

Dotyczy postępowania: Dostawa odczynników oraz dzierżawa aparatów do szpitala przez okres 36 miesięcy. Nr sprawy: 11/2017r.

Pyt Nr 1 podpunkt:

Dotyczy Pakietu nr 5:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów do oznaczania wartości MIC pochodzących od innego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie większej ilości ofert.

Odp. Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków do oznaczania wartości MIC wykonanych na podłożu celulozowym?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pyt Nr 2 podpunkt:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wymagane metodyki ulotki , karty charakterystyk substancji niebezpiecznych zostały do oferty dołączone osobno w formie książkowej podpisane tylko na pierwszej stronie lub na płycie CD ?

Odp. Tak

2. Dotyczy pakietu nr 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby do oferty zostały dołączone przykładowe certyfikaty kontroli jakości dla kilku wybranych pozycji z pakietu ?

Odp. Tak

3. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu płatności z 60 na 90 dni?
Uzasadnienie: System fakturowania stosowany przez oferenta nie ma możliwości wystawiania faktur z różnymi terminami płatności dla jednego kontrahenta, natomiast oferenta łączą z Zamawiającym inne aktywne umowy w których termin płatności wynosi 90 dni.

Odp. Nie

4. Czy Zamawiający uzna za spełniony punkt 1 parametrów ocenianych analizatora do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości - pakiet 2 w przypadku, gdy oferowany aparat komunikuje się z użytkownikiem poprzez oprogramowanie graficzne przy użyciu ikon i kolorowych symboli ?

Odp. Nie

5. Czy Zamawiający wymaga , żeby wszystkie testy do wymienionych drobnoustrojów w SIWZ w tabeli odczynnikowej dotyczącej identyfikacji i lekooporności były wykonywane na dzierżawionym aparacie opisanym w załączniku nr 1 , oprócz dopuszczonej metody manualnej /automatycznej od lekooporności grzybów?

Odp. Nie zgodnie z SIWZ

6. Pakiet nr 2 załącznik nr 1 punkt 1 : Czy pod pojęciem pełna automatyzacja wykonywanych badań Zamawiający oczekuje aby analizator miał funkcję automatycznej innokulacji testów , inkubacji i odczytu oraz usuwaniu testów po wykonanym badaniu? Uzasadnienie: aparat gdzie można tylko inkubować testy i je odczytywać jest prostym czytnikiem testów. Cały szereg czynności związanych z manualnym napełnianiem testów , manualnym umieszczaniem w aparacie i następnie ich usuwaniem po wykonanym odczycie powoduje znacznie zwiększenie pracochłonności procesów diagnostycznych i zdecydowane wydłużenie czasu uzyskania ostatecznego wyniku mikrobiologicznego.

Odp. Nie zgodnie z SIWZ

7. Załącznik nr 1 pakiet nr 2 punkt 8. Zamawiający w punkcie nr 8 daje możliwość zaoferowania testów rozdzielnych i łącznych. W jakiej jakim procencie należy zaoferować testy łączone i rozdzielne.?

Odp. Zgodnie z SIWZ PKT 4 i 5

8. Dotyczy punktu 5 i 6 parametrów wymaganych automatycznego systemu oferowanego w pakiecie 3: Czy w pakiecie 3 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparatu wyposażonego w komputer wewnętrzny z oprogramowaniem w wersji graficznej (posługujący się ikonami, min rejestracja i wprowadzanie prób, podgląd prób – tworzenie zestawień i ich wydruk, podgląd wykresu próby w trakcie wzrostu)?

Odp. Tak

9. Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu w par 3 podpunkt k) umowy, dotyczącego wymiany części zamiennych do dzierżawionego w pakiecie 3 analizatora? Zgodnie z zapisem w tabeli asortymentowo-cenowej części zużywalne do aparatu oferent zobowiązany jest wymienić w punkcie 6 tabeli.

Odp. Nie

10. Dotyczy Załącznik nr 1 pakiet nr 3 punkt 3. Czy w związku z wymogiem potwierdzenia instrukcją techniczną wykrywania bakterii z krwi i płynów ustrojowych, Zamawiający wymaga włączenia instrukcji technicznych do Wymaganych dokumentów wyspecyfikowanych pod tabelą i aby wyłącznie instrukcja techniczna była potwierdzeniem tego wymogu, a nie inne materiały informacyjne dla testów przygotowane przez dystrybutora/przedstawicielstwa krajowego odczynników na terenie Polski?

Odp. Zgodnie z SIWZ

11. Dotyczy Załącznik nr 1 pakiet nr 3 punkt 18. Czy Zamawiający wymaga aby możliwość preinkubacji w temperaturze pokojowej pobieranych materiałów przed włożeniem do aparatu do 24 h była potwierdzona wpisem do instrukcji używania producenta załączonej do oferty? Będzie to potwierdzeniem przeprowadzenia przez producenta walidacji możliwości i

warunków preinkubacji prób, co zwalnia użytkownika systemu od samodzielnego walidowania takiego procesu.

Odp. Zgodnie z SIWZ

12. Dotyczy Załącznik nr 1 pakiet nr 3 punkt 7. Czy Zamawiający uzna za spełnienie parametru, gdy stosowane podłoża do posiewu krwi nie wymagają suplementacji i wspomagania wzrostu wybrednych drobnoustrojów przy rutynowo pobieranych objętościach zarówno od dzieci jak i osób dorosłych powyżej 0,5 ml?

Odp. Tak

13. Dotyczy Załącznik nr 1 pakiet nr 3 punkt 9. Czy Zamawiający wymaga aby oferowany analizator miał możliwość dwukierunkowej wymiany danych z systemem informatycznym LIS, czy też wymaga podłączenia analizatora na koszt wykonawcy? Jeżeli wymaga podłączenia to, czy Zamawiający posiada komputer wraz z licencją oprogramowania LIS do której oferent może podłączyć analizator?

Odp. Tak

14. Czy w pakiecie 3 Zamawiający dopuści analizator, który posiada możliwość połączenia z HIS poprzez otwarty format HL7 za pośrednictwem LIS, z którym aparat komunikuje się poprzez łącze RS232?

Odp. Tak

15. Czy w pakiecie 3 Zamawiający dopuści analizator posiadający złącza do komunikacji z urządzeniami zewnętrznymi: RS232, USB, VGA oraz umożliwiające przesył danych przez złącze Ethernet z wykorzystaniem N-portu?

Odp. Tak

16. Czy Zamawiający wyraża zgodę aby certyfikaty kontroli jakości do wszystkich gotowych podłoży oferowanych w pakiecie 5 i 6 umieszczone były w Bibliotece Technicznej na stronie internetowej oferenta do której Zamawiający ma całodobowy, bezpłatny dostęp? Do oferty zostaną dołączone przykładowe certyfikaty kontroli jakości.

Odp. Tak

17. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 w pozycji 23 pasków z gradientem stężeń wykonanych z trwałego plastiku, pakowanych pojedynczo lub w blistrach po 30 sztuk w obu typach opakowania?

Odp. Tak

18. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 5 w pozycji 23 pasków z gradientem stężeń do oznaczania wartości MIC dla antybiotyków przeciwbakteryjnych?

Odp. Tak

19. Czy w zapisach pod tabela asortymentowo-cenowa w pakiecie 6 nie nastąpiła pomyłka pisarska? Zamawiający 4 punkcie 4 podał wymagania graniczne dla podłoża Mueller-Hintona, natomiast w punkcie 5 – wymóg dla podłoża z krwią. Prosimy o sprostowanie zapisu – żadnej w wymienionych pozycji nie ma w zapotrzebowaniu w tym pakiecie.

Odp. zamawiający wykreśla podpunkt 5

20. Pakiet nr 5 Czy Zamawiający wymaga aby wśród pasków gradientowych były dostępne testy ESBL, MBL pochodzące od tego samego producenta ze względu na jednakowy sposób odczytu?

Odp. Tak

21. Czy Zamawiający może podać do jakiego systemu LIZ będą podłączone aparaty oferowane w pakiecie 2 i 3?

Odp. Obecnie ESCULAP/ może być inny

22. Czy Zamawiający posiada wolna stację roboczą (komputer) z licencją oprogramowania LIS do której zostanie podłączony analizator oferowany w pakiecie 2?

Odp. Tak

23. Czy Zamawiający posiada wolna stację roboczą (komputer) z licencją oprogramowania LIS do której zostanie podłączony analizator oferowany w pakiecie 3?

Odp. Tak

24. Pakiet nr 9: Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w tytule w Załącznika nr1 Pakietu nr 9 i napisał omyłkowo „biochemicznego” zamiast immunochemicznego?

Odp. Tak

25. Pakiet nr 9: Parametry: Pkt 12 . Czy Zamawiający może sprecyzować jakie parametry chce wdrożyć do kontroli i ewentualnie w jakim programie kontroli a także podać częstotliwość spodziewanych kontroli?

Odp. 1x kwartał:

- TROPONINA
- PROKALCYTONINA
- NT pro BNP
- ATPO

26. Czy Zamawiający może podać nazwy LIS oraz producenta oprogramowania?

Odp. Obecnie ESCULAP/ może być inny

27. Czy Zamawiający wyraża zgodę aby Oferent mógł dostarczyć bezpłatnie wraz z aparatem rozwiązanie zapewniające serwisowanie zdalne aparatu i ułatwi dostęp do łącza internetowego w celu zestawienia bezpiecznego kanału vpn? Proponowane rozwiązanie zapewnia bezpieczne środowisko połączeniowe oraz możliwość szybszego reagowania i rozwiązania problemów technicznych, szybszy dostęp do diagnostyki zakłóceń pracy urządzenia i udzielania dodatkowych porad merytorycznych . Jednocześnie stanowi jedyną drogę zdalnego przeprowadzenia przez Oferenta aktualizacji oprogramowania aparatu.

Odp. Tak

28. Pakiet nr 9: Formularz cenowy pkt 1.: Czy Zamawiający dopuści do postępowania parametr Troponina I hs ? Parametr ten jest lepszy we wczesnej diagnostyce diagnozowaniu zawału serca oraz stratyfikacji ryzyka u pacjentów z objawami sugerującymi ostry zespół wieńcowy (ACS) w odniesieniu do względnego ryzyka zgonu spowodowanego dowolną przyczyną oraz poważnych incydentów sercowych (MACE), w tym zawału serca i rewaskularyzacji, w ciągu 30 dni.

Odp. Tak

Pytania do umowy:

29. §4 ust. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wystawienie faktur elektronicznych i ich przysyłanie za pośrednictwem e-maila bądź poczty?

Uzasadnienie: Ze względu na wewnętrzne zmiany procedur firmowych, faktury nie będą już dołączane do paczki z realizowanym zamówieniem. Faktury będą każdorazowo wystawiane w dniu wysyłki towaru do Zamawiającego oraz będą przysyłane w formie elektronicznej na adres: bądź za pośrednictwem poczty.

Odp. SIWZ

30. §6 ust. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W razie stwierdzenia wad jakościowych przedmiotu umowy w okresie gwarancyjnym, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad - w terminie 7 dni roboczych od otrzymania pisemnej reklamacji Zamawiającego. Wady ilościowe będą usuwane przez Wykonawcę w terminie 3 dni roboczych z tym zastrzeżeniem, iż wady muszą zostać zgłoszone nie później niż w terminie 7 dni liczonych od daty dostawy towaru”?

Odp. Nie

Aparaty; pkt 4 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Gwarantowany czas reakcji serwisu wynosi max 48 godzin w dni robocze licząc od pisemnego zgłoszenia awarii przez Zamawiającego.”?

Odp. Nie

Aparaty; pkt 8 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„ W razie wystąpienia awarii w okresie gwarancji, Wykonawca usunie usterkę w ciągu max 4 dni roboczych od momentu zgłoszenia reklamacji na piśmie (faxem), a w przypadku przedłużającej

się naprawy wstawi nieodpłatnie sprawne urządzenie zastępcze, o parametrach nie gorszych niż naprawiane urządzenie.

Odp. Nie

31. §7 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,3%?

Odp. Nie

32. §7 ust. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:
„W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy bez zgody Zamawiającego, bądź odstąpienia Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”?

Odp. Tak

Pyt Nr 3 podpunkt:

dot. Pak Nr 13- Mikrokolumnowe testy żelowe z krwinkami wzorcowymi do wykrywania przeciwciał i dzierżawą do badań z zakresu serologii transfuzjologicznej

1. Czy w przypadku krwinek wzorcowych do screeningu przeciwciał w metodzie mikrokolumnowej, Zamawiający dopuści opakowania jednostkowe krwinek z nakrętkami (bez kroplomierza)?

Odp. Tak

2. Prosimy o wykreślenie zapisu umieszczonego pod tabelą 1a „*Aparat musi posiadać złącza do komunikacji z urządzeniami zewnętrznymi umożliwiające przesyłanie danych z respiratora: RS232, USB, VGA, Ethernet. Komunikacja z siecią i systemem HIS poprzez otwarty format HL7*” , ze względu na fakt, że przedmiot dzierżawy w pakiecie nr 13 stanowi zestaw sprzętu (wirówka, inkubator, dozownik, pipety), które to urządzenia nie przekazują ani nie przyjmują żadnych danych.

Odp. Wykreśla

3. Prosimy o potwierdzenie czy opisie profilu karty do określenia fenotypu RH (poz. 2 formularza cenowego – załącznik Nr 1) wkradła się omyłka pisarska DCcEeK i właściwym profilem winien być C-c-E-e-K-ctl lub C-Cw-c-E-e-K? Prosimy o wskazanie właściwego wymaganego profilu oznaczenia.

Odp. Dopuszcza się karty do oznaczeń fenotypu RH o obu profilach DCcEeK lub C-Cw-c-E-e-K

4. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku końcówek do pipet (poz. 6 formularza cenowego – załącznik Nr 1) Zamawiający nie wymaga, aby produkt ten posiadał oznaczenie CE?
Uzasadnienie:

Końcówki do pipet, zgodnie z wytycznymi Komisji Europejskiej jako wyrób do ogólnego zastosowania laboratoryjnego, nie są wyrobami medycznymi i nie muszą posiadać oznaczenia CE.

Odp. Tak

5. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga, aby oferowane karty były gotowe do użycia tj. fabrycznie wypełnione przez producenta odpowiednimi odczynnikami?

Odp. Tak

6. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany system mikrokolumnowy (odczynniki, karty, krwinki oraz dedykowany sprzęt) pochodził od jednego producenta celem walidacji metody?

Odp. Tak

7. Prosimy o wykreślenie z pakietu 13 wymogu zaoferowania inkubatora do próbek, jako że próbki z materiałem badanym nie stanowią elementu oferowanego systemu mikrokolumnowego.

Odp. Tak może być inkubator bez inkubacji próbek.

8. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana wirówka do testów mikrokolumnowych posiadała stały czas i prędkość wirowania?

Odp. Tak

Pyt Nr 4 podpunkt:

Dotyczy: Pakiet nr 5

1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu transportu towaru w warunkach monitorowanych, jeżeli Producent przedstawi oświadczenie o szczególnych warunkach dostarczania i braku ich wpływu na jakość produktów?

Odp. Nie

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji nr 23 i utworzy dla niej oddzielny pakiet? Wydzielenie pozycji z pakietu umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców i znacznie zwiększy konkurencyjność cen.

Odp. Nie

Dotyczy: Pakiet nr 6

1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu transportu towaru w warunkach monitorowanych, jeżeli Producent przedstawi oświadczenie o szczególnych warunkach dostarczania i braku ich wpływu na jakość produktów?

Odp. Nie

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 4 podłoża, które wykrywa szerokie spektrum karbapenemaz tj. OXA w tym OXA48 oraz KPC NDM, IMP, MBL?

Odp. Nie zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji nr 1-3 i utworzy dla nich oddzielny pakiet? Wydzielenie pozycji z pakietu umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców i znacznie zwiększy konkurencyjność cen.

Odp. Nie zgodnie z SIWZ

Pyt Nr 5 podpunkt:

Dotyczy: Wzór umowy

1. (§6, ust. 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu z 2 dni na 3 dni robocze?

Odp. Nie

2. (§6, ust. 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu z 2 dni na 2 dni robocze?

Odp. Nie

Pyt Nr 6 podpunkt:

Uprzejmie proszę o odpowiedź na poniższe pytania (1-3) dotyczące **Pakiet nr 10**

1. Prosimy o sprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje podłączenia analizatora podstawowego oraz analizatora zastępczego do systemu informatycznego? Prosimy również o informację jakiej firmy sieć funkcjonuje w Laboratorium?

Odp. Tak, ESKULAP

2. Prosimy o sprecyzowanie, czy wskazana ilość oznaczeń na 36 miesiące obejmuje oznaczenia kontrolne?

Odp. Nie

3. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie kart charakterystyk na płycie CD (karta jednego odczynnika składa się z 8 stron)?

Odp. Na papierze

Do Załącznika nr 1, pakiet nr 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora z wbudowanym chłodzeniem odczynników do temperatury innej niż temp. lodówki? Producent odczynników dzięki zastosowanej metodzie i kompozycji odczynników nie wymaga, aby były one chłodzone na pokładzie analizatora w temp. lodówki.

Odp. Nie zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dla jednego z oferowanych odczynników termin gwarantowanej ważności odczynnika roboczego (po otwarciu zestawu) wynosił 7 tygodni a dla dwóch odczynników 8 tygodni? Przy deklarowanej ilości oznaczeń Zamawiający będzie zawsze dysponował odczynnikiem po otwarciu w terminie ważności.

Odp. Tak

3. Prosimy o uściślenie czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na parathormon 2 gen czy 3 gen?

Odp. 3 GEN

4. Czy w celu uniknięcia błędów i incydentów medycznych Zamawiający oczekuje, aby oferowane odczynniki do oznaczania TSH, fT4, fT3 posiadały określone przez producenta odczynników specyficzne wartości referencyjne dla populacji dorosłych, dzieci, kobiet w ciąży w poszczególnych trymestrach oraz osób starszych, co pozwoli prawidłowo interpretować wyniki oznaczeń tych parametrów?

Odp. Tak

5. Czy Zamawiający w p. 1 parametrów ocenialnych oceni równocennie i przyzna punkty dla analizatora wykorzystującego jednorazowe kuwety reakcyjne w których zachodzi reakcja immunochemiczna, co gwarantuje eliminację ryzyka kontaminacji? Ze względu na zastosowaną technologię analizator nie wymaga i nie stosuje jednorazowych kuwet

pomiarowych, a odczyt końcowy odbywa się w specjalnej komorze pomiarowej będącej elementem wyposażenia aparatu.

Odp. Nie

6. Zamawiający określił iż będzie oznaczał parametry ISE. Podał wymaganą minimalną wydajność modułu, minimalny zestaw oznaczanych parametrów, materiał badany. Czy Zamawiający dla doprecyzowania warunków przeprowadzenia badań testów ISE może określić jaką metodą analityczną (bezpośrednią lub pośrednią) oznacza lub będzie oznaczał te parametry?

Odp. Pośrednią

7. Zamawiający określił w opisie parametrów wymaganych (granicznych) iż będzie wykonywał badania w surowicy, osoczu, hemolizacie, PMR, moczu i krwi pełnej. Czy to oznacza, że wymaga aby badanie dla testu HbA1c wykonywane było z użyciem krwi pełnej wstawionej na pokład analizatora, a cały proces oznaczania przebiegał automatycznie bez udziału operatora w przygotowaniu próbki?

Odp. Tak

8. W Tabeli Formularz Cenowy, w lp. 10 i 11 podane są odpowiednio nazwy parametrów: Bilirubina bezpośrednia i Bilirubina związana. Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka w Lp 11 w opisie parametru i nie powinna tam być Bilirubina całkowita?

Odp. Tak

9. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie analizatora, w którym zastosowano rozwiązania techniczne zabezpieczające chłodzenie dla odczynników, kalibratorów, kontroli przebywających na pokładzie. Miejsce, do którego wstawiane są statywy z próbkami badanymi nie jest chłodzone. Ich czas przebywania na pokładzie analizatora jest ograniczony i służy tylko zapipetowaniu materiału badanego. Brak chłodzenia nie ma wpływu na zachowanie się analitów w próbce i otrzymany wynik.

Odp. Tak

Pyt Nr 8 podpunkt:

Dyrektor

Dot.: Załącznik nr 2 - wzór umowy

Par. 1 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

Odp. Nie

Par. 4 pkt e) Czy Zamawiający odstąpi od wymogu ubezpieczenia aparatury określonego w par. 4 pkt e)?

Uzasadnienie:

Ubezpieczenie urządzenia leży w strefie autonomicznych uprawnień Wykonawcy jako właściciela przedmiotu dzierżawy, dlatego umowa pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym nie powinna regulować tej kwestii.

Odp. Tak

Par. 4 pkt k) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „bezpłatna” i „bezpłatną” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

Odp. Tak

Par. 4 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury i wynosił 30 dni?

Odp. Nie

Par. 6 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „24 godziny” na „24 godziny w dni robocze”?

Odp. Nie

Par. 7 ust. 2 Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. niezrealizowanej części umowy.

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odp. Nie

Par. 7 Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odp. Nie

Par. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w następującym brzmieniu: „Skorzystanie przez Zamawiającego z ww. uprawnienia zwalnia Wykonawcę z wykonania zamówienia, co do którego był w opóźnieniu, a tym samym wyłącza możliwość

naliczenia kar umownych z tego tytułu za okres przypadający od dnia dostarczenia towaru przez inny podmiot.”?

Odp. Nie

Par. 13 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

Odp. Nie

Par. 15 Czy na podstawie art. 31 ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.)- Zamawiający- jako administrator danych osobowych, które mogą znajdować się na aparatach będących przedmiotem zamówienia i do których w związku z prawidłową realizacją obowiązków wynikających z umowy o udzielenie zamówienia publicznego, tj. przyłączenie do sieci, dokonywanie przeglądów, świadczenie usług serwisowych może mieć dostęp Wykonawca, wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? Dostęp do danych osobowych wynikający z realizacji obowiązków zawartych w umowie stanowi przetwarzanie danych osobowych w rozumieniu ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.). Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta zostałaby z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru

Odp. Tak

Pyt Nr 9 podpunkt:

Do Załącznika nr 1, pakiet nr 1 i 8

Czy dokumenty wskazane jako wymagane:

Deklaracja zgodności CE dla urządzenia i testów

Karty charakterystyki produktów

Karty charakterystyki substancji niebezpiecznych – jeśli dotyczy

Specyfikacja techniczna dla analizatora

Materiały informacyjne dla testów w języku polskim

Należy dostarczyć wraz ofertą czy na wezwanie?

Odp. Z ofertą

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie w/w dokumentów w formie elektronicznej na CD?

Odp. Tylko karty charakterystyki produktu.

Pyt Nr 11

dot. Pak Nr 13- Mikrokolumnowe testy żelowe z krwinkami wzorcowymi do wykrywania przeciwciał i dzierżawą do badań z zakresu serologii transfuzjologicznej

1. Prosimy o potwierdzenie o potwierdzenie, iż załączniku nr 1 do SIWZ Opis przedmiotu zamówienia dotyczący pakietu nr 12 i 13 część III **pkt d)** mówiący o dołączeniu do oferty "Opinię co najmniej 5 użytkowników o oferowanej metodzie lub odczynnikach i należyтым wykonaniu dostaw przez Dostawcę (w języku polskim), z ostatnich 3 lat", wystarczająca jest opinia podpisana przez Kierownika Laboratorium bądź Kierownika Pracowni Serologii.

Odp. Tak

Pyt Nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie Nr 12 poz. 1-6 opakowań po 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odp. Nie

Pyt Nr 13

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie następującego zapisu do umowy w zakresie udostępnienia Wykonawcy możliwości zdalnego serwisowania aparatu **oferowanego w pakiecie 2?**

„Serwis aparatu w czasie obowiązywania umowy będzie realizowany również zdalnie poprzez bezpieczne połączenie vpn w zakresie rozwiązywania problemów w oprogramowaniu , przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji, udzielania szybkiej pomocy merytorycznej pracownikom laboratorium.

W tym celu Zamawiający umożliwi Wykonawcy dostęp do łącza internetowego.

Wszelkie działania serwisowe będą realizowane z uwzględnieniem wymagań prawnych w zakresie powierzenia i przetwarzania danych Osobowych”.

Uzasadnienie: Niniejsze rozwiązanie zapewnia bezpieczne środowisko połączeniowe oraz możliwość szybszego reagowania i rozwiązywania problemów technicznych, szybszy dostęp do diagnostyki zakłóceń pracy urządzenia i udzielania dodatkowych porad merytorycznych . Jednocześnie stanowi jedyną drogę zdalnego przeprowadzenia nieodpłatnych, obowiązkowych aktualizacji oprogramowania aparatu.

Odp. Tak

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie następującego zapisu do umowy w zakresie udostępnienia Wykonawcy możliwości zdalnego serwisowania aparatu **oferowanego w pakiecie 3?**

„Serwis aparatu w czasie obowiązywania umowy będzie realizowany również zdalnie poprzez bezpieczne połączenie vpn w zakresie rozwiązywania problemów w oprogramowaniu , przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji, udzielania szybkiej pomocy merytorycznej pracownikom laboratorium.

W tym celu Zamawiający umożliwi Wykonawcy dostęp do łącza internetowego.

Wszelkie działania serwisowe będą realizowane z uwzględnieniem wymagań prawnych w zakresie powierzenia i przetwarzania danych Osobowych”.

Uzasadnienie:

Niniejsze rozwiązanie zapewnia bezpieczne środowisko połączeniowe oraz możliwość szybszego reagowania i rozwiązywania problemów technicznych, szybszy dostęp do diagnostyki zakłóceń pracy urządzenia i udzielania dodatkowych porad merytorycznych . Jednocześnie stanowi jedyną drogę zdalnego przeprowadzenia nieodpłatnych, obowiązkowych aktualizacji oprogramowania aparatu.

Odp. Tak

Pyt Nr 14

1. Pakiet nr 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym magazyn odczynników umożliwia jednoczesne umieszczenie na pokładzie odczynników do wykonania 1200 testów. Analizator posiada możliwość dokładania odczynników w czasie pracy bez konieczności jego zatrzymywania ani wprowadzania w tryb pauzy.

Odp. Tak

2. Pakiet nr 1 Czy zapis „Do oferty doliczone kontrole(jeden raz na tydzień) i kalibratory i wszystkie materiały zużywalne konieczne do wykonania badań” oznacza, że do podanej ilości należy doliczyć testy na kalibracje i kontrole, a ponadto zaoferować niezbędne kalibratory, materiały kontrolne i materiały zużywalne?

Odp. Tak

3. Pakiet nr 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności odczynnika roboczego po otwarciu zestawu wynosił nie krócej niż 14 dni? Opakowanie handlowe odczynnika składa się z dwóch opakowań jednostkowych o terminie ważności na pokładzie aparatu nie krótszym niż 14 dni każde. Termin ważności jest terminem zgodnym z zapisami w ulotce odczynnikowej przy założeniu ciągłego przechowywania odczynnika na pokładzie, a odczynnik można wymienić w dowolnym etapie pracy analizatora.

Odp. Tak

4. Pakiet nr 1 Prosimy o potwierdzenie, że zapis „Krzywa kalibracyjna opracowana przez producenta, wprowadzana do pamięci komputera automatycznie” oznacza, że w aplikacji i kodzie kreskowym oferowanego testu powinien być zapis ogólny przebiegu krzywej kalibracyjnej, a kalibracja testu od 2 do 6 punktowej powinna być dokonywana w laboratorium.

Odp. Tak

5. Pakiet nr 1 Czy przez pojęcie „automatyczne testowanie odczynników i systemu” Zamawiający rozumie, że oferowany analizator powinien kontrolować dozowanie każdej próbki, dozowanie odczynników, kontrolę dodawania odczynnika sygnałowego oraz powinien posiadać system wykrywania nieprawidłowości w dozowaniu badanego materiału. Analizator wyposażony jest w czujnik ciśnieniowy monitorujący ciśnienie dozowanego materiału, które jest nieprawidłowe zarówno przy obecności skrzepów jak i powietrza?

Odp. Zgodnie z SIWZ

6. Pakiet nr 1 Czy Zamawiający przyzna punkty oceniane za punkt oceniany nr 3 jeśli, że w aplikacji i kodzie kreskowym oferowanego testu zapisany ogólny przebiegu krzywej kalibracyjnej, a kalibracja testu jest kalibracją od 2 do 6 przy czym wszystkie kalibratory oprócz jednego są gotowe do użycia i nie wymagają rekonstrukcji.

Odp. Zgodnie z SIWZ

7. Pakiet nr 2 Czy Zamawiający zgodnie z zapisem w tabeli asortymentowej „Automatyczny lub manualny test do lekooporności dla grzybów” pkt 5 dopuści manualne testy dla oporności grzybów i zmieni odpowiedni punkt w parametrach granicznych, załącznik nr 1 pakiet nr 2 „Możliwość oznaczenia lekowrażliwości: - Gram-ujemne, - Gram-dodatnie, Grzyby”

Odp. Zgodnie z SIWZ

8. Pakiet 1 i 2 Załącznik nr 1 – Wymagane dokumenty –

- a. czy Zamawiający wymaga załączenia tych dokumentów do oferty ?
- b. jeżeli tak to czy Zamawiający wyraża zgodę na załączenie Kart charakterystyk produktów, substancji niebezpiecznej instrukcji aparatu w wersji elektronicznej na CD lub zbindowane osobno i podpisane tylko na pierwszej stronie ? Uzasadnienie : ww. dokumentacja jest bardzo obszerna – załączenie jej na CD pozwoli na zmniejszenie objętościowo oferty o nawet 800 stron.

Odp. Tak

9. §6 Aparaty ust 6 czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę na : „Gwarantowany czas reakcji serwisu wynosi max 24 godziny w dni robocze licząc od pisemnego zgłoszenia awarii przez Zamawiającego”

Odp. Nie

10. §6 Aparaty ust 8 czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę na 3 dni robocze ?

Odp. Nie

11. §7 ust 2 czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę na 10 % wartości niezrealizowanej części umowy ?

Odp. Nie

33. Czy Zamawiający wyraża zgodę aby Oferent mógł dostarczyć bezpłatnie wraz z aparatem rozwiązanie zapewniające serwisowanie zdalne aparatu i ułatwi dostęp do łącza internetowego w celu zestawienia bezpiecznego kanału vpn? Proponowane rozwiązanie zapewnia bezpieczne środowisko połączeniowe oraz możliwość szybszego reagowania i rozwiązania problemów technicznych, szybszy dostęp do diagnostyki zakłóceń pracy urządzenia i udzielania dodatkowych porad merytorycznych . Jednocześnie stanowi jedyną drogę zdalnego przeprowadzenia przez Oferenta aktualizacji oprogramowania aparatu.

Odp. Tak

34. Pakiet nr 9: Formularz cenowy pkt 1.: Czy Zamawiający dopuści do postępowania parametr Troponina I hs ? Parametr ten jest lepszy we wczesnej diagnostyce diagnozowaniu zawału serca oraz stratyfikacji ryzyka u pacjentów z objawami sugerującymi ostry zespół wieńcowy (ACS) w odniesieniu do względnego ryzyka zgonu spowodowanego dowolną przyczyną oraz poważnych incydentów sercowych (MACE), w tym zawału serca i rewaskularyzacji, w ciągu 30 dni.

Odp. Tak

Pytania do umowy:

35. §4 ust. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wystawienie faktur elektronicznych i ich przesyłanie za pośrednictwem e-maila bądź poczty?

Uzasadnienie: Ze względu na wewnętrzne zmiany procedur firmowych, faktury nie będą już dołączane do paczki z realizowanym zamówieniem. Faktury będą każdorazowo wystawiane w dniu wysyłki towaru do Zamawiającego oraz będą przesyłane w formie elektronicznej na dres: bądź za pośrednictwem poczty.

Odp. SIWZ

36. §6 ust. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W razie stwierdzenia wad jakościowych przedmiotu umowy w okresie gwarancyjnym, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego przedmiotu umowy na

wolny od wad - w terminie 7 dni roboczych od otrzymania pisemnej reklamacji Zamawiającego. Wady ilościowe będą usuwane przez Wykonawcę w terminie 3 dni roboczych z tym zastrzeżeniem, iż wady muszą zostać zgłoszone nie później niż w terminie 7 dni liczonych od daty dostawy towaru”?

Odp. Nie

Aparaty; pkt 4 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Gwarantowany czas reakcji serwisu wynosi max 48 godzin w dni robocze licząc od pisemnego zgłoszenia awarii przez Zamawiającego.”?

Odp. Nie

Aparaty; pkt 8 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„ W razie wystąpienia awarii w okresie gwarancji, Wykonawca usunie usterkę w ciągu max 4 dni roboczych od momentu zgłoszenia reklamacji na piśmie (faxem), a w przypadku przedłużającej

się naprawy wstawi nieodpłatnie sprawne urządzenie zastępcze, o parametrach nie gorszych niż naprawiane urządzenie.

Odp. Nie

37. §7 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,3%?

Odp. Tak

38. §7 ust. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy bez zgody Zamawiającego, bądź odstąpienia Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”?

Odp. Nie

Pyt Nr 15 podpunkt:

1. Pakiet 7, pozycja 1 i pozycja 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu (pozycji 1) w zestawie z kontrolą pozytywną (pozycja 6) i wykreślenie pozycji 6 z pakietu?

Odp. Zgodnie z SIWZ

2. Pakiet 7, pozycja 1: Czy Zamawiający zgodzie się na zaoferowanie testu o czułości i swoistości diagnostycznej dla adenowirusa równych >99% i > 99% (względem metody PCR), oraz czułości i swoistości diagnostycznej dla rotawirusa równych >99% i 98% (względem ELISA) bez podawania czułości analitycznej? Niewiele dostępnych na rynku testów podaje czułości analityczne, które w diagnostyce wirusowych infekcji gastroenterologicznych nie mają takiego znaczenia jak czułości diagnostyczne podane w odniesieniu do bardziej dokładnych metod takich jak PCR i ELISA.

Odp. Zgodnie z SIWZ

3. Pakiet 7, pozycja 2 – Czy Zamawiający wymaga, aby podane czułość i swoistość odnosiły się do metod PCR?

Odp. Tak

4. Pakiet 7, pozycja 3 – Czy Zamawiający wymaga, aby podane czułość i swoistość odnosiły się do metod PCR?

Odp. Tak

Pyt Nr 16 podpunkt:

- 1. Dotyczy Pakietu 2, poz. 4, 5 (tabela asortymentowo – cenowa):**

Jeśli Wykonawca posiada w ofercie testy o rozszerzonym panelu antybiotykowym oznaczającym min.28 antybiotyków podczas nastawienia jednego testu czy Zamawiający wyraża zgodę na uwzględnienie numerów katalogowych danych testów odpowiednio w pozycji 4 do oznaczania AST bakterii G- oraz w pozycji 5 do oznaczania AST bakterii G+?

Odp. Tak

- 2. Dotyczy Pakietu 2, poz. 7 (tabela asortymentowo – cenowa):**

a) Czy Zamawiający wymaga wyceny szczepów wzorcowych używanych do przeprowadzenia testów kontroli jakości według zaleceń Producenta?

b) Jeśli Producent do przeprowadzenia testów kontroli jakości wymaga szczepów
ATCC25922 E.coli

ATCC27853 P. aeruginosa

ATCC29212 E. faecalis

ATCC29213 S. aureus,

a Zamawiający posiada je w swojej kolekcji, czy nadal wymaga wyceny wymienionych szczepów wzorcowych?

Odp. Tak

Pyt Nr 17 podpunkt:

Znak sprawy: 11/2017

1. Wzór umowy § 4 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odp. Nie

2. Wzór umowy § 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie cen jednostkowych brutto, a co za tym idzie wartości brutto umowy, w przypadku ustawowej zmiany stawki VAT?

Odp. Jest ten zapis w wzorze umowy

3. Wzór umowy § 12

Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Odp. Tak

4. Wzór umowy § 12

Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Odp. Tak

5. Wzór umowy § 12

Czy Zamawiający zawrze w projekcie umowy ustęp dotyczący możliwości zmiany wynagrodzenia (dokonane w formie pisemnego aneksu), w przypadku wystąpienia którejkolwiek ze zmian przepisów wskazanych w art. 142 ust. 5 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień publicznych, tj. zmiany:

- stawki od towarów i usług,

Odp. Tak

- wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,

Odp. Nie

- zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne?

Odp. Nie

6. Wzór umowy § 7 ust. 1

Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwłoka"?

Odp. Nie

7. Wzór umowy § 7 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO niezrealizowanej części dostawy?

Odp. Nie

8. Wzór umowy § 7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 10% wartości NETTO niezrealizowanej części umowy? Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odp. Nie

9. Wzór umowy § 12 i §7

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odp. Nie

10. Wzór umowy § 4

Czy Zamawiający wprowadzi możliwość wstrzymania dostaw w przypadku nierealizowania płatności?

Odp. Nie

11. Wzór umowy § 12

Czy Zamawiający po podpisaniu umowy, w trakcie jej realizacji dopuści możliwość dostarczania dokumentacji produktowej do dostaw (specyfikacje produktów, MSDS) w formie elektronicznej?

Odp. Nie

12. Wzór umowy § 2

Czy zamawiający wprowadzi do projektu umowy zapis dotyczący minimalnego poziomu zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany?

Odp. Nie

13. Wzór umowy § 6

Czy Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji?

Odp. Tak

14. Wzór umowy § 12

Czy Zamawiający może określić maksymalny okres czasu, na który może zostać aneksowana umowa? Uzasadnienie: Sugerujemy maksymalnie kwartał, gdyż przy umowach długoterminowych istnieje konieczność ponownej weryfikacji zaoferowanych przez Wykonawcę cen z powodu wzrostu cen zakupu u dostawców.

Odp. Nie

15. Wzór umowy § 12

Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie: Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych.

Odp. Tylko po akceptacji Zamawiającego .

Znak sprawy: 12/2017

Pyt Nr 18 podpunkt:

1. Pakiet 3 Tabela asortymentowo-cenowa

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie w pozycji nr 2 oprócz podłoża beztlenowego z neutralizatorem antybiotyków podłoża litycznego, które w swoim składzie nie zawiera neutralizatora antybiotyków lecz saponinę?

Odp. Tak

2. Pakiet 3 Tabela asortymentowo-cenowa

Czy Zamawiający w punkcie 3 tabeli asortymentowo-cenowej wymaga podłoży tlenowych do hodowli bakterii i grzybów?

Odp. Tak

Jeśli Zamawiający w pkt 3 tabeli asortymentowo-cenowej oczekuje podłoży przeznaczonych również do hodowli grzybów, czy wyraża zgodę na uwzględnienie w poz. 3 oprócz podłoża tlenowego z neutralizatorem antybiotyków numeru katalogowego podłoża służącego do selektywnej hodowli grzybów oferowanego w butelkach szklanych?

Odp. Nie

3. Załącznik nr 1 dot. Pakietu nr 3 - Parametry wymagane pkt. 9

Czy Zamawiający jest w posiadaniu komputera z wolnym portem RS232?

Odp. Tak

4. Załącznik nr 1 dot. Pakietu nr 3 - Parametry wymagane pkt 11.

Czy Zamawiający poprzez butelki wykonane z tworzywa sztucznego rozumie butelki plastikowe?

Odp. Tak

5. Załącznik nr 1 dot. Pakietu nr 3 - Parametry oceniane pkt 1.

Czy Zamawiający poprzez specjalne końcówki do przesiewania dodatnich prób krwi z uwzględnieniem zasad bezpieczeństwa rozumie końcówki zabezpieczające operatora przed zakłuciem poprzez jednostronne ograniczenie igły poprzez plastikową osłonę?

Odp. Tak

6. Pakiet 2 Tabela asortymentowo-cenowa pkt. 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania szybkich 4 godzinnych testów manualnych do identyfikacji bakterii haemophilnych oraz bakterii beztlenowych wraz z udostępnieniem odpowiedniego dodatkowego wyposażenia do odczytu. Obecnie na rynku przez różnych Wykonawców oferowane są szybkie i wiarygodne metody alternatywne umożliwiające identyfikację tych grup drobnoustrojów.

Odp. Tak

7. Pakiet 2

Czy Zamawiający wymaga, aby testy do lekowrażliwości grzybów dawały wynik w postaci MIC rzeczywistego wynikającego wprost z postępu geometrycznego rozcieńzonego leku?

Odp. Nie

8. Załącznik nr 1 dot. Pakietu nr 2 - Parametry wymagane pkt. 7

Czy Zamawiający jest w posiadaniu komputera z wolnym portem RS232?

Odp. Tak

9. Załącznik nr 1 dot. Pakietu nr 2 - Parametry wymagane pkt. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym komputer z monitorem jest integralną częścią analizatora?

Odp. Tak

10. Załącznik nr 1 dot. Pakietu nr 2 - Parametry wymagane pkt. 13

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację parametru na „Możliwość identyfikacji następujących drobnoustrojów: Gram ujemnych, Gram dodatnich, drożdży i drożdżaków”?

Odp. Tak

11. Załącznik nr 1 dot. Pakietu nr 2 - Parametry wymagane pkt. 14

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację parametru na „Możliwość oznaczenia lekowrażliwości: Gram ujemne, Gram dodatnie”?

Odp. Tak

12. Pakiet 2

Czy Zamawiający wymaga, aby testy po napełnieniu zawiesziną drobnoustrojów były szczelnie zamknięte?

Odp. Nie

Pyt Nr 19 podpunkt:

13. Pakiet 2, Pakiet 3

Czy Zamawiający wymaga dołączenia wskazanych dokumentów w Załączniku nr 1 na etapie składania ofert?

„Wymagane dokumenty

1. Deklaracja zgodności CE oraz IVD dla urządzenia i testów.
2. Karty charakterystyki produktów.
3. Karty charakterystyki substancji niebezpiecznych – jeśli dotyczy.
4. Specyfikacja techniczna dla aparatu.
5. Materiały informacyjne dla testów oraz instrukcja obsługi aparatu w języku polskim.”

Odp. Tak

Pyt Nr 20 podpunkt:

14. Wzór umowy § 6 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad do 3 dni roboczych od otrzymania pisemnej reklamacji?

Odp. Nie

15. Wzór umowy § 6 ust. 4

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu (na zapis z tabeli parametrów technicznych) – czas reakcji serwisu do 48 godzin w dni robocze.

Odp. Tak

16. Wzór umowy § 6 ust. 8

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu (na zapis z tabeli parametrów technicznych) – urządzenie zastępcze przy naprawie powyżej 5 dni roboczych oraz wydłużenie terminu naprawy do 5 dni roboczych.

Odp. Tak

17. Wzór umowy § 7 ust. 1

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku dostarczenia analizatora zastępczego i tym samym zapewnienie ciągłości pracy, nie będą naliczane kary za przekroczenie terminu naprawy.

Odp. Tak