



Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Poznaniu

Dział Zamówień Publicznych, tel. 61 869 1759; e-mail: dzp@usk.poznan.pl

Poznań, dnia 26 stycznia 2024 r.

Dotyczy: **Dostawa odczynników, materiałów zużywalnych, kontroli i kalibratorów dla laboratoriów USK w Poznaniu wraz z dzierżawą analizatorów i innych urządzeń oraz systemów wspomagających.**

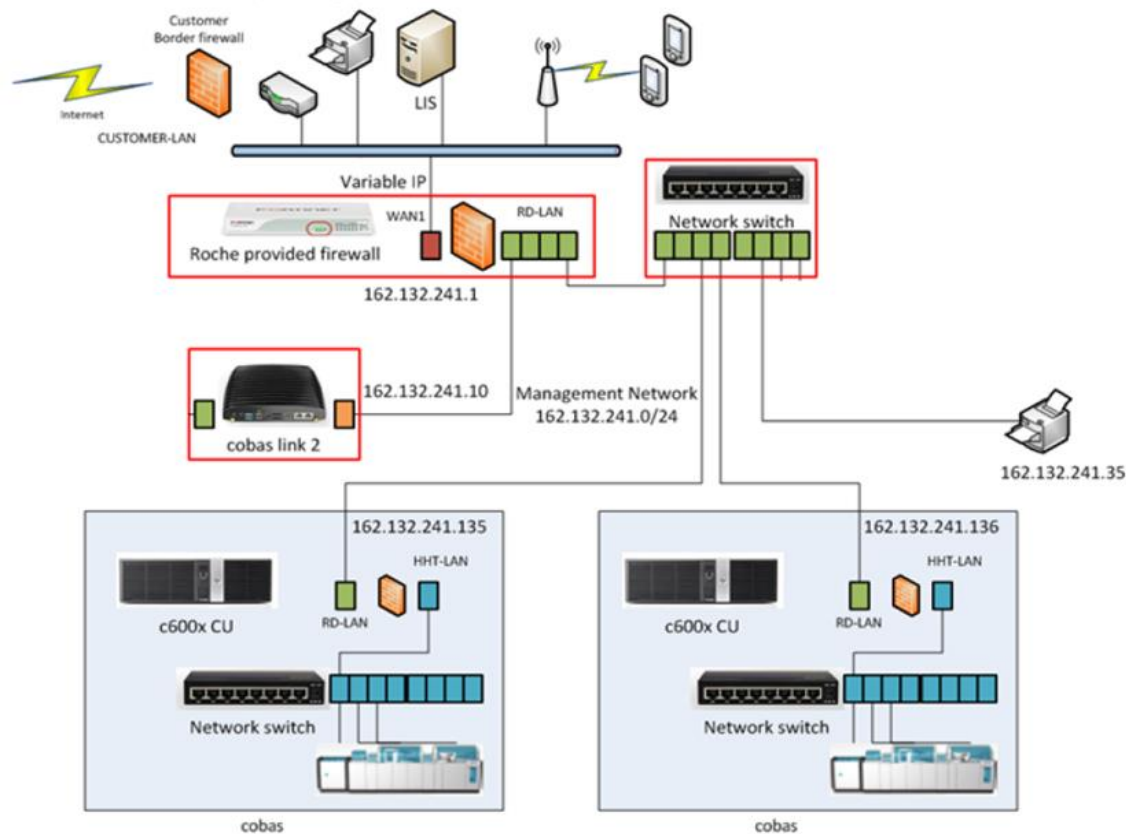
Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **DZP/260/2023**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Pytanie 1: Dotyczy Załącznik do SWZ - Opis przedmiotu zamówienia - CZĘŚĆ I_PARAMETRY WYMAGANE WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI (ul. Przybyszewskiego 49, Grunwaldzka 55, Długa 1/2, Szamarzewskiego 84)

Dotyczy całego rozwiązania.

1. Analizatory oraz systemy oferowane wymagają do pracy stałego połączenia z internetem. Jest to związane z aktualizacją licencji oprogramowania, pobieraniem danych o odczynnikach, kontrolach, kalibratorach itp. Czy zamawiający udostępni w swoich zasobach sieciowych dostęp do internetu dla analizatorów oraz w/w maszyn wirtualnych? Wymagane jest połączenie z poniższymi serwerami na spacyfikowanych portach. Poniżej schemat połączeń rozwiązań diagnostycznych.



URL	IP	Port
*. navify.com	193.58.155.0/24	443
remoteservice-gas1.roche.com	62.209.44.21	443

60-355 Poznań
ul. Przybyszewskiego 49

NIP: 779-20-33-466
REGON: 000288834
KRS: 0000001852

tel. centrala: +61 869 11 00
tel. sekretariat: +61 869 12 03
fax: +61 867 12 32

email: szpital@usk.poznan.pl
WWW: <http://www.skhs.pl>



remoteservice-gas2.roche.com	62.209.44.22	443
remoteservice-gas3.roche.com	209.202.167.19	443
remoteservice-gas4.roche.com	209.202.167.20	443
remoteservice-gas5.roche.com	120.136.45.231	443
remoteservice-gas6.roche.com	120.136.45.230	443
remoteservice.roche.com	62.209.44.11	443
remoteservice-dr.roche.com	209.202.167.21	443
teleservice.roche.com	196.3.50.39	80 + SOAP
remoteservice-gas15.roche.com	35.76.193.4	443
remoteservice-gas16.roche.com	52.193.219.53	443
rln-cm-*.dia.roche.com	52.178.37.238	514 / 541

Odpowiedź: Zamawiający udostępni połączenie internetowe we wszystkich lokalizacjach według wskazanych wymagań zawartych w zapytaniu Wykonawcy.

Pytanie 2: Dotyczy CZĘŚĆ I_PARAMETRY WYMAGANE WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI (ul. Przybyszewskiego 49, Grunwaldzka 55, Długa 1/2, Szamarzewskiego 84)

Dot. pkt. 1.13 oraz część IA pkt. 5

1. Czy Zamawiający udostępni w swoich zasobach zgodnie z poniższymi parametrami 2 serwery wirtualne (maszyny wirtualne) wraz z licencjami na system Windows Server w celu instalacji systemu IT do zarządzania rozwiązaniami?
3 x VM
OS: Windows Server 2019 (x64)
CPU: 8 cores / 16 threads - 2.8-3 GHz
RAM: 32 GB
HDD: 1 TB
2. W pkt 1.13 jest wymóg dostarczenia serwerów natomiast w pkt 1 części IA Zamawiający wymaga instalacji oprogramowania serwerowego, wspólnego dla wszystkich lokalizacji, na maszynie wirtualnej.
Prosimy o wyjaśnienie, uszczegółowienie i doprecyzowanie tych wymogów, które się po części wykluczają.
3. Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek "Dostarczenie do siedziby Zamawiającego 2 serwerów (główny oraz back-up) do obsługi systemu do zarządzania SYSTEMEM ZINTEGROWANYM" gdy system zarządzania systemem zintegrowanym zostanie zainstalowany na udostępnionych przez Zamawiającego maszynach wirtualnych w swoich zasobach ?

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający ma możliwość utworzenia maksymalnie 3 takich maszyn wirtualnych i posiada licencje na wskazany system operacyjny.

Ad. 2. Zamawiający preferuje instalację oprogramowania serwerowego na maszynie wirtualnej. Zamawiający preferuje instalację jednego serwera wirtualnego głównego dla wszystkich lokalizacji w lokalizacji głównej (główne Data Center) i jednego serwera zapasowego w lokalizacji zapasowej (zapasowe Data Center).

Ad. 3. Tak.

Pytanie 3: Dotyczy CZĘŚĆ I_PARAMETRY WYMAGANE WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI (ul. Przybyszewskiego 49, Grunwaldzka 55, Długa 1/2, Szamarzewskiego 84)

Dot. pkt. 1.15

Prosimy o podanie nazwy oraz producenta istniejącego Laboratoryjnego Systemu Informatycznego (LSI) Zamawiającego w każdej z lokalizacji.

Odpowiedź: Zamawiający używa systemu HIS Eskulap firmy Nexus Polska Sp. z o.o. we wszystkich lokalizacjach, systemu LIS Eskulap firmy Nexus w lokalizacjach na ul. Długiej 1/2 i Szamarzewskiego 84, oraz systemu LIS firmy Marcel S.A. w lokalizacjach na ul. Przybyszewskiego 49 i Grunwaldzkiej 55.

Pytanie 4: Dotyczy CZĘŚĆ I_PARAMETRY WYMAGANE WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI (ul. Przybyszewskiego 49, Grunwaldzka 55, Długa 1/2, Szamarzewskiego 84)

Dot. Cześć IA pkt. 1.

1. Czy Zamawiający omyłkowo nie wpisał tu systemu HIS zamiast LIS? Analizatory i systemy zarządzania badaniami są integrowane z systemami LIS. Prosimy o podanie nazw oraz producentów systemów z którymi ma zostać wykonana integracja.

2. Czy Zamawiający posiada stabilną infrastrukturę sieciową pomiędzy wszystkimi lokalizacjami a maszynami wirtualnymi na poziomie maksymalnych czasów odpowiedzi 150 ms?

Odpowiedź:

Ad. 1. Patrz odpowiedź do pytania 3.

Ad. 2. Tak.

Pytanie 5: Dotyczy CZĘŚCI I PARAMETRY WYMAGANE WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, pkt. 2 Wymagania odczynnikowe, pkt. 2.4:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania odczynnika do oznaczania białka CRP o zakresie liniowości 0,6-350 mg/L i LoQ 0,6 mg/L?

Jeśli nie, czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania dwóch odczynników z których jeden charakteryzuje się zakresem liniowości 0,6-350 mg/L i LoQ 0,6 mg/L a drugi zakresem 0,15-20 mg/L i LoQ 0,3 mg/L? Prosimy o podanie procenta lub ilości próbek dla których wymagany jest pomiar w niskich zakresach (LoQ 0,5 mg/L)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania odczynnika do oznaczania białka CRP o zakresie liniowości 0,6-350 mg/L i LoQ 0,6 mg/L. Jednocześnie Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 2 odczynników, których wspólne zastosowanie pozwoli uzyskać wymagane wartości jak wyżej.

Pytanie 6: Dotyczy części I, parametrów wymaganych wspólnych dla wszystkich lokalizacji, punkt 1.18.5:

Czy Zamawiający przyzna równoważnie punkty za rozwiązanie wykorzystujące kody kreskowe 2D? Rozwiązanie to umożliwi włączenie do systemu produkty większej liczby dostawców bez dodatkowych kosztów związanych z drukowaniem/oklejaniem kodami RFID?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie przyzna punktów za rozwiązanie wykorzystujące kody kreskowe 2D.

Pytanie 7: Dotyczy części I, parametrów wymaganych wspólnych dla wszystkich lokalizacji, punkt 1.18.5:

Czy Zamawiający będzie wymagał zapewnienie w cenie oferty dodatkowych kodów RFID do oklejania materiałów innych producentów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie będzie wymagał.

Pytanie 8: Dotyczy CZĘŚCI I PARAMETRY WYMAGANE WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, pkt. 3.2 Kontrola wewnątrzlaboratoryjna, ppkt. 3.2.2:

W związku z wymogiem pkt. 3.2.6 czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania oprogramowania od dostawcy niezależnych materiałów kontrolnych, natomiast sam materiał będzie pochodził od producenta odczynników wyszczególnionych i opisanych w ulotkach metodycznych?

Uzasadnienie: Zgodnie z obowiązującym rozporządzeniem MZiOŚ z dn. 13 września 2016 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (Dz.U. z 11 października 2016 r., poz. 1665) oraz zasadami GLP (Good Laboratory Practice) nie ma wymogu oznaczania materiału kontrolnego od niezależnego producenta/dostawcy (punkt 7 Załącznika nr 1 do ww. rozporządzenia „Zapewnienie jakości badań laboratoryjnych”). Natomiast zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych Art. 1 pkt. 27 Zamawiający jest zobowiązany jako użytkownik do używania produktów zgodnie z opisem „przewidziane zastosowanie - użycie, do którego produkt jest przeznaczony zgodnie z danymi dostarczonymi przez wytwórcę w oznakowaniu, instrukcjach używania lub materiałach promocyjnych”. Postawiony wymóg nie znajduje uzasadnienia i jest jedynie ograniczeniem możliwości zaoferowania produktów zgodnie z zapisami ulotki produktowej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga „rozbudowania modułu kontroli wewnątrzlaboratoryjnej, poprzez zintegrowanie z oprogramowaniem pochodzącym od producenta zaoferowanych niezależnych materiałów kontrolnych”. Tylko takie rozwiązanie według najlepszej wiedzy Zamawiającego, umożliwi oprócz innych pomocnych funkcjonalności opisanych wymogami pozyskanie miesięcznych raportów międzylaboratoryjnych (zgodnie z wymogiem w ppkt 3.2.5). Zamawiający doprecyzowuje, że zapis w pkt 3.2.6 odnosi się do materiałów kontrolnych stosowanych przez Zamawiającego w laboratoriach USK dla innych badań, które nie są przedmiotem obecnego postępowania, a Zamawiający chce skorzystać z „narzędzi” oprogramowania dla ułatwienia sobie prowadzenia wymaganej dokumentacji kontroli jakości prowadzonej w laboratorium.

Pytanie 9: Dotyczy CZĘŚCI I PARAMETRY WYMAGANE WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, pkt. 3 Wymagania inne, pkt. 3.17 i 3.19 Kontrola zewnątrzlaboratoryjna:

Prosimy o doprecyzowanie w jaki sposób Wykonawca ma uwzględnić powyższy punkt w kalkulacji? Czy należy doliczyć jakiś procent materiałów kalibracyjnych i kontrolnych na dodatkowe powtórki?

Odpowiedź: Zamawiający nie może przewidzieć liczby awarii analizatorów i ewentualnych niezgodności. Zamawiający zakłada, że potencjalny Wykonawca, na podstawie własnych dotychczasowych doświadczeń potrafi oszacować „dodatkowe” koszty wynikające ze średniej liczby awarii.

Pytanie 10: Dotyczy CZĘŚCI I PARAMETRY WYMAGANE WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI pkt.2. WYMAGANIA ODCZYNNIKOWE ppkt. 2.9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie wraz z przedmiotem zamówienia, materiałów w języku polskim, niezbędnych do przygotowania procedur badawczych w formie pdf? Jest to podyktowane względami bezpieczeństwa oraz zachowania oryginalnego brzmienia informacji w nich zawartych, za które firma Roche ponosi prawną odpowiedzialność.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis - CZĘŚĆ I PARAMETRY WYMAGANE WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI pkt 2. WYMAGANIA ODCZYNNIKOWE ppkt 2.9:

2.9	Zamawiający wymaga dostarczenia materiałów w języku polskim, niezbędnych do przygotowania procedur badawczych <u>w formie PDF</u> wraz z przedmiotem zamówienia. <i>Zgodnie z RMZ z dnia 23 marca 2006 z późniejszymi zmianami w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych załącznik 1. Punkt 6.3.</i>	TAK		
------------	---	-----	--	--

Pytanie 11: Dotyczy CZĘŚCI I PARAMETRY WYMAGANE WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, pkt. 3.2 Kontrola wewnątrzlaboratoryjna, ppkt. 3.2.8

Czy Zamawiający oceni równocennie rozwiązanie gdzie dla części parametrów materiał kontrolny po przelaniu do odpowiednich probówek / naczynek dostarczonych przez Wykonawcę będzie identyfikowany jednoznacznie poprzez kody kreskowe lub przypisane pozycje w statywach?

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że rozwiązaniem pożądanym i odpowiednio ocenianym jest rozwiązanie „Materiały kontrolne konfekcjonowane w probówkach z kodem kreskowym typu „ładuj i używaj”. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, aby część materiałów kontrolnych była identyfikowana przez kody kreskowe na probówkach/naczynkach dostarczanych przez Wykonawcę, jednak nie ocenia tego rozwiązania jako równocennego.

Pytanie 12: Dotyczy CZĘŚCI II PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI CENTRALNE LABORATORIUM ANALITYCZO-BIOCHEMICZNE (ul. Przybyszewskiego 49), pkt. I

Dzierżawa na okres 36 miesięcy systemu zintegrowanego do oznaczeń z zakresu chemii klinicznej, pkt. 1.2 oraz CZĘŚCI III PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI CENTRALNE LABORATORIUM PRZY SOR (ul. Grunwaldzka 55), pkt. I Dzierżawa na okres 36 miesięcy systemu zintegrowanego do oznaczeń z zakresu chemii klinicznej, pkt. 1.2:

1. Czy Zamawiający mógłby wyjaśnić na czym ma polegać **brak ingerencji** Operatora na **jakimkolwiek etapie procesu**?
2. Prosimy o usunięcie części wymogu jako niejasnej i pozostawienie warunku w postaci “System w pełni automatyczny”?

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający doprecyzowuje, że zapis „brak ingerencji Operatora na jakimkolwiek etapie procesu” odnosi się do rutynowej pracy, kiedy to po wstawieniu odwirowanej próbki do „modułu wejścia”/sortera, próbka po zakończeniu badań może być odebrana w „module wyjścia”/archiwum.

Ad.2. Zamawiający wyraża zgodę na propozycję Wykonawcy i dokonuje modyfikacji CZĘŚĆ II pkt 1.2 „System w pełni automatyczny”.

Pytanie 13: Dotyczy CZĘŚCI II PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI CENTRALNE LABORATORIUM ANALITYCZO-BIOCHEMICZNE (ul. Przybyszewskiego 49), pkt. 2 Cześć Preanalityczna, p. 2.6.:

Czy Zamawiający oceni równocennie rozwiązanie, polegające na wyjściu próbek w przypadku braku zleceń Reflex testów, rozcieńczeń lub dodatkowych reguł sortowania do modułu wyjścia w analizatorze?

Odpowiedź: Zamawiający nie oceni opisanego przez Wykonawcę rozwiązania zawartego w pytaniu za równocenne.

Pytanie 14: Dotyczy CZĘŚCI II PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI CENTRALNE LABORATORIUM ANALITYCZO-BIOCHEMICZNE (ul. Przybyszewskiego 49), pkt. I Dzierżawa na okres 36 miesięcy systemu zintegrowanego do oznaczeń z zakresu chemii klinicznej, pkt. 3 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 3.1, 3.5 i 3.7:

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaistniała oczywista omyłka, użycia liczby mnogiej w opisie modułu biochemicznego (ppkt. 3.5 i 3.7), gdyż wymogiem Zamawiającego jest zaoferowanie **jednego** modułu biochemicznego (ppkt. 3.1)?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że nastąpiła oczywista omyłka w przypadku użycia liczby mnogiej w punktach 3.5 i 3.7., Zamawiający potwierdza, że wymaga zaoferowania jednego modułu biochemicznego.

Pytanie 15: Dotyczy CZĘŚCI II PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI CENTRALNE LABORATORIUM ANALITYCZO-BIOCHEMICZNE (ul. Przybyszewskiego 49), pkt. I Dzierżawa na okres 36 miesięcy systemu zintegrowanego do oznaczeń z zakresu chemii klinicznej, pkt. 3 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 3.8 oraz CZĘŚĆ IV PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI LABORATORIUM Nr 1, (ul. Długa 1/2), pkt. 2 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 2.8 oraz CZĘŚĆ V PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI LABORATORIUM Nr 2 (ul. Szamarzewskiego 84), pkt. A Dzierżawa na okres 36 miesięcy zintegrowanego systemu do oznaczeń z zakresu chemii klinicznej, pkt. 3 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 3.9 :

1. Prosimy o wyjaśnienie czy powyższy wymóg dotyczy możliwości użycia odczynników dla parametrów nie wyszczególnionych w formularzu cenowym?
2. W celu zapewnienia naczynek/ kartridży pozwalających na użycie odczynników zewnętrznych, czy Zamawiający może doprecyzować ich przewidywane ilości dla wszystkich lokalizacji lub procent tych ilości?

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający wyjaśnia, że powyższy wymóg dotyczy możliwości użycia odczynników niewyszczególnionych, jak i wyszczególnionych w formularzu cenowym.

Ad. 2. Dla oszacowania liczby Wykonawca powinien przyjąć po 5 różnych testów w każdej lokalizacji, dla których „naczynka/kartridże” wymieniane będą co 3 miesiące.

Pytanie 16: Dotyczy CZĘŚCI II PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI CENTRALNE LABORATORIUM ANALITYCZO-BIOCHEMICZNE (ul. Przybyszewskiego 49), pkt. I Dzierżawa na okres 36 miesięcy systemu zintegrowanego do oznaczeń z zakresu chemii klinicznej, pkt. 3 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 3.11 oraz CZĘŚCI III PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI CENTRALNE LABORATORIUM PRZY SOR (ul. Grunwaldzka 55), pkt. I Dzierżawa na okres 36 miesięcy systemu zintegrowanego do oznaczeń z zakresu chemii klinicznej, pkt. 3 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 3.8 oraz CZĘŚCI IV PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI LABORATORIUM Nr 1 (ul. Długa 1/2), pkt. I Dzierżawa na okres 36 miesięcy zintegrowanego systemu do oznaczeń z zakresu chemii klinicznej, pkt. 2 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 2.10 oraz CZĘŚCI V PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI LABORATORIUM Nr 2 (ul. Szamarzewskiego 84), pkt. A Dzierżawa na okres 36 miesięcy zintegrowanego systemu do oznaczeń z zakresu chemii klinicznej, pkt. 3 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 3.11 :

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora który daje możliwość załadunku odczynników bez przerywania wykonywania badań, natomiast dwa odczynniki systemowe wymagają uruchomienia trybu “wstrzymanie pobierania statywów” który trwa nie dłużej niż 5 min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taki analizator, jednak pod warunkiem, że wspomniane „dwa odczynniki systemowe” są doładowywane nie częściej niż raz na dobę.

Pytanie 17: Dotyczy CZĘŚCI II PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI CENTRALNE LABORATORIUM ANALITYCZO-BIOCHEMICZNE (ul. Przybyszewskiego 49), pkt. I Dzierżawa na okres 36 miesięcy systemu zintegrowanego do oznaczeń z zakresu chemii klinicznej, pkt. 3 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 3.4 oraz CZĘŚĆ III PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI CENTRALNE LABORATORIUM PRZY SOR (ul. Grunwaldzka 55), pkt. I Dzierżawa na okres 36 miesięcy systemu zintegrowanego do oznaczeń z zakresu chemii klinicznej, pkt. 3 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 3.3 oraz CZĘŚCI V PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI LABORATORIUM Nr 2 (ul. Szamarzewskiego 84), pkt. A Dzierżawa na okres 36 miesięcy zintegrowanego systemu do oznaczeń z zakresu chemii klinicznej, pkt. 3 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 3.5 :

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaoferowania we wszystkich lokalizacjach analizatorów (modułów/ części analitycznych) pracujących w oparciu o te same odczynniki, materiały zużywalne oraz oprogramowanie?

Jeśli tak, czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatorów pracujących na tych samych odczynnikach, natomiast odnośnie materiałów zużywalne, systemy te różnią się kilkoma materiałami i sposobem ich konfekcjonowania, przez co posiadają inne numery katalogowe?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania we wszystkich lokalizacjach (ul. Przybyszewskiego 49, ul. Grunwaldzka 55, ul. Szamarzewskiego 84, ul. Długa ½) analizatorów (modułów/części analitycznych) pracujących w oparciu o te same odczynniki,

co najmniej w 80%. Zamawiający jednak dopuszcza maksymalnie do kilku materiałów zużywalnych, które różnią się sposobem ich konfekcjonowania przez co mogą posiadać inne numery katalogowe.

Pytanie 18: Dotyczy CZĘŚCI II PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI CENTRALNE LABORATORIUM ANALITYCZO-BIOCHEMICZNE (ul. Przybyszewskiego 49), pkt. I Dzierżawa na okres 36 miesięcy systemu zintegrowanego do oznaczeń z zakresu chemii klinicznej, pkt. 3 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 3.14.1:

Czy Zamawiający oceni równocennie dla oferowanych analizatorów w lokalizacji łączne zużycie wody oczyszczonej podczas rutynowej pracy było nie większe niż 95 litrów/godz.”? Zgodnie z warunkiem w p. 3.14 Wykonawca zapewni na swój koszt instalację stacji uzdatniania wody o parametrach i wydajności wymaganych przez zaoferowane analizatory, podawanie uzdatnionej wody bezpośrednio do analizatorów, odprowadzenie ścieków do kanalizacji oraz regularną dostawę materiałów zużywalnych i serwisowanie na koszt Wykonawcy.

Odpowiedź: Parametr oceniany w Części II podpunkcie 3.14.1 w zakresie łącznego zużycia wody oczyszczonej podczas rutynowej pracy przez oferowane analizatory nie większe niż 50 litrów/godz. jest znacząco odbiegający od zaproponowanego przez Wykonawcę w pytaniu (parametru nie większe niż 95 litrów/godz.) i nie może być przez Zamawiającego oceniony równocennie.

Pytanie 19: Dotyczy CZĘŚCI IV PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI LABORATORIUM Nr 1, (ul. Długa 1/2), pkt. 2 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 2.3:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora, w którym wydajność modułu biochemicznego wynosiła 300 testów / godz. dla testów fotometrycznych bez ISE?

Odpowiedź: Nie. Zmniejszenie wydajności do 300 testów bez ISE/godz., tj. do 50% wydajności wskazanej przez Zamawiającego, nie zapewni wykonania badań laboratoryjnych w godzinach porannych/przedpołudniowych w wymaganym czasie. Jakikolwiek opóźnienie w dostępie klinicystów do wyników badań będzie skutkowało w tej lokalizacji zaburzeniem organizacji pracy na oddziałach, w tym oddziałach zabiegowych i spowodować może potencjalnie zagrożenie zdrowia lub życia pacjenta. Wycinkowa, jednotygodniowa analiza „work-flow” w listopadzie 2022 r. wykazała maksymalne obciążenie od 460 do 490 badań/godz.

Pytanie 20: Dotyczy CZĘŚCI IV PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI LABORATORIUM Nr 1, (ul. Długa 1/2), pkt. 2 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 2.7:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania modułu biochemicznego dysponującego minimum 40 miejscami odczynnikowymi? Jest to ilość adekwatna do ilości parametrów fotometrycznych wykonywanych w Laboratorium.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści, gdyż proponowana liczba 40 miejsc odczynnikowych nie zabezpiecza wymaganych co najmniej 42 różnych badań w module biochemicznym (patrz Załącznik: Rodzaj i liczba badań w lokalizacjach oraz Załącznik: Kontrola wewnętrzna Harmonogram) i nie zabezpiecza dodatkowych 10 miejsc na odczynniki zewnętrzne, które są wymagane przez Zamawiającego.

Pytanie 21: Dotyczy CZĘŚCI IV PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI LABORATORIUM Nr 1, (ul. Długa 1/2), pkt. 2 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 2.7:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania modułu immunochemicznego dysponującego minimum 25 miejscami odczynnikowymi? Jest to ilość adekwatna do ilości parametrów immunochemicznych wykonywanych w Laboratorium.

Odpowiedź: Nie, gdyż Zamawiający wymaga więcej niż 25 różnych testów w module immunochemicznym (patrz „Załącznik do SWZ – liczba badań w lokalizacjach”).

Pytanie 22: Dotyczy CZĘŚCI IV PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI LABORATORIUM Nr 1, (ul. Długa 1/2), pkt. 2 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 2.10:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora w którym dostawianie odczynników (możliwy załadunek 5-ciu odczynników na raz) odbywa się w trybie “wstrzymanie pobierania statywów” trwającym nie dłużej niż 5 min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko w zakresie odpowiedzi na pytanie nr 16. W pozostałym zakresie Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23: Dotyczy CZĘŚCI V PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI LABORATORIUM Nr 2 (ul. Szamarzewskiego 84), pkt. A Dzierżawa na okres 36 miesięcy zintegrowanego systemu do oznaczeń z zakresu chemii klinicznej, pkt. 3 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 3.1 i 3.3 :

Zamawiający w ppkt. 3.1 określił wymóg wydajności modułu biochemicznego - **minimum 1700 testów / godz.** - realizowanych przez **2 analizatory biochemiczne.**

Natomiast w ppkt. 3.3 wydajność dla jednego modułu biochemicznego została określona na **minimum 1200 testów / godz.**

W związku z rozbieżnością w podaniu wymaganych wydajności modułów biochemicznych / oznaczenia fotometryczne, bez ISE, prosimy Zamawiającego o sprostowanie oczywistej omyłki poprzez zmianę wydajności określonej w ppkt. 3.3 dla pojedynczego modułu na minimum 850 testów / godz. ? Będzie to zgodne z wymogiem ppkt. 3.1 oraz ppkt. 3.4 zgodnie z którym Zamawiający oceni i przyzna punkty rozwiązaniu o wyższej wydajności.

Odpowiedź: Wymogi zawarte w ppkt. 3.1-3.4 zawierają poprawne dane i zostały przedstawione w myśl zasady: od ogółu do szczegółu:

W ppkt.3.1 Zamawiający określa całkowitą wydajność analiz biochemicznych (bez ISE oraz ISE) realizowaną przez dwa analizatory biochemiczne, tj. obejmującą minimum 1700 testów/godz. bez ISE i min. 1200 testów/godz. ISE.

W ppkt.3.2 Zamawiający określa wydajność analizatora immunochemicznego min. 200 testów/godz.

W ppkt.3.3 Zamawiający zastosował termin „automatyczny system zintegrowany” dla określenia zestawu: analizator biochemiczny + analizator immunochemiczny. Parametrem wymaganym jest automatyczny system zintegrowany złożony z 1 analizatora biochemicznego i 1 analizatora immunochemicznego, zapewniający wydajność min.:

- 1200 testów/godz. dla analiz biochemicznych bez ISE i 600 testów/ godz. dla ISE;

- 200 testów/godz. dla analiz immunochemicznych.

Przy takim rozwiązaniu, dla drugiego analizatora biochemicznego „pozostaje” min. 500 testów bez ISE/godz. i min. 600 testów ISE/godz.

W ppkt.3.4 Zamawiający przedstawia możliwość uzyskania dodatkowych punktów. W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje „automatyczny system zintegrowany” obejmujący:

- moduł biochemiczny o wydajności min. 1700 testów bez ISE /godz. i min. 1200 testów ISE/godz., realizowany przez dwa analizatory biochemiczne;

- moduł immunochemiczny o wydajności 200 testów/godz. realizowany przez jeden analizator;

tak skomponowany „automatyczny system zintegrowany” zapewni całkowitą wydajność analiz biochemicznych opisaną w ppkt.3.1 i takie rozwiązanie zyska dodatkowe punkty.

Pytanie 24: Dotyczy CZĘŚCI V PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI LABORATORIUM Nr 2 (ul. Szamarzewskiego 84), pkt. A Dzierżawa na okres 36 miesięcy zintegrowanego systemu do oznaczeń z zakresu chemii klinicznej, pkt. 3 CZĘŚĆ ANALITYCZNA, ppkt. 3.16.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dla oferowanego systemu zintegrowanego łączne zużycie wody oczyszczonej podczas rutynowej pracy było nie większe niż 65 litrów/godz.”? Zgodnie z warunkiem w p. 3.15 Wykonawca zapewni na swój koszt instalację stacji uzdatniania wody o parametrach i wydajności wymaganych przez zaoferowane analizatory, podawanie uzdatnionej wody bezpośrednio do analizatorów, odprowadzenie ścieków do kanalizacji oraz regularną dostawę materiałów zużywalnych i serwisowanie na koszt Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa pkt 3.16 w CZĘŚCI V PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI LABORATORIUM Nr 2 (ul. Szamarzewskiego 84).

Pytanie 25: Dotyczy Formularza ofertowo-cenowego, poz. 87:

Ze względu na posiadanie w ofercie kilku rodzajów testów prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający zamierza stosować test Gonadotropina kosmówkowa podjednostka Beta (Beta HCG) jako test ciążyowy, czy jako marker nowotworowy w chorobach trofoblastu oraz w ginekologii onkologicznej czy jako test do oceny ryzyka trisomii 21 pary (zespół Downa) podczas pierwszego trymestru ciąży?

Odpowiedź: Zamawiający zamierza stosować jeden test do pomiaru beta HCG we krwi dopuszcza, ale nie wymaga udokumentowania jego przydatności w sytuacjach klinicznych wskazanych w zapytaniu.

Pytanie 26: Dotyczy Formularza ofertowo-cenowego, poz. 112:

Ze względu na posiadanie w ofercie kilku rodzajów testów PTH prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania odczynnika do oznaczania PTH 3 generacji?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, że wymaga testu PTH równoważnego z testem PTH intact.

Pytanie 27: Dotyczy Załącznika do SWZ - Opis przedmiotu zamówienia, CZĘŚĆ II_ PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI CENTRALNE LABORATORIUM ANALITYCZNO-BIOCHEMICZNE (ul. Przybyszewskiego 49), pkt 7.1:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wirówki z wirnikiem horyzontalnym o max przyspieszeniu 3533 g i koszami o pojemności 4x 750 ml oraz wagą urządzenia 114 kg, zachowując pozostałe wymagane parametry graniczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wirówkę z zaproponowanymi przez Wykonawcę parametrami w zapytaniu z zachowaniem pozostałych wymagań określonych przez Zamawiającego.

Pytanie 28: Dotyczy CZĘŚĆ V_ PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI LABORATORIUM NR 2, ul. Szamarzewskiego 84., Część Preanalityczna pkt 2.2:

Czy pomieszczenie 1.60 może być wykorzystane przez Wykonawcę i dostawcę urządzeń?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 29: Dotyczy CZĘŚĆ V_ PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI LABORATORIUM NR 2, ul. Szamarzewskiego 84., Część Preanalityczna pkt 2.2:

Czy pomieszczenie 1.61 może być wykorzystane przez Wykonawcę i dostawcę urządzeń?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wykorzystanie pomieszczenia 1.61, np. w przypadku oferty dotyczącej sortera, przy spełnieniu wszystkich elementów wymogu zawartego w ppkt. 2.2.

Pytanie 30: Dotyczy CZĘŚĆ V_ PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI LABORATORIUM NR 2, ul. Szamarzewskiego 84., Część Preanalityczna pkt 2.2:

Czy istnieje możliwość likwidacji ścianki między pomieszczeniami 1.60 i 1.61?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 31: Dotyczy CZĘŚĆ V_ PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI LABORATORIUM NR 2, ul. Szamarzewskiego 84., Część Preanalityczna pkt 2.2:

Czy istnieje możliwość likwidacji ścianki między pomieszczeniami 1.61 i 1.62?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 32: Dotyczy UMOWY:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy? Wykonawca nie ma wpływu na osoby korzystające z utworzonego magazynu, czy na czynniki powodujące ewentualne roszczenia Zamawiającego co do jakości przedmiotu umowy. Ubezpieczenie Magazynu powinno zostać po stronie Zamawiającego. Wskazujemy, że w przypadku konieczności ubezpieczenia magazynu przez Wykonawcę wszelkie koszty będą podlegały w kalkulowaniu Par.2 ust. 19 do ceny ofertowej, co nie jest finalnie zjawiskiem korzystnym dla Zamawiającego.
2. par.2 ust. 21 lit. C oraz par. 6 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostarczone zostały dokumenty elektronicznie w załączniku do wiadomości e mail lub udostępnione na stronie internetowej ?
3. par. 5A W projekcie umowy, zawarto postanowienia przewidujące waloryzację wynagrodzenia wykonawcy. Zostały one jednak sformułowane w taki sposób, że w przypadku umowy, która może być zawarta w wyniku tego postępowania przetargowego, waloryzacja wynagrodzenia będzie w praktyce niemożliwa z uwagi na to, że jej warunki wstępne nie mogą zaistnieć lub będzie miała pomijalną wartość. Takie sformułowanie postanowień powoduje, że mają one pozorny charakter, a zatem ich umieszczenie stanowi obejście normy wynikającej z art. 439 Prawa zamówień publicznych, która wymaga zamieszczenia skutecznych postanowień waloryzacyjnych.

Czy wobec powyższego Zamawiający wprowadziłby do wzoru umowy zaproponowaną poniżej treść postanowień waloryzacyjnych zgodnych z art. 439 PZP, które dzielą koszty wzrostu cen pomiędzy zamawiającego i wykonawcę?

1. Strony zobowiązują się dokonywać zmian wynagrodzenia należnego Wykonawcy z tytułu dostawy określonych w Umowie produktów (w szczególności odczynników, materiałów zużywalnych, części zamiennych) określonego w §2 Umowy oraz w załącznikach do niej („Waloryzacja”), w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia („Zmiana cen”).
2. Waloryzacja dokonywana będzie w oparciu o wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem w stosunku do kwartału poprzedniego, publikowany co kwartał przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego („GUS”) na podstawie art. 25 ust. 11 ustawy z dnia 17 grudnia 1998 r. o emeryturach i rentach z Funduszu Ubezpieczeń Społecznych („Wskaźnik”).
3. Przyjmuje się, że Zmiana cen nastąpiła, jeżeli Wskaźnik osiągnął wartość większą lub równą 3%.
4. Przyjmuje się, że Zmiana cen wpływa na koszt wykonania Zamówienia odpowiednio do wysokości Wskaźnika, przy czym Waloryzacja następować będzie w wysokości wynoszącej połowę Wskaźnika.

5. Waloryzacja następować będzie co 3 miesiące, przy czym pierwsza waloryzacja nastąpi po 6 miesiącach od zawarcia Umowy.
 6. W dniu, w którym zgodnie z ust. 5 następuje Waloryzacja, zmienia się wynagrodzenie w zakresie wskazanym w ust. 1, biorąc pod uwagę wartość Wskaźnika ostatnio opublikowaną przez Prezesa GUS, o ile wartość ta będzie większa lub równa wartości wskazanej w ust. 3. Odpowiednio zmienione zostają ceny poszczególnych pozycji załącznika asortymentowo-cenowego.
 7. W razie potrzeby, przy wyliczaniu Waloryzacji, ceny zaokrągla się w dół do pełnych groszy.
 8. W przypadku drugiej i kolejnych Waloryzacji, cenami wyjściowymi, które będą waloryzowane, będą ceny powstałe w wyniku poprzedniej Waloryzacji, z uwzględnieniem ewentualnych zmian jakie od czasu poprzedniej Waloryzacji zostały dokonane w drodze aneksów do Umowy.
 9. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1, może się zmienić w wyniku zastosowania wszystkich Waloryzacji o maksymalnie 50% pierwotnej wartości Umowy.
 10. Waloryzacja, o której mowa w niniejszym paragrafie nie wymaga aneksu do Umowy. Po Waloryzacji, w razie potrzeby, Wykonawca przekaże Zamawiającemu załącznik asortymentowo-cenowy zmieniony zgodnie z niniejszym paragrafem.
4. par.7A ust. 2 oraz ust. 12 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu ubezpieczenia aparatury określonego w niniejszym postanowieniu umowy?
- Uzasadnienie: Ubezpieczenie urządzenia leży w strefie autonomicznych uprawnień Wykonawcy jako właściciela przedmiotu dzierżawy, dlatego umowa pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym nie powinna regulować tej kwestii.*
5. par.7A. ust. .8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zrezygnować z wersji pisemnej instrukcji i pozostać przy formie elektronicznej tj. pliku przesyłanego w email lub udostępnionego na stronie internetowej? Rozwiązanie takie należy uznać za optymalniejsze z punktu widzenia zrównoważonego rozwoju, zapewniające Zamawiającemu bieżący i nieograniczony dostęp, zwłaszcza wobec postępującego procesu elektroniczacji.
6. Par. 7A ust, 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie "Testy będą wykonane tylko w zakresie sprawdzenia poprawności działania aparatu i prawidłowości otrzymanego wyniku w ramach wynagrodzenia umownego".?
7. par.7B ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie brzmienia: „albo dostarczy urządzenie zastępcze”?
- Uzasadnienie: Dostawa analizatora zastępczego umożliwi zachowanie ciągłości badań, w razie przedłużającej się awarii.*
8. par. 10 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę 5000 zł na 500 zł za każdy dzień niemożności wykonania badania? Wskazana kara wydaje się kwotą znacząco wygórowaną, szczególnie, że Zamawiający zakłada naliczenie kary zgodnie z ust. 3 niniejszego paragrafu, wszelkie ryzyka finansowe mogą podlegać wkalkulowaniu w cenę oferty co ostatecznie jest zjawiskiem niekorzystnym dla Zamawiającego.
9. par.10.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę przesłanki naliczenia kary umownej za odstąpienie „z przyczyn zawnionych 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.*
10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dotyczącego 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 miało charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.*
11. par. 10 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10 000 zł na 1000 zł za każdy tydzień zwłoki?
12. par. 10 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 800 zł na 100 zł za każdą godzinę zwłoki?
13. par. 10 ust. 7 Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie "do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody"? Ewentualnie dodanie: „wyłączona jest odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu utraconych korzyści”?
14. par. 11 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie na końcu postanowienia fragmentu „po uprzednim wezwaniu dodatkowym i wyznaczeniu Wykonawcy dodatkowego terminu co najmniej 5 dni roboczych.”?
- Odstąpienie, nawet częściowe, może skutkować po stronie Zamawiającego potrzebą zmiany wykonawcy. Jednocześnie procedura naprawcza może skutecznie zapobiegać tego rodzaju przypadkom, umożliwiając dokończenie współpracy stron.
15. Par.1 ust. 12 i Par. 8 ust.2 Prosimy o wyjaśnienie, w jaki sposób Zamawiający wykaże koszty za usługę dzierżawy za 1 miesiąc przy uruchomieniu Prawa opcji I lub II, jeżeli formularz cenowy nie obejmuje kosztów Prawa opcji?

Odpowiedź:

Ad. 1 - Zamawiający dokonuje modyfikacji Projektu umowy w § 2 ust. 19 i nadaje mu nowe brzmienie:

19. Zamawiający ubezpieczy Przedmiot Umowy w Magazynie.

Ad. 2 – Zamawiający dokonuje modyfikacji § 2 ust. 21 lit. c), jak niżej:

c) certyfikatów CE IVD dotyczących zaoferowanego Przedmiotu umowy, o ile są wymagane, stosować się będzie odpowiednio zasady udostępniania określone w lit. b).

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację § 6 ust. 2 projektu umowy.

Ad. 3 – Zamawiający dokonuje zmiany brzmienia § 5A [Klauzula waloryzacyjna do umowy] i nadaje nowe brzmienie, jak niżej:

§5A [Klauzula waloryzacyjna do Umowy]

1. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, o którym mowa w § 8 ust. 1 Umowy (podwyższenie lub obniżenie) w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją Przedmiotu umowy (waloryzacja), jednak przy zachowaniu poniższych zasad:
 - a) Wysokość wynagrodzenia Wykonawcy, o którym mowa w § 8 ust. 1 Umowy może ulec zmianie w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów określonych wskaźnikiem cen towarów i usług konsumpcyjnych, które ogłaszany jest w Komunikacie Prezesa Głównego Urzędu statystycznego w sprawie średniorocznego wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem w roku w stosunku do poprzedniego roku,
 - b) Wynagrodzenie, o którym mowa w § 8 ust. 1 Umowy będzie podlegało waloryzacji raz w roku, pierwszy raz po roku obowiązywania Umowy, gdy poziom cen towarów i usług, o którym mowa w pkt a) ulegnie zmianie o 5 pkt procentowych w stosunku do wskaźnika, jaki był ogłoszony dla początkowego terminu ustalenia zmiany wynagrodzenia, jakim jest dzień zawarcia Umowy,
 - c) Wynagrodzenie, o którym mowa w § 8 ust. 1 Umowy będzie podlegało waloryzacji o wskaźnik wzrostu cen towarów i usług, o jakim mowa w pkt a) maksymalnie do 10 % wartości wynagrodzenia, o którym mowa w § 8 ust. 1 Umowy,
 - d) Wykonawca będzie uprawniony do waloryzacji wynagrodzenia, o którym mowa w § 8 ust. 1 Umowy wyłącznie w sytuacji wykazania Zamawiającemu, że wzrost cen towarów i usług ma wpływ na wzrost kosztów związanych z realizacją Przedmiotu umowy, a w szczególności wykazania, że na dzień zaistnienia podstaw do waloryzacji, cena wskazana w ofercie Wykonawcy jest niższa aniżeli cena, która zostałaby ustalona przy uwzględnieniu aktualnego wskaźnika wzrostu cen towarów i usług, o którym mowa w pkt a),
 - e) Zmiana wysokości wynagrodzenia, o którym mowa w § 8 ust. 1 Umowy opisana w niniejszym paragrafie następuje w przypadku ziszczenia się warunków określonych w pkt a)-d),
 - f) Postanowień umownych wskazanych w § 5A umowy (waloryzacja) nie stosuje się od chwili osiągnięcia limitu wysokości waloryzacji, o którym mowa w pkt c).
2. W sytuacji wzrostu cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją Przedmiotu umowy powyżej poziomu, o jakim mowa w ust. 1 pkt b), Wykonawca uprawniony jest do złożenia pisemnego wniosku o zmianę umowy w zakresie dokonania umownej waloryzacji wynagrodzenia, o którym mowa w § 8 ust. 1 Umowy. Wniosek o zmianę umowy powinien zawierać wyczerpujące uzasadnienie faktyczne i prawne co do możliwości dokonania zmiany umowy w przedmiocie zmiany wynagrodzenia, o którym mowa w § 8 ust. 1 Umowy oraz powinien zawierać dokładne wyliczenie wynagrodzenia Wykonawcy po zmianie umowy w oparciu o wskaźnik wzrostu cen towarów i usług, o jakim mowa w ust. 1 pkt a).
3. Strony przyjmują, że w przypadku spadku cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją Przedmiotu umowy poniżej poziomu, o jakim mowa w ust. 1 pkt b), Zamawiający jest uprawniony złożyć pisemny wniosek do Wykonawcy, aby ten przygotował swoje stanowisko w kwestii spadku cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją Przedmiotu umowy, w którym wykaże spadek cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją Przedmiotu umowy, stosowne wyliczenie wynagrodzenia Wykonawcy po zmianie umowy w oparciu o wskaźnik cen towarów i usług, o jakim mowa w ust. 1 pkt b).
4. Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie z powyższymi postanowieniami zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego Podwykonawcy, z którym zawarł umowę (jeżeli dotyczy).

Ad. 4 – Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 5 - Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 6 - Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 7 - Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 8 – Zamawiający dokonuje modyfikacji wysokości kary umownej z 5.000,00 zł na 1.000,00 zł w § 10 ust. 1 projektu umowy.

Ad. 9 – Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 10 - Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 11 – Zamawiający dokonuje zmiany wysokości kary umownej z 10.000,00 zł na 5.000,00 zł.

Ad. 12 – Zamawiający dokonuje zmiany wysokości kary umownej z 800,00 zł na 500,00 zł.

Ad. 13 – Zamawiający zmienia brzmienie § 10 ust. 7 projektu umowy, jak niżej:

7. Zamawiający może dochodzić od Wykonawcy, na zasadach ogólnych Kodeksu cywilnego, odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa z wyłączeniem utraconych korzyści.

Ad. 14 – Zamawiający dokonuje zmiany brzmienia § 11 ust. 2 projektu umowy, jak niżej:

2. Zamawiający może rozwiązać Umowę przed upływem okresu jej obowiązywania, w trybie natychmiastowym, w przypadku wystąpienia co najmniej jednej z niżej wymienionych okoliczności:

- a) co najmniej dwukrotnej zwłoki w dostarczeniu Przedmiotu umowy przez Wykonawcę w terminie określonym w §4 ust. 2 Umowy,
 - b) co najmniej dwukrotnego dostarczenia przez Wykonawcę Przedmiotu umowy z wadami,
- po uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania Przedmiotu umowy i wyznaczeniu Wykonawcy dodatkowego 5 dniowego (5 dni roboczych) terminu na należyte wykonanie Przedmiotu umowy.

Ad. 15 – Zamawiający wprowadził do dokumentacji postępowania dodatkowe oświadczenie Wykonawcy w zakresie zaoferowania kosztów dzierżawy za 1 miesiąc (odpowiednio za 36 miesięcy) przy uruchomieniu Prawa opcji I.

Pytanie 33: Dotyczy zał. nr 5 Umowa RODO

- 1. par. 3 ust. 2 lit. F Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa "godzin" na "godzin w dni robocze"?
- 2. par. 4 ust. 1 Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie w tym postanowieniu następującego zdania: „Zamawiający poinformuje Wykonawcę o terminie planowanego audytu oraz zakresie jego prowadzenia z przynajmniej 14-dniowym wyprzedzeniem.”
- 3. par. 4 ust. 2 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 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." ?
- 4. par. 8 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. 1. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 2. Zamawiający wyraża zgodę.

Ad. 3. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 4. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 34: Dotyczy Załącznika do SWZ - Opis przedmiotu zamówienia, CZĘŚĆ II_PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI CENTRALNE LABORATORIUM ANALITYCZNO-BIOCHEMICZNE (ul. Przybyszewskiego 49), pkt 9.31:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 2 szt laptopów z matrycą 16", bez wydzielonej klawiatury numerycznej, bez złącza USB z funkcją Power Delivery oraz bez wbudowanej karty sieciowej RJ45 10/100/1000 lub z kartą na złączu USB C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 35: dotyczy zał. do SWZ - Formularz ofertowo-cenowy, pozycja nr 100 (Kalprotektyna w kale).

Czy Zamawiający dopuszcza opcję, aby badania kalprotektyny w kale były wykonywane metodą chemiluminescencji na analizatorze dodatkowym, poza systemem zintegrowanym opisanym w części II Parametry wymagane dla lokalizacji Centralne Laboratorium Analityczno-Biochemiczne (ul. Przybyszewskiego 49)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 36: dotyczy zał. do SWZ Formularz ofertowo-cenowy pozycja 62 (Aldosteron) oraz pozycja 118 (Renina).

Czy Zamawiający wymaga w badaniach Aldosteronu i Reniny zastosowania wskaźnika ADRR- rozwiązanie udokumentowane publikacją naukową?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w badaniach Aldosteronu i Reniny zastosowania wskaźnika ADRR natomiast dopuszcza, ale nie wymaga udokumentowania publikacją naukową.

Pytanie 37: Dotyczy SWZ: 9. WYKAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:

Dotyczy punktu 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie do oferty oświadczenia o posiadaniu deklaracji CE dla odczynników i materiałów zużywalnych oraz dostarczenie przedmiotowych dokumentów wraz z pierwszą dostawą?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 38: Dotyczy SWZ: 9. WYKAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:

Dotyczy punktu 3: Czy Zamawiający wyrazi i zgodę na rezygnację z wymogu wskazania strony oferty i zaznaczenia danych potwierdzających spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego i załączenie do oferty oświadczenia o spełnianiu wymogów swz. Dokumenty producenta w formie katalogów i ulotek, zawierające szczegółowe dane są często nieedytowalnymi plikami pdf.

Odpowiedź: W przypadku opisanym przez Wykonawcę, Zamawiający oczekuje wskazania strony oferty w tabeli „Parametry wymagane” w kolumnie „Parametry oferowane, opis komentarz”.

Pytanie 39: Dotyczy: Wzoru umowy, §1 [Przedmiot Umowy i zasada rozliczeń]

Uprzejmie prosimy o modyfikację zapisów ustępu 8 na następujące: „Zamawiający będzie zamawiał odczynniki w ilości odpowiadającej zapotrzebowaniu Zamawiającego na okres co najmniej 20 dni roboczych, co Wykonawca przyjmuje do akceptującej wiadomości i będzie dokładał należytych starań, by zamówienia realizować w taki sposób, by cel magazynowy opisany powyżej był możliwy do osiągnięcia”. Uzasadnienie: To Zamawiający powinien na własną odpowiedzialność zamawiać określone ilości odczynników; jako gospodarz procesu ma unikalną wiedzę dotyczącą ilości i rodzajów odczynników niezbędnych dla utrzymania ciągłości jego pracy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy, jednak dokonuje modyfikacji w zakresie dni roboczych, w ten sposób, że „20 dni roboczych” zmienia na „15 dni roboczych”. Jednocześnie Zamawiający wprowadza w § 5 pkt 1 ppkt h) w brzmieniu: h) zmiana terminu dostawy z uwagi na zapewnienie ilości odczynników w Magazynie oraz wprowadza zmianę w § 5 pkt 2 dodając ppkt j) w brzmieniu: j) zmiana sposobu zabezpieczenia ilości Przedmiotu Umowy w Magazynie zgodnie z potrzebami Zamawiającego.

Pytanie 40: Dotyczy: Wzoru umowy, §2 [Realizacja Przedmiotu Umowy – warunki dostawy]

1. Dotyczy punktu 6: Mając na uwadze, że umowa będzie wykonywana dla 4 lokalizacji uprzejmie prosimy o informację, czy przewidziane będą 4 magazyny (po jednym dla każdej lokalizacji) czy jeden.

2. Dotyczy punktu 9: Prosimy o informację czy pomieszczenie/pomieszczenia wskazane na magazyn będą posiadały niezbędne wyposażenie - lodówki, chłodziarki, urządzenia pozwalające utrzymać odpowiednie warunki przechowywania.

3. Dotyczy punktu 17: Prosimy o zmianę - tak by Zamawiający dokonywał odbioru i weryfikacji zamówionych na magazyn odczynników. Ewentualne reklamacje powinny być składane po dostawie po uprzedniej weryfikacji ilości i jakości. Jest to powszechnie przyjmowana procedura pozwalająca zabezpieczyć słusze interesy obu stron.

4. **Dotyczy punktu 27:** Prosimy o zmianę na 120 dni. Przedmiotem umowy są różne odczynniki o różnych terminach przydatności do użytku. Jeśli zamawiający życzy sobie zbiorczego określenia terminu to 120 dni jest terminem, który pozwala objąć wszystkie odczynniki będące przedmiotem umowy, uwzględnia także kwestie logistyczne - termin przydatności biegnie już w momencie transportu odczynnika, magazynowania. Termin 120 dni zabezpiecza też interesy Zamawiającego - nie jest krótki i daje margines swobody przy planowaniu zużycia

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający przewiduje trzy magazyny odpowiednio w lokalizacji ul. Długa, ul. Szamarzewskiego i wspólny dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego i ul. Grunwaldzka.

Ad. 2. Zamawiający potwierdza, że pomieszczenia (Magazyn) będzie miało niezbędne wyposażenie dla realizacji umowy.

Ad. 3. Zamawiający dokonuje modyfikacji brzmienia § 2 ust. 17 projektu umowy, jak niżej:

17. Zamawiający będzie dokonywał weryfikacji zamówionego na Magazyn Przedmiotu umowy i jego odbioru. Reklamacje co do ilości Przedmiotu umowy będą składane przez Zamawiającego w formie ustalonej przez Strony po podpisaniu umowy.

Ad. 4. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 41: Dotyczy: Wzoru umowy, §7A [realizacja przedmiotu dzierżawy]

Uprzejmie prosimy o zmianę terminu dokonania pełnej instalacji oraz uruchomienia przedmiotu dzierżawy na 10 tygodni od dnia podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść § 7A ust. 1, jak niżej.

1. Wykonawca dostarczy przedmiot dzierżawy na koszt i ryzyko własne do miejsca wskazanego przez Zamawiającego oraz dokona jego instalacji oraz uruchomienia do 10 tygodni od dnia podpisania umowy z tym, że pełną automatyzację procesów wymaganych przez Zamawiającego Wykonawca zobowiązany jest osiągnąć w terminie 15 tygodni od dnia podpisania umowy. Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć w terminie 3 dni roboczych, licząc od dnia zawarcia umowy, projekt harmonogramu realizacji Przedmiotu umowy, który zatwierdzony zostanie przez Zamawiającego.

Pytanie 42: Dotyczy: Wzoru umowy, §7B [serwis/gwarancja]

1. Prosimy o korektę punktów 1, 2, poprzez usunięcie zapisów dotyczących gwarancji i zastąpienie ich „opieką serwisową”. Zwracamy uwagę, że instytucja gwarancji nie znajduje zastosowania dla dzierżawy (ma zastosowanie np. przy sprzedaży, umów o dzieła itp.).

2. Prosimy o usunięcie wobec powyższego całości treści punktu 4. Uzasadnienie jak wyżej

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje odpowiednio modyfikacji §7B projektu umowy.

Ad. 2. Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje odpowiednio modyfikacji §7B projektu umowy.

Pytanie 43: Dotyczy: Wzoru umowy, §10 [Kary umowne]

1. Uprzejmie prosimy o zmianę wysokości kary umownej z punkcie 1 na 1000 zł za dzień, w którym miała miejsce niemożność wykonania badań przez Zamawiającego.

2. Uprzejmie prosimy o zmianę wysokości kary umownej z punkcie 3 na 400 zł za każde stwierdzone przez Zamawiającego naruszenie.

3. Uprzejmie prosimy o zmianę wysokości kary umownej z punkcie 4 na 400 zł za każdy tydzień zwłoki.

4. Uprzejmie prosimy o zmianę wysokości kary umownej z punkcie 5 na 800 zł za każdy dzień zwłoki.

Uzasadnienie: Wysokość kar umownych przewidziana we wzorze umowy jest znacząco wygórowana i obniżenie ich zbliży postanowienie wzoru umowy w tym zakresie do standardów rynkowych. Zwracamy uwagę, że zgodnie z orzecznictwem zarówno sądów cywilnych (wyrok Sądu Apelacyjnego w Warszawie z 11.10.2016, sygn. akt I ACa 1673/15, wyrok Sądu Najwyższego z 25.11.2016 sygn. Akt V CSK 123/16), jak również Krajowej Izby Odwoławczej (wyrok KIO z 15.02.2018 r), kara umowna, pełniąc funkcje odszkodowawczo – kompensacyjne, nie może być rażąco wygórowana. Zbyt represyjne reguły odpowiedzialności w karach umownych mogą zniechęcać do składania ofert i być przyczyną niewielkiego zainteresowania wykonawców zamówieniem. To z kolei wpłynie na konkurencyjność postępowań, a niekiedy nawet zmusi do ich unieważnienia.

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie 32.

Pytanie 44: Dotyczy punktu 6:

Uprzejmie prosimy o modyfikację zapisów na następujące: „Strony ustalają, że łączna wysokość wszystkich kar umownych określonych w Umowie nie może wynieść więcej niż 20 % wartości netto całkowitego wynagrodzenia umownego Wykonawcy

określonego w § 8 ust. 1 Umowy. Zamawiający może dochodzić od Wykonawcy, na zasadach ogólnych Kodeksu cywilnego, odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, jak również z zastrzeżeniem, że 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, 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 „motywującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Odpowiedź: patrz odpowiedzi na pytanie 32 oraz dokonane modyfikacje w projekcie umowy, a także odpowiedź na pytanie nr 32 Ad. 13.

Pytanie 45: Dotyczy Opisu przedmiotu Zamówienia:

Prosimy o dopuszczenie do postępowania zaproponowanych poniżej rozwiązań (a lub b). Opisany w SWZ przedmiot zamówienia dla lokalizacji Przybyszewskiego i Grunwaldzka możliwy jest do zaoferowania tylko przez jednego dostawcę – firmę Roche. Dopuszczenie firmy Siemens, poprzez zgodę na zaproponowane rozwiązanie, pozwoli Zamawiającemu zachować konkurencyjność postępowania i wybrać ofertę o najkorzystniejszym bilansie ceny i funkcjonalności. a. Dotyczy lokalizacji Przybyszewskiego, pkt. 1 oraz 2.2 oraz lokalizacji Grunwaldzka, pkt. 1 oraz 2.2: Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie systemu zintegrowanego składającego się z:

- osobnego sortera, posiadającego wszystkie wymienione w SWZ funkcjonalności części preanalizacyjnej i postanalizacyjnej,
- osobnego automatycznego systemu analitycznego, składającego się z jednego modułu biochemicznego (z ISE), dwóch modułów immunochemicznych oraz systemu zarządzania próbką, posiadającego wymagane funkcjonalności części analitycznej, zapewniającego automatyczny transport pomiędzy modułami analitycznymi za pomocą linii transportującej, dodatkowo wyposażonego w kilka funkcjonalności postanalizacyjnych (sortowania postanalizacyjnego, archiwizacji). W takim rozwiązaniu wymagane jest jedynie przeniesienie probówek z sortera na system analityczny i z powrotem.

b. Dotyczy lokalizacji Przybyszewskiego, pkt. 1 oraz 2.2 oraz lokalizacji Grunwaldzka, pkt. 1 oraz 2.2: Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie systemu zintegrowanego składającego się z:

- osobnego sortera, posiadającego wszystkie wymienione w SWZ funkcjonalności części preanalizacyjnej i postanalizacyjnej,
- osobnego automatycznego systemu analitycznego, składającego się z jednego modułu biochemicznego (z ISE), dwóch modułów immunochemicznych oraz systemu zarządzania próbką, posiadającego wymagane funkcjonalności części analitycznej, zapewniającego automatyczny transport pomiędzy modułami analitycznymi za pomocą linii transportującej, dodatkowo wyposażonego w kilka funkcjonalności postanalizacyjnych (sortowania postanalizacyjnego, archiwizacji),
- robota transportującego statyw z probówkami pomiędzy sorterem i systemem analitycznym. W takim rozwiązaniu wymagane jest jedynie przeniesienie probówek z sortera na robota i z robota na system analityczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w lokalizacji ul. Przybyszewskiego i ul. Grunwaldzka zaoferowanie systemu zintegrowanego składającego się z:

- osobnego sortera, posiadającego wszystkie wymienione w SWZ funkcjonalności części preanalizacyjnej (wymienione w SWZ w punktach 2.2) i postanalizacyjnej (wymienione w SWZ punktach 4.1 – 4.3).
- osobnego automatycznego systemu analitycznego, składającego się z jednego modułu biochemicznego (z ISE), dwóch modułów immunochemicznych oraz systemu zarządzania próbką, posiadającego wymagane funkcjonalności części analitycznej, zapewniającego automatyczny transport pomiędzy modułami analitycznymi za pomocą linii transportującej, dodatkowo wyposażonego w kilka funkcjonalności postanalizacyjnych (sortowania postanalizacyjnego, archiwizacji).

Zamawiający za zaoferowanie rozwiązania w lokalizacji przy ul. Przybyszewskiego i ul. Grunwaldzkiej zgodnego z OPZ przyzna punkty w kryterium jakościowym według brzmienia OPZ.

Pytanie 46: Dotyczy lokalizacji Przybyszewskiego, pkt. 2.2 oraz lokalizacji Grunwaldzka, pkt. 2.2:

Czy poprzez „przyjęcie próbek” Zamawiający rozumie CHECK-IN, tj. zarejestrowanie przybycia próbki do laboratorium i przyjęcie zlecenia w systemie LIS (m.in. poprzez identyfikację typu materiału badanego i przypisanie zleceń dla każdej z próbek w zależności od rodzaju materiału)? Czy jedynie fizyczne wstawienie próbki do systemu zintegrowanego?

Odpowiedź: Poprzez „przyjęcie próbek” Zamawiający rozumie CHECK-IN, tj. zarejestrowanie przybycia próbki do laboratorium i przyjęcie zlecenia w systemie LIS (m.in. poprzez identyfikację typu materiału badanego i przypisanie zleceń dla każdej z próbek w zależności od rodzaju materiału).

Pytanie 47: Dotyczy lokalizacji Przybyszewskiego, pkt. 4.2 oraz lokalizacji Grunwaldzka, pkt. 4.2:

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zamykania całego statywu archiwizacyjnego, przy pomocy dedykowanej pokrywki zabezpieczającej przed parowaniem, czy też wymaga zamykania każdej pojedynczej próbki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48: Dotyczy lokalizacji Przybyszewskiego, pkt. 4.3 oraz lokalizacji Grunwaldzka, pkt.4.3:

Prosimy o potwierdzenie, że poprzez „moduł archiwizacyjny” Zamawiający rozumie obszar archiwizacyjny w module sortującym, dedykowany do tymczasowego odstawiania próbek poddawanych archiwizacji systemowej (tj. w systemie informatycznym)?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 49: Dotyczy lokalizacji Przybyszewskiego, pkt. 4.3 oraz lokalizacji Grunwaldzka, pkt.4.3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na moduł archiwizacyjny o pojemności 110 próbek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50: Prosimy o zgodę na następujące zmiany w zakresie rozmieszczenia badań wykonywanych w poszczególnych lokalizacjach. Zgoda Zamawiającego umożliwi nam złożenie oferty w postępowaniu, a przez to pozwoli Zamawiającemu zachować konkurencyjność postępowania i wybrać ofertę o najkorzystniejszym bilansie ceny i funkcjonalności.

1. **Dotyczy lokalizacji Przybyszewskiego:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie systemu, który nie wykonuje oznaczeń Albuminy oraz IgG w płynie mózgowo rdzeniowym? Oferent wyceni wykonanie tych badań w laboratorium zewnętrznym lub przy pomocy nefelometru pracującego w laboratorium Zamawiającego.

2. **Dotyczy lokalizacji Przybyszewskiego, pkt. 3.13:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby analizator dodatkowy wymieniony w pkt. 3.13 wykonywał również badania: EBV Przeciwciała anty-VCA IgG i IgM oraz EBNA, awidność Toxo, oraz przeciwciała anty SARS-CoV-2 IgG dla lokalizacji Przybyszewskiego i Długa?

3. **Dotyczy lokalizacji Przybyszewskiego:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie systemu, który nie wykonuje oznaczeń TRAb? Oferent wyceni wykonanie tych badań w laboratorium zewnętrznym lub przy pomocy drugiego dodatkowego analizatora automatycznego.

4. **Dotyczy lokalizacji Przybyszewskiego i Długa:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drugiego dodatkowego analizatora do wykonywania badań TRAb oraz EBV Przeciwciała anty-VCA IgG i IgM oraz EBNA dla lokalizacji Przybyszewskiego i Długa?

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 2. Zamawiający dopuszcza, aby wymienione badania, tj. EBV Przeciwciała anty-VCA IgG i IgM, EBNA i „awidność Toxo” (Toksooplazmoza IgG awidność) oraz przeciwciała anty SARS-CoV-2 IgG były wykonywane na dodatkowym aparacie wymienionym w pkt 3.13, tylko w lokalizacji przy ul. Przybyszewskiego 49.

Ad. 3. Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem pomocy drugiego dodatkowego analizatora automatycznego.

Ad. 4. Zamawiający dopuszcza drugi dodatkowy analizator automatyczny w lokalizacji, ul. Długa dla badań: EBV Przeciwciała anty-VCA IgG i IgM oraz EBNA.

Pytanie 50.1.: Dotyczy lokalizacji Szamarszewskiego, pkt. 3.14 oraz lokalizacji Długa, pkt. 2.12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kalibratory do testów, które są kalibrowane z częstotliwością nie większą niż raz na tydzień nie były przechowywane na pokładzie analizatora. Kalibracje mogą być wykonywane z różną częstotliwością – od kilku do kilkudziesięciu dni, a przechowywanie materiałów na pokładzie racjonalne jest w przypadku częstego, codziennego korzystania z danego materiału.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 51: Dotyczy lokalizacji Szamarszewskiego, pkt. 3.16:

Czy Zamawiający dopuszcza zużycie wody podczas pracy rutynowej na poziomie max. 72l dla wszystkich oferowanych systemów łącznie?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź do pytania 24. Zamawiający usunął pkt 3.16 w lokalizacji przy ul. Szamarzewskiego 84.

Pytanie 52: Dotyczy listy badań:

Badanie Kwas foliowy wymienione jest w arkuszu dwa razy: w poz. 39 i 104. Prosimy o podanie ostatecznej ilości tych badań.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje dokumenty zamówienia w zakresie badania „kwas foliowy”, zgodnie z załącznikami do wyjaśnień treści SWZ.

Pytanie 53: Dotyczy listy badań:

Badanie Toxoplasma awidność wymienione jest w arkuszu dwa razy: w poz. 71 i 123. Prosimy o podanie ostatecznej ilości tych badań.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje dokumenty zamówienia w zakresie badania „Toxoplasma awidność IgG”, zgodnie z załącznikami do wyjaśnień treści SWZ.

Pytanie 54: Czy Zamawiający zamierza przechowywać napoczęte zestawy odczynnikowe poza aparatem, w lodówce zewnętrznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką możliwość dla testów wykonywanych rzadziej niż 3 razy w tygodniu zgodnie z załącznikiem „Kontrola wewnętrzna_Harmonogram”.

Pytanie 55: Czy w każdym dniu wykonywania oznaczeń kontrolnych Zamawiający będzie wykonywał oznaczenia na dwóch poziomach.

Odpowiedź: Tak, zgodnie z podanym harmonogramem w załączniku „Kontrola wewnętrzna_Harmonogram”.

Pytanie 56: Dotyczy wszystkich lokalizacji, zagadnienia z zakresu kontroli wewnętrznej pkt. 3.2.8:

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie własnych materiałów kontrolnych oferenta dla części testów (min. testy zakaźne)? Te materiały kontrolne konfekcjonowane byłyby w butelkach i wymagały przelania do probówek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie dla części testów: odczynników dla parametrów diagnostyki zakażeń/testy zakaźne, IL-6, Renina, P/c przeciw receptorowi tyreotropiny (TRAB), Kwas mykofenolowy, Kalprotektyna w kale, Helicobacter pylori - antygen w kale, Białko S100, Aldosteron, Beta2-mikroglobulina, Homocysteina.

Pytanie 57: Czy Zamawiający przewiduje jeden magazyn centralny czy osobne magazyny w każdej z czterech lokalizacji?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź do pytania 40 Ad. 1.

Pytanie 58: Prosimy o podanie, czy Zamawiający dysponuje lodówkami (lub pomieszczeniem chłodniczym) do przechowywania odczynników dedykowanych na potrzeby magazynu, czy zapewnienie tej infrastruktury leży po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Przechowywanie leży po stronie Zamawiającego.

Pytanie 59: Prosimy o podanie orientacyjnej ilości opakowań produktów innych dostawców, które będą oklejane etykietami RFID na potrzeby prowadzenia magazynu.

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie określić orientacyjnych ilości.

Pytanie 60: Dotyczy pkt. 3.9 i 3.10 parametrów granicznych:

Prosimy o potwierdzenie czy dokumenty na potwierdzenie do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. należy dostarczyć wraz z ofertą czy wraz z dostawą. W obecnym brzmieniu te punkty się wykluczają.

Odpowiedź: Jeżeli pytanie dotyczy pkt. 3.9 i 3.10 Części I PARAMERY WYMAGANE WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, ul. Przybyszewskiego 49, Grunwaldzka 55, Długa ½, Szamarzewskiego 84, Zamawiający wyjaśnia, że certyfikaty o których mowa w pytaniu należy dostarczyć wraz z ofertą. Zamawiający usuwa pkt 3.10 w powyżej wskazanej części.

Pytanie 61: Dotyczy pkt. 33 par. 2 projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu wymiany towaru wadliwego z 3 dni roboczych na 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 62: Dotyczy pkt 2 i 12 par. 7A projektu umowy:

informacja dla Zamawiającego Aparaty, będące własnością oferenta są ubezpieczone w ramach polisy OC i przy zdarzeniu szkodowym oferent może skorzystać ze swojego ubezpieczenia. Pragniemy jednak zauważyć, że naszemu Ubezpieczycielowi przysługuje prawo regresu do sprawcy szkody. Dlatego sugerujemy, aby Zamawiający posiadał również ubezpieczenie OC.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że posiada obowiązkowe ubezpieczenie OC.

Pytanie 63: Dot. poz. 32 i 33:

Czy ze względu, że w diagnostyce chorób neurologicznych wykorzystuje się ilorazy stężeń IgG w PMR/IgG surowicy, Zamawiający wyrazi zgodę aby oba te parametry były oznaczane przy wykorzystaniu tego samego odczynnika, bez zapisów dotyczących PMR w ulotce?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 64: Dot. poz. 2 i 3:

Czy ze względu na to, że zakres pomiarowy oznaczenia albuminy w DZM pokrywa się z zakresem wartości oczekiwanych dla albuminy w PMR, Zamawiający wyrazi zgodę, aby oznaczenie albuminy w PMR było wykonywane w oparciu o protokoły do oznaczenia albuminy w moczu i przy wykorzystaniu tych samych odczynników ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 65: Dot. poz. 46 i 47:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby Mleczany i Mleczany w PMR były oznaczane przy wykorzystaniu tego samego odczynnika, bez zapisów dotyczących PMR w ulotce?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 66: Dot. poz. 3, 33, 47, 100:

Czy Zamawiający zgodzi się na wykonywanie oznaczeń Albuminy w PMR, Immunoglobulina G w PMR, Kwas mykofenolowy, Kalprotektyna w kale oraz Mleczany w PMR na kanale otwartym. Oznaczenia te mogą być zaaplikowane na kanały otwarte oferowanego analizatora zgodnie z regulacjami Ustawy o wyrobach medycznych oraz Rozporządzeniu 2017/745.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 67: Prosimy Zamawiającego o podanie jaka firma jest obecnym dostawcą Laboratoryjnego Systemu Informatycznego (LIS) dla Szpitala w każdej z lokalizacji (ul. Przybyszewskiego 49, Grunwaldzka 55, Długa 1/2, Szamarzewskiego 84).

Odpowiedź: Patrz odpowiedź do pytania 3.

Pytanie 68: Dot. pkt. 6 – opis sprzętu – wymagania dodatkowe:

Czy Zamawiający poprzez zapis kod UDI ma namyślił Kod Basic UDI–DI, zgodnie z definicją w załączniku VI część C, który widnieje na deklaracji zgodności UE, o której mowa w art. 17".

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 69: Dot. Załącznik 1_Rodzaj i liczba badań, poz. 71 i 123:

W związku z faktem, że Zamawiający w dwóch pozycjach wyspecyfikował badanie Awidność Toxo IgG w różnych ilościach wykonywanych badań, prosimy o doprecyzowanie ile badań Zamawiający będzie chciał wykonywać.

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie 53.

Pytanie 70: Dotyczy formularza ofertowo-cenowego:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w cenę badania Wykonawca powinien wliczyć odczynnik, kalibrator, kontrolę, materiały zużywalne oraz dzierżawę oferowanych sprzętów (analizatorów, systemów automatyzacji, sprzętu dodatkowego)?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 71: W związku z rozbieżnością zapisów w Opisie przedmiotu zamówienia prosimy Zamawiającego o potwierdzenie ilości wymaganych drukarek laserowych sieciowych w poszczególnych lokalizacjach: ul. Przybyszewskiego 49 – 3 szt. Grunwaldzka 55 – 1 szt. Długa 1/2 – 1 szt. Szamarzewskiego 84 – 2 szt.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 72: Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zaoferowanie kontroli zewnątrz laboratoryjnych dla parametrów: Kwas mykofenolowy. Wymienione parametry nie są dostępne w dostępnych popularnych programach kontroli zewnątrz laboratoryjnej na rynku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymóg zaoferowania kontroli zewnątrz laboratoryjnej dla kwasu mykofenolowego.

Pytanie 73: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie do Amoniaku w osoczu kontroli wewnątrz laboratoryjnej opartej na surowicy kontrolną dedykowaną do oznaczeń amoniaku i etanolu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 74: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie odczynników immunochemicznych z minimum 4 miesięcznym terminem ważności oraz Przeciwciała anty SARS-CoV-2 IgG z minimum 3 miesięcznym terminem ważności?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie 40 Ad. 4. Dodatkowo Zamawiający dopuszcza 3 miesięczny termin ważności dla Przeciwciała anty SARS-CoV IgG.

Pytanie 75: Czy Zamawiający dopuszcza możliwość uzupełnienia raz dziennie dwóch dodatkowych płynów służących do automatycznego mycia sondy próbkowej oraz do konserwacji dziennej, przed konserwacją, podczas bezczynności analizatora biochemicznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76: Dot. Załącznik 1_Rodzaj i liczba badań:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby oznaczenie Interleukina 6 było wykonywany tylko w jednej z lokalizacji Zamawiającego na wspomagającym analizator dodatkowy nastołowym analizatorze?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 77: Dot. Załącznik 1_Rodzaj i liczba badań :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby oznaczenie Interleukina 6 było wykonywany tylko w dwóch z lokalizacji Zamawiającego na wspomagającym analizator dodatkowy nastołowym analizatorze? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie lokalizacji i ilości badań która Zamawiający będzie chciał wykonywać.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, aby oznaczanie Interleukiny 6 było wykonywane w dwóch lokalizacjach: ul. Przybyszewskiego (liczba badań bez zmian) i ul. Szamarzewskiego (sumaryczna liczba badań z lokalizacji ul. Długa i ul. Szamarzewskiego).

Pytanie 78: Dot. Załącznik 1_Rodzaj i liczba badań:

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyrażenie zgody na to aby oznaczenie Interleukina 6 było wykonywany na wspomagających analizator dodatkowy nastołowych analizatorach w każdej z lokalizacji?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie 77.

Pytanie 79: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część II PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI CENTRALNE LABORATORIUM ANALITYCZNO-BIOCHEMICZNE, pkt. 3.13:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby oznaczenie Interleukina 6 było wykonywane na dodatkowym nastołowym analizatorze o parametrach innych niż wymienione w punkcie 3.13.3.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 80: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część I PARAMETRY WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, pkt. 1.17:

Prosimy o potwierdzenie, że opisane w punkcie 1.17 rozwiązanie dotyczy wyłącznie analizatorów dostawcy, a nie dotyczy analizatorów dodatkowych.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że opisane w punkcie 1.17 w Opis przedmiotu zamówienia, Część I PARAMETRY WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, rozwiązanie dotyczy wyłącznie analizatorów dostawcy, a nie dotyczy analizatorów dodatkowych.

Pytanie 81: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część I PARAMETRY WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, pkt. 2.8:

Prosimy o przyznanie maksymalnej ilości punktów w przypadku gdy czas wykonania oznaczenia troponiny wysokoczułej na zaoferowanych systemach wynosi 15 minut.

Odpowiedź: Zamawiający przyzna punkt. Patrz modyfikacja OPZ, CZĘŚĆ I PARAMETRY WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, pkt. 2.8.

Pytanie 82: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część I PARAMETRY WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, pkt. 3.2

Prosimy o wyrażenie zgody na dostarczenie wyłącznie materiałów producenta kontroli wewnętrznej dla parametrów infekcyjnych, IL-6, PCT, TRAB oraz Homocysteiny, Kalprotektyna w kale, Kwas mykofenolowy, Renina?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź do pytania nr 56.

Pytanie 83: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część I PARAMETRY WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, pkt. 3.13

Prosimy o wyrażenie zgody na rozszerzenie możliwości zgłoszeń dotyczących awarii systemów „middleware” oraz magazynowego przez elektroniczny system zgłoszeniowy, dostępny przez dedykowaną stronę www? Taka forma zgłoszeń awarii systemów pozwoli na szybszą zdalną analizę zaistniałych usterek oraz przyspieszenie ich rozwiązania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część I PARAMETRY WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, pkt. 3.2.8

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przyzna maksymalną ilość punktów, w przypadku jeśli kontrole wieloparametrowe dla parametrów wykonywanych w surowicy oraz moczu zostaną dostarczone w próbkach z kodem kreskowych typu „ładuj i używaj”?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 85: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część I PARAMETRY WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, pkt. 3.18:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli testy, które zgodnie z ulotkami odczynnikowymi posiadają możliwość rozcieńczeń automatycznych/manualnych?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 86: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część II, III, IV, V:

Prosimy o potwierdzenie, że podane w wymaganiach wydajności odnoszą się do maksymalnych katalogowych wydajności oferowanego przez Wykonawców sprzętu

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 87: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część I PARAMETRY WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, pkt. 3.21:

Czy Zamawiający zgodzi się na ustanowienie dodatkowego terminu na pytania wynikające z wizji lokalnej?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 88: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, SYSTEM MONITORUJĄCY OBIEG PRÓBK W LABORATORIUM:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zapewnienie wymaganych funkcjonalności przez oprogramowanie middleware, ze wskazaniem lokalizacji próbek w poszczególnych elementach Systemu Zintegrowanego, analizatorów wpiętych do systemu oraz pracowni, do których próbki zostały wysortowane?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 89: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część IA PARAMETRY WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, pkt. 1:

Prosimy o odstąpienie od wymagania integracji oferowanych Systemów Zintegrowanych, oferowanych analizatorów, oprogramowania middleware oraz systemu magazynowego do posiadanych przez Zamawiającego systemów HIS oraz ERP Oferowane przez Zamawiającego Systemy podlegają integracji z LIS szpitala, a forma rozliczeń „za wydany wynik oznaczenia” wskazuje na bezcelowość integracji zaoferowanego systemu magazynowego z systemem ERP Zamawiającego, ponieważ Zamawiający nie zostanie obciążony kosztem stanu magazynowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga integracji z systemem ERP.

Pytanie 90: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część IA PARAMETRY WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, pkt. 5:

Czy Zgodnie z tym punktem Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia dwóch serwerów opisanych w punkcie 1.13, oraz udostępni z własnych zasobów maszyny wirtualne, które posłużą do obsługi Systemów Zintegrowanych, oprogramowania middleware oraz systemu magazynowego? W przypadku odstąpienia od wymogu dostarczenia serwerów, prosimy o określenie koncepcji informatycznej infrastruktury preferowanej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający preferuje instalację oprogramowania serwerowego na maszynie wirtualnej. Zamawiający ma możliwość utworzenia max 3 maszyn wirtualnych. Zamawiający preferuje instalację jednego serwera wirtualnego głównego dla wszystkich lokalizacji w lokalizacji głównej (główne Data Center) i jednego serwera zapasowego w lokalizacji zapasowej (zapasowe Data Center).

Pytanie 91: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część IA PARAMETRY WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, pkt. 10:

Czy Zamawiający miał na myśli system LIS Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający uzna poprawną instalację i działanie oferowanego systemu tylko w przypadku potwierdzenia poprawnego przepływu danych pomiędzy systemami LIS/HIS, posiadanymi przez Zamawiającego a oferowanym systemem i/lub aparatami dostarczonymi przez wykonawcę. Zakres wymiany danych zostanie uzgodniony pomiędzy Wykonawcą i Zamawiającym. Minimalny zakres wymiany danych to:

- przyjęcie przez system LIS zlecenia z systemu HIS
- zwrócenie wyniku badania z systemu LIS do systemu HIS

Pytanie 91A: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część IA PARAMETRY WSPÓLNE DLA WSZYSTKICH LOKALIZACJI, pkt. 11:

Czy Zamawiający miał na myśli system LIS Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli systemy LIS/HIS posiadane przez Zamawiającego w dniu podpisania umowy lub system Wykonawcy w przypadku, gdy aparaty dostarczane przez Wykonawcę wymagają systemu pośredniego.

Pytanie 92: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część IA OPIS SPRZĘTU cd. - SERWIS, pkt. 1:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga autoryzacji Producenta wyłącznie dla: Analizatorów, Systemu Zintegrowanego, Systemu Middleware. Systemu Magazynowego z wyłączeniem rozwiązań peryferyjnych takich jak: komputery, serwery, drukarki, wirówki, lodówki itd., które nie są produktami bezpośrednio dostarczonymi przez Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 93: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część IA OPIS SPRZĘTU cd. - SERWIS, pkt. 3:

Czy w związku z tym, że oferowane urządzenia podlegają dzierżawie na okres 36 miesięcy, Zamawiający dopuści do modyfikacji zapisu z min. 10 lat na w czasie trwania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część II PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI CENTRALNE LABORATORIUM ANALITYCZNO-BIOCHEMICZNE, pkt. 3.13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie na dodatkowym analizatorze badania Kalprotektyna w kale?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie na dodatkowym analizatorze (opisanym w punkcie 3.13.1) badania Kalprotektyna w kale.

Pytanie 95: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, CZĘŚĆ POSTANALITYCZNA ul. Przybyszewskiego, Grunwaldzka, Szamarzewskiego:

Prosimy o określenie jaką ilość próbek oraz przez jaki czas Zamawiający ma zamiar Archiwizować przy zastosowaniu systemu Zintegrowanego. Informacja jest potrzebna do odpowiedniego oszacowania ilości dedykowanych statywów Archiwizacyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający przewiduje archiwizowanie:

- w lokalizacji ul. Przybyszewskiego – 1500 próbek przez 48 godzin.
- w lokalizacji ul. Grunwaldzka i ul. Długa – 1000 próbek przez 48 godzin w każdej lokalizacji.
- w lokalizacji ul. Szamarzewskiego - do 1400 próbek przez 48 godzin.

Pytanie 96: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, CZĘŚĆ POSTANALITYCZNA ul. Przybyszewskiego, Grunwaldzka, Szamarzewskiego:

Prosimy o określenie czy próbki mają być zamykane indywidualnie, czy Zamawiający zgodzi się na zastosowanie zamknięcia zbiorczego, dla całego statywu archiwizacyjnego?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź do pytania 47.

Pytanie 97: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część IV DŁUGA, pkt. 2.12:

Czy Zamawiający uzna punkt za spełniony, w przypadku jeśli system umożliwia przechowywanie kalibratorów i materiałów kontrolnych na pokładzie analizatora, w warunkach zgodnych z zaleceniami producenta, które opracowane są w taki sposób, że nie wymagają dodatkowego zabezpieczenia przed parowaniem, pozwalając na automatyczne wykonanie kalibracji i kontroli bez udziału użytkownika, na podstawie harmonogramów kontroli jakości i kalibracji. Ze względu na formę rozliczenia, za wydany wynik oznaczenia koszt materiałów kontrolnych i kalibracyjnych nie wpłynie na dodatkowe koszty ponoszone przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający uzna.

Pytanie 98: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część V SZAMARZEWSKIEGO, pkt. 3.1:

Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymagania w przypadku jeśli Wykonawca zaoferuje dwa analizatory biochemiczne połączone linia transportującą próbki niewymagającą ręcznego ich przenoszenia między analizatorami biochemicznymi?

Odpowiedź: Zamawiający uzna za spełnienie wymagania.

Pytanie 99: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część V SZAMARZEWSKIEGO, pkt. 1.2, 3.1:

Czy Zamawiający wymaga, aby każdy z zaoferowanych analizatorów biochemicznych posiadał możliwość niezależnego załadunku i procesowania próbek, w przypadku awarii podajników próbek drugiego z analizatorów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 100: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część V SZAMARZEWSKIEGO, pkt. 3.14:

Czy Zamawiający uzna punkt za spełniony, w przypadku jeśli system umożliwia przechowywanie kalibratorów i materiałów kontrolnych na pokładzie analizatora, w warunkach zgodnych z zaleceniami producenta, które opracowane są w taki sposób, że nie wymagają dodatkowego zabezpieczenia przed parowaniem, pozwalając na automatyczne wykonanie kalibracji i kontroli bez udziału użytkownika, na podstawie harmonogramów kontroli jakości i kalibracji. Ze względu na formę rozliczenia, za wydany wynik oznaczenia koszt materiałów kontrolnych i kalibracyjnych nie wpłynie na dodatkowe koszty ponoszone przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający uzna.

Pytanie 101: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część IV DŁUGA, pkt. 2.12 oraz Część V SZAMARZEWSKIEGO pkt. 3.14:

Czy ze względu na punktację tej samej funkcjonalności w dwóch lokalizacjach, Zamawiający może przenieść parametr do wymagań odczynnikowych wspólnych dla wszystkich lokalizacji a jego spełnienie punktować tylko jednokrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 102: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część V PARAMETRY WYMAGANE DLA SZAMARZEWSKIEGO, pkt. 3.4:

Czy Zamawiający uzna za spełnienie, jeśli wydajności „wydajności: bez ISE minimum 1700testów/godz. oraz samo ISE minimum 1200” będą zagwarantowane przez dwa moduły biochemiczne włączone do automatycznego systemu zintegrowanego, połączone systemem transportującym próbkę bez konieczności ręcznego przenoszenia próbek między analizatorami pracującymi w automatycznym systemie zintegrowanym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie 103: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, Część V PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI SZAMARZEWSKIEGO pkt. 1.1 oraz 1.3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby rola wolnostojącego systemu preanalizacyjnego była spełniona przez moduł sortujący wejścia/wyjścia, znajdujący się w tym samym pomieszczeniu co rozwiązanie analityczne oraz archiwizacji próbki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 104: Dotyczy wizja lokalna, wszystkie lokalizacje:

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby ewentualne modyfikacje przestrzeni powierzchni laboratorium wymagane do instalacji oferowanych systemów wykonane było na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 105: Dotyczy wizja lokalna, laboratorium przy ul. Przybyszewskiego:

Prosimy o informacje czy Zamawiający udostępni dodatkowe pomieszczenie, w którym możliwa będzie instalacja oferowanych stacji wody oraz UPS? W przypadku informacji twierdzącej prosimy o informacje, czy we wskazanym pomieszczeniu znajdują się: woda, odpływy ścieków oraz gniazda prądowe.

Odpowiedź: Zamawiający udostępni dodatkowe pomieszczenie, w którym możliwa będzie instalacja oferowanych stacji wody oraz UPS. Zamawiający wyjaśnia, że we wskazanym pomieszczeniu nie ma wspomnianych mediów. Zamawiający zastrzega, że wykorzystywanie pomieszczenia przez wykonawcę musi odbywać się z poszanowaniem przepisów p.poż. Oraz BHP.

Pytanie 106: Dotyczy wizja lokalna, laboratorium przy ul. Grunwaldzkiej:

Czy w związku z znajdującym się we wskazanej lokalizacji wewnętrznym systemem podtrzymania napięcia w przypadku jego zaniku z sieci miejskiej, Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia UPS w lokalizacji przy ul. Grunwaldzkiej?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

Pytanie 107: Dotyczy wizja lokalna, laboratorium przy ul. Grunwaldzkiej:

Prosimy o informacje czy Zamawiający udostępni dodatkowe pomieszczenie, w którym możliwa będzie instalacja oferowanych stacji wody oraz UPS? W przypadku informacji twierdzącej prosimy o informacje, czy we wskazanym pomieszczeniu znajdują się: woda, odpływy ścieków oraz gniazda prądowe.

Odpowiedź: Zamawiający udostępni.

Pytanie 108: Dotyczy wizja lokalna, laboratorium przy ul. Szamarzewskiego:

Czy Zamawiający zgodzi się na umieszczenie stacji uzdatniania wody w pomieszczeniu, w którym obecnie znajduje się punkt przyjęcia materiału?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający dodaje, że stacja uzdatniania może być umieszczona w pomieszczeniu znajdującym się pomiędzy pomieszczeniem, w którym obecnie znajduje się punkt przyjęcia materiału a pracownią biochemii, wskazanej do instalacji analizatorów.

Pytanie 109: Dotyczy wizja lokalna, laboratorium przy ul. Szamarzewskiego:

Prosimy Zamawiającego o podanie nośności stropu w pomieszczeniach, które zostały przeznaczone na instalacje urządzeń.

Odpowiedź: Zamawiający nie posiada takiej ekspertyzy.

Pytanie 110: Dotyczy wizja lokalna, laboratorium przy ul. Szamarzewskiego:

W przypadku jeśli punktowy nacisk oferowanych analizatorów będzie przekraczał podane przez Zamawiającego nośności stropów, prosimy o możliwość przedstawienia analizy oraz kalkulacji dotyczącej obciążenia stropów przez oferowane rozwiązanie przed wdrożeniem systemów w pomieszczeniach Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 111: Dotyczy §7A punkt 1 projektu umowy:

Wykonawca dostarczy przedmiot dzierżawy na koszt i ryzyko własne do miejsca wskazanego przez Zamawiającego oraz dokona jego pełnej instalacji oraz uruchomienia do 8 tygodni z tym, że Zamawiający wymaga pełnej instalacji oraz uruchomienia przedmiotu dzierżawy w lokalizacji przy ul. Grunwaldzkiej 55 i ul. Długiej 1/2 do 4 tygodni od dnia złożenia przez Zamawiającego pisemnego zlecenia instalacji i uruchomienia przedmiotu dzierżawy po zatwierdzeniu harmonogramu realizacji Przedmiotu umowy przez Zamawiającego.

Uzasadnienie i pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie, Instalację i wdrożenie systemu automatyzacji (modułów pre i postanalizacyjnych) do 15 tygodni? Instalacja i wdrożenie systemu automatyzacji jest skomplikowanym procesem wymagającym współdziałania w zakresie instalacji sprzętowej oraz oprogramowania, w trakcie implementacji kompletnego rozwiązania konieczne są precyzyjne procesy walidacyjne wykonywane dla poszczególnych modułów oraz także dla całego systemu, Wykonawca posiada wieloletnie doświadczenie we wdrożeniach automatyzacji w kraju stąd biorąc pod uwagę konieczność równoległej instalacji w kilku lokalizacjach Zamawiającego wnosimy o zmianę zapisu dotyczącego pełnej instalacji oraz uruchomienia z 8 tygodni do 15 tygodni.

Odpowiedź: Patrz odpowiedź do pytania 41.

Pytanie 112: Dotyczy §7B punkt 3 projektu umowy:

Wszystkie zgłoszenia wad/usterek /nieprawidłowości będą dokonywane na adres mailowy Wykonawcy lub/oraz na numer kontaktowy: Wykonawca zobowiązany jest do usunięcia wad/usterek/nieprawidłowości w terminie do 24 godzin w dni robocze od godziny zgłoszenia przez Zamawiającego do Wykonawcy, a w przypadku dni ustawowo wolnych od pracy w terminie 48 godzin liczonych od godziny zgłoszenia przez Zamawiającego do Wykonawcy.

Uzasadnienie i pytanie:

Lokalny serwis dysponuje podstawowymi i niezbędnymi częściami zamiennymi do skutecznej naprawy analizatorów lub modułów automatyzacji w trakcie wizyty serwisowej, jednak w przypadku bardzo niespecyficznego awarii może być wymagana wymiana podzespołu który nie jest dostępny w magazynie lokalnym i wymagany jest transport z magazynu centralnego, w związku z wymogiem Zamawiającego zobowiązującego Wykonawcę do usunięcia usterki do 24 godzin od chwili zgłoszenia, wnosimy o zmianę zapisu że czas skutecznej naprawy może zostać wydłużony do 48 godz. w przypadku konieczności wymiany niestandardowego podzespołu

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany brzmienia §7B ust. 3 dodając poniższe zdanie in fine:

Strony przyjmują, że czas skutecznej naprawy może zostać wydłużony do kolejnych 48 godzin w przypadku konieczności wymiany niestandardowego podzespołu i jego importu z zagranicy.

Pytanie 113: Dotyczy § 8 punkt 4 projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego zapisu na: „Zamawiający będzie przysyłał Wykonawcy za pośrednictwem poczty elektronicznej Raport w formacie excel, o którym mowa w ust. 3, określający liczbę otrzymanych przez Zamawiającego zwalidowanych wyników badań, w terminie do 10 dnia miesiąca następującego po miesiącu, którego dotyczył Raport. Uzasadnienie: Do 15 dnia miesiąca Wykonawca ma obowiązek wystawić faktury

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Umowę w §8 ust. 3 i 4, jak niżej:

3. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu rozwiązanie informatyczne zapewniające co najmniej następującą funkcjonalność: wykonanie Raportu (dalej: Raport) określającego liczbę otrzymanych przez Zamawiającego zwalidowanych wyników badań (w formacie .pdf i .csv lub uzgodnionym przez Strony). Jako zwalidowany wynik badania należy rozumieć ostateczny wynik badania (bez uwzględnienia badań sprawdzających i przed rozcieńczeniem) autoryzowany przez diagnostę w systemie laboratoryjnym.

4. Zamawiający będzie przysyłał Wykonawcy za pośrednictwem poczty elektronicznej Raport w uzgodnionej formie, o którym mowa w ust. 3, określający liczbę otrzymanych przez Zamawiającego zwalidowanych wyników badań, w terminie do 10 dnia miesiąca następującego po miesiącu, którego dotyczył Raport.

Pytanie 114: Dotyczy § 10 projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego zapisu na:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w przypadku braku w Magazynie Przedmiotu umowy niezbędnego do wykonania badań wymaganych przez Zamawiającego w wysokości 250,00 zł za dzień, w którym miała miejsce niemożność wykonania badań przez Zamawiającego. Strony przyjmują, że w przypadku niemożności wykonania wielu rodzaju badań kara będzie naliczana za każde badanie osobno.

2. W przypadku rozwiązania Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości netto wynagrodzenia określonego w § 8 ust. 1 Umowy.

3. W przypadku naruszenia obowiązku Wykonawcy określonego w § 1 ust. 8 Umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 500,00 zł za każde stwierdzone przez Zamawiającego naruszenie.

4. W przypadku zwłoki w terminowym wykonaniu przedmiotu dzierżawy, o którym mowa w § 7A ust. 1 umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną z tytułu zwłoki w realizacji przedmiotu dzierżawy w wysokości 2500,00 zł za każdy dzień zwłoki.

5. W przypadku zwłoki w terminowym usunięciu wad/usterek/nieprawidłowości o którym mowa w § 7B ust. 3 umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną z tytułu zwłoki w wysokości 500,00 zł za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązku umownego.

6. Strony ustalają, że łączna wysokość wszystkich kar umownych określonych w Umowie nie może wynieść więcej niż 20 % wartości netto całkowitego wynagrodzenia umownego Wykonawcy określonego w § 8 ust. 1 Umowy.

Uzasadnienie: Kara w takiej wysokości nosi znamiona kary rażąco wygórowanej w rozumieniu art. 484 par. 2 KC.

Odpowiedź: patrz odpowiedzi na pytanie 32.

Pytanie 115: Dotyczy § 2 projektu umowy:

Prosimy Zamawiającego o dodanie do projektu umowy niniejszego zapisu: „Zamawiający zobowiązuje się dostarczyć Wykonawcy informacje o liczbie zużytych odczynników, kontroli, kalibratorów i materiałów zużywalnych oraz aktualne informacje (raport) o stanie magazynowym do ostatniego dnia miesiąca.”

Uzasadnienie: W przypadku rozliczeń umowy za badanie ww. raport jest konieczny do wystawienia prawidłowej faktury. Stan magazynowy niezbędny jest do prawidłowego ujęcia stanu magazynu w księgach spółki

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje projekt umowy dodając w § 2 ust. 35 w brzmieniu, jak niżej:

35. Zamawiający zobowiązuje się dostarczyć Wykonawcy informacje o liczbie zużytych odczynników, kontroli, kalibratorów i materiałów zużywalnych oraz aktualne informacje (Raport) o stanie ilości w Magazynie do 10 dnia roboczego następnego miesiąca.

Pytanie 116: Dotyczy § 2 ust. 28 projektu umowy:

Prosimy zamawiającego o modyfikację niniejszego zapisu na: „Zamawiający nie odpowiada za przeterminowanie Przedmiotu umowy w Magazynie, ale „Zamawiający zobowiązuje się do wykorzystywania Przedmiotu umowy będącego w Magazynie w kolejności od najkrótszego terminu ważności, tak by posiadany towar nie uległ przeterminowaniu.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje modyfikacji brzmienia § 2 ust. 28, jak niżej:

28. Zamawiający nie odpowiada za przeterminowanie Przedmiotu umowy w Magazynie, ale Zamawiający zobowiązuje się do wykorzystywania Przedmiotu umowy będącego w Magazynie w kolejności od najkrótszego terminu ważności, tak by posiadany Przedmiot umowy nie uległ przeterminowaniu.

Pytanie 117: dotyczy zał.do SWZ- Opis przedmiotu zamówienia CZĘŚĆ II PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI CENTRALNE LABORATORIUM ANALITYCZNO-BIOCHEMICZNE (ul. Przybyszewskiego 49) pkt 3.13.1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby czas oczekiwania na pierwszy wynik wynosił do 55 minut?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 118: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wymagana wirówka posiadała wagę do 115 kg ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 119: Dotyczy: CZĘŚĆ II_ PARAMETRY WYMAGANE DLA LOKALIZACJI CENTRALNE LABORATORIUM ANALITYCZNO-BIOCHEMICZNE (ul. Przybyszewskiego 49). pkt. 3.13.1)

W związku z niemożnością uzyskania oferty cenowej od firmy na dodatkowy analizator immunochemiczny , gdzie Wykonawca spotkał się z wyraźną odmową uzyskania takiej oferty, czy Zamawiający w celu zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców wyrazi zgodę na wysyłkę na zewnątrz 3 testów tj. aldosteron, renina i Helicobacter pylori w kale?

Pozwoli to uniknąć zawyżonych kosztów oferty dla Zamawiającego, z zachowaniem uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. Oferent zawrze w ofercie cenę brutto w/w parametrów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 120: Dotyczy SWZ pkt. 9 dokumenty:

1. Pkt. 9.1.3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w miejsce wymaganych folderów oraz katalogów/ulotek metodycznych (dla pozycji odczynnikowych i materiałów) załączyć oświadczenie do oferty o posiadaniu tych dokumentów oraz ich dostawie na każde żądanie Zamawiającego? Jednocześnie Wykonawca poda w ofercie adres strony internetowej, na której znajdują się wymagane dokumenty, z której Zamawiający może stale korzystać.
2. Pkt. 9.1.1 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu załączenia certyfikatów (Deklaracje zgodności CE-IVD, w przypadku, gdy zaoferowany odczynnik jest przeznaczony do diagnostyki in vitro) do oferty i w ich miejsce załączenia do oferty oświadczenia o posiadaniu certyfikatów oraz przesyłania tych dokumentów na żądanie Zamawiającego?

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 2. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 121: Dotyczy Formularza Cenowego, kontrole dla części immunochemicznej:

Z związku z brakiem dostępności kontroli do nw parametrów od zewnętrznego producenta, czy Zamawiający odstąpi od konieczności zapewnienia kontroli od zewnętrznego dostawcy oraz wyrazi zgodę na zaoferowanie materiałów kontrolnych od producenta odczynników dla parametrów diagnostyki zakażeń, PCT, IL-6, Takrolimus, Renina, P/c przeciw receptorowi tyreotropiny

(TRAB), Kwas mykofenolowy, Kalprotektyna w kale, Kalcytonina, Hormon adrenokortykotropowy (ACTH), Helicobacter pylori - antygen w kale, Cyklosporyna, Białko S100, Aldosteron, Beta2-mikroglobulina?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź do pytania nr 56.

Zamawiający modyfikuje SWZ zgodnie z udzielonymi odpowiedziami. Zamawiający dokonuje modyfikacji SWZ, jak niżej.

17.1. Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia 2024-05-08.

19. Ofertę, wraz z załącznikami, należy złożyć za pośrednictwem Platformy w terminie do dnia 2024-02-09 do godz. 11:00.

20.1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu: 2024-02-09 o godz. 11:05, za pośrednictwem Platformy, na karcie "Oferta/Załączniki", poprzez ich odszyfrowanie, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.