z doliczoną ilością testów niezbędnych do wykonania kontroli oraz kalibracji, czy w kalkulacji należy uwzględnić stabilność odczynnika?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby ilości odczynników były skalkulowane wyłącznie na podstawie podanej ilości badań z doliczoną ilością testów niezbędnych do wykonania kontroli i kalibracji.

Pytanie Nr 26:

W związku z treścią rozdziału 5 pkt 8 lit. a SWZ, zgodnie z którymi wraz z ofertą należy złożyć oświadczenie o posiadaniu wszystkich wymaganych przepisami prawa dokumentów, odpowiednio do specyfikacji oferowanego wyrobu, w tym m.in. certyfikatów jednostki notyfikowanej, prosimy o zmianę treści ww. oświadczenie poprzez dodanie do niego zapisu: „jeśli dotyczy”. Wyjaśniamy, że zgodnie z rozporządzeniem 2017/746, zostały wprowadzone okresy przejściowe, w czasie których do obrotu mogą być wprowadzane produkty zgodne z dyrektywą 98/79/EC. Dyrektywa ta nakłada wymóg posiadania dla oferowanych wyrobów wyłącznie deklaracji zgodności. Doprecyzowując, wyjaśniamy, że dla wyrobów z klasy A nie istnieje wymóg posiadania Certyfikatu CE, natomiast dla wyrobów z klas wyższych wymóg ten nie obowiązuje w okresach przejściowych (dla klasy B i C do dnia 26 maja 2025 r.). Wyjaśniamy także, iż w celu uzyskania Certyfikatu CE, produkt musi być uprzednio oceniony przez jednostkę notyfikowaną, co oznacza, że proces ten rozpocznie się dopiero po upływie okresów przejściowych, a więc od maja 2025 r. Dodatkowo wskazuję, że w dniu 30 maja 2024 r. Rada UE przyjęła poprawki do rozporządzeń w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro i wyrobów medycznych (IVDR i MDR). Nowelizacja obejmuje przedłużenie okresów przejściowych dla niektórych wyrobów IVD. W związku z powyższym, prosimy o odpowiednią modyfikację SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg SWZ. W wymaganym oświadczeniu należy wskazać powyższą argumentację odpowiednio do specyfikacji oferowanego wyrobu.

Pytanie Nr 27:

Zgodnie z rozdziałem 9 pkt 1.3. SWZ, a także treścią ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający wymaga dołączenia do oferty katalogów elektronicznych. Proszę o potwierdzenie, że poprzez katalog elektroniczny Zamawiający rozumie wyłącznie formularze asortymentowo-ilościowo-cenowe (Załączniki od Nr 2/1 do Nr 2/7) w formacie Excel (do edycji).

Odpowiedź:

Poprzez katalog elektroniczny Zamawiający rozumie wyłącznie formularze asortymentowo-ilościowo-cenowe (Załączniki od Nr 2/1 do Nr 2/7) w formacie Excel (do edycji).

Pytanie Nr 28:

Prosimy o zmianę SWZ poprzez wykreślenie §4 ust. 2 z projektu umowy dostawy oraz §7 ust. 3 z projektu umowy dzierżawy bądź o wskazanie konkretnych naruszeń, za które Zamawiający będzie uprawniony do naliczenia Wykonawcy kary umownej. Zgodnie z obowiązującym orzecznictwem oraz przyjętą praktyką nienależyte zachowania Wykonawcy będące podstawą do naliczenia kary umownej powinny być skonkretyzowane w umowie w katalogu zamkniętym. Ponadto odszkodowanie w postaci kary umownej stanowi pewne ryzyko dla Wykonawcy, które powinien on mieć możliwość w kalkulować do ceny ofertowej. Obecne brzmienie ww. postanowienia uniemożliwia to Wykonawcy, gdyż przewiduje ono zbyt ogólną podstawę do naliczenia kary umownej. Przez nienależyte wykonanie umowy można rozumieć niewykonanie każdego - nawet niemającego istotnego znaczenie z punktu widzenia realizacji umowy - obowiązku, co należy uznać za nadmierne.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Nienależyte wykonanie zamówienia następuje gdy Wykonawca nie zrealizuje w sposób zgodny z zawartą umową i złożoną w postępowaniu ofertą np.

- wykonał zamówienie po terminie

-dostarczył wadliwy towar

-wykonał zamówienie w niewłaściwym miejscu

Ponadto musi być spełniony warunek, że Wykonawca wyrządził Zamawiającemu szkody i jej dobrowolnie nie naprawił.

Pytanie Nr 29:

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - wzór umowy dostawy:

Proszę o zmianę §4 ust. 5 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienia: Zamawiający ma prawo dokonać zakupu niedostarczonego w terminie przedmiotu umowy u innego Wykonawcy jeśli zwłoka w dostawie przekroczy 6 dni lub dostarczonego przedmiotu obciążonego wadą, jeśli Wykonawca nie dokona wymiany wadliwego towaru w wyniku uwzględnienia reklamacji, a różnicą między ceną zakupu zastępczego, a ceną umowną obciążyć Wykonawcę, z którym podpisana jest umowa. Wyjaśniamy, że uprawnienie do wykonania zastępczego powinno mieć zastosowanie dopiero po umożliwieniu Wykonawcy wymiany wadliwego towaru w ramach zgłoszonej reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis wzoru umowy dostawy. Zapis dotyczy niedostarczenia towaru w terminie, a nie reklamacji wadliwego towaru.

Pytanie Nr 30:

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - wzór umowy dostawy:

Prosimy o doprecyzowanie §4 ust. 7 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienia: „Strony ustalają, że prawo dochodzenia kar z tytułu odstąpienia od umowy przysługuje w razie odstąpienia od umowy”. Wskazujemy, iż skutek odstąpienia od umowy dochodzi do rozwiązania umowy co do zasady ze skutkiem wstecznym, co oznacza, że w takiej sytuacji żadna ze stron nie może dochodzić kar umownych z tytułu nienależytego wykonania umowy. Innymi słowy, po odstąpieniu od umowy wyłączona jest możliwość kumulatywnego dochodzenia kary umownej za odstąpienie i kar zastrzeżonych na wypadek nienależytego wykonania umowy. Zgodnie z uchwałą SN z 18.07.2012 r. (III CZP 39/12) odstępującemu nie przysługuje roszczenie o zapłatę kary umownej na wypadek zwłoki lub opóźnienia, jeżeli w umowie zastrzeżono również taką karę w związku z odstąpieniem od umowy. Zgodnie z uchwałą zastrzeżenie kary umownej na wypadek odstąpienia od umowy nie pełni roli sankcji finansowej dla drugiej strony za samo skorzystanie z prawa odstąpienia, lecz jej celem jest naprawienie szkody spowodowanej niewykonaniem przez kontrahenta zobowiązania wynikającego z umowy, od której odstąpiono. Istotą kary umownej za nienależyte wykonanie umowy (w tym za opóźnienie lub zwłokę w jej wykonaniu) jest założenie, że wykonanie umowy nastąpi, ale w sposób nienależyty (np. co do terminu). Z kolei konstrukcja kary umownej na wypadek niewykonania zobowiązania zakłada, że umowa nie zostanie wykonana. W rezultacie gdy kontrahent opóźnia się

z wykonaniem umowy i z tej przyczyny druga strona od kontraktu odstępuje, dochodzi do niewykonania zobowiązania. Nie może być więc kumulowana kara umowna zastrzeżona na wypadek nienależytego wykonania umowy i kara za niewykonanie zobowiązania. Nie jest bowiem możliwe jednoczesne spełnienie przesłanek, od których naliczenie tych kar jest uzależnione, tj. wykonać, choćby w sposób nienależyty, a jednocześnie nie wykonać tej samej umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis wzoru umowy dostawy.

Pytanie Nr 31:

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - wzór umowy dostawy:

Proszę o zmianę projektu umowy poprzez wykreślenie z niego postanowienia §5 ust. 15. Ograniczenie prawa wykonawcy do wstrzymania dostaw nie znajduje poparcia w obowiązujących przepisach. Co więcej, jest ono sprzeczne z bezwzględnie obowiązującymi przepisami art. 488, 490, 552 KC oraz istotą stosunku zobowiązaniowego mającego swoje źródło w umowie wzajemnej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis wzoru umowy dostawy.

Pytanie Nr 32:

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - wzór umowy dostawy:

Proszę o zmianę §7 ust. 2 projektu umowy poprzez usunięcie z niego zapisu: „co najmniej”, gdyż zwrot ten wprowadza otwarty katalog przesłanek odstąpienia od umowy, a to z kolei z uwagi na obowiązującą zasadę trwałości umowy o zamówienie publiczne jest niedopuszczalne. Uprawnienie do rozwiązania umowy o zamówienie publiczne (która w jeszcze większym stopniu niż inne umowy handlowe cechuje się stabilnością i powinna być wykonana do końca) należy traktować jako wyjątek, a wszelkie okoliczności stanowiące podstawę do skorzystania przez Zamawiającego z prawa do odstąpienia od umowy powinny być skonkretyzowane i wyliczone w projekcie umowy w katalogu zamkniętym.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis wzoru umowy dostawy. Zapis ten jest dokładnym odzwierciedleniem art. 456 ust. 1 pkt. 2) ustawy Pzp.

Pytanie Nr 33:

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - wzór umowy dostawy:

Ze względu na specyfikę i charakter niniejszego zamówienia, prosimy o zmianę projektu umowy poprzez usunięcie z niego treści §10.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis wzoru umowy dostawy.

Pytanie Nr 34:

Dotyczy Zadania Nr 3:

Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej (m. in. krwinki wzorcowe) Zamawiający dopuści dla zadania nr 3 możliwość dostaw odczynników zgodnie z harmonogramem dostaw na dany rok, co jest zgodne z zał. 2/3b pkt. V ppkt. 5, natomiast kryterium oceny oferty „termin dostaw” w zakresie zadania 3 dotyczyć będzie dostaw trybie pilnych „na cito”?

Odpowiedź:

Zamawiający w zakresie Zadania Nr 3 dopuszcza realizację przedmiotu zamówienia zgodnie z harmonogramem dostaw na dany rok. Zamawiający wyraża zgodę, aby realizacja rozdz. VI. "Termin wykonania zamówienia", pkt. 2 "Termin dostawy" dla zadania Nr 3 dotyczyła tylko dostaw pilnych „na cito”.

Pytanie Nr 35:

Dotyczy Zadania Nr 3:

Czy dla zadania nr 3 Zamawiający dopuści termin dostawy i podłączenia analizatorów wynoszący 30 dni, co wynika z dużej operacji logistycznej (3 analizatory wraz z podłączeniem do systemu LIS w 2 lokalizacjach)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 36:

Dotyczy Zadania Nr 3:

Prosimy o potwierdzenie, że w zadaniu nr 3 dla lokalizacji przy ul. Konstytucji 3 Maja 42 Zamawiający dopuści analizator pracujący na próbkach 12-16 mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 37:

Dotyczy Zadania Nr 3:

Prosimy o podanie dla zadania nr 3 wymiarów etykiet jakie Zamawiający będzie stosował z drukarkami Zebra?

Odpowiedź:

Wymiary etykiet:

- drukowane na sprzęcie należącym do Zamawiającego: 40x25 mm,
- drukowane na drukarkach Zebra wymaganych w pkt. I.12 Załącznika Nr 2/3b do SWZ: 58x31 mm.

Pytanie Nr 38:

Dotyczy Zadania Nr 3:

Prosimy o potwierdzenie, że w zadaniu nr 3 w poz. 1, 3, 5, 6 załącznika nr 2/3 do SWZ Wykonawca winien uwzględnić karty na przeprowadzenie codziennych kontroli na 3 analizatorach?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie Nr 39:

Dotyczy Zadania Nr 3:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w zadaniu nr 3 nie wymaga zaoferowania nakłuwaczy do drenów?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania nakłuwaczy jako materiałów eksploatacyjnych pozostałych do wykonania oznaczeń w obu lokalizacjach.

Wszelkie dopuszczenia, zmiany wynikające z powyższych odpowiedzi na pytania należy uwzględnić w składanych ofertach.

Z poważaniem

W trybie art 52 ust. 2 ustawy
Prawo zamówień publicznych
z up. Dyrektora Wojewódzkiego
Szpitala Zespolonego w Toruniu

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia

Anna Wutrych-Krajewska

SPECYFIKACJA TECHNICZNA - Zadanie Nr 5
analizatora i wymaganego sprzętu

Pełna nazwa urządzenia, typ, model (podać):

Producent (podać):

Rok produkcji (podać):

L.p	Przedmiot zamówienia i wymagane parametry techniczno-użytkowe wyrobu	Parametry wymagane/ punktacja	Parametry oferowane podać/opisać TAK/NIE
A. Charakterystyka analizatora			
A.1	Analizator fabrycznie nowy	TAK	
A.2	Analizator nablutowy, nie większy niż 110x75x80 cm	TAK	
A.3	Testy wykonywane metodą chemiluminescencji CLIA z mikrodrobinową magnetyczną fazą stałą, znacznikiem luminescencji i starterami	TAK	
A.4	Pomiar chemiluminescencji w warunkach stabilizowanej temperatury w komorze pomiarowej	TAK	
A.5	Wydajność analizatora – min.200 oznaczeń /godz.	TAK	
A.6	Przedział próbkowy na nie mniej niż 70 próbek z ciągłym ich ładowaniem i wyładowywaniem		
A.7	Chłodzony przedział odczynnikowy 10+/-3 st. C na 20 pozycji z możliwością doładowania, ciągłej wymiany kaset bez przerywania wykonywanych badań	TAK	
A.8	System pracy „pacjent po pacjencie” lub batch i CITO	TAK	
A.9	Wszystkie informacje o odczynniku zapisane w kodzie RFID zawierające również wartości krzywej kalibracyjnej producenta i wartości dla kalibratorów	TAK	
A.10	Dwupunktowa rekalkibracja	TAK	
A.11	Stabilność odczynników na pokładzie, po pierwszym otwarciu minimum 4 tygodnie	TAK	
A.12	Zewnętrzne monitorowanie poziomu materiałów zużywalnych bez konieczności odczytu w oprogramowaniu analizatora	TAK	
A.13	System monitorowania poziomu odczynników	TAK	
A.14	Praca z różnymi rodzajami próbek (system otwarty, zamknięty, próbki pediatryczne)	TAK	
A.15	Kliny odczynnikowe na 50 lub 100 oznaczeń	TAK	
A.16	Identyfikacja odczynników i próbek pacjentów za pomocą kodów kreskowych	TAK	
A.17	Instrukcja obsługi aparatu w języku polskim	TAK	
A.18	Minimum 70 pozycji na kuwety reakcyjne w bloku reakcyjnym z inkubacją w 37 st. C	TAK	
A.19	Włączenie analizatora do LIS firmy Asseco Poland S.A. w oparciu o dwukierunkową komunikację na koszt Wykonawcy	TAK	
A.20	System wykonujący oznaczenia w pojedynczych kuwetach	TAK	

A.21	Możliwość doładowywania kuwet jednorazowych bez zatrzymywania pracy analizatora	TAK	
A.22	Przeglądy okresowe analizatora zgodnie z wymaganiami producenta (zakres i częstotliwość).	TAK	
A.23	Detekcja skrzepu, kolizji, zabezpieczenie przed interferencją wynikającą z spienienia	TAK	
A.24	Definiowanie paneli badań	TAK	
A.25	Wbudowany system kontroli jakości z zastosowaniem reguł Westgarda oraz wykresów Levey-Jenningsa	TAK	
B. Serwis i warunki gwarancji:			
B.1	Instalacja, uruchomienie i szkolenie na koszt Wykonawcy.	TAK	
B.2	Gwarancja techniczna przez cały czas trwania umowy.	TAK	
B.3	Czas reakcji serwisu w ciągu 24 godzin licząc od powzięcia wiadomości od użytkownika o zaistniałej awarii w dni robocze i w ciągu 48 godzin licząc od powzięcia wiadomości od użytkownika o zaistniałej awarii w dni wolne od pracy i święta.	TAK	
B.4	Dostępność serwisu w ciągu doby 24 godz.	TAK	
B.5	Dostępność serwisu w roku – 365 dni.	TAK	
B.6	Możliwość wstawienia analizatora zastępczego o tym samym przeznaczeniu w przypadku naprawy trwającej powyżej 3 dni.	TAK	
B.7	Wartość analizatora brutto	podać	
B.8	Awaryje należy zgłaszać do serwisu Wykonawcy pod nr telefonów lub e-maila	podać nr telefonu adres e-mail	
C. Parametry oceniane			
C.1	Monitorowanie badań w czasie rzeczywistym	TAK/NIE TAK - 10 pkt. NIE – 0 pkt.	
C.2	Brak dedykowanego statywu próbkowego dla próbek CITO	TAK/NIE TAK - 10 pkt. NIE – 0 pkt.	
C.3	Kontrole wewnętrzne zawarte w opakowaniach odczynnika podstawowego	TAK/NIE TAK - 10 pkt. NIE – 0 pkt..	
C.4	Dostępna opcja automatycznego rozcieńczania próbki po przekroczeniu granicy liniowości	TAK/NIE TAK - 10 pkt. NIE – 0 pkt..	

Uwaga!

1. Odpowiedź „NIE” przy parametrach wymaganych spowoduje odrzucenie oferty jako niespełniającej wymagań Specyfikacji Warunków Zamówienia, z wyjątkiem pkt.B.7 i B.8.
2. Oświadczamy, że oferowany analizator jest kompletny i będzie po zainstalowaniu gotowy do pracy bez żadnych dodatkowych zakupów poza materiałami eksploatacyjnymi.

.....
data

.....
podpis Wykonawcy