WCPiT /EA/381-10/2023 Poznań, 2023-03-07

Uczestnicy postępowania

**Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę testów i odczynników na potrzeby Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej wraz z dzierżawą analizatorów.**

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1079 ), Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ udziela wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz na podstawie art. 137 ust.1-2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych zmienia treść SWZ.

PYTANIE ZESTAW nr 1:

pytania do zał. nr 5 wzór umowy

9. par. 1 ust .2 i 3 oraz par 2 ust 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostarczone

zostały dokumenty w formie elektronicznej (CD, email, strona internetowa)?

10. par. 3 ust 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak,

aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego wykluczało zastosowanie kar umownych?

Ponadto, czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację tego postanowienia poprzez dodanie

w jego treści, że Zamawiający może skorzystać z prawa do zakupu interwencyjnego „po

bezskutecznym upływie przynajmniej 5- dniowego dodatkowego terminu wyznaczonego

Wykonawcy do realizacji zobowiązania”?

11. par. 4 ust. 1 pkt 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zmianę słowa

„opóźnienia” na „zwłoki”? Uzasadnienie: Zgodnie z art. 433 pkt 1 PZP postanowienia

umowy nie mogą przewidywać odpowiedzialności wykonawcy za opóźnienie, chyba że

jest to uzasadnione okolicznościami lub zakresem zamówienia.

12. par. 4 ust. 1 pkt 5 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę przesłanki naliczenia kary

umownej za odstąpienie „z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę”?

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 471 k.c. dłużnik odpowiada za nienależyte wykonanie umowy jeżeli wynika ono z

przyczyn za które ponosi odpowiedzialność. Przyczyny niezależne od Zamawiającego obejmują

także okoliczności za które dłużnik nie odpowiada.

13. par. 4 ust. 4 Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie "do wysokości rzeczywiście

poniesionej szkody”? Ewentualnie dodanie: „wyłączona jest odpowiedzialność

Wykonawcy z tytułu utraconych korzyści”?

14. par. 4 ust 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do rozwiązania umowy

przysługiwało po bezskutecznym upływie dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni

roboczych, wyznaczonego w pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania

umowy?

15. par. 5 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy

wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę?

16. pytania do zał. nr 7

par.4 ust 1 lit. A oraz B Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę słowa "godzin" na "godzin w

dni robocze"?

17. par. 4 ust 1 lit. C Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby dodać następujące

postanowienia:

"a. Czynności kontrolne nie mogą prowadzić do ujawnienia Zamawiającego danych osobowych

nieobjętych niniejszą umową, w szczególności danych osobowych innych klientów Wykonawcy,

lub prowadzić do obniżenia skuteczności przyjętych przez Wykonawcę środków technicznych i

organizacyjnych w celu ochrony danych osobowych przetwarzanych w jego organizacji bądź

zagrażać lub prowadzić do obniżenia poziomu ich bezpieczeństwa.

b. Kontrola obejmuje swoim zakresem wyłącznie przetwarzanie danych osobowych, z

wyłączeniem wszelkich informacji niejawnych, poufnych, czy stanowiących tajemnicę

przedsiębiorstwa Wykonawcy.

c. Czynności audytowe odbywają się wyłącznie w obecności osoby wyznaczonej przez

Wykonawcę

d. Czynności audytowe nie mogą utrudniać działalności Wykonawcy, w szczególności

wykonywania obowiązków przez pracowników lub współpracowników Wykonawcy." ?

18. par. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do rozwiązania umowy

przysługiwało po bezskutecznym upływie dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni

roboczych, wyznaczonego w pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania

umowy?

Odpowiedź: Ad 9-18 Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 2:

Pytanie 1. Dotyczy: Zalacznik nr 5 - projektowane postanowienia umowy, § 4 Kary umowne, rozwiązanie umowy, dla zadania nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku awarii/ uszkodzenia/wady sumować liczbę niewykorzystanych testów w reklamowanych kasetach? Jeżeli liczba zsumowanych testów osiągnie objętość pełnej kasety Wykonawca na własny koszt dokona zwrotu.

Pytanie 2. Dotyczy: Dotyczy: Zalacznik nr 5 - projektowane postanowienia umowy, § 4 Kary umowne, pkt 5. Ppt 4, dla zadania nr 12 Czy Zamawiający dopuści zmianę zapisu umowy o dopisanie treści: (…) „3-krotnej zwłoki w dostawie lub 3-krotnej, następującej po sobie reklamacji towaru” (…) ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 3:

1. Dotyczy Umowy:

Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

2. Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - projektowane postanowienia umowy, §1 ust. 3:

Czy Zamawiający dopuści możliwość uzyskania dostępu online 24h na dobę do aktualnych kart charakterystyk na stronie internetowej Wykonawcy?

Jeżeli tak proponujemy uzupełnienie zapisu: „lub zapewni całodobowy dostęp online do karty charakterystyki na stronie internetowej pod adresem: ………..”.

3. Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - projektowane postanowienia umowy, §2 ust. 2:

Czy Zamawiający dopuści możliwość uzyskania dostępu online 24h na dobę do aktualnego harmonogramu krwi kontrolnej na stronie internetowej Wykonawcy?

Jeżeli tak proponuje uzupełnienie zapisu: „lub zapewni całodobowy dostęp online do harmonogramu dostaw na stronie internetowej pod adresem: www………..”

4. Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - projektowane postanowienia umowy, §2 ust. 4:

Prosimy o uzupełnienie zapisu dotyczącego terminu dostaw pilnych odczynników. Proponujemy następujący zapis:

„przy założeniu, że zamówienie Wykonawca otrzyma do godz. 13:30 danego dnia roboczego”.

Dodanie powyższego zapisu umożliwi Wykonawcy zaproponowanie krótkiego terminu dostaw odczynników.

5. Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - projektowane postanowienia umowy:

Czy Zamawiający dopuści kontakt e-mailowy w sprawach merytorycznych i informowania o potencjalnych zagrożeniach, w celu przyspieszenia przepływu informacji między Wykonawcą a Użytkownikiem w trakcie realizacji Umowy?

Jeśli tak to prosimy o podanie adresu e-mail.

6. Dotyczy Załącznika nr 5a do SWZ – projektowane postanowienia umowy, §3 ust. 1:

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).”

7. Dotyczy Załącznika nr 5a do SWZ – projektowane postanowienia umowy, §7:

Prosimy o dodanie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych również do Pakietu nr 3.

Dostęp do danych osobowych przez Wykonawcę może nastąpić w sytuacji serwisowania dzierżawionych urządzeń. Inżynier serwisu może mieć wówczas potencjalnie dostęp do danych pacjenta.

Odpowiedź: Ad. 1 oraz 4-7:Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Ad 2 Zamawiający modyfikuje §1 ust. 3 umowy:

„Wykonawca wraz z pierwszą dostawą dostarczy karty charakterystyk substancji niebezpiecznej i preparatu niebezpiecznego, lub oświadczenie, że takie karty nie są dla danego produktu wymagane, lub zapewni całodobowy dostęp online do karty charakterystyki na stronie internetowej pod adresem: ………..”

Ad 3 Zamawiający modyfikuje §2 ust. 2 umowy:

Dostawy będą się odbywać sukcesywnie w nieprzekraczalnym terminie 4 dni od momentu złożenia przez Zamawiającego zamówienia pisemnie lub e-mailem, za wyjątkiem krwinek, których dostawa nastąpi zgodnie z ustalonym przez strony harmonogramem. Projekt harmonogramu zobowiązuje się przedłożyć Wykonawca, z uwagi na cykliczny okres produkcji krwinek co 5 tygodni lub zapewni całodobowy dostęp online do harmonogramu dostaw na stronie internetowej pod adresem: www………... Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, nie później niż do godz.10:00.

PYTANIE ZESTAW nr 4:

8. Dotyczy Pakietu nr 3 Dostawa odczynników, materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych wraz z dzierżawą trzech analizatorów hematologicznych, w tym jednego dokonującego pomiaru płynów z jam ciała i retikulocytów, pkt 2:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane analizatory podawały odsetek mikrocytów oraz makrocytów w trybie CBC jako parametrów diagnostycznych i raportowanych do systemu informatycznego?

Parametry te są pomocne w ocenie populacji erytrocytów i wykryciu zwiększonego odsetka mikrocytów i makrocytów, co znajduje zastosowanie w diagnostyce i monitorowaniu różnych stanów klinicznych. Ponadto możliwość oceny odsetka mikrocytów może być pomocna w ocenie interferencji w pomiarze PLT metodą impedancyjną (mikrocyty mogą zawyżać liczbę PLT), tym samym ułatwiając walidację wyników i wskazanie próbek wymagających dodatkowej weryfikacji liczby PLT.

9. Dotyczy Pakietu nr 3 Dostawa odczynników, materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych wraz z dzierżawą trzech analizatorów hematologicznych, w tym jednego dokonującego pomiaru płynów z jam ciała i retikulocytów, pkt 6:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatorów, w których monitorowanie poziomu odczynników odbywa się automatycznie w oprogramowaniu analizatorów z jednoczesną graficzną i liczbową prezentacją dostępnej ilości poszczególnych odczynników (z wyłączeniem odczynnika rozcieńczającego – diluentu).

10. Dotyczy Pakietu nr 3 Dostawa odczynników, materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych wraz z dzierżawą trzech analizatorów hematologicznych, w tym jednego dokonującego pomiaru płynów z jam ciała i retikulocytów, pkt 16:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że zapis „System kontroli jakości bezpośrednio w oprogramowaniu oraz możliwość pracy w trybie on-line”, wymaga, aby wewnątrzlaboratoryjny program kontroli jakości badań, dawał możliwość udziału w programie międzynarodowej kontroli jakości on-line, poprzez automatyczne, nie wymagające ingerencji operatora przesyłanie wyników z aparatu, bezpośrednio po wykonaniu pomiaru.

11. Dotyczy Pakietu nr 3 Dostawa odczynników, materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych wraz z dzierżawą trzech analizatorów hematologicznych, w tym jednego dokonującego pomiaru płynów z jam ciała i retikulocytów, pkt 17:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaproponowany materiał kontrolny (krew kontrolna wspólna dla wszystkich parametrów CBC,DIFF i RET) nie zawierał komponentów pochodzenia zwierzęcego.

Zwracamy się, do Zamawiającego z prośbą, czy wyrazi zgodę na takie skalkulowanie materiału kontrolnego zgodnie z terminem, w którym parametry oznaczeń nie przekraczają wyznaczonych przez producenta i określonych w arkuszu dopuszczalnych zakresów, które gwarantują prawidłową pracę analizatorów oraz skalkulowanie tego materiału w ilości zabezpieczającej wykonanie kontroli codziennej zgodnie z wymaganiami Zamawiającego w czasie trwania umowy?

12. Dotyczy Pakietu nr 3 Dostawa odczynników, materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych wraz z dzierżawą trzech analizatorów hematologicznych, w tym jednego dokonującego pomiaru płynów z jam ciała i retikulocytów, pkt 13, 18, 26:

Prosimy o potwierdzenie, że możliwość oznaczania RET i BF ma być dostępna na jednym z zaproponowanych 3 analizatorów, natomiast mają to być 3 takie same analizatory, pracujące na tych samych odczynnikach i dające możliwość zainstalowania aplikacji RET i BF na każdym z nich, na każdym etapie współpracy.

13. Dotyczy Pakietu nr 3 Dostawa odczynników, materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych wraz z dzierżawą trzech analizatorów hematologicznych, w tym jednego dokonującego pomiaru płynów z jam ciała i retikulocytów, pkt 20:

Celem prawidłowego skalkulowania oferty, prosimy o podanie ilości wymaganych do dostarczenia tonerów do drukarki.

14. Dotyczy Pakietu nr 3 Dostawa odczynników, materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych wraz z dzierżawą trzech analizatorów hematologicznych, w tym jednego dokonującego pomiaru płynów z jam ciała i retikulocytów, pkt 21:

Zwracamy się z prośbą o podanie, czy Zamawiający wymaga, aby oprócz instrukcji w języku polskim oferowany analizator posiadał wbudowaną instrukcję obsługi w języku polskim, która daje możliwość automatycznego przekierowania i wyświetlania działań naprawczych i opisu błędu wygenerowanego aktualnie przez analizator oraz ułatwia wyszukiwanie informacji dotyczących procedur konserwacji i czynności związanych z obsługą analizatora?

15. Dotyczy Pakietu nr 3 Dostawa odczynników, materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych wraz z dzierżawą trzech analizatorów hematologicznych, w tym jednego dokonującego pomiaru płynów z jam ciała i retikulocytów, pkt 26 i pkt 27:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie i potwierdzenie, czy tylko jeden z oferowanych analizatorów ma być wyposażony w automatyczny podajnik, czy wszystkie oferowane analizatory?

Jednocześnie, czy Zamawiający wymaga, aby statywy na probówki były min. 10-cio miejscowe, co usprawni i nie spowolni wykonania badań i wydawania wyników?

16. Dotyczy Pakietu nr 3 Dostawa odczynników, materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych wraz z dzierżawą trzech analizatorów hematologicznych, w tym jednego dokonującego pomiaru płynów z jam ciała i retikulocytów, pkt 28:

W związku z tym, że aktualnie na rynku diagnostycznym funkcjonuje kilku dostawców zapewniających udział w Zewnątrzlaboratoryjnej Międzynarodowej Kontroli Jakości, zwracamy się z prośbą o podanie w jakiej Kontroli chciałby uczestniczyć i z jaką częstotliwością.

Odpowiedź: Ad 8. Zamawiający dopuszcza aby oferowane analizatory podawały odsetek mikrocytów oraz mikrocytów w trybie CBC jako parametrów diagnostycznych i raportowanych do systemu informatycznego

Ad 9. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie analizatorów, w których automatycznie w oprogramowaniu analizatorów odbywa się monitorowanie poziomu odczynników ( prezentacja graficzna i liczbowa dostępnej ilości poszczególnych odczynników z wyłączeniem odczynnika rozcieńczającego-diluentu).

Ad 10. Zamawiający przez zapis „System kontroli jakości bezpośrednio w oprogramowaniu oraz możliwość pracy w trybie on-line” wymaga aby wewnątrzlaboratoryjny program kontroli jakości badań dawał możliwość udziału w programie ( międzynarodowej lub krajowej) kontroli jakości on-line, poprzez automatyczne przesyłanie wyników kontroli bezpośrednio po jej wykonaniu z aparatu bez dodatkowej ingerencji operatora.

Ad 11. Zamawiający wymaga jeden materiał kontrolny dla wszystkich parametrów (CBC, DIFF i RET), dopuszcza aby zaoferowany materiał kontrolny nie zawierał komponenty pochodzenia zwierzęcego. Oferent powinien tak skalkulować ilość materiału kontrolnego aby zapewnić wykonanie kontroli codziennej zgodnie z wymaganiami Zamawiającego w czasie trwania umowy.

Ad 12. Zamawiający wymaga jednego analizatora z możliwością oznaczania RET i BF a dopuszcza (nie wymaga) taką samą możliwość w pozostałych analizatorach. Wszystkie analizatory powinny pracować na tych samych odczynnikach ( wymagane przy CBC i DIFF)

Ad 13. Zamawiający szacuje zużycie 3 tonerów na rok kalendarzowy.

Ad 14. Zamawiający dopuszcza aby oferowany analizator posiadał wbudowaną instrukcję obsługi w języku polskim, która daje możliwość automatycznego przekierowania i wyświetlania działań naprawczych i opisu błędu wygenerowanego aktualnie przez analizator oraz ułatwia wyszukiwanie informacji dotyczących procedur konserwacji i czynności związanych z obsługą analizatora.

Ad 15. Zamawiający wymaga automatycznego podajnika we wszystkich analizatorach (pkt.27) i dopuszcza 10-cio miejscowe statywy na probówki.

Ad 16. Zamawiający chciałby uczestniczyć w kontroli RANDOX w programie hematologicznym RQ9118 z częstotliwością : próbki co 2 tygodnie, 2xcykl 6-miesięczny.

 PYTANIE ZESTAW nr 5:

1. Dotyczy pakiet nr 7 Dostawa odczynników oraz dzierżawa 2 analizatorów do badań

immunodiagnostycznych, Pkt. 3 Parametry wymagane do analizatorów (graniczne), poz. 20 tabeli.

Prosimy o podanie jakich materiałów zużywalnych na koszt Oferenta i w jakich ilościach Zamawiający

wymaga.

2. Dotyczy pakiet nr 7 Dostawa odczynników oraz dzierżawa 2 analizatorów do badań immunodiagnostycznych, Pkt. 3 Parametry wymagane do analizatorów (graniczne),

poz. 9 tabeli.

Czy pod określeniem “Dane o materiałach kalibracyjnych i kontrolnych wczytywane automatycznie z

kodów kreskowych do analizatora dla wszystkich testów“ Zamawiający rozumie prekalibrację fabryczną odczynników i brak konieczności wykonania pełnej 6-punktowej krzywej kalibracyjnej przez

Użytkownika?

3. Dotyczy pakiet nr 8 Dostawa odczynników oraz dzierżawa 4 analizatorów do badań

biochemicznych, Pkt. 3 Parametry wymagane do analizatorów (graniczne), poz. 20 tabeli.

Prosimy o podanie jakich materiałów zużywalnych na koszt Oferenta i w jakich ilościach Zamawiający

wymaga.

4. Dot. Zalacznik\_nr\_1\_–\_Opis\_przedmiotu\_zamowienia - Pakiet 8.

Prosimy o potwierdzenie, iż wskazane w pkt 1 ilości oznaczeń będą wykonywane na 3 analizatorach.

Ilości oznaczeń na 4 analizatorze (analizatorze zastępczym) zostały wskazane odrębnie w pkt 4 i nie

były uwzględniane we wskazanych w pkt 1 ilościach oznaczeń.

5. Dotyczy Pakietu nr 8, pkt. 3 parametrów wymaganych do analizatorów (graniczne),

ppkt. 6:

Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony w przypadku zaoferowania analizatora wykonującego

badania / oznaczenia w materiale: surowica, osocze, mocz, krew pełna, hemolizat, płyn mózgowordzeniowy?

6. Dot. ZALACZNIK\_NR\_2\_-\_FO\_dla\_pakietow\_2-12

W związku z faktem, iż jak wynika z treści załącznika nr 1 do SWZ (OPZ) Zamawiający wymaga

zaoferowania pełnego opakowania, w przypadku gdy wymagana ilość testów nie obejmuje pełnego

opakowania prosimy o potwierdzenie, iż we wskazanym załączniku w kolumnie “Ilość (a)” należy

podać oferowaną ilość opakowań, zaś cena jednostkowa netto odnosi się do ceny za opakowanie.

Jednocześnie prosimy o wyrażenie zgody na samodzielne rozbudowanie Tabeli 1 poprzez dodanie

kolumny “Ilość oznaczeń wskazana przez Zamawiającego”.

7. Dot. ZALACZNIK\_NR\_2\_-\_FO\_dla\_pakietow\_2-12 Tabela 2

Prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku konieczności zapewniania większej niż 1 ilości analizatorów

w kolumnie “cena za 1 miesiąc netto (b)” należy wskazać sumaryczną wartość czynszu dzierżawnego

za 1 miesiąc dla wszystkich oferowanych analizatorów.

8. Dotyczy pakietu nr 6 - Dostawa odczynników, materiałów kontrolnych i

eksploatacyjnych wraz z dzierżawą 3 czytników do analizy moczu

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia – rok produkcji: 2019 ?

Odpowiedź: Ad 1. Zamawiający w tabeli poz. 20 wymaga dostawy na koszt Oferenta tonerów: 2 szt./rok.

Ad 2. Zamawiający poprzez zapis „Dane o materiałach kalibracyjnych i kontrolnych wczytywane automatycznie z kodów kreskowych do analizatora dla wszystkich testów“ rozumie automatyczne wczytanie informacji o kalibracjach i kontrolach w zakresie: serii, daty ważności, zakresów kontroli itp. Kalibracje dla każdego odczynnika są wykonywane przez Zamawiającego zgodnie z zaleceniami producenta odczynników.

Ad 3. Zamawiający w tabeli poz. 20 wymaga dostawy na koszt Oferenta tonerów: 3 szt./rok.

Ad 4. Zamawiający potwierdza, że wskazane w pkt. 1 ilości oznaczeń dotyczą 3 analizatorów a ilości, które Zamawiający zamierza wykonać na 4 analizatorze ( zastępczym ) zostały wskazane w pkt. 4.

Ad 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowane analizatora wykonującego badania/oznaczenia w materiale: surowica, osocze, krew pełna, hemoliza, płyn mózgowo-rdzeniowy.

Ad. 6. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę opakowań zbiorczych. Wykonawca winien odpowiednio przeliczyć ilość opakowań tak, aby ilość produktu była zgodna z SWZ, **przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku**.

Ad. 7. Zamawiający wyjaśnia: w przypadku większej ilości analizatorów, Zamawiający zaleca aby każdy analizator wpisać w osobnym wierszu, tak aby czynsz dzierżawny był wskazany dla jednego aparatu.

Ad 8. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia, którego rok produkcji jest 2019.

PYTANIE ZESTAW nr 6:

Pytania dotyczące Pakietu 9.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na liofilizowane odczynniki do PT i fibrynogenu?

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odczynnik do fibrynogenu z oficjalnie podaną przez producenta trwałością po otwarciu wynoszącą 7 dni, zarówno na pokładzie jak i w lodówce?

3. Czy próbki pilne w analizatorze mają być możliwe do wykonywania w każdej pozycji próbkowej?

4. Czy przebijak korków zamkniętego pobrania ma mieć zastosowanie również do próbek pilnych?

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator nie posiadający detektora skrzepów i mikroskrzepów

Odpowiedź: Ad 1. Zamawiający dopuszcza aby odczynniki do PT i fibrynogenu były w postaci liofilizatu.

Ad 2. Zamawiający dopuszcza na zaoferowanie odczynnika do fibrynogenu z trwałością po otwarciu wynoszącą 7 dni, zarówno na pokładzie analizatora jak i w lodówce

Ad 3. Próbki w trybie CITO powinny być możliwe do wykonania w każdej pozycji próbkowej.

Ad 4. Przebijak korków zamkniętego systemu pobrania powinien mieć zastosowanie także dla próbek pilnych.

Ad 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie analizatora nie posiadającego detektora skrzepów i mikroskrzepów,

PYTANIE ZESTAW nr 7:

załącznika nr 1 do SWZ dla pakietu nr 10.

1. Dot. Parametry wymagane do analizatora pkt. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatów półautomatycznych pracujących w oparciu o metody: krzepnięciową, chromogenną i immunoturbidymetryczną?

2. Dot. Parametry wymagane dla odczynników pkt. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników prekalibrowanych, których krzywe kalibracyjne wczytywane są do aparatu, a tym samym pominięcie w ofercie 6 opakowań Kalibratora (10x1 ml)?

3. Dot. Parametry wymagane dla odczynników pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podwójnej ilości, tj. 80 opakowań, kontroli (poziom normalny i patologiczny) konfekcjonowanych w opakowaniach 5x1ml?

Odpowiedź: Ad 1. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatów półautomatycznych pracujących w oparciu o metody: krzepnięciową, chromogenną i immunoturbidymetryczną pod warunkiem, że zaoferowane urządzenia podlegają ocenie w programie kontroli zewnątrzlaboratoryjnej organizowanej przez Centralny Ośrodek Badania Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej w Łodzi.

Ad 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie odczynników prekalibrowanych a tym samym dopuszcza pominięcie w ofercie kalibratora ( tabela nr 1 poz. 3)

Ad 3. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kontroli (poziom normalny i patologiczny) w opakowaniach 5x1ml tj. 80 opakowań zamiast 40 ( tabela nr 1 poz. 4)

PYTANIE ZESTAW nr 8:

1. Dot. załącznik nr 1, pakiet nr 10, pkt 1 wymagań dla przedmiotu zamówienia – odczynniki: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu stabilności odczynnika na pokładzie co najmniej 5 dni po otwarciu, z uwagi na brak chłodzenia odczynników w analizatorach półautomatycznych?

2. Dot. załącznik nr 1, pakiet nr 10, pkt 2 wymagań dla przedmiotu zamówienia – odczynniki: Czy Zamawiający dopuści Tromboplastynę o ISI ok. 1,0 +/-0,2?

3. Dot. załącznik nr 1, pakiet nr 10, tabela nr 1, pkt 1: Czy Zamawiający dopuści odczynnik do PT, liofilizowany, wielkość fiolki 10ml (opakowanie 10x10ml)?

4. Dot. załącznik nr 1, pakiet nr 10, tabela nr 1, pkt 1 i 2: Proszę o wskazanie ilości ml odczynników, które należy zaoferować dla PT i APTT, ponieważ przy obecnych zapisach w wielkości opakowań mogą pojawiać się spore różnice (nie są podane obecnie jednoznaczne ilości do wyceny). W przypadku podania dokładnej ilości ml, jaką Zamawiający wymaga do wyceny, Wykonawca zaoferuje odpowiednią ilość w przeliczeniu na oferowane opakowania.

5. Dot. załącznik nr 1, pakiet nr 10, tabela nr 1, pkt 4: Czy Zamawiający dopuści materiał kontrolny pakowany w opakowanie zawierające jednocześnie poziom I i poziom II – opakowanie 2 poziomy x 10 x 1 ml (po 10 ml z każdego poziomu) w zamian za 1 poziom x 10 x 1ml?

6. Dot. załącznik nr 1, pakiet nr 10, tabela nr 1, pkt 3: Czy Zamawiający dopuści pominięcie wyceny kalibratora jeśli oferowane odczynniki są prekalibrowane (odczynniki nie wymagają kalibracji, wszystkie niezbędne informacje do użycia odczynnika są umieszczone w kodzie kreskowym).

7. Dot. załącznik nr 1, pakiet nr 10, parametry wymagane do analizatora (graniczne), pkt 2: Czy Zamawiający dopuści analizatory z optyczną metodą pomiaru? Analizatory z optyczną metodą pomiaru są najczęściej spotykanym rozwiązaniem na polskim rynku i stanowią ponad 90% analizatorów używanych przez Laboratoria (układ pomiarowy tożsamy z wymaganiami dla analizatora z pakietu nr 9).

8. Dot. załącznik nr 1, pakiet nr 10, parametry wymagane do analizatora (graniczne), pkt 10: Proszę o uszczegółowienie jakie obowiązki wynikają z włączenia analizatorów do LIS? Opłacenie prac informatycznych ESKULAP czy dodatkowo koszt stacji roboczych (np. komputery)?

Odpowiedź: Ad 1. Zamawiający dopuszcza odstąpienie od wymogu stabilności odczynnika na pokładzie urządzenia co najmniej 5 dni po otwarciu pod warunkiem stabilności odczynników w lodówce co najmniej 10 dni.

Ad 2. Zamawiający dopuszcza Tromboplastynę o ISI ok. 1,0 +/- 0,2.

Ad 3. Zamawiający dopuszcza odczynnik PT liofilizowany o wielkości 10 ml, w opakowaniu 10x10ml.

Ad 4. Zamawiający wymaga min. 1600 ml odczynnika dla PT i min. 400 ml odczynnika dla APTT

Ad 5. Zamawiający dopuszcza materiał kontrolny zawierający w opakowaniu zbiorczym dwa poziomy kontroli ( opak. po 10x1 ml z każdego poziomu ) zamiast opakowań zawierających jeden poziom.

Ad 6. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie odczynników przekalibrowanych a tym samym dopuszcza pominięcie w ofercie kalibratora ( tabela nr 1 poz. 3)

Ad 7. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatów półautomatycznych pracujących w oparciu o optyczną metodę pomiaru pod warunkiem, że zaoferowane urządzenia podlegają ocenie w programie kontroli zewnątrzlaboratoryjnej organizowanej przez Centralny Ośrodek Badania Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej w Łodzi.

Ad 8. Zamawiający wymaga aby Oferent na swój koszt włączył urządzenia do systemu ESKULAP – bezpośredni przesył danych z aparatu do systemu (jednokierunkowa transmisja danych). Nie wymaga się dodatkowych stacji roboczych ( np. komputerów ) chyba, że nie ma możliwości bezpośredniej transmisji danych.

PYTANIE ZESTAW nr 9:

dot. Pakiet nr 5 - Dostawa odczynników oraz dzierżawa aparatury do oznaczeń serologicznych mikrometodą kolumnową

1. Prosimy o potwierdzenie, że w pkt. 3 ppkt. 8 tabeli granicznych parametrów wymaganych dla analizatora (Załącznik nr 1 – Opis przedmiotu zamówienia) dla pakietu nr 5: „Analizator posiadający system detekcji skrzepów i zakorkowanych próbek, krwinek”, Zamawiający ma na myśli optyczną, tj. bezkontaktową, detekcję korków, co zabezpiecza analizator przed uszkodzeniem/złamaniem igły?

2. Prosimy o potwierdzenie, że w związku z wymogiem dostarczenia wraz z analizatorem mobilnego stołu pod niego (pkt. 3 ppkt. 6 tabeli granicznych parametrów wymaganych dla analizatora - Załącznik nr 1 – Opis przedmiotu zamówienia), Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora nablatowego?

3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzeń zastępczych (pkt. 4 ppkt. 1 tabeli granicznych parametrów wymaganych do urządzeń zastępczych - Załącznik nr 1 – Opis przedmiotu zamówienia) nie starszych niż: 2017 r. - dwie pipety automatyczne, 2015 r. - inkubator do kart oraz 2016 – wirówka do kart, z zapewnieniem aktualnych przeglądów oraz autoryzowanego serwisu producenta na czas realizacji umowy oraz gwarancją wymiany na urządzenia fabrycznie nowe w przypadku ewentualnych problemów technicznych urządzeń, tj. 2-3 napraw tego samego podzespołu urządzenia?

4. Prosimy o potwierdzenie, że wymagany w zakresie pakietu nr 5 w celu zabezpieczenia przed kontaminacją oferowany analizator winien wykorzystywać jednorazowe naczynka lub dedykowane fabryczne jednorazowe opakowania z odpowiednią porcją odczynnika służącego do przygotowywania zawiesin krwinek badanych?

5. Czy ze względu na specyfikę asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cykl produkcyjny wymaganych wyrobów Zamawiający dopuści, aby realizacja całego asortymentu w ramach pakietu 5 odbywała się cyklicznie nie rzadziej niż raz na miesiąc, wg załączonego do oferty/dostarczonego raz w roku harmonogramu dostaw na dany rok, tak jak wymaga to Zamawiający dla krwinek wzorcowych, z jednoczesnym zapewnieniem możliwości dostaw w trybie pilnym tzw. na cito w terminie nie dłuższym niż 2 dni robocze od dnia złożenia zamówienia?

6. Prosimy o potwierdzenie, że wymagany w zakresie pakietu nr 5 analizator winien umożliwiać ciągłe przechowywanie odczynników krwinkowych na pokładzie przez min. 7 dni bez potrzeby ich wyjmowania?

Odpowiedź: Ad 1. Zamawiający poprzez zapis „analizator posiadający system detekcji skrzepów i zakorkowanych próbek, krwinek wymaga zaoferowania analizatora z optyczną tj. bezdotykową, detekcją korków.

Ad 2. Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora nablatowego z mobilnym stołem.

Ad 3. Zamawiający wymaga zaoferowania urządzeń zastępczych, rok produkcji od 2023 do 2021, zgodnie z SIWZ

Ad 4. Zamawiający wymaga analizatora, w którym stosowane są jednorazowe naczynka lub dedykowane fabrycznie jednorazowe opakowania z odpowiednią porcją odczynnika służące do przygotowywania zawiesin krwinek badanych jako zabezpieczenie przez kontaminacją.

Ad 5. Zamawiający dopuszcza aby realizacja całego asortymentu pakietu 5 odbywała się cyklicznie nie rzadziej niż raz na miesiąc wg załączonego do oferty/dostarczonego raz w roku harmonogramu dostaw na dany rok, z jednoczesnym zapewnieniem możliwości dostaw w trybie pilnym tzw. cito w terminie nie dłuższym niż 2 dni robocze od dnia złożenia zamówienia

Ad 6. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie analizatora, który umożliwia ciągłe przechowywanie odczynników krwinkowych na pokładzie przez min. 7 dni bez potrzeby ich wyjmowania.

PYTANIE ZESTAW nr 10:

zakresie pakietu nr 11:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skalkulowanie w tabeli nr 1 załącznika nr 2 (Formularz ofertowy) dodatkowego odczynnika do eliminowania reakcji krzyżowych, który może być wykorzystany do wykonania oznaczeń wskazanych przez Zamawiającego?

W przypadku zgody prosimy o określenie ilości odczynnika jaka powinna zostać skalkulowana dla opakowania 1 x 40 g.

2. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie wymagań w zakresie wykonywania przez Wykonawcę zewnętrznej kontroli międzylaboratoryjnej. Zgodnie z zapisami załącznika nr 1 (Opis przedmiotu zamówienia) Zamawiający wskazał: „Zapewnienie udziału w międzynarodowym sprawdzianie kontroli jakości badań na koszt Oferenta

(co najmniej 2 sprawdziany w roku)”, natomiast zgodnie z zapisami załącznika nr 5 (Wzór umowy dostawy -

§ 2 pkt. 11) Zamawiający wymaga ”W ramach umowy Wykonawca zapewni Zamawiającemu udział w rocznym cyklu zewnętrznej kontroli międzylaboratoryjnej, potwierdzonej certyfikatem dostarczonym w formie papierowej do siedziby Zamawiającego w terminie 30 dni od zakończenia cyklu dla jednego analizatora

(dotyczy pakietu 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 11).

Prosimy o podanie wiążącej częstotliwości kontroli jaka jest wymagana przez Zamawiającego?

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie automatycznego analizatora do testów blot, który do oceny pasków, tworzenia protokołów itd. wykorzystuje oprogramowanie w j. polskim, natomiast oprogramowanie obsługi samego analizatora dostępne jest w j. angielskim?

4. Czy Zamawiający w ramach zapewnienia przez Wykonawcę back up’u zautomatyzowanego sprzętu wyrazi zgodę na pozostawienie urządzeń tj. skaner, kołyska, zestaw komputerowy wraz z drukarką, które są obecnie używane w Laboratorium Zamawiającego? Urządzenia te są w pełni sprawne i posiadają aktualne badania techniczne

Odpowiedź: Ad 1. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie odczynnika, który eliminuje reakcje krzyżowe. Ilość odczynnika powinna zostać oszacowana dla 1% testów wymaganych przez Zamawiającego.

Ad 2. Wykonawca powinien zapewnić Zamawiającemu udział w rocznym cyklu kontroli międzynarodowej potwierdzonej certyfikatem dla co najmniej 2 sprawdzianów na rok.

Ad 3. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie automatycznego analizatora do testów blot, który do oceny pasków, tworzenia protokołów itp. wykorzystuje oprogramowanie w języku polskim, natomiast oprogramowanie obsługi samego analizatora jest dostępne w języku angielskim.

Ad 4. Zamawiający dopuszcza pozostawienie posiadanych obecnie urządzeń tj. skaner, kołyska, zestaw komputerowy wraz z drukarką jako back up automatycznego analizatora.

PYTANIE ZESTAW nr 11:

Odpowiedź:

Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ działając na podstawie art. 137 ust. 6 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019r. (Dz. U. z 2022 r. poz. 1079 ) przedłuża terminy składania i otwarcia ofert do 23.03.2023 roku.

Godziny składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Jednocześnie, zamawiający przedłuża termin związania z ofertą do 20.06.2023 roku.