

Dotyczy przetargu DZ/3/2019 – Dostawa odczynników wraz z dzierżawą odczynników

W związku z telefonicznymi zapytaniami oferentów Zamawiający umieszcza na stronie internetowej kopie odpowiedzi.

1. Odnośnie części 1 – czy Zamawiający przewiduje umowę tylko na okres 12 miesięcy

Tak

W związku z pisemnymi zapytaniami oferentów Zamawiający umieszcza na stronie internetowej kopie odpowiedzi.

1. Prosimy o wyłączenie pozycji 5, 6, 7, 8, 9, 13 z Pakietu 5 i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionym w Pakiecie 5, uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie testy immunochemiczne, lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 17.1 pkt. 1) i pkt. 5b) ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.)). Poprzez sformułowanie przedmiotu zamówienia ograniczające faktyczny krąg podmiotów ubiegających się o udzielenie zamówienia, posiadających w swojej ofercie testy immunochemiczne, Zamawiający narusza odpowiednie przepisy ustawy PZP.

Zgodnie z SIWZ

2. Część 5 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 5, 6, 8, 9 testy pakowane w opakowania zbiorcze po 25 szt. (każdy test zapakowany w osobną saszetkę)?

Dopuszczamy

3. Część 1 poz. 5: Czy Zamawiający dopuści bilirubinę całkowitą DPD, odczynnik płynny?

Dopuszczamy

4. Część 1a: poz. 6: Czy Zamawiający dopuści analizator pracujący w zakresie pomiarowym długość fali 340-800nm, 12 długości fali?

Aparat główny – dopuszczamy

Aparat backup – dopuszczamy

5. Część 1a poz. 7: Czy Zamawiający dopuści analizator z wydajnością 300 testów fotometrycznych na godzinę, bez ISE?

Aparat główny – dopuszczamy

Aparat backup – dopuszczamy

6. Część 1a poz. 12: Czy Zamawiający dopuści analizator wyposażony w detektory: a) automatycznego monitorowania próbki, b) automatycznego monitorowania poziomu odczynnika, c) z zabezpieczeniem antykolizyjnym?

Aparat główny – zgodnie z SIWZ

Aparat backup – dopuszczamy

7. Część 1a poz. 18: Czy Zamawiający dopuści chłodzenie rotora odczynnikowego zapewniające rzeczywistą stałą temperaturę odczynników 4-15 st. C niezależnie od temperatury otoczenia dla wszystkich pozycji odczynnikowych?

Aparat główny – dopuszczamy

Aparat backup – dopuszczamy

8. Część 5 poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 25 testów z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej przez Zamawiającego?

Dopuszczamy

9. Część 5 poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 5 testów z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej przez Zamawiającego?

Dopuszczamy

10. Część 5 poz. 8 – Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 25 testów z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej przez Zamawiającego?

Dopuszczamy

11. Część 5 poz. 8 – Czy Zamawiający dopuści testy z linią kontroli proceduralnej na membranie kasetki testowej?

Dopuszczamy

12. Część 5 poz. 9 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu bez kontroli pozytywnej, posiadającego linię kontroli proceduralnej na membranie kasetki testowej?

Dopuszczamy

13. Część 5 poz. 10 – Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 50 testów i zaoferowanie 1 takiego opakowania?

Dopuszczamy

14. Część 5 poz. 10 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu paskowego do półilościowego oznaczania mikroalbuminy w zakresie koncentracji od 20 mg/ml do 100 mg/ml (<20/20-40/>40/>60/>80/>100)?

Dopuszczamy

15. Część 5 poz. 13 – Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testu kasetkowego?

Dopuszcza, ale nie wymaga

16. Część 5 poz. 13 – Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testu o czułości i specyficzności diagnostycznej powyżej 99% i punkcie odcięcia cut-off wynoszącego 10 µg hLf/g kału?

Dopuszcza, ale nie wymaga

17. Część 5 poz. 14 – Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testu kasetkowego? Dopuszcza, ale nie wymaga

18. Część 5 poz. 14 – Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganej przez Zamawiającego ilości?

Dopuszczamy

19. Część 1 – Parametry graniczne dla aparatu do części 1 BOCHEMIA – Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch fabrycznie nowych analizatorów?

Zgodnie z SIWZ:

- Aparat główny – Zamawiający wymaga nowego modelu

- Aparat backup – Zamawiający dopuszcza używany model

20. Część 1- Parametry graniczne dla aparatu do części 1 BOCHEMIA – Czy Zamawiający dopuszcza możliwość przelewania odczynników do butelek dostosowanych do wstawienia na pokład analizatorów ?

Dopuszczamy

21. Zapytania do Część 8 – SEROLOGIA mikrometoda kolumnowa Czy Zamawiający odstąpi od zakupu wyrobu: Karta do rozszerzonego BTA IgG-IgA-IgM-C3c-C3d-ctl produkcji DiaMed skoro Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych wydał opinie, że karta nie może być w obrocie na terytorium Polski . Powyższe Zamawiający może zweryfikować powyższą informację w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych w Warszawie składając zapytanie tym bardziej ,że prawdopodobnie w latach poprzednich nabył niejednokrotnie w/w kartę.

Zgodnie z SIWZ

22. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy Część 11 – HEMATOLOGIA W celu prawidłowego wyliczenia ilości dostarczonej krwi kontrolnej prosimy o udzielenie informacji w jakim schemacie wykonywana będzie codzienna kontrola jakości.

3 poziomy 1x dziennie

23. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy Część 11 – HEMATOLOGIA Czy zamawiający wymaga aby zaoferowana ilość krwi kontrolnej była zgodna z informacjami producenta zawartymi w ulotce dotyczącymi jej stabilności od daty produkcji oraz po otwarciu?

Wymaga

24. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy (11a) Część 11a Parametry graniczne dla aparatu do części 11 HEMATOLOGIA Pkt. 6: „Analizator fabrycznie nowy” Czy zamawiający dopuści analizator wyprodukowany w 2016 roku?

Zgodnie z SIWZ

25. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy (11a) Część 11a Parametry graniczne dla aparatu do części 11 HEMATOLOGIA Pkt. 25: „Analizator nie starszy niż 2015r.” Czy zamawiający dopuści analizator podemonstracyjny wyprodukowany w 2013 roku?

Zgodnie z SIWZ

26. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy (11a) Część 11a

Parametry graniczne dla aparatu do części 11 HEMATOLOGIA Czy zamawiający wymaga podłączenie obydwóch analizatorów do Laboratoryjnego Systemu Informatycznego?

Wymaga podłączenia głównego aparatu

27. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy Część 7 – ANALITYKA OGÓLNA I Parametry graniczne dla aparatu do części 11 HEMATOLOGIA Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt wyposażony był w dwa poziome filtry. Jeden o średnicy porów 400 mikrometrów a drugi o średnicy porów 250 mikrometrów?

Zgodnie z SIWZ

28. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy Część 1 – Biochemia Pkt. 3, 4, 8, 14, 16, 18,20 i 23 Czy zamawiający w przypadku odczynników do oznaczania ASPAT, ALAT, Mocznik, Fosfor, Glukoza, Kwas moczowy, Trójglicerydy i żelazo dopuści zaproponowanie odczynników dwuskładnikowych?

Zaproponowanie odczynników dwuskładnikowych ma wpływ na wydłużenie stabilności na pokładzie analizatora przy czym nie wpływa to na obniżenie wydajności proponowanych analizatorów.

Dopuszczamy

29. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy Część 1 – Biochemia Pkt. 5: „Bilirubina całkowita – z kwasem sulfanilowym, odczynnik płynny” Czy zamawiający dopuści zaproponowanie odczynnika do oznaczania bilirubiny całkowitej z solą kwasu wanadowego.

Zaproponowana metoda oznaczania Bilirubiny całkowitej jest równoważna do wymaganej przez zamawiającego. Metoda oparta na oksydacji z użyciem wanadanu jako czynnika utleniającego. W obecności detergentu i soli kwasu wanadowego, w środowisku kwaśnym, bilirubina całkowita (zarówno związana – bezpośrednia jak i niezwiązana) jest utleniana do biliwerdyny. Reakcja oksydacji powoduje zmianę żółtego zabarwienia,

charakterystycznego dla bilirubiny, do barwy zielonej, właściwej dla biliwerdyny. Dlatego stężenie bilirubiny całkowitej w próbce może być wyznaczone przez pomiar absorbancji przed i po oksydacji wanadanem.

Dopuszczamy

30. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy Część 1 - Biochemia Pkt. 17: „Kreatynina met. Jaffe” Czy zamawiający dopuści zaproponowanie odczynnika do oznaczania kreatyniny metodą enzymatyczną?

Oznaczanie kreatyniny metodą enzymatyczną jest metodą nowszą a co za tym idzie bardziej dokładną zwłaszcza w przypadku próbek o niskim poziomie tego parametru.

Dopuszczamy

31. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy Część 1 – Biochemia Pkt. 19: „Magnez met. Arsenazo- płynny, jednoskładnikowy” Czy zamawiający dopuści zaproponowanie odczynnika do oznaczania Magnezu opartego na reakcji z błękitem ksylidylowym?

Jest to metoda równoważna do metody wymaganej przez zamawiającego. W środowisku alkalicznym magnez reaguje z błękitem ksylidylowym tworząc purpurowo zabarwiony związek. W obecności EGTA reakcja jest specyficzna. Intensywność zabarwienia jest wprost proporcjonalna do stężenia magnezu w badanej próbce.

Dopuszczamy

32. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy Część 1 – Biochemia Pkt. 23: „Żelazo chromazurolem, płynny, jednoskładnikowy” Czy zamawiający dopuści zaproponowanie odczynnika do oznaczania żelaza z ferrozyną?

Proponowana metoda jest równoważna do wymaganej przez zamawiającego. Metoda kolorymetryczna z ferrozyną, bez odbiałczania. Jony żelaza ( $Fe^{3+}$ ) związane we krwi z transferyną są uwalniane w środowisku kwaśnym w obecności detergentów, a następnie redukowane do jonów żelaza ( $Fe^{2+}$ ) przez askorybinian. Jony żelaza ( $Fe^{2+}$ ) reagują z solą sodową 3-(2-pyridylo)-5,6-bis(2-[4-kwas fenylosulfonowy])-1,2,4-triazyny (ferrozyna) tworząc barwny związek. Jony miedzi  $Cu^{2+}$  są wiązane przez tiomocznik. Intensywność zabarwienia jest wprost proporcjonalna do stężenia żelaza.

Dopuszczamy

33. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy Część 1 – Biochemia Pkt. 24: „LDH dwuskładnikowy płynny (rekomenacja IFCC) Czy zamawiający dopuści zaproponowanie odczynnika do oznaczania LDH zalecanego przez Niemiecki Towarzystwo Chemii Klinicznej (DGKC)?

Dopuszczamy

34. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy Część 1 – Biochemia W celu prawidłowego przygotowania oferty prosimy o informację na temat rozkładu testów na poszczególne analizatory.

Aparat główny – 24/7 wszystkie parametry

Aparat backup – w razie awarii głównego wszystkie parametry

35. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy Część 1 – Biochemia Prosimy o udzielenie informacji czy zamawiający będzie wykonywał oznaczenia w moczu. Jeśli tak prosimy o informacje które z oznaczeń będą wykonywane w moczu.

Tak – Amylaza, Wapń, Magnez, Sód, Potas

36. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy (1a) Parametry graniczne dla aparatu do części 1 BIOCHEMIA. Czy zamawiający wymaga aby obydwie analizatory pracowały na takich samych płynach myjących oraz konserwujących?

Tak

37. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy (1a) Parametry graniczne dla aparatu do części 1 BIOCHEMIA. Pkt. 6: „Analizator pracujący w zakresie pomiarowym długości fali 340-884 nm – min. 12 długości fal” Czy zamawiający dopuści analizator pracujący w zakresie pomiarowym długości fali 340- 800 nm. – min. 12 długości fal.

Dopuszczamy

38. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy (1a) Parametry graniczne dla aparatu do części 1 BIOCHEMIA. Pkt. 9: „Możliwość wykonywania badań w: surowicy, osoczu, moczu, krew pełna” Czy zamawiający dopuści analizator posiadający możliwość wykonania badań w: surowicy, osoczu, moczu i hemolizacji krwi pełnej?

Zamawiający w wykazie wykonywanych oznaczeń nie poinformował o potrzebie wykonania któregośkolwiek z oznaczeń w krwi pełnej. Dodatkowo proponowane odczynniki do wykonania wszystkich oznaczeń wymaganych przez Zamawiającego w metodyce nie zakładają wykonania oznaczeń w krwi pełnej.

Dopuszczamy

39. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy (1a) Parametry graniczne dla aparatu do części 1 BIOCHEMIA. Pkt. 29: „Klimatyzator przenośny lub stacjonarny, zapewniający prawidłową temperaturę do pracy aparatu w pracowni biochemii. Wykonawca zobowiązuje się do przeprowadzenia czyszczenia i konserwacji klimatyzatora w trakcie trwania umowy zgodnie z zaleceniami producenta urządzenia oraz w utrzymaniu go w stałej sprawności w trakcie trwania umowy i na żądanie Zamawiającego przedstawi dokumentację w tym

zakresie.” W celu odpowiedniego dopasowania klimatyzatora prosimy o podanie powierzchni w m<sup>2</sup> pracowni biochemii.

16m<sup>2</sup>

40. Dotyczy: Załącznik nr.15- Formularz cenowy (1a) Parametry graniczne dla aparatu do części 1 BIOCHEMIA. Czy zamawiający wymaga aby obydwa zaproponowane analizatory zostały podłączone do Laboratoryjnego Systemu Informatycznego?

Wymaga podłączenia aparatu głównego

41. Część 1 – Formularz cenowy – poz. 3, 4, 5, 7, 8, 14, 18, 23 - Czy Zamawiający dopuści odczynniki dwuskładnikowe gotowe do użycia?,

Dopuszczamy

42. Część 1 – Formularz cenowy – poz. 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika do oznaczania bilirubiny całkowitej metodą z dwuchloroanaliną?

Dopuszczamy

43. Część 1 – Formularz cenowy – poz. 21 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zamiast odczynnika TIBC, odczynnik do oznaczania UIBC?

Dopuszczamy

44. Część 1 – Formularz cenowy – poz.23 – Czy Zamawiający dopuści odczynnik do oznaczania żelaza metodą z ferrenem?

Dopuszczamy

45. Część 5 – TESTY LATEKSOWE KASETKOWE Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 2 do oddzielnego pakietu, pozwoli to na złożenie ofert większej liczbie wykonawców i otrzymanie korzystniejszych cen.

Zgodnie z SIWZ

46. Część 5 – TESTY LATEKSOWE KASETKOWE Czy w pozycji nr 5 Zamawiający dopuści test pakowany po 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tabeli?

Dopuszczamy

47. Część 5 – TESTY LATEKSOWE KASETKOWE Czy w pozycji nr 8 Zamawiający dopuści test pakowany po 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tabeli?

Dopuszczamy

48. Część 5 – TESTY LATEKSOWE KASETKOWE Czy w pozycji nr 9 Zamawiający dopuści test pakowany po 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tabeli?

Dopuszczamy

49. Część 5 – TESTY LATEKSOWE KASETKOWE Czy w pozycji 10 Zamawiający dopuści test pakowany po 10 sztuk, w którym intensywność koloru prążka testowego umożliwia

klasyfikację wyniku na różne zakresy stężeń : 0 mg/L; >20 mg/L; >40 mg/L; >60 mg/L; >80 mg/L; >100 mg/L? Zgodnie z aktualnymi wytycznymi wartością graniczną dla diagnozowania albuminurii jest 20mg/L.

Dopuszczamy

50. Część 5 – TESTY LATEKSOWE KASETKOWE Czy w pozycji nr 13 Zamawiający dopuści test pakowany po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tabeli?

Dopuszczamy

51. Część 5 – TESTY LATEKSOWE KASETKOWE Czy w pozycji nr 14 Zamawiający dopuści test pakowany po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tabeli?

Dopuszczamy

52. Część 8 Czy Zamawiający odstąpi pozwoli na zaoferowanie karty: Karta do rozszerzonego BTA IgG-IgA-IgM-C3c-C3d-ctl produkcji DiaMed czyli innego producenta niż pozostałe odczynniki i sprzęt?

Zgodnie z SIWZ

53. Część 8 Zamawiający poprzez wymagania i opis przedmiotu zamówienia jak poniżej wymieniono wskazał markę i pochodzenie produktów co jest niezgodne z art. 7 oraz art. 29 Pzp :

Cechy produktów DiaMed z katalogu handlowego:

- Jeden producent

-Karty 6 kolumnowe

Poz 1 Oznaczenie grupy krwi noworodka z (DVI+), kolumną kontrolną i możliwością wykonania BTA na jednej karcie. Klony (podać):

Poz 2 Potwierdzenie grupy krwi noworodka. Inny klon anty-D niż w pozycji nr 1. Klony (podać):

Dlatego składamy zapytanie czy zamawiający dopuści produkty równoważne oraz zgodne z wymaganiami krajowymi ( w tym IHIT) ? Potwierdzenie równoważności stanowi obowiązek Wykonawcy zgodnie z Pzp.

Uzasadnienie:

Przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych (...), jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów, chyba że jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia i zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń, a wskazaniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważny (art. 29 ust. 3 Pzp).



Możliwość wskazania znaku towarowego jest wyjątkiem od reguły, dlatego art. 29 ust. 3 Pzp nie powinien być interpretowany rozszerzająco. Oferta z rozwiązaniami równoważnymi (tzw. „oferta równoważna”) to oferta, która przedstawia przedmiot zamówienia o cechach technicznych, jakościowych lub funkcjonalnych takich samych lub zbliżonych do tych, które zawiera zakres równoważności wskazany w opisie przedmiotu zamówienia, lecz oznaczonych innym znakiem towarowym, patentem lub pochodzeniem. Zamawiający korzystając z art. 29 ust. 3 Pzp nie może żądać, aby produkt równoważny był identyczny (tożsamy) z przedmiotem zamówienia.

Zgodnie z SIWZ

54. Część 8. Zgodnie z przepisami krajowymi ( Ministerstwo Zdrowia i IHIT) można wykonać badanie krwi noworodka z użyciem odczynnika anty-DVI- pod warunkiem, że potwierdzenie badania grup krwi noworodka wykonane będzie z użyciem odczynnika anty-D VI+ ( lub odwrotnie) co daje możliwość składania ofert nie tylko producentowi ze Szwajcarii prosimy o zmianę opisu przedmiotu zamówienia w pozycji nr 1 jak poniżej:  
„Oznaczenie grupy krwi noworodka z (DVI+) lub (DVI-) , kolumną kontrolną i możliwością wykonania BTA na jednej karcie. „

Zgodnie z SIWZ

55. Część 8 Czy można do oferty załączyć instrukcje używania lub ulotki informacyjne ?

Zgodnie z SIWZ

56. Część 6 Zgodnie z Dyrektywą Klasyczna oraz Dyrektywa 98/79/WE nie można ograniczać dostępu do rynku produktom które są w obrocie w UE od lat poprzez wymaganie określonej certyfikacji dlatego prosimy o zmianę wymagania cytując „*Odczynniki posiadają znak CE z numerem jednostki notyfikowanej dotyczy poz. Od 1 do 6 oraz 8-11 „* na wymaganie identyczne jak dla części 8 która również dotyczy serologii cytując: „*Wymagane są deklaracje zgodności (dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro) oraz certyfikaty jednostki notyfikowanej dla oferowanych odczynników (dotyczy wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro z listy A i B)”*

*Uzasadnienie:* Część 6 i 8 dotyczy odczynników i krwinek które jako produkty do serologii podlegają Dyrektywie 98/79/WE zatem odmienne wymagania są niezgodne z art. 7 oraz art. 29 Pzp .dlatego prosimy o udzielenie pozytywnej odpowiedzi

LUB

Przedstawienie uzasadnienia odmowy dla realizacji postanowień siwz.

Zgodnie z SIWZ

57. Część 6 – SEROLOGIA

Czy można załączyć do oferty świadectwo kontroli jakości lub materiały informacyjne?

Zgodnie z SIWZ

58. Dotyczy pakietu 12 Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie jak często i na ilu poziomach Zamawiający planuje wykonywać oznaczenia kontrolne?

1x dziennie na 2 poziomach: 21 oznaczeń w ciągu miesiąca

59. Dotyczy pakietu 9 Czy pod określeniem "chłodzenie odczynników na pokładzie aparatu" Zamawiający rozumie taki system chłodzenia odczynników w stałej temperaturze który jest zgodny z wymogami producenta odczynników i który opisany jest w instrukcji obsługi, co gwarantuje stabilność odczynników na pokładzie zgodnie z rekomendacjami producenta?

Tak

60. Dotyczy pakietu 9 Prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający zamierza stosować test total beta-HCG total wyłącznie jako test ciążyowy, czy także jako marker nowotworowy w chorobach trofoblastu oraz w ginekologii onkologicznej?

Jako test ciążyowy i jako marker nowotworowy

61. Dotyczy pakietu 9 Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z rekomendacjami Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego testy free-HCG beta i PAPP-A posiadały certyfikację Fetal Medicine Foundation (FMF)?

Tak

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

Tak

63. Czy Zamawiający dopuści klimatyzator stacjonarny typu P18EL o mocy 5 kw z roku 2014?

Tak

64. Dot. Załącznik nr 17 do SIWZ Par. 1 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

Zgodnie z SIWZ

65. Dot. Załącznik nr 17 do SIWZ Par. 2 ust. 2 Czy Zamawiający dopuści, aby zamówienia były składane także za pośrednictwem poczty elektronicznej?

Tak

66. Dot. Załącznik nr 17 do SIWZ Par. 5 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Zgodnie z SIWZ

67. Dot. Załącznik nr 17 do SIWZ Par. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Zgodnie z SIWZ

68. Dot. Załącznik nr 17 do SIWZ Par. 8 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia umownego dot. niezrealizowanej części umowy?

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

Zgodnie z SIWZ

69. Dot. Załącznik nr 17 do SIWZ Par. 8 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

Zgodnie z SIWZ

70. Dot. Załącznik nr 17 do SIWZ Par. 8 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Zgodnie z SIWZ

71. Dot. Załącznik nr 17 do SIWZ Par. 8 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

Zgodnie z SIWZ

72. Dot. Załącznik nr 17 do SIWZ - wzór umowy dot. dzierżawy aparatów Par. 1 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin jego instalacji 7 dni od daty dostarczenia?

Zgodnie z SIWZ

73. Dot. Załącznik nr 17 do SIWZ - wzór umowy dot. dzierżawy aparatów Par. 4 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie niniejszego postanowienia umowy poprzez wskazanie liczby osób, które mają zostać poddane szkoleniu, o którym mowa w niniejszym postanowieniu umowy?

Zgodnie z SIWZ

74. Dot. Załącznik nr 17 do SIWZ - wzór umowy dot. dzierżawy aparatów Par. 5 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Zgodnie z SIWZ

75. Dot. Załącznik nr 17 do SIWZ - wzór umowy dot. dzierżawy aparatów Par. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Zgodnie z SIWZ

76. Dot. Załącznik nr 17 do SIWZ - wzór umowy dot. dzierżawy aparatów Par. 9 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Zgodnie z SIWZ

77. Dot. Załącznik nr 17 do SIWZ - wzór umowy dot. dzierżawy aparatów Par. 9 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

Zgodnie z SIWZ

78. Dot. Załącznik nr 17 do SIWZ - wzór umowy dot. dzierżawy aparatów Par. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

Uzasadnienie: Postanowienie w obecnej postaci nie wpisuje się w ramy instytucji prawa pierwokupu. Prawo pierwokupu jako uprawnienie pierwszeństwa w zakupie oznaczonej rzeczy na wypadek, gdyby jej właściciel zamierzał sprzedać ją osobie trzeciej wykonuje się po cenie ustalonej między Sprzedawcą, a osobą trzecią w umowie sprzedaży (warunkowej).

Zgodnie z SIWZ

79. Dot. Załącznik nr 17 do SIWZ - wzór umowy dot. dzierżawy aparatów Par. 13 Czy Zamawiający jako administrator danych osobowych, które mogą znajdować się na aparatach będących przedmiotem zamówienia i do których w związku z prawidłową realizacją obowiązków wynikających z umowy o udzielenie zamówienia publicznego, tj. przyłączenie do sieci, dokonywanie przeglądów, świadczenie usług serwisowych może mieć dostęp Wykonawca, wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta zostałaby z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru.

Tak, Administrator Danych Osobowych jakim jest Szpital w Knurowie udostępni wzór porozumienia o przetwarzaniu danych osobowych, który jest zgodny z polityką ochrony danych osobowych w Szpitalu w Knurowie, przy podpisaniu umowy z Wykonawcą.

80. dot. Części 8 Prosimy o potwierdzenie, że w zakresie części 8: SEROLOGIA mikrometoda kolumnowa, Zamawiający wymaga dostaw zgodnie z brzmieniem parametru wymaganego „Dostawa wg harmonogramu na dany rok”, a kryterium oceny dostaw „Termin wykonania” w zakresie części 8 będzie dotyczył dostaw pilnych na cito, zgodnie z deklaracją Wykonawcy w treści oferty, max. 5 dni robocze licząc od dnia przyjęcia zamówienia?

Według harmonogramu

81. dot. Części 8 Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku końcówek do pipet (pozycja 11 tabeli formularza cenowego dla części 8 -załącznik nr 15), Zamawiający nie wymaga, aby produkt ten posiadał oznaczenie CE?

Uzasadnienie:

Końcówki do pipet będące wyrobami do ogólnego zastosowania laboratoryjnego, dla których producent wyrobu wyraźnie nie przewidział przeznaczenia do zastosowania w badaniach diagnostycznych in vitro, zgodnie z Dyrektywą 98/79/EC oraz wytycznymi Komisji Europejskiej nie są wyrobami medycznymi i nie mogą posiadać oznaczenia CE.

Nie wymaga

82. dot. Części 8 Prosimy o potwierdzenie, że w związku z wymogiem zaoferowania w dzierżawę „pipety automatycznej multidozującej dedykowanej do mikrometody, Zamawiający wymaga zaoferowania pipety, która dozuje konkretne objętości materiału, określone w instrukcji użycia badań w zakresie procedury wykonania testów (badań) np. 12,5 µl, 25 µl, 50 µl?

Tak

83. dot. Części 8 Prosimy o potwierdzenie, że przygotowanie próbki krwi niezbędnej do wykonania badań określonych w przedmiotowej SIWZ, Zamawiający będzie wykonywał przy użyciu pipet ogólnodostępnych w laboratorium Zamawiającego, stanowiących standardowe wyposażenie laboratorium?

Zgodnie z SIWZ

84. dot. Części 8 Prosimy o podanie ilości wymaganych kart dla pozycji nr 5 "Właściwa próba krzyżowa PTA LISS : (liczba donacji)" lub o potwierdzenia, że Zamawiający wymaga zaoferowania łącznie 2400 kart dla pozycji 4 i 5 formularza cenowego?

Potwierdzamy

85. dot. Części 8 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dla pozycji nr 10 "Odczynnik LISS dedykowany do metody" 6 opakowań odczynnika LISS konfekcjonowanego po 500 ml co daje wymaganą ilość 3000 ml?

6 opakowań x500ml