

znak sprawy: ZP/220/63/17

Szczecin, dnia 09 listopada 2017r

w sprawie: przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem na dostawa odczynników, kontroli, kalibratorów oraz materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą dwóch zintegrowanych modułów (analyzerów) biochemiczno-immunochemicznych oraz systemu preanalitycznego (sortera próbek) i wyposażenia niezbędnego do ich pracy

Wyjaśnienia 1

W związku z wpływaniem do Zamawiającego pytań dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1

dotyczy: Załącznik nr 4 do Formularz cen jednostkowych 2) Odczynniki biochemiczne, pozycja 29 Hemoglobina glikowana - Ilość oznaczeń -na 12 miesięcy 1200

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/wymienionej pozycji, oraz materiałów kontrolnych do w/w wym oznaczenia - do osobnego pakietu, a tym samym umożliwienie dokonania wyboru spośród metod referencyjnych zalecanych przez międzynarodowe środowiska Diabetologiczne, oraz złożenia ofert w Postępowaniu, szerokiemu i konkurencyjnemu gronu wykonawców.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 29: Hemoglobina glikowanej do osobnego pakietu.

Pytanie 2

Dotyczy Załącznik nr 4 Formularz cen jednostkowych.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie tabeli na materiały zużywalne do wymaganego sortera?

Czy można je wpisać w zużywalne?

Odpowiedź

Zamawiający wyjaśnia, iż materiały zużywalne do wymaganego sortera należy wskazać i podać w części tabeli zawierającej materiały zużywalne. Jednocześnie Zamawiający przypomina że ryzyko nieprawidłowego ustalenia ilości odczynników i materiałów zużywalnych niezbędnych do wykonania badań obciąża Wykonawcę.

Pytanie 3

Dotyczy Załącznik nr 4 A, Opis techniczny dla zintegrowanego modułu biochemiczno-immunochemicznego oraz systemu preanalitycznego, Punkt 6

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rozwiązania, w którym identyfikacja odczynników w module immunochemicznym odbywa się z wykorzystaniem fal radiowych (RFID).

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na identyfikację odczynników w module immunochemicznym z wykorzystaniem fal radiowych.

Pytanie 4

Dotyczy Załącznik nr 4A, Opis techniczny dla zintegrowanego modułu biochemiczno-immunochemicznego oraz systemu preanalitycznego, Punkt 7

Czy przez wymóg "Chłodzenie odczynników na pokładzie umożliwiające ich ciągłe przechowywanie" Zamawiający wymaga takiego systemu chłodzenia w stałej temperaturze który jest zgodny z wymogami producenta i który opisany jest w instrukcji obsługi co gwarantuje stabilność tych materiałów zgodnie z rekomendacjami producenta?

Odpowiedź

TAK. Zamawiający wymaga takiego systemu chłodzenia w stałej temperaturze który jest zgodny z wymogami producenta i który opisany jest w instrukcji obsługi co gwarantuje stabilność tych materiałów zgodnie z rekomendacjami producenta.

Pytanie 5

Dotyczy Załącznik nr 4 A, Opis techniczny dla zintegrowanego modułu biochemiczno-immunochemicznego oraz systemu preanalitycznego, Punkt 12

Sporządził: Przemysław Frączek
Tel. 91-466-10-87



Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 2 PUM w Szczecinie

al. Powstańców Wielkopolskich 72, 70-111 Szczecin

Numery telefonów: centrala tel. 91 466 10 00,

Sekretariat Dyrektora oraz

Zastępcy Dyrektora ds. Lecznictwa tel. 91 466 10 10, fax 91 466 10 15

KRS: 0000018427, NIP: 955-19-08-958, REGON: 000288900

Strona internetowa: www.spsk2-szczecin.pl adres e-mail: spsk2@spsk2-szczecin.pl



Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie rozwiązania w którym system zintegrowany w trakcie pracy rutynowej zużywa w sumie 42 litry wody na godzinę, a dla pojedynczego modułu immunochemicznego wynosi 27 l/h. Wykonawca dostarczy stacje wody zabezpieczające prawidłowe działanie systemów.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zużycie 42 litrów wody na godzinę przez system zintegrowany podczas pracy rutynowej, a dla pojedynczego modułu immunochemicznego 27 l/h. Wykonawca ma dostarczyć stacje wody zabezpieczające prawidłowe działanie systemów.

Pytanie 6

Dotyczy Załącznik nr 4A, Opis techniczny dla zintegrowanego modułu biochemiczno-immunochemicznego oraz systemu preanalizy, Punkt 14a i 14e.

Prosimy o podanie parametrów minimalnych dotyczących sprzętu wyspecyfikowania w tym punkcie.

Odpowiedź**Punkt 14a. Wymagania dotyczące wirówki laboratoryjnej z chłodzeniem**

Wirówka fabrycznie nowa – rok produkcji nie wcześniej niż 2017 r.

Bezobsługowy silnik indukcyjny

Zakres temperatury od -9 do +40°C. Funkcje Fast-Temp (szybkie schładzanie komory wirówki) i Stand-By (chłodzenie w trybie oczekiwania)

Obroty nastawne w zakresie 500–4000 / min

Rotor wychyłnokątny

Możliwość jednorazowego odwirowania około 48 probówek o pojemności maksymalnej 7-17 ml

Nastawny czas wirowania

Zabezpieczenie przed nie wyważeniem

Zabezpieczenie przed nie wyważeniem

Zabezpieczenie przed efektem aerozolu parametrów

Cyfrowy wyświetlacz parametrów wirowania (co najmniej: program, obroty, czas wirowania)

Punkt 14e. Blok grzejny

Wbudowany czujnik temperatury bloku z możliwością korekcyjnego odczytu

Precyzyjny system kontroli temperatury PID z wyświetlaczem czasu lub temperatury pracy

Sterowanie z klawiatury membranowej

Wbudowany zegar z alarmem ułatwiający monitorowanie czasu pracy

Blok na 28 probówek 2,0 ml

Zakres temperatury: 5°C powyżej temperatury otoczenia do 130°C

Dokładność temperatury w 37°C: ± 0.5°C

Czas nagrzewania w zakresie 30-130°C: do 20 minut

Zegar: 0-99.59 minut lub praca ciągła

Pytanie 7

Dotyczy. Załącznik nr 4A, Opis techniczny dla zintegrowanego modułu biochemiczno-immunochemicznego oraz systemu preanalizy, Punkt 15. -

Prosimy o wyrażenie zgody, na odstąpienie od wymogu zaferowania zewnętrznych programów kontroli jakości dla parametrów: IL-6, Osteokalcyna, PAPP-A, PLGF, sFLT-1, Sirolimus, Tacrolimus, NGAL, kinaza fosfokreatynowa- frakcja MB aktywność, ponieważ kontrole te nie są oferowane w powszechnych sprawdzianach zewnętrznych

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu zaferowania zewnętrznych programów kontroli jakości dla parametrów: IL-6, Osteokalcyna, PAPP-A, PLGF, sFLT-1, Sirolimus, Tacrolimus, NGAL, kinaza fosfokreatynowa- frakcja MB aktywność.

Wykonawca zapewni udział w zewnętrznym programie kontroli gdy podczas trwania kontraktu pojawi się możliwość zaferowania kontroli dla wymienionych powyżej parametrów.

Pytanie 8

Sporządził: Przemysław Frączek
Tel. 91-466-10-87



Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 2 PUM w Szczecinie

al. Powstańców Wielkopolskich 72, 70-111 Szczecin

Numery telefonów: centrala tel. 91 466 10 00,

Sekretariat Dyrektora oraz

Zastępcy Dyrektora ds. Lecznictwa tel. 91 466 10 10, fax 91 466 10 15

KRS: 0000018427, NIP: 955-19-08-958, REGON: 000288900

Strona internetowa: www.spsk2-szczecin.pl adres e-mail: spsk2@spsk2-szczecin.pl



Dotyczy Załącznika nr 4A, Opis techniczny dla części biochemicznej, Punkt 1:

Prosimy o potwierdzenie czy opisana przez Zamawiającego całkowita wydajność części biochemicznej dotyczy zarówno oznaczeń fotometrycznych jak i potencjometrycznych?

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza, że całkowita wydajność części biochemicznej dotyczy zarówno oznaczeń fotometrycznych jak i potencjometrycznych.

Pytanie 9**1. Dotyczy Załącznika nr 4A, Opis techniczny dla części biochemicznej, Punkt 1:**

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek możliwość zaoferowania dwóch odczynników które wymagają jedynie przelania do specjalnej kasety bez odmierzania ich części składowych oraz spełniającego pozostałe warunki dotyczące odczynników?

Odpowiedź

TAK. Zamawiający uzna warunek za spełniony.

Pytanie 10**2. Dotyczy Załącznika nr 4, Formularz cen jednostkowych:**

Prosimy o usunięcie sposobu wyliczenia ilości oferowanych opakowań (kolumna 8) w części 1a, 1b, 1c, 2a, 2b i 2c gdyż w tym momencie nie jest on możliwy do spełnienia.

Odpowiedź

Zamawiający wyjaśnia, że w kolumnie 8 podać należy ilość oferowanych opakowań bez stosowania wskazanego błędnie sposobu liczenia (4/7).

Pytanie 11**3. Dotyczy Załącznika nr 4, Formularz cen jednostkowych, poz. 31, 32 i 33:**

Prosimy o doprecyzowanie w jakim materiale należy zaoferować możliwość wykonywania tych parametrów?

Odpowiedź

Parametry umieszczone w poz. 31, 32, 33 (odczynniki biochemiczne): Immunoglobuliny IgA, Immunoglobuliny IgG, Immunoglobuliny IgM powinny być oznaczane w surowicy, osoczu oraz w płynie mózgowo-rdzeniowym.

Pytanie 12**4. Dotyczy Załącznika nr 4, Formularz cen jednostkowych, poz. 40: -**

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek możliwość zaoferowania oznaczania NGAL w osoczu i moczu?

Odpowiedź

TAK. Warunek będzie spełniony.

Pytanie 13**5. Dotyczy Załącznik nr 4A, Opis techniczny dla zintegrowanego modułu biochemiczno-immunochemicznego oraz systemu preanalizacyjnego, Punkt 27:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w przypadku awarii analizatorów trwającej dłużej niż 3 dni robocze Wykonawca zapewnił analizator zastępczy lub możliwość wysyłki badań na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dokonuje wykreślenia §11 i w to miejsce wprowadza się §11 w następującym brzmieniu:

„§ 11

1. W okresie dzierżawy sprzętu wraz z wyposażeniem Wykonawca zobowiązany jest do utrzymywania sprzętu oraz wyposażenia w pełnej sprawności, a w szczególności zobowiązany jest zapewnić bezpłatnie:

a) raz na 12 miesięcy przeglądy techniczne, każdy przegląd zakończony wystawieniem świadectwa walidacji (certyfikatem jakości i bezpieczeństwa sprzętu) - o ile producent nie zastrzegł wykonywania częstszych przeglądów. Każdy przegląd zakończony wystawieniem świadectwa walidacji (certyfikatem jakości i bezpieczeństwa sprzętu).

b) wszelkie naprawy dzierżawionego sprzętu wraz z wyposażeniem z wyjątkiem uszkodzeń wynikłych z wadliwej eksploatacji analizatorów, kiedy to koszty naprawy obciążają Zamawiającego.

2. W przypadku trzykrotnej awarii tego samego elementu w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest dokonać wymiany sprzętu na nowy, o takich samych bądź lepszych parametrach techniczno-użytkowych.

3. W przypadku awarii sprzętu bądź wyposażenia i naprawy trwającej dłużej niż trzy dni robocze lub w razie konieczności wykonania naprawy w warsztacie serwisowym, Wykonawca zobowiązany jest nieodpłatnie dostarczyć Zamawiającemu na

czas naprawy sprzęt zastępczy, kompatybilny z pozostałym sprzętem stanowiącym przedmiot dzierżawy lub zapewnić na swój koszt i ryzyko możliwość wysyłki badań zleconych przez Zamawiającego.

4. Dostawę i późniejszy odbiór sprzętu zastępczego, jego montaż i uruchomienie oraz późniejszy demontaż Wykonawca jest zobowiązany przeprowadzić na własny koszt i ryzyko.

5. Sprzęt zastępczy powinien być dopuszczony do obrotu na terenie RP, powinien być w pełni sprawny technicznie oraz posiadać parametry nie gorsze od sprzętu podlegającego naprawie.

6. Dostawę sprzętu zastępczego oraz wszelkie czynności prowadzące do jego uruchomienia Wykonawca jest zobowiązany przeprowadzić w taki sposób, by Zamawiający mógł korzystać ze sprzętu zastępczego najpóźniej w trzeciej dobie od zgłoszenia awarii.

7. Wykonawca zobowiązany jest zapewnić Zamawiającemu możliwość zgłaszania telefonicznie, faksem oraz drogą elektroniczną usterek w pracy sprzętu oraz awarii sprzętu przez 24 godziny na dobę przez wszystkie dni tygodnia pod numer telefonu, faksu lub drogą elektroniczną na adres

8. Wykonawca zobowiązany jest przystąpić do naprawy sprzętu nie później niż w ciągu 24 godzin (w dni robocze) od chwili przyjęcia zgłoszenia telefonicznie, faksem lub drogą elektroniczną."

Pytanie 14

6. Dotyczy Załącznik nr 4A, Opis techniczny dla zintegrowanego modułu biochemiczno-immunochemicznego oraz systemu preanalizy, Punkt 19.

Czy na dokonanie modernizacji laboratorium Zamawiający zapewnia konieczne zgody?

Czy obciążenie stropu w planowanym miejscu instalacji wynosi >350kg/m².

Odpowiedź

Zamawiający zapewnia konieczne zgody. Zamawiający wyjaśnia, że dopuszczalne obciążenie stropu w miejscu instalacji wynosi 350kg/m².

Pytanie 15

Dot.: Rozdział II Wzór umowy

1. Par. 3 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „60%” na „80%”?

2. Par. 11 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „bezpłatnie” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

3. Par. 11 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to by Wykonawca był zobowiązany do wymiany wadliwego elementu lub podzespołu?

4. Par. 13 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie:

Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności oraz powstania zobowiązania podatkowego.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 16

5. Par. 15 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to by opóźnienie o którym mowa w par.15 wynosiło minimum 3 dni robocze?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17

1. Par. 16 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „W razie niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu kary umowne:” na „W razie niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę Zamawiający może naliczyć kary umowne:”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Par. 16 ust. 1 a) 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 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.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Par. 16 ust. 1 b) – g) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienie” na „zwłoka”?

Uzasadnienie:

„Opóźnienie” oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia, natomiast „zwłoka” zgodnie z art. 476 K.C., następuje w sytuacji gdy dłużnik nie spełnia świadczenia w skutek okoliczności za które ponosi odpowiedzialność. Kara umowna skategoryzowana jako zryczałtowane odszkodowanie, powinna być wymagalna wyłącznie jeżeli została spowodowana okolicznościami, za które dłużnik (Wykonawca) ponosi odpowiedzialność na zasadach ogólnych. Z powyższych przesłanek wynika, iż dla zachowania istoty instytucji kary umownej - nie może ona zostać zastrzeżona na wypadek niedotrzymania terminu wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Par. 16 ust. 1 b), c) g) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kary umownej na 100zł

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Par. 16 ust. 1 e) i f) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 500 zł?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Par. 16 ust. 4 Prosimy o modyfikację zapisu aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego opisanego w par. 17 ust. 4 wykluczało zastosowanie kar umownych.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18

7. Par. 23 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?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe wyjaśnienia oraz zapisy podczas sporządzania i składania ofert.

Z poważaniem

.....
DYREKTOR SPSK-2