



Toruń, dnia 10 stycznia 2019 r.

Nr sprawy: W.Sz.Z.: TZ – 280-128/18

**Podmioty biorące udział w postępowaniu
o udzielenie zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników i innych materiałów laboratoryjnych z dzierżawą analizatorów – 10 zadań, nr postępowania W.Sz.Z: TZ-280-128/18.

W związku z otrzymanymi zapytaniem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Zamawiający zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy Pzp udziela poniższych odpowiedzi:

Dotyczy Zadania nr 9

1. Zał. Nr 2/9b – Mając na uwadze, że aparat wyprodukowany w 2011 roku zbliża się do granicznego stanu technicznego, czy Zamawiający skłonny jest do obniżenia granicznego wieku analizatora dla przykładu na rok 2014?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia graniczną datę produkcji aparatu, który może być przedmiotem dzierżawy na rok 2014.

2. Zał. Nr 2/9b - Czy Zamawiający dopuści ofertę, w której odczynniki i materiały kontrolne pochodzą od jednego producenta (posiadające znak CE dla danego urządzenia) z pełną gwarancją, zaś aparat i elektrody pochodzą od producenta aparatu i posiadają autoryzowany serwis?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ofertę, w której odczynniki i materiały kontrolne będą pochodziły od jednego producenta, a aparat i elektrody będą pochodziły od producenta aparatu, o ile zachowana będzie kompatybilność całego zestawu.

Dotyczy Zadania nr 10

3. Poz. 1.2 – Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki o pojemności 125 ml, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemniki o pojemności 125 ml spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

4. Poz. 1.4 – Czy Zamawiający zaakceptuje probówki z wciskany korkiem, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza probówek z wciskany korkiem.

5. Poz. 1.6 – Czy Zamawiający zaakceptuje probówki o wymiarach jak w SIWZ (tj. 16 x 100 mm) z określoną przez producenta pojemnością 10 ml, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza probówki o wymiarach 16x100 mm z określoną przez producenta pojemnością 10 ml spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

6. Poz. 1.7 – Czy Zamawiający zaakceptuje kolory korków: białe, czerwone, żółte, niebieskie, zielone, bezbarwne, jasnoniebieskie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wymienione kolory korków.

7. Poz. 2.1 – Czy Zamawiający zaakceptuje końcówki żółte, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza końcówki żółte spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

8. Poz. 2.2 – Czy Zamawiający zaakceptuje końcówki o pojemności 5-200 µl, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza końcówki o pojemności 5-200 ul spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

9. Poz. 2.5 – Czy Zamawiający zaakceptuje końcówki o pojemności 0,5-10 µl, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza końcówki o pojemności 0,5-10 µl spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

10. Poz. 3.2 – Czy Zamawiający zaakceptuje końcówki pakowane po 96 sztuk w pudełku, oferując 7 takich opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza końcówki pakowane po 96 sztuk, przy zaoferowaniu 7 opakowań.

11. Poz. 7.1 - Czy Zamawiający zaakceptuje kuwety makro z określoną przez producenta pojemnością 4 ml, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kuwety makro z określoną przez producenta pojemnością 4 ml spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

Dotyczy Zadania nr 3

12. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie parametru IGFBP-3 z kontrolą wewnątrz-laboratoryjną – brak na rynku programu kontroli zewnątrz-laboratoryjnej dla tego parametru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie parametru IGFBP-3 z kontrolą wewnątrzlaboratoryjną.

Dotyczy Zadania nr 2

Pytania dotyczące Zadania Nr 2 – dostawa odczynników do badań immunochemicznych, kalibratorów, materiałów eksploatacyjnych wraz z dzierżawą analizatorów,

Załącznik2/1b i 2/2b Parametry wymagane:

13. Dotyczy Lp.9 oraz Lp.46 „odczynniki gotowe do użycia”: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie odczynników, których wszystkie odczynniki podstawowe są gotowe do użycia, a jedynie dwa odczynniki dodatkowe wymagają przygotowania w postaci zmieszania dwóch składowych?

Uzasadnienie: Zawarty w SIWZ zapis „odczynniki gotowe do użycia” - daje preferencje firmie Abbott; Siemens Healthcare w ofercie posiada wszystkie odczynniki podstawowe gotowe do użycia, jedynie odczynniki dodatkowe dla 2 parametrów wymagają przygotowania, w praktyce dla operatora nie ma to żadnego znaczenia. W systemie proponowany przez Siemens Healthcare wszystkie odczynniki, płyny i materiały eksploatacyjne mogą być ładowane na pokład aparatu w czasie jego pracy bez potrzeby jej przerywania, co istotnie ułatwia pracę operatora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby w Zadaniu Nr 2 wszystkie odczynniki były gotowe do użycia, a jedynie 2 odczynniki dodatkowe mogą wymagać przygotowania w postaci zmieszania dwóch składowych.

14. Dotyczy Lp.5 „eliminacja kontaminacji”: Czy Zamawiający wymaga całkowitej eliminacji kontaminacji?

Uzasadnienie: Jedynie zastosowanie jednorazowych końcówek do pobierania próbki eliminuje całkowicie efekt przenoszenia, czego nie gwarantują myte sondy (Journal of Clinical Virology 60 (2014) 172-173).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator posiadał system umożliwiający eliminację możliwości kontaminacji poniżej progu istotnego klinicznie.

15. Dotyczy Lp.13 oraz Lp.51 „System wyposażony w igły pipetujące próbki”: Czy Zamawiający dopuści system wyposażony w sondy pobierające próbki poprzez końcówki jednorazowe?

Uzasadnienie: Zapis w SIWZ jest typowy dla aparatów Abbotta i dyskredytuje aparaty pobierające próbki poprzez końcówki jednorazowe, które to rozwiązanie pozwala uzyskać całkowitą eliminację efektu przenoszenia oraz znaczne ograniczenie zużycia wody. Ponadto Zamawiający w punkcie 42 wymaga eliminacji kontaminacji, co nie jest w pełni możliwe przy aparatach wyposażonych w myte igły pipetujące próbki (jak wyżej).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza system wyposażony w sondy pobierający próbki przez końcówki jednorazowe.

16. Dotyczy Lp.17 „Co najmniej 20 dedykowanych, osobnych miejsc na próbki „cito” w podajniku próbkowym”: Czy Zamawiający dopuści system nie posiadający 20 dedykowanych, osobnych miejsc na próbki „cito” ale umożliwiający zdefiniowanie dowolnej liczby próbek (ponad 20) jako „cito” i natychmiastowe wprowadzenie ich do systemu z tym statusem?

Uzasadnienie: Jest to zbędny zapis ograniczający konkurencję; w innych aparatach można zdefiniować dowolną próbkę jako „cito”, dodatkowe dedykowane miejsca w żadnym stopniu nie wpływają na czas uzyskania wyniku „cito”.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza system nieposiadający 20 dedykowanych, osobnych miejsc na próbki „cito”, ale umożliwiającą zdefiniowanie dowolnej liczby próbek (ponad 20) jako „cito” i natychmiastowe wprowadzenie ich do systemu z tym statusem.*

17. Dotyczy Lp.21 oraz Lp.58. „Stabilność kalibracji jednej serii danego odczynnika minimum 4 tygodnie przy założeniu ciągłego przechowywania odczynników na pokładzie”: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie odczynników o stabilności krótszej niż 4 tygodnie dla części parametrów, o ile parametry te wymagają jedynie 2 kalibratorów a stabilność kalibracji może być przez użytkownika przedłużana dla większości parametrów?

Uzasadnienie: Jest to zapis ograniczający konkurencję, inne aparaty obecne na rynku wymagają częstszej kalibracji, za to kalibracje są jedynie dwupunktowe, dzięki czemu obsługa kalibracji jest prostsza; w rozwiązaniu Abbott kalibracje wymagają kilku poziomów kalibratorów co istotnie utrudnia pracę operatora.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.*

18. Dotyczy Lp.22 oraz Lp.59 „Stabilność proponowanych odczynników na pokładzie analizatora nie krócej niż 21 dni”: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 5 odczynników (Kortyzol, Testosteron CEA, Kwas walproinowy, Wankomycyna) z wykazu stabilności krótszej niż 21 dni (3 szt. -14 dni , 1szt. -18 dni, 1 szt.-10 dni) ?

Uzasadnienie: Zapis ograniczający konkurencję, jedynie kilka odczynników odwołującego posiada krótsze okresy stabilności, co przy ponad 50 parametrach jest niewielkim procentem. Należy również wziąć pod uwagę wielkość opakowań i realny nakład pracy związany z ich wymianą. Ilości opakowań natomiast naliczane są zawsze zgodnie z datą ich stabilności na pokładzie analizatora, bez potrzeby ich okresowego przechowywania w lodówce zewnętrznej co zwykle proponuje Abbott swoim użytkownikom, a co istotnie pogarsza ich komfort pracy.

Odpowiedź: *Zamawiający zmienia zapis na następujący: „Stabilność proponowanych odczynników na pokładzie analizatora nie krócej niż 21 dni, z wyjątkiem Kortyzolu – min. 10 dni, Testosteronu – min. 18 dni, CEA, kwas walproinowy, wankomycyna – min. 14 dni”.*

19. Dotyczy Lp.23 oraz Lp.55 „Odczynniki, kalibratory i kontrole dedykowane nie wymagające rekonstytucji, Zamawiający nie dopuszcza porcjowania materiału kalibracyjnego.”:

- a) Czy zamawiający dopuści kalibratory i kontrole w postaci liofilizatów, co wydłuża ich stabilność?
- b) Czy zamawiający dopuści porcjowanie materiału kalibracyjnego, o ile nie jest to zabronione w instrukcji użycia?

Uzasadnienie do:

a): Zapis ograniczający konkurencję, oferowane przez Pytającego materiały wymagające rekonstytucji posiadają dłuższy okres stabilności.

b): Zamawiający postępował w ten sposób w ciągu ostatnich lat co pozwalało na oszczędne gospodarowanie materiałem bez utraty jego właściwości.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza kalibratory i kontrole w postaci liofilizatów oraz porcjowanie materiału kalibracyjnego.*

20. Dotyczy Lp.24 „Czas wykonywania oznaczeń nie dłuższy niż 45 minut (dla każdego oznaczenia)”: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie oznaczeń o czasie wykonania do 58 min dla kilku parametrów (6 parametrów) ?

Uzasadnienie: Zapis ograniczający konkurencję, jedynie ok. 10% parametrów Pytającego posiada czas oznaczenia o kilka minut dłuższy od wymaganego w specyfikacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie oznaczeń o czasie wykonania nie dłuższym niż 60 minut (dla każdego oznaczenia).

21. Dotyczy Lp.29 oraz Lp. 63 „Możliwość wykonywania wszystkich badań wyszczególnionych w formularzu na oferowanych analizatorach.” Czy Zamawiający dopuści możliwość wysyłania testów mało-licznych (500 lub mniej /rok)– na zewnątrz na koszt Wykonawcy (6 parametrów:HE4, anty EBV igG, anty-EBV IgG, CMV IgG, CMV IgM, Tacrolimus) ?

Uzasadnienie: Zapis ogranicza konkurencję, co istotne dla testów mało-licznych, możliwość ich oznaczania poza laboratorium na koszt oferenta istotnie obniża koszt pojedynczego oznaczenia. Należy również dodać, że żaden z tych parametrów nie jest badaniem pilnym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ. Zamawiający, jako największa placówka w Toruniu o wielospecjalistycznej charakterystyce (oddziały: onkologiczny, kardiologiczny, neonatologiczny, nefrologiczny, pediatryczny i wiele innych) bezwzględnie wymaga wykonywania wszystkich zawartych w SIWZ badań na oferowanych analizatorach. Nie wyraża zgody na oznaczanie ich poza laboratorium na koszt oferenta (Wykonawcy). Przedmiotem zamówienia jest ponadto dostawa odczynników, a nie wykonywanie gotowych badań przez podmiot zewnętrzny.

Pytania dotyczące zadania nr 2 dostawa odczynników do badań immunochemicznych, kalibratorów, materiałów eksploatacyjnych wraz z dzierżawą analizatorów,

Załącznik 2/2b Parametry oceniane

22. Dotyczy Lp. 1 „Interpretacja wyniku o jednoznacznie określony punkt odcięcia, bez wyników granicznych (szara strefa) dla testów HBsAg i anty HCV.” – Czy Zamawiający przyzna równoważną ilość punktów w przypadku zaoferowania testu HBsAg wykrywającego najnowsze mutacje wirusów i test anty HCV 3-ciej generacji wykrywającego więcej niż 3 białka wirusa co istotnie polepsza swoistość testu?

Uzasadnienie: Zapis preferujący Abbott – wybrane dwa testy o określonych cechach, które zdaniem Pytającego nie mają żadnej przewagi nad innymi; ilość wyników w „strefie granicznej” jest znikoma do puli wyników i nie stanowi żadnej przewagi do innych obecnych na rynku, natomiast paradoksalnie, wybrane testy nie oferują najnowszych dostępnych technologii (zdolność wykrywania najnowszych mutacji wirusa HBV w przypadku testu HBsAg, czy brak zdolności wykrywania białka NS-5 w przypadku testu anty HCV).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

23. Dotyczy Lp. 2 „Liniowość bHCG w pierwszym oznaczeniu (bez rozcieńczenia) minimum 14000 mIU/ml” - Czy Zamawiający przyzna równoważną ilość punktów w przypadku zaoferowania testu bHCG, który raportuje ww. stężenia po automatycznym rozcieńczeniu, bez dodatkowego zlecenia przez operatora?

Uzasadnienie: Zapis preferujący Abbott, Odwołujący posiada technologię automatycznego rozcieńczania próbki, bez udziału operatora w przypadku przekroczenia liniowości testu, co praktycznie jest niezauważalne dla operatora i uzyskanie wyniku o wymaganym stężeniu odbywa się bez żadnego dodatkowego nakładu pracy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

24. Dotyczy Lp. 4 „Wszystkie odczynniki, kalibratory, kontrole - gotowe do użycia bez konieczności rekonstytucji” – Czy zamawiający przyzna równoważną ilość punktów w przypadku zaoferowania wszystkich odczynników podstawowych gotowych do użycia oraz dwóch dodatkowych wymagających przygotowania oraz kalibratorów i kontroli w postaci liofilizowanej, celem przedłużenia ich stabilności ?

Uzasadnienie : powtórzenie wymagań z parametrów wymaganych uzasadnione w pyt.19.

Odpowiedź: Zamawiający przyzna równoważną ilość punktów w przypadku zaoferowania wszystkich odczynników podstawowych gotowych do użycia oraz dwóch dodatkowych wymagających przygotowania oraz kalibratorów i kontroli w postaci liofilizowanej.

Dotyczy zadania nr 2:

25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy przedmiotu zamówienia z 3 dni roboczych na min. 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu dostawy przedmiotu zamówienia - pozostają 3 dni robocze.

26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę dostawy aparatów z wyposażeniem z 10 dni na min. 21 dni roboczych od daty zawarcia umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu dostawy aparatów z wyposażeniem - pozostaje 10 dni licząc od daty zawarcia umowy.

27. Dotyczy formularza cenowego. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie kolumny z ceną jednostkową netto za opakowanie i podanie w kolumnie „Wartość netto” kwotę wyliczoną poprzez przemnożenie ilości opakowań przez dodaną kolumnę „cena jednostkowa netto za opakowanie”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

28. Dotyczy formularza cenowego. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia kolumny Cena jedn. netto za j.m. na Cena jedn. netto za op.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę brzmienia kolumny Cena jedn. netto za j.m. na Cena jedn. netto za opakowanie.

29. Dotyczy formularza cenowego. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie w formularzu dotyczącym dzierżawy wszystkich słów „Ryczałt” na Cena netto w skali miesiąca, Cena brutto w skali miesiąca, Wartość netto za 24 miesiące i Wartość brutto za 24 miesiące?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

30. Dotyczy pkt. 2 par. 6 projektu umowy Czy w związku z regulacją art. 144 ust.1 ustawy PZP Zamawiający zechce wprowadzić do wzoru umowy zapis o dopuszczalności wprowadzenia zmian w brzmieniu przedstawionym poniżej? Strony dopuszczają zmiany umowy w zakresie: Strony dopuszczają zmianę cen jednostkowych preparatów objętych umową w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

31. Czy Zamawiający poprzez zapis „Kuwety reakcyjne jednorazowe” rozumie, że reakcja oraz pomiar reakcji chemiluminescencji ma odbywać się w jednorazowych kuwetach?

Odpowiedź: Zamawiający poprzez zapis kuwety reakcyjne jednorazowe rozumie, że zarówno reakcja, jak i pomiar reakcji chemiluminescencji będą odbywać się w jednorazowych kuwetach.

32. Czy Zamawiający poprzez zapis „Odczynniki gotowe do użycia” rozumie, że odczynniki nie powinny wymagać rekonstrukcji oraz manualnego łączenia różnych składników?

Odpowiedź: Zamawiający poprzez zapis odczynniki gotowe do użycia rozumie, że nie wymagają one rekonstrukcji oraz manualnego przygotowania poprzez łączenie różnych składników.

33. Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie odczynniki, kalibratory oraz kontrole mogły zamiennie współpracować zarówno z analizatorami głównymi oraz analizatorem back-up?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby wszystkie odczynniki, kalibratory oraz kontrole mogły zamiennie współpracować z analizatorami głównymi oraz analizatorem back-up.

34. Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę o pojemności min. 572 litrów (np. chłodziarka — model FKv z zachowaniem kontroli temperatury)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza chłodziarkę o pojemności min. 572 litry z zachowaniem kontroli temperatury, obiegiem powietrza oraz regulacją półek.

Dotyczy: Załącznik Nr 2/2 Specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa — Zadanie Nr 2

35. Czy Zamawiający zamierza wykonywać oznaczenie Kortyzolu w surowicy i moczu? Jeśli tak to czy dopuści odczynnik, wymagający manualnej ekstrakcji materiału przed oznaczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający zamierza wykonywać oznaczenie kortyzolu tylko w surowicy. W związku z powyższym odpowiedź na zapytanie w zdaniu drugim staje się bezprzedmiotowa.

36. Zamawiający wymaga oznaczenia Prokalcytoniny. Prosimy o uściślenie czy Zamawiający wymagając odczynnika do prokalcytoniny miał na myśli oznaczenia Prokalcytoniny B.R.A.H.M.S o liniowości minimum 100 ug/L?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga odczynnika do oznaczania prokalcytoniny B.R.A.H.M.S o liniowości minimum 100 ug/L.

Dotyczy zadania nr 1

37. Dotyczy pkt II.9. Czy zamawiający zezwoli na zaoferowanie rozwiązania, w którym odczynniki i analizatory, są od różnych producentów, jakkolwiek tworzą one spójny system i wszystkie odczynniki mają w pełni zwalidowaną (potwierdzoną badaniami oraz wieloletnią współpracą z laboratoriami medycznymi) aplikację na oferowany analizator? Oferowane analizatory są produkowane od lat na potrzeby wytwórcy odczynników z jego aplikacjami i wersją oprogramowania w j. polskim.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SIWZ.

38. Czy zamawiający dopuści analizatory o wymiarze 231 cm szerokości i 101 cm głębokości? Wizja lokalna w obu lokalizacjach potwierdziła możliwość instalacji analizatorów o takich wymiarach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza analizatory o wymiarze: szerokość 231 cm i głębokość 101 cm.

39. Czy zamawiający, ze względu na ogromną ilość badań wykonywanych przez laboratoria, wyrazi zgodę na zintegrowanie analizatorów biochemicznych i immunochemicznych oferowanych w zadaniach 1 i 2 w platformę biochemiczno - immunochemiczną, w przypadku uzyskania najkorzystniejszej oferty dla zadania 1 i zadania 2 od jednego oferenta? Takie rozwiązanie miałyby na celu ułatwienie pracy w laboratorium oraz obniżenie kosztów analiz poprzez przedstawienie lepszej oferty oraz zmniejszenie liczby próbek wykorzystywanych na jednego pacjenta z 2 do 1. Jeżeli zamawiający dopuszcza taką możliwość w 1 z lokalizacji prosimy o podanie jakiej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zintegrowanie analizatorów biochemicznych i immunochemicznych oferowanych w zadaniach 1 i 2 w platformę biochemiczno-immunochemiczną.

40. Dotyczy pkt II. 5.. Czy zamawiający dopuści analizatory nie posiadające dodatkowej chłodzonej karuzeli na próbki cito, posiadające natomiast dedykowane pozycje w rotorze próbkowym na próbki cito? Z definicji próbki cito – dedykowane do badań pilnych – są próbkami najszybciej pobieranymi do analizy przez analizator, dlatego krócej, niż pozostałe, muszą przebywać na pokładzie analizatora. W związku z powyższym nie ma konieczności chłodzenia w/w próbek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści analizatory nieposiadające dodatkowej chłodzonej karuzeli na próbki cito, natomiast posiadające dla próbek cito dedykowane pozycje. Dla kalibratorów i kontroli Zamawiający wymaga dodatkowej chłodzonej karuzeli na pokładzie analizatora, z możliwością identyfikacji próbek przy pomocy kodów kreskowych.

41. Dotyczy pkt II. 5.. Czy zamawiający zezwoli na zaoferowanie analizatora głównego posiadającego dodatkową karuzelę na kontrole i kalibratory bez możliwości identyfikacji za pomocą kodu kreskowego., pod warunkiem, że oferowany analizator posiada podajnik, w którym można umieścić kontrole i kalibratory i w takim przypadku identyfikacja przy użyciu kodu kreskowego jest możliwa.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

42. Dotyczy pkt II.22. Czy zamawiający zezwoli na zaoferowanie analizatora bez możliwości identyfikacji kalibratorów przy użyciu kodów kreskowych? W oferowanym analizatorze jest możliwość przypisania kalibratora do dedykowane miejsca statywu przeznaczonego na kontrole i kalibracje lub miejsca w rotorze.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

43. Dotyczy pkt II.24. Większość producentów podaje zakres objętości martwej dla próbki, który jest zależny od wymiarów probówki. W praktyce objętość martwa zależna jest od wysokości słupa cieczy, determinowanego, w dużej mierze, przez średnicę probówki oraz kształt dna probówki. Ze względu na różnorodność rozmiaru probówek, które użytkownicy wykorzystują do badań (od próbek mikro do wysokich i szerokich) wymóg maksymalnej objętości martwej w wysokości 50 µl wydaje się mało możliwy do spełnienia. W związku z powyższym czy zamawiający zezwoli na zaoferowanie analizatora o zakresie objętości martwej dla próbki równym 50 - 150 µl, gdzie minimalna wartość jest spełniana w przypadku wąskich probówek ze stożkowym zwężanym dnem, a maksymalna w przypadku probówek o większej średnicy z dnem zaokrąglonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania analizatora o zakresie objętości martwej dla próbki od 50 µl do 150µl, w zależności od rozmiaru probówek.

44. Dotyczy pkt II.15. Czy zamawiający zezwoli na zaoferowanie analizatora, który co 8 h w sposób automatyczny (bez jakiegokolwiek ingerencji i wiedzy użytkownika) kalibruje moduł ISE, co zapewnia wyższą wiarygodność wyniku, a czas poświęcony na kalibracje jest niezauważalny dla użytkownika? Oferowany analizator posiada możliwość ustawienia kalibracji co 24 godziny na życzenie użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania analizatora, który kalibruje automatycznie moduł ISE co 8 godzin, z możliwością ustawienia kalibracji co 24 godziny.

45. Czy wymóg dotyczący wydajności modułu ISE (pkt I. 3 , „wydajność modułu ISE - min. 400”) dotyczy tylko głównych analizatorów Biochemicznych?

Odpowiedź: Wymóg wydajności modułu ISE dotyczy wszystkich analizatorów z Zadania Nr 1.

46. Czy zamawiający dopuści analizator zapasowy o wydajności modułu ISE do 240 testów na godzinę?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

47. Zadanie nr 1. Czy wymóg dotyczący dodatkowej chłodzonej karuzeli na próbki kontrole i kalibratory i próbki Cito na pokładzie analizatora (pkt II. 5.) dotyczy tylko analizatorów głównych?

Odpowiedź: Wymóg ten dotyczy wszystkich analizatorów z Zadania Nr 1.

48. Czy zamawiający zezwoli na zaoferowanie analizatora zapasowego nie posiadającego dodatkowej chłodzonej karuzeli na próbki cito kalibratory i kontrole, w którym próbki cito, kalibratory i kontrole można zaprogramować w dowolnym miejscu w rotorze próbkowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie zezwala na zaoferowanie zapasowego analizatora nieposiadającego dodatkowej chłodzonej karuzeli.

49. Prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający w pkt II. 7. specyfikacji technicznej wymaga aby formuła odczynników była jednakowa?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jednakowych odczynników pracujących na wszystkich analizatorach.

50. Czy wymóg przedstawiony w pkt II.10 Specyfikacji technicznej o metodzie pośredniej dla ISE dotyczy wyłącznie analizatora zapasowego?

Odpowiedź: Wymóg metody pośredniej dla ISE dotyczy wszystkich analizatorów.

51. Dotyczy pkt II.11. Czy zamawiający dopuści analizator zapasowy pracujący przy użyciu metody ISE bezpośredniej?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

52. Dotyczy pkt II.20. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora zapasowego posiadającego rotor odczynnikowy, do którego można dostawiać próbki (bez uprzedniego umiejscowienia ich w statywie, w trakcie pracy analizatora)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

53. Dotyczy pkt II.23 Czy zamawiający dopuści analizator zapasowy z możliwością odczytania próbek z 60 miejsc na 90 w rotorze próbkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

54. Dotyczy zadania 1 pkt II.30 Czy zamawiający dopuści zaoferowanie 2 stacji uzdatniania wody, z których jedna będzie zlokalizowana w szpitalu przy ul. Konstytucji 3 Maja 42, a druga – o odpowiednich właściwościach dostosowanych do potrzeb 2 analizatorów – będzie umiejscowiona w lokalizacji przy ul Św. Józefa 53-59?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

55. Czy zamawiający wymaga, aby ilość odczynników, kontroli i kalibratorów dedykowana do danej ilości oznaczeń była obliczana w sposób uwzględniający stabilność na pokładzie analizatora, czy nie wymaga, aby oferta uwzględniała stabilność odczynników na pokładzie? Jeżeli zamawiający wymaga uwzględnienia stabilności na pokładzie tylko dla niektórych parametrów, prosimy o informację dla jakich?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby ilość wszystkich odczynników, kontroli i kalibratorów dedykowana do ilości oznaczeń była obliczana w sposób uwzględniający stabilność odczynników na pokładzie.

56. Dotyczy zadania 1 pkt II.31. Prosimy o podanie dokładnych danych dotyczących pomieszczenia, w którym ma być zainstalowany klimatyzator:

- 1) Jaka jest wysokość pomieszczenia?
- 2) Jaka jest obecna odległość między jednostką zewnętrzną, a wewnętrzną klimatyzacji.
- 3) Czy skropliny mają być odprowadzane grawitacyjnie czy za pomocą pompki skroplin?

- 4) Ile osób będzie przebywać w pomieszczeniu oraz jakie i w jakiej ilości będą w tym pomieszczeniu urządzenia, które mogą wydzielać dużą ilość ciepła?
- 5) Czy pomieszczenie będzie dzielone przepierzeniami, czy będzie otwarte?
- 6) Ile pomieszczenie ma okien i na którą stronę świata są zwrócone?

Odpowiedź: *wysokość pomieszczenia - 3,2 m,
odległość między jedn. zewn., a wewn. klimatyzacji - ok. 3 m,
skropliny odprowadzane za pomocą pompki skroplin,
3 osoby, 2 duże analizatory i 3 aparaty na stołach,
pomieszczenia z drzwiami - zamknięte,
2 okna od pld-zach strony.*

Dotyczy zadania nr 2

57. Czy zamawiający, ze względu na ogromną ilość badań wykonywanych przez laboratoria, wyrazi zgodę na zintegrowanie analizatorów biochemicznych i immunochemicznych oferowanych w zadaniach 1 i 2 w platformę biochemiczno - immunochemiczna, w przypadku uzyskania najkorzystniejszej oferty dla zadania 1 i zadania 2 od jednego oferenta? Takie rozwiązanie miałyby na celu ułatwienie pracy w laboratorium oraz obniżenie kosztów analiz poprzez przedstawienie lepszej oferty oraz zmniejszenie liczby probówek wykorzystywanych na jednego pacjenta z 2 do 1. Jeżeli zamawiający dopuszcza taką możliwość w 1 z lokalizacji prosimy o podanie jakiej.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na zintegrowanie analizatorów biochemicznych i immunochemicznych oferowanych w zadaniach 1 i 2 w platformę biochemiczno-immunochemiczną.*

58. Czy zamawiający zezwoli na zaoferowanie dwóch, dodatkowych analizatorów immunochemicznych, w celu zapewnienia pełnego panelu badań oraz możliwości posiadanie dodatkowej wersji zapasowej w każdej z lokalizacji?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie 2 dodatkowych analizatorów immunochemicznych.*

59. Czy zamawiający zezwoli na zaoferowanie analizatorów główny i analizatora back-up posiadającego różne kolory statywów dla próbek, kontroli, kalibratorów i próbek CITO? Takie rozwiązanie ma na celu ułatwienie pracy w laboratorium oraz umożliwiania szybkie oznaczenie próbek Cito, ze względu na dedykowany dla nich tor w podajniku, który nie jest blokowany przez pozostałe próbki czekające na analizę.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatorów posiadających różne kolory jednego rodzaju statywów dla próbek, kalibratorów, kontroli i próbek cito.*

60. Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie testów do oznaczania niektórych parametrów (anty-HCV) od innego producenta dedykowanych do wykonania na analizatorze będącym obecnie w posiadaniu użytkownika?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie testów od innego producenta dedykowanych do wykonania na analizatorze będącym obecnie w swoim posiadaniu.*

61. Czy zamawiający, w przypadku wyrażenia zgody na zintegrowanie systemu w platformę biochemiczno-immunochemiczną, zezwoli na zaoferowanie niektórych pozycji z zadania 2 (homocysteina, karbamazepina, kwas walproinowy, wankomycyna) w postaci odczynników dedykowanych do wykorzystania w module biochemicznym lub ze względu na bardzo małą ilość badań umożliwi zaoferowanie wykonywania badań na zewnątrz na koszt oferenta? Nadmieniamy, iż wyrażenie zgody na powyższe pytanie jest jednoznaczne ze zmianą pkt II.9 specyfikacji technicznej dla zadania nr 1 tj. zmiany z „dopuszcza się maksymalnie 6 odczynników i dedykowanych do nich kalibratorów pochodzących od innego producenta z aplikacją na oferowany analizator” na „dopuszcza się maksymalnie 10 odczynników i dedykowanych do nich kalibratorów pochodzących od innego producenta z aplikacją na oferowany analizator”.

Odpowiedź: Nie dotyczy, gdyż odpowiedź w tym zakresie była negatywna.

62. Czy zamawiający zezwoli na zaoferowanie niektórych pozycji z zadania 2 (homocysteina, karbamazepina, kwas walproinowy, wankomycyna) w postaci odczynników dedykowanych do wykorzystania na analizatorze biochemicznym, pod warunkiem zapewnienia odpowiedniej aplikacji lub ze względu na bardzo małą ilość badań umożliwi zaoferowanie wykonywania badań na zewnątrz na koszt oferenta? Nadmieniamy, iż wyrażenie zgody na powyższe pytanie jest jednoznaczne ze zmianą pkt II.9 specyfikacji technicznej dla zadania nr 1 tj. zmiany z „dopuszcza się maksymalnie 6 odczynników i dedykowanych do nich kalibratorów pochodzących od innego producenta z aplikacją na oferowany analizator” na „dopuszcza się maksymalnie 10 odczynników i dedykowanych do nich kalibratorów pochodzących od innego producenta z aplikacją na oferowany analizator”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

63. Czy zamawiający wymaga aby ilość odczynników, kontroli i kalibratorów dedykowana do danej ilości oznaczeń była obliczana w sposób uwzględniający stabilność na pokładzie analizatora czy nie wymaga aby oferta uwzględniała stabilność odczynników na pokładzie? Jeżeli zamawiający wymaga uwzględnienia stabilności na pokładzie tylko dla niektórych parametrów prosimy o informację dla jakich?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby ilość wszystkich odczynników, kontroli i kalibratorów dedykowanych do danej ilości oznaczeń była obliczana z uwzględnieniem stabilności odczynników na pokładzie analizatora.

64. Jakich kontroli wewnątrzlaboratoryjnych zamawiający wymaga? Czy mają to być kontrole tego samego producenta czy niezależne kontrole od innego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga kontroli wewnątrzlaboratoryjnych.

65. pkt I.33. Prosimy o podanie dokładnych danych dotyczących pomieszczenia, w którym ma być zainstalowany klimatyzator:

- 1) Jaka jest wysokość pomieszczenia?
- 2) Jaka jest powierzchnia pomieszczenia w jakim miałyby być zainstalowany klimatyzator?
- 3) Jaka jest obecna odległość między jednostką zewnętrzną, a wewnętrzną klimatyzacji.

- 4) Czy skropliny mają być odprowadzane grawitacyjnie czy za pomocą pompki skroplin?
- 5) Ile osób będzie przebywać w pomieszczeniu oraz jakie i w jakiej ilości będą w tym pomieszczeniu urządzenia, które mogą wydzielać dużą ilość ciepła?
- 6) Czy pomieszczenie będzie dzielone przepierzeniami, czy będzie otwarte?
- 7) Ile pomieszczenie ma okien i na którą stronę świata są zwrócone?

Odpowiedź: *wysokość pomieszczenia 3,2 m,
powierzchnia pomieszczenia ok. 35 m²,
odległość między jedn. zewn., a wewn. klimatyzacji - ok. 3 m,
3 osoby, 4 duże analizatory, 1 aparat na stole - bardzo duża ilość ciepła!!!
pomieszczenia z drzwiami, zamykane,
2 okna z pld-zach.*

66. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie poświadczeń wykonania dostaw odczynników/materiałów laboratoryjnych, których suma będzie równa dla zadania Nr 1 – 520.000,00 zł, dla zadanie Nr 2 – 920.000,00 zł ?

Odpowiedź: *Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga potwierdzenia wykonania min. 2 dostaw o wskazanych dla zadań wartościach – w tym przypadku:*

Zad. 1 – 2 dostawy po min. 520 tys. każda dostawa,

Zad. 2 - 2 dostawy po min. 920 tys. każda dostawa

Wykonawca składający ofertę na kilka zadań musi wykazać się wykonanymi minimum 2 dostawami o wymaganej wartości łącznej równej sumie tych zadań, których dotyczy oferta.

67. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy wymaganie punktu III.18b, aby na wezwanie wykonawca dostarczył „katalogi/prospekty potwierdzające dane techniczne oferowanego przedmiotu zamówienia ” odnosi się wyłącznie do zaoferowanych analizatorów?

Odpowiedź: *Dostarczenie „katalogów/prospektów potwierdzających dane techniczne oferowanego przedmiotu zamówienia ” odnosi się wyłącznie do oferowanych analizatorów.*

68. Dotyczy Zał. Nr 1 do SIWZ - Czy Zamawiający wyraża zgodę na pozostawienie w formularzu oferty załącznik nr 1 do SIWZ, zapisów dotyczących tylko tych zadań, na które Wykonawca będzie składał ofertę? Pozostałe części zostaną usunięte?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na pozostawienie w formularzu Oferty (załącznik nr 1 do SIWZ), zapisów dotyczących tylko tych zadań, na które Wykonawca będzie składał ofertę, natomiast pozostałe części usunąć.*

69. Dotyczy pkt 5. Załącznik nr 2/1B. „Dodatkowa chłodzona karuzela na kalibratory, kontrole i próbki CITO na pokładzie analizatora, z możliwością identyfikacji próbek przy pomocy kodów kreskowych” - Czy Zamawiający potwierdza aby dodatkowa chłodzona karuzela na kalibratory, kontrole i próbki CITO na pokładzie analizatora, z możliwością identyfikacji próbek przy pomocy kodów kreskowych powinna znajdować się na pokładzie każdego z oferowanych analizatorów ?

Odpowiedź: *Zamawiający potwierdza zapis zgodnie z SIWZ.*

70. Dotyczy pkt 8. Załącznik nr 2/1B. „Odczynniki muszą być w opakowaniach umożliwiających bezpośrednie wstawienie ich do aparatów” - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie trzech odczynników wymagających połączenia dwóch części składowych płynnych przed wstawieniem do rotora odczynnikowego? Dostarczone odczynniki wymagają jedynie połączenia części składowych, bez konieczności odmierzenia ich przez operatora.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie trzech odczynników wymagających połączenia płynnych części składowych, bez konieczności odmierzenia ich przed wstawieniem do rotora odczynnikowego, pod warunkiem, że odczynnik końcowy będzie w opakowaniu umożliwiającym bezpośrednie wstawienie do aparatu.

71. Dotyczy pkt 20. Załącznik nr 2/1B Czy przez zapis „Możliwość ciągłego dostawiania statywów z probówkami w czasie pracy analizatora” należy rozumieć, że wszystkie oferowane analizatory mają być wyposażone w podajniki statywów, w których wstawiane będą na pokład analizatorów próbki badane ?

Odpowiedź: Wszystkie analizatory mają być wyposażone w podajniki statywów, w których wstawiane będą na pokład analizatorów badane próbki.

72. 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: Zamawiający wyraża zgodę na przedstawione rozwiązanie umożliwiające ekonomiczne wykorzystanie odczynników.

73. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, jeśli serwis producenta analizatora zobowiązuje się do wszelkich procedur instalacyjnych i konserwacyjnych elektrody referencyjnej, nie ma konieczności oferowania w postępowaniu przetargowym jakichkolwiek płynów niezbędnych do konserwacji tej elektrody. Płyny są dostarczane, wymieniane i uzupełniane przez serwis producenta w razie potrzeby.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przeprowadzanie wszelkich procedur instalacyjnych i konserwacyjnych dotyczących elektrody referencyjnej przez serwis producenta, bez konieczności oferowania w postępowaniu przetargowym jakichkolwiek płynów niezbędnych do konserwacji tej elektrody.

74. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie liczby lamp fotometru do oferowanych analizatorów biochemicznych na podstawie najlepszej wiedzy i doświadczenia oferenta, a nie zapisów w instrukcjach obsługi analizatorów.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

75. W związku z szerokim zakresem liniowości oferowanego odczynnika do oznaczenia CRP prosimy o potwierdzenie, że odczynnik o zakresie liniowości 0,2 – 480 mg/l spełnia wymagania dla CRP ultraczułego?

Odpowiedź: *Zamawiający potwierdza, że odczynnik o zakresie liniowości dla CRP zwykłego 0,2-480 mg/l spełni wymagania dla CRP ultraczułego, jeśli jego liniowość będzie 0,08-80 mg/l.*

Pytania do umowy (zał. nr 5)

76. §4 ust. 1 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień opóźnienia w dostawie trwającego powyżej 3 dni.”?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody.*

77. §4 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Z tytułu nienależytego wykonania umowy z wyłączeniem opóźnienia określonego w ust. 1 pkt. a i b Wykonawca zobowiązany będzie zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody.*

78. §6 ust.2 Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie pkt. e: „Zmiany producenta lub w przypadku zaprzestania produkcji przez dotychczasowego producenta z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, o czym Wykonawca nie mógł wiedzieć w chwili zawarcia Umowy, z zastrzeżeniem, że Wykonawca zaoferuje produkty o takich samych (lub lepszych) parametrach technicznych i użytkowych, w takiej samej cenie”?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie pkt. „e” w Załączniku nr 5 par. 6 ust. 2.*

Dotyczy SIWZ, Wzór umowy dzierżawy (Zadanie nr 8) – załącznik nr 5 do SIWZ

79. §4 ust. 4: Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu: „W wypadku przekroczenia terminu zapłaty Wykonawca będzie uprawniony do naliczania odsetek ustawowych zgodnie z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. za każdy dzień opóźnienia w zapłacie.”

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ bez zmian.*

Dotyczy SIWZ, Wzór umowy dzierżawy (Zadanie 8) – Załącznik nr 5/1 do SIWZ

80. §1 ust. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czasu przekazania sprzętu poprzez dodanie słowa „roboczych”?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ bez zmian.*

81. §1 ust. 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie wskazanego zapisu, w sytuacji gdy Wykonawca przenosi na siebie obowiązek ubezpieczenia wydzierżawianych urządzeń? Jeżeli tak proponujemy zapis: „Obowiązek ubezpieczenia wydzierżawianego urządzenia od wszystkich ryzyk leży po stronie Wydzierżawiającego (Wykonawcy).”

Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę, to prosimy również o odstąpienie od podawania wartości analizatorów w Załączniku nr 2/8b do SIWZ (Specyfikacja techniczna – Zadanie nr 8), Warunki gwarancji, pkt 7 i w to miejsce obciążenie Wykonawcy obowiązkiem ubezpieczenia wydzierżawionych urządzeń.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie wskazanego zapisu, w sytuacji gdy Wykonawca przenosi na siebie obowiązek ubezpieczenia wydzierżawianych urządzeń.*

82. §5 ust. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czasu przekazania sprzętu zastępczego poprzez dodanie słowa „roboczych”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ bez zmian.

83. §7 ust. 3: Prosimy o modyfikację ww. postanowienia Wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości pozostałej do realizacji umowy, nie zaś od wartości brutto umowy.

Wykonawca wskazuje, iż gdy umowa dotyczy świadczeń ciągłych oraz realizowana będzie w znaczącej mierze w sposób prawidłowy zastrzeżenie kary umownej naliczanej od wynagrodzenia brutto umowy będzie miało charakter zawyżony.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ bez zmian.

Dotyczy SIWZ, Wzór umowy dzierżawy (Zadanie 8) – Załącznik nr 5/1 do SIWZ:

84. 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: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu w § 5 wzoru umowy dzierżawy o następującej treści: „4. Zamawiający oświadcza, a Wykonawca przyjmuje do wiadomości, że niezwłocznie po podpisaniu niniejszej umowy w sprawie udzielenia zamówienia, Strony podpiszą odrębną umowę o powierzeniu przetwarzania danych osobowych na potrzeby wykonywania niniejszej umowy głównej, zgodnie z art. 28 RODO tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27.04.2016 roku 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 rozporządzenie o ochronie danych).”

Dotyczy: Załącznik nr 2/8b, Specyfikacja techniczna – Zadanie nr 8, pkt 13:

85. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie krwi kontrolnej zgodnej z datą przydatności na opakowaniu, w ilości wymaganej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie krwi kontrolnej zgodnej z datą przydatności na opakowaniu, w wymaganej ilości.

Dotyczy umowy dostawy: Dotyczy par. 11:

86. Prosimy o dodanie akapitu o treści: „Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych) ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom”. Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której

standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywuującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie do § 11 wzoru umowy akapitu o ww. treści.

Dotyczy umowy dostawy: Dotyczy par. 5, ust. 9:

87. Prosimy o usunięcie treści ustępu. Pragniemy zauważyć, że Zamawiający, nie ma prawa żądać tego rodzaju oświadczeń ze strony Wykonawcy. Byłoby to naruszenie ustawowej swobody prowadzenia działalności gospodarczej i nieuprawnione ograniczenie dostępu wykonawców do zamówień publicznych. W ustawie o działalności leczniczej ustawodawca określił zakres uprawnień Zamawiającego w tym zakresie – art.54 ustawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie ust. 9 z § 5 wzoru umowy dostawy.

Dotyczy umowy dzierżawy: Dotyczy: par. 7:

88. Prosimy o dodanie akapitu o treści: „Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych) ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom”. Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywuującym” Wykonawcą do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie do § 7 wzoru umowy dzierżawy akapitu o ww. treści.

Załączniki Nr 2/2, Nr 2/2b i Nr 2/9b uwzględniające zmiany wynikające z powyższych odpowiedzi w załączeniu. Prosimy o ich uwzględnienie w przygotowywanych ofertach.

Ponadto Zamawiający zmienia zapis w Załączniku Nr 2/3 w kolumnie „Cena jedn. netto za j.m.”.

Poprawiony Załącznik Nr 2/3 w załączeniu.

Zamawiający informuje, że w prowadzonym postępowaniu o zamówienie publiczne na **dostawę odczynników i innych materiałów laboratoryjnych z dzierżawą analizatorów – 10 zadań** zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert w celu umożliwienia potencjalnym Wykonawcom dokonania zmian w przygotowywanych ofertach (art. 38 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych).

Termin składania ofert **zostaje przedłużony** do dnia **22** stycznia 2019 r. do godziny **09:30**, natomiast otwarcie ofert odbędzie się w dniu **22** stycznia 2019 r. o godzinie **10:00**. Miejsce publicznej sesji otwarcia ofert pozostaje bez zmian.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że dokonana zmiana terminów wpływa na zmianę treści ogłoszenia o zamówieniu wyłącznie w zakresie terminu składania i otwarcia ofert. Stosowne zmiany zostały przesłane do publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Technicznych
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w TORUNIU

mgr Marcin Robaczewski

Specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa – Zadanie Nr 2

Dostawa odczynników do badań immunochemicznych, kalibratorów, materiałów eksploatacyjnych w okresie 24 miesięcy:

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Nazwa producenta/ nr katalogowy (podać)	Częstotliwość kontroli wewnątrzlab.	Zamawiana ilość na 24 m-ce	J.m.	Wielkość opakowania (podać)	Ilość opakowań (podać)	Cena jedn. netto za op.	Stawka podatku VAT	Wartość netto pozycji	Wartość brutto pozycji
I. Lokalizacja: ZDL ul. Konstytucji 3 Maja 42											
1.	CK-MB mass*		3 kontr./tydzień	3 000	oznaczenie						
2.	Troponina I*		3 kontr./tydzień	4 000	oznaczenie						
3.	Prokalcitonina*		3 kontr./tydzień	5 000	oznaczenie						
4.	TSH-3 gen.*		3 kontr./tydzień	27 000	oznaczenie						
5.	FT3*		3 kontr./tydzień	11 000	oznaczenie						
6.	FT4*		3 kontr./tydzień	17 000	oznaczenie						
7.	Anty-TG*		3 kontr./tydzień	3 000	oznaczenie						
8.	Anty-TPO*		3 kontr./tydzień	4 000	oznaczenie						
9.	Insulina*		3 kontr./tydzień	2 500	oznaczenie						
10.	Kortyzol*		3 kontr./tydzień	3 000	oznaczenie						
11.	DHEAs*		3 kontr./tydzień	1 100	oznaczenie						
12.	Estradiol E2*		3 kontr./tydzień	1 100	oznaczenie						
13.	FSH*		3 kontr./tydzień	1 600	oznaczenie						
14.	LH*		3 kontr./tydzień	1 700	oznaczenie						
15.	Progesteron*		3 kontr./tydzień	600	oznaczenie						
16.	Prolaktyna*		3 kontr./tydzień	1 700	oznaczenie						
17.	Testosteron*		3 kontr./tydzień	1 300	oznaczenie						
18.	Ferrytyna*		3 kontr./tydzień	4 100	oznaczenie						
19.	Witamina 25-OH-D*		3 kontr./tydzień	6 000	oznaczenie						

	P.ciała p/cyklicznym cytrulinowym peptydom (anty-CCP)*		2 kontr./tydzień	1000	oznaczenie					
20.										
21.	Witamina B12*		3 kontr./tydzień	3 000	oznaczenie					
22.	Folaty*		3 kontr./tydzień	2 500	oznaczenie					
23.	CA 125*		3 kontr./tydzień	3 500	oznaczenie					
24.	HE4*		3 kontr./tydzień	1 000	oznaczenie					
25.	AFP*		3 kontr./tydzień	6 500	oznaczenie					
26.	PSA całk.*		3 kontr./tydzień	3 000	oznaczenie					
27.	PSA wolny*		1 kontr./tydzień	200	oznaczenie					
28.	CEA *		3 kontr./tydzień	6 000	oznaczenie					
29.	CA 19.9*		3 kontr./tydzień	3 500	oznaczenie					
30.	CA 15.3*		3 kontr./tydzień	1 300	oznaczenie					
31.	iPTH*		2 kontr./tydzień	1 400	oznaczenie					
32.	SHGB		1 kontr./tydzień	100	oznaczenie					
33.	NT-proBNP*		3 kontr./tydzień	3 000	oznaczenie					
34.	Anty-EBV VCA IgM		1 kontr./tydzień	300	oznaczenie					
35.	Anty-EBV VCA IgG		1 kontr./tydzień	300	oznaczenie					
36.	Anty-CMV IgM		1 kontr./tydzień	400	oznaczenie					
37.	Anty-CMV IgG		1 kontr./tydzień	400	oznaczenie					
38.	Cyklosporyna		1 kontr./tydzień	200	oznaczenie					
39.	Digoksyna		1 kontr./tydzień	200	oznaczenie					
40.	Homocysteina		1 kontr./tydzień	200	oznaczenie					
41.	Karbamazepina		1 kontr./tydzień	200	oznaczenie					
42.	Kwas walproinowy		1 kontr./tydzień	200	oznaczenie					
43.	Tacrolimus		1 kontr./tydzień	200	oznaczenie					
44.	Wankomycyna		1 kontr./tydzień	200	oznaczenie					

II. Lokalizacja: ZDL ul. Św. Józefa 53-59

1.	CK-MB mass*		5 kontr./tydzień	15 000	oznaczenie														
2.	Troponina I*		5 kontr./tydzień	25 000	oznaczenie														
3.	Prokalcytonina*		5 kontr./tydzień	13 000	oznaczenie														
4.	Total Beta HCG*		3 kontr./tydzień	2 500	oznaczenie														
5.	Witamina 25-OH-D*		3 kontr./tydzień	3 000	oznaczenie														
6.	TSH-3 gen.*		3 kontr./tydzień	15 000	oznaczenie														
7.	FT3*		3 kontr./tydzień	6 000	oznaczenie														
8.	FT4*		3 kontr./tydzień	10 000	oznaczenie														
9.	Anty-HCV*		3 kontr./tydzień	2 500	oznaczenie														
10.	HBsAg*		3 kontr./tydzień	4 000	oznaczenie														
11.	NT-proBNP*		3 kontr./tydzień	5 000	oznaczenie														

III. Kalibratory i dodatkowe materiały eksploatacyjne konieczne do wykonania oznaczeń

Lp	Nazwa produktu	Nr katalogowy producenta	Jedn. miary	Wielkość opakowania	Ilość opakowań	Cena jedn. netto za op.	Stawka podatku VAT	Wartość netto pozycji	Wartość brutto pozycji
1.									
2.									
3.									
4.									
5.									
Wartość netto i brutto zamówienia ogółem:									

Słownie wartość zamówienia ogółem brutto:

UWAGA:

1. Podane ilości oznaczeń nie uwzględniają ilości odczynników i materiałów eksploatacyjnych potrzebnych do wykonania kalibracji i kontroli (wewnętrznej i zewnętrznej).

2. Wykonawca na podstawie szacunkowej ilości oznaczeń zobowiązany jest określić niezbędną ilość pozycji do ich wykonywania takich jak:
-akcesoria i płyny systemowe analizatora,
-materiały kalibracyjne,
-diluenty.

3. Dodatkowo kontrola jest wykonywana przy wstawianiu nowego opakowania odczynnika.

4. Dla testów oznaczonych * Wykonawca musi zapewnić kontrolę zewnętrzną.

.....

data

.....

pieczęćka i podpis Wykonawcy

Specyfikacja techniczna – Zadanie Nr 2

Lp.	Przedmiot zamówienia	Parametr wymagany	Parametr oferowany TAK/NIE podać/opisać
1.	Dwa analizatory o identycznych parametrach, które będą umieszczone w lokalizacjach: ul. Św. Józefa 53-59 i ul. Konstytucji 3 Maja 42		
1	Testy wykonywane metodą chemiluminescencji	TAK	
2	Dwa analizatory, z których jeden nie starszy niż z 2010 roku i drugi z 2014 roku	TAK	
3	Wydajność maksymalna każdego analizatora nie mniej niż 180 badań/h	TAK	
4	Pobieranie materiału badanego z próbki pierwotnej	TAK	
5	Eliminacja kontaminacji <i>Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator posiadał system umożliwiający eliminację możliwości kontaminacji poniżej progu istotnego klinicznie.</i>	TAK	
6	Kuwety reakcyjne jednorazowe	TAK	
7	System chłodzenia odczynników	TAK	
8	Minimum 25 pozycji odczynnikowych	TAK, podać	
9	Odczynniki gotowe do użycia <i>Zamawiający dopuszcza, aby wszystkie odczynniki były gotowe do użycia, a jedynie 2 odczynniki dodatkowe mogą wymagać przygotowania w postaci zmieszania dwóch składowych.</i>	TAK	
10	Detektor skrzepów i pęcherzyków powietrza dla próbek badanych, detektor pęcherzyków powietrza (piany) dla odczynników	TAK	
11	Czytniki kodów kreskowych odczynników i próbek	TAK	
12	24 godzinny system pracy	TAK	
13	System wyposażony w igły pipetujące próbki <i>Zamawiający dopuszcza system wyposażony w sondy pobierające próbki przez końcówki jednorazowe.</i>		
14	Praca w trybie CITO bez przerywania ciągłości pracy	TAK	
15	Dostawianie próbek pacjentów bez przerywania ciągłości pracy	TAK	
16	Analizatory powinny posiadać program kontroli jakości wraz z możliwością sporządzania kart kontroli za określony przedział czasowy	TAK	
17	Co najmniej 20 dedykowanych, osobnych miejsc na próbki „cito” w podajniku próbkowym <i>Zamawiający dopuszcza system nieposiadający 20 dedykowanych, osobnych miejsc na próbki „cito”, ale umożliwiający zdefiniowanie dowolnej liczby próbek (ponad 20) jako „cito” i natychmiastowe wprowadzenie ich do systemu z tym statusem.</i>	TAK	
18	Zdalne połączenie analizatorów z serwisem technicznym (diagnostyka i obsługa w zakresie niewymagającym naprawy elementów mechanicznych)	TAK	
19	Analizatory używające jednego rodzaju statywów zarówno dla próbek, kalibratorów i kontroli <i>Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatorów posiadających różne kolory jednego rodzaju statywów dla próbek, kalibratorów, kontroli i próbek cito.</i>	TAK	
20	Brak potrzeby ogrzania lub ustabilizowania temperatury odczynników przed wstawieniem na pokład analizatorów	TAK	

21	Stabilność kalibracji jednej serii danego odczynnika minimum 4 tygodnie przy założeniu ciągłego przechowywania odczynników na pokładzie	TAK	
22	Stabilność proponowanych odczynników na pokładzie analizatora nie krócej niż 21 dni <i>Stabilność proponowanych odczynników na pokładzie analizatora nie krócej niż 21 dni, z wyjątkiem Kortyzolu – min. 10 dni, Testosteronu – min. 18 dni, CEA, kwas walproinowy, wankomycyna – min. 14 dni.</i>	TAK	
23	Odczynniki, kalibratory i kontrole dedykowane nie wymagające rekonstrukcji. Zamawiający nie dopuszcza porcjowania materiału kalibracyjnego. <i>Zamawiający dopuszcza kalibratory i kontrole w postaci liofilizatów oraz porcjowanie materiału kalibracyjnego.</i>	TAK	
24	Czas wykonywania oznaczeń nie dłuższy niż 45 minut (dla każdego oznaczenia) <i>Zamawiający dopuszcza zaoferowanie oznaczeń o czasie wykonania nie dłuższym niż 60 minut (dla każdego oznaczenia).</i>	TAK	
25	Zdalna diagnostyka serwisowa przez Internet (serwis producenta ma ciągły dostęp przez Internet do aktualnych parametrów technicznych analizatorów, statusu wykonywanych procedur, pojawiających się komunikatów błędów)	TAK	
26	Zdalny dostęp użytkownika (przez internet) do zestawień i raportów statystycznych dotyczących wykonanych przez analizatory badań, powtórzeń, kalibracji, kontroli	TAK	
27	Gwarancja techniczna przez cały okres trwania umowy – uwzględniająca koszty napraw, wymiany podzespołów, okresowych przeglądów serwis oraz wszystkie części i akcesoria nieuwzględnione w formularzu oferty	TAK	
28	Analizatory niewymagające dodatkowej stacji wody lub zaoferowanie stacji wody leżące po stronie wykonawcy	TAK	
29	Możliwość wykonywania wszystkich badań wyszczególnionych w formularzu na oferowanych analizatorach	TAK	
30	Włączenie analizatorów do LIS firmy Asseco Poland S.A. w oparciu o dwukierunkową komunikację na koszt Wykonawcy	TAK	
31	Przeglądy okresowe analizatorów zgodnie z wymaganiami producenta (zakres i częstotliwość)	TAK	
32	Dodatkowy komputer z oprogramowaniem i drukarka w lokalizacji ul. Św. Józefa – 1 szt.: Wymagania minimalne:	TAK	
32.1	Procesor min. Core i5 lub równoważny	TAK	
32.2	Pamięć 8 GB DDR4 2400 MHz	TAK	
32.3	Dysk twardy SSD min 240 GB, zawierający partycję RECOVERY umożliwiającą odtworzenie systemu operacyjnego fabrycznie zainstalowanego na komputerze po awarii bez dodatkowych nośników	TAK	
32.4	Porty minimum: - 1 x DVI - 2 x Display Port 1.2 - 4x USB 3.0 - 2x RS-232	TAK	
32.5	Licencja na system operacyjny Microsoft Windows 10 Professional 64-bit PL, zainstalowany system operacyjny Windows 10 Professional 64-bit PL niewymagający aktywacji za pomocą telefonu lub Internetu w firmie Microsoft <i>(lub system równoważny tj. obsługujący wszystkie programy obsługiwane przez w/w system oraz oferujący wszystkie funkcjonalności w/w systemu, obsługujący wszystkie urządzenia obsługiwane przez w/w system, współpracujący z usługą Active Directory oraz aplikacjami napisanymi na platformy NET Framework 1.1, 1.2, 1.3)</i>	TAK	

32.6	Oprogramowanie Microsoft Office 2016 lub równoważne oprogramowanie biurowe oferujące wszystkie funkcjonalności w/w systemu, współpracujący z usługą Active Directory (konfiguracja przy pomocy polityk grup)	TAK	
32.7	Klawiatura USB w układzie QWERTY US min. 105 klawiszy. Mysz optyczna USB z trzema klawiszami oraz rolką (scroll) min 1000 dpi.	TAK	
32.8	Monitor min. 21,5", podświetlenie LED, wbudowane głośniki, rozdzielczość natywna 1920x1080 pikseli	TAK	
32.9	Zasilacz awaryjny UPS min. 500W	TAK	
32.10	Drukarka laserowa z dupleksem, port USB oraz port Ethernet 10/100/1000T, standardowe języki drukarki: PCL 5, PCL 6, emulacja Postscript poziom 3 z automatycznym przełączaniem języków	TAK	
33	Dostosowanie pomieszczeń pracowni w lokalizacji ul. Konstytucji 3 Maja do wymagań analizatora, w tym klimatyzator wraz z serwisem po stronie Wykonawcy	TAK	
34	Chłodziarka witrynowa -1 szt: - do przechowywania odczynników z obiegiem powietrza, wyświetlaczem temperatury oraz regulacją półek, - pojemność użytkowa minimalna 580l, zakres temperatur min. 2-8 st.C - w lokalizacji ul. Św. Józefa Zamawiający dopuszcza chłodziarkę o pojemności min. 572 litry z zachowaniem kontroli temperatury, obiegiem powietrza oraz regulacją półek.	TAK	
35	Analizatory wyposażone w UPS-y – 2 szt. pozwalające na dokończenie rozpoczętych badań (ok. 30 min.) w razie zaniku prądu.	TAK	
36	Czytnik kodów kreskowych - szt. 2	TAK	
II.	Analizator back-up w lokalizacji ul. Konstytucji 3 Maja 42		
37	Metoda chemiluminescencji	TAK	
38	Analizator nie starszy niż 2010 rok	TAK	
39	Wydajność maksymalna każdego analizatora nie mniej niż 100 badań/h	TAK	
40	System pracujący na tych samych odczynnikach, kalibratorach i kontrolach co systemy główne	TAK	
41	Pobieranie materiału badanego z próbki pierwotnej	TAK	
42	Eliminacja kontaminacji	TAK	
43	Kuwety reakcyjne jednorazowe	TAK	
44	System chłodzenia odczynników	TAK	
45	Minimum 25 pozycji odczynnikowych	TAK	
46	Odczynniki gotowe do użycia Zamawiający dopuszcza, aby wszystkie odczynniki były gotowe do użycia, a jedynie 2 odczynniki dodatkowe mogą wymagać przygotowania w postaci zmieszania dwóch składowych.	TAK	
47	Możliwość załadunku odczynników na pokład bez przerywania cyklu analitycznego (wykonywania badań, kalibracji, kontroli)	TAK	
48	Detektor skrzepów i pęcherzyków powietrza dla próbek badanych, detektor pęcherzyków powietrza (piany) dla odczynników	TAK	
49	Czytniki kodów kreskowych odczynników i próbek	TAK	
50	24 godzinny system pracy	TAK	
51	System wyposażony w igłę pipetującą próbki Zamawiający dopuszcza system wyposażony w sondy pobierający próbki przez końcówki jednorazowe.		
52	Praca w trybie CITO bez przerywania ciągłości pracy	TAK	
53	Dostawianie próbek pacjentów bez przerywania ciągłości pracy	TAK	
54	Analizator powinien posiadać program kontroli jakości wraz z możliwością sporządzania kart kontroli za określony przedział czasowy	TAK	
55	Zdalne połączenie analizatora z serwisem technicznym (diagnostyka	TAK	

	i obsługa w zakresie niewymagającym naprawy elementów mechanicznych)		
56	Analizator używający jeden rodzaj statywów zarówno dla próbek, kalibratorów i kontroli <i>Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatorów posiadających różne kolory jednego rodzaju statywów dla próbek, kalibratorów, kontroli i próbek cito.</i>	TAK	
57	Brak potrzeby ogrzania lub ustabilizowania temperatury odczynnika przed wstawieniem na pokład analizatora	TAK	
58	Stabilność kalibracji jednej serii danego odczynnika minimum 4 tygodnie przy założeniu ciągłego przechowywania odczynników na pokładzie	TAK	
59	Stabilność proponowanych odczynników na pokładzie analizatora nie krócej niż 21 dni. <i>Stabilność proponowanych odczynników na pokładzie analizatora nie krócej niż 21 dni, z wyjątkiem Kortyzolu – min. 10 dni, Testosteronu – min. 18 dni, CEA, kwas walproinowy, wankomycyna – min. 14 dni.</i>	TAK	
55	Odczynniki, kalibratory i kontrole dedykowane nie wymagające rekonstytucji. Zamawiający nie dopuszcza porcjowania materiału kalibracyjnego. <i>Zamawiający dopuszcza kalibratory i kontrole w postaci liofilizatów oraz porcjowanie materiału kalibracyjnego.</i>	TAK	
60	Zdalna diagnostyka serwisowa przez Internet (serwis producenta ma ciągły dostęp przez Internet do aktualnych parametrów technicznych analizatora, statusu wykonywanych procedur, pojawiających się komunikatów błędów)	TAK	
61	Zdalny dostęp użytkownika (przez internet) do zestawień i raportów statystycznych dotyczących wykonanych przez analizator badań, powtórzeń, kalibracji, kontroli	TAK	
62	Gwarancja techniczna przez cały okres trwania umowy – uwzględniająca koszty napraw, wymiany podzespołów, okresowych przeglądów serwis oraz wszystkie części i akcesoria nieuwzględnione w formularzu oferty	TAK	
63	Możliwość wykonywania wszystkich badań wyszczególnionych w formularzu na oferowanym analizatorze	TAK	
64	Włączenie analizatora do LIS firmy Asseco Poland S.A. w oparciu o dwukierunkową komunikację na koszt Wykonawcy	TAK	
65	Analizator wyposażony w UPS – 1 szt. pozwalający na dokończenie rozpoczętych badań (ok. 30 min.) w razie zaniku prądu	TAK	
66	Czytnik kodów kreskowych - szt.1	TAK	
III. Warunki gwarancji analizatorów			
1	Gwarancja techniczna przez cały okres trwania umowy dzierżawy	TAK podać	
2	Czas reakcji serwisu w ciągu 24 godzin od chwili zgłoszenia awarii przez użytkownika w dni robocze, a w dni wolne w ciągu 48 godzin.	TAK	
3	Możliwość wstawienia analizatora zastępczego o tym samym przeznaczeniu w przypadku naprawy trwającej powyżej 3 dni roboczych.	TAK	
4	Wraz z instalacją analizatora wykonawca dostarczy listę bezpośrednich kontaktów telefonicznych do serwisantów oraz linii serwisowej.	podać	
5	Wartość analizatorów brutto	podać	
Parametry Oceniane			
Lp.	Nazwa parametru	Liczba punktów	Parametry oferowane
1	Interpretacja wyniku o jednoznacznie określony punkt odcięcia, bez wyników granicznych (szara strefa) dla testów HBsAg i anty HCV.	TAK - 10 pkt. NIE - 0 pkt.	
2	Liniowość bHCG w pierwszym oznaczeniu (bez rozcieńczenia) minimum 14000 mIU/ml	TAK - 10 pkt. NIE - 0 pkt.	

3	Pobieranie do kuwety reakcyjnej próbki przed zadozowaniem odczynnika oraz w przypadku wadliwego pobrania materiału badanego (pęcherzyk powietrza, skrzep, niewystarczająca objętość) wstrzymanie pobierania odczynnika	TAK - 10 pkt. NIE - 0 pkt.	
4	Wszystkie odczynniki, kalibratory, kontrole - gotowe do użycia bez konieczności rekonstrukcji. <i>Zamawiający przyzna równoważną ilość punktów w przypadku zaoferowania wszystkich odczynników podstawowych gotowych do użycia oraz dwóch dodatkowych wymagających przygotowania oraz kalibratorów i kontroli w postaci liofilizowanej.</i>	TAK - 10 pkt. NIE - 0 pkt.	

Uwaga: Odpowiedź „NIE” przy parametrach wymaganych spowoduje odrzucenie oferty jako niespełniającej wymagań Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Oświadczamy, że oferowane analizatory są kompletne i będą po zainstalowaniu gotowe do pracy bez żadnych dodatkowych zakupów poza materiałami eksploatacyjnymi.

.....
data

.....
pieczęć i podpis Wykonawcy

Specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa – Zadanie Nr 3

Dostawa odczynników do badań immunochemicznych (w tym alergologicznych) materiałów zużywalnych i eksploatacyjnych w okresie 24 miesięcy

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Nazwa producenta/ nr katalogowy (podać)	Częstotliwość kontroli	Zamawiana ilość na 24 m-ce	J.m.	Wielkość opakowania (podać)	Ilość opakowań (podać)	Cena jedn. netto za op.	Stawka podatku VAT	Wartość netto pozycji	Wartość brutto pozycji
1.	IgE całkowite *		3 kontr./tydzień	5 000	oznaczenie						
2.	C-peptyd*		3 kontr./tydzień	2 000	oznaczenie						
3.	ACTH*		2 kontr./tydzień	1 800	oznaczenie						
4.	Androstendion *		2 kontr./2tygodnie	500	oznaczenie						
5.	Total Beta HCG*		3 kontr./tydzień	1 700	oznaczenie						
6.	Hormon wzrostu*		3 kontr./tydzień	3 000	oznaczenie						
7.	IGF-1 *		1 kontr./tydzień	1 000	oznaczenie						
8.	IGFBP-3*		1 kontr./tydzień	500	oznaczenie						
9.	TSI (przeciwciała stymulujące tarczycę)		1 kontr./tydzień	300	oznaczenie						
10.	H. Pylorii IgG		2 kontr./tydzień	1 200	oznaczenie						
11.	IL-6		1 kontr./tydzień	300	oznaczenie						
12.	IgE spec.panale (mixy) (wymagania min.): panele inhalacyjne, traw wczesnych i późnych, drzew wczesnych i późnych, chwastów, pleśni, kurzu dom./ roztoczy, zbóż, piór/pierza, zwierząt dom., panel pokarmowy dzieci., owoców, owoców morza, orzechów, mięsa		2 kontr./tydzień	10 000	oznaczenie						

IgE spec. pojedyncze testy (wymagania min.): alergenów poj. zawarte w panelach, oraz: białko jaja k., żółtko jaja k., mleko krowie surowe i gotowane, soja, gluten, mięso wieprz., wołowe, mięso kurczaka i indyka, ziemniak, seler, jabłko, marchew, pomarańcza, banan, kakao, czekolada, jad osy i pszczoły, latex, naskórek/sierść kota i psa, Dermatof. pteror. i farinac., leszczyna	2 kontr./tydzień	10 000	oznaczenie			
--	------------------	--------	------------	--	--	--

Kalibratory i materiały eksploatacyjne konieczne do wykonania oznaczeń

Lp	Nazwa produktu	Nr katalogowy producenta	Jedn. miary	Wielkość opakowania	Ilość opakowań	Cena jedn. netto <u>za op.</u>	Stawka podatku VAT	Wartość netto pozycji	Wartość brutto pozycji
1.									
2.									
3.									
Wartość netto i brutto zamówienia ogółem:									

Słownie wartość zamówienia ogółem brutto:

UWAGA:

1. Podane ilości oznaczeń nie uwzględniają ilości odczynników i materiałów eksploatacyjnych potrzebnych do wykonania kalibracji i kontroli (wewnętrznej i zewnętrznej).
2. Wykonawca na podstawie szacunkowej ilości oznaczeń zobowiązany jest określić niezbędną ilość pozycji do ich wykonywania takich jak:
 -akcesoria i płyny systemowe analizatora,
 -materiały kalibracyjne
3. Dodatkowo kontrola jest wykonywana przy wstawianiu nowego opakowania odczynnika.
4. Dla testów oznaczonych * Wykonawca musi zapewnić kontrolę zewnętrzną.

.....
 data

 pieczętka i podpis Wykonawcy

Specyfikacja techniczna - Zadanie Nr 9

Lp.	Parametr	Parametry wymagane	Parametry oferowane podać/opisać TAK/NIE
I. ANALIZATOR			
1.	Data produkcji aparatu nie wcześniej niż 2011 rok 2014 rok	TAK, podać	
2.	Automatyczny analizator elektrolitów: Na ⁺ , K ⁺ , Li ⁺ .	TAK	
3.	Metoda potencjometrii bezpośredniej.	TAK	
4.	Elektrody jonoselektywne ISE (Na ⁺ , K ⁺ , Li ⁺).	TAK	
5.	Analizator musi posiadać możliwość wykonania badania we krwi pełnej, osoczu, surowicy, moczu, dializatach.	TAK	
6.	Możliwość podawania próbki z probówek, kapilar, strzykawek.	TAK	
7.	Kalibracja w pełni automatyczna	TAK	
8.	Analizator, odczynniki, materiały kontrolne – pochodzą od jednego producenta. <i>Zamawiający dopuszcza ofertę, w której odczynniki i materiały kontrolne będą pochodziły od jednego producenta, a aparat i elektrody będą pochodziły od producenta aparatu, o ile zachowana będzie kompatybilność całego zestawu.</i>	TAK	
9.	Oprogramowanie i instrukcje w języku polskim	TAK	
II. SERWIS I POZOSTAŁE WYMAGANIA:			
1.	Instalacja, uruchomienie i szkolenie na koszt oferenta.	TAK	
2.	Autoryzowany serwis.	TAK	
3.	Okres gwarancji przez okres trwania umowy	TAK	
4.	Dostępność serwisu 24/ dobę, 365 dni w roku	TAK	
5.	Czas reakcji serwisu w ciągu 24 godzin od chwili zgłoszenia awarii przez użytkownika w dni robocze, a w dni wolne w ciągu 48 godzin.	TAK	
6.	Awarie należy zgłaszać do serwisu Wykonawcy pod nr telefonów	podać	
7.	Wartość analizatora brutto	podać	

Uwaga:

1. Odpowiedź „NIE” spowoduje odrzucenie oferty jako nie spełniającej wymagań Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
2. Oświadczamy, że oferowany analizator jest kompletny i będzie po zainstalowaniu gotowy do pracy bez żadnych dodatkowych zakupów poza materiałami eksploatacyjnymi.

.....
data

.....
pieczętka i podpis Wykonawcy