

E.ZP.261.05.2024

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia na dostawę odczynników, materiałów kontrolnych, kalibratorów i akcesoriów laboratoryjnych wraz z najem analizatorów oraz częściami zużywalnymi dla Laboratorium Analitycznego oraz odczynników i akcesoriów laboratoryjnych – mikrobiologicznych wraz z najem aparatury.

Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zapytania do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Pytanie 1:

dot. Pakietu nr 27

pozycja nr 1: Czy Zamawiający wymaga próbek okrągłodennych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania próbek współpracujących z urządzeniem DENSI LA METTER czyli próbek okrągłodennych.

Pytanie 2:

dot. Pakietu nr 27

pozycja nr 3: Czy Zamawiający dopuści końcówki o nominalnej pojemności 1000ul, lecz o objętości roboczej - pobierające ciecz w zakresie do 1250ul?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania końcówki o nominalnej pojemności 1000ul, lecz o objętości roboczej - pobierające ciecz w zakresie do 1250ul.

Pytanie 3 :

dot. Pakietu nr 27

pozycja nr 6: Czy Zamawiający dopuści próbki Falcon, które są sterylne, lecz pakowane w op. jednostkowe (woreczki) po 25 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania próbek pakowanych w opakowania jednostkowe (woreczki) po 25 sztuk.

Pytanie 4:

dotyczy pakietu 22 Odczynniki do molekularnej diagnostyki mykobakteriozy z najmem aparatury
„Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę wymaganego zapisami SWZ terminu ważności na co najmniej 5 miesięcy licząc od dnia dostarczenia do laboratorium”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

Pytanie 5:

Pakiet 10

Odczynniki, materiały kontrolne i części zużywalne do głównego analizatora parametrów krytycznych ABL 90 FLEX PLUS wraz z najmem, odczynnikami i częściami zużywalnymi zastępczego analizatora parametrów krytycznych

W punkcie 13 tabeli II. Wymagania dotyczące analizatora zastępczego

Zamawiający wpisał:

„13.Możliwość wykonania analizy z krwi pełnej, roztworów kontrolnych wodnych i przygotowanych na bazie krwi”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora dającego możliwość wykonywania badań z krwi tętniczej, włośniczkowej, żyłnej, mieszanej żyłnej, pępowinowo tętniczej, pępowinowo żyłnej, skąpu płodu, próbki nieokreślonej, wraz z możliwością wykonywania kontroli przy użyciu zewnętrznych materiałów kontrolnych?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że określenie „możliwość wykonania analizy z krwi pełnej” dotyczy wykonywania badań z krwi tętniczej, żyłnej, włośniczkowej (pobranej na antykoagulant) natomiast określenie „ możliwości wykonania analizy roztworów kontrolnych wodnych i przygotowanych na bazie krwi’ ’dotyczy wykonania oznaczenia zewnętrznych materiałów kontrolnych (różnie przygotowywanych).W związku z tym zapisy te oznaczają to samo.

Pytanie 6:

Pakiet 11

Dostawa odczynników, materiałów kontrolnych (CPV 336.96.500-0) i materiałów zużywalnych (CPV 384.10.000-2) wraz z najmem 3 analizatorów parametrów krytycznych (dwóch głównych i zastępczego) dla ok. 51 000 oznaczeń

W punkcie 13 tabeli I. **Wymagania dotyczące analizatorów**

Zamawiający wpisał:

„13.Możliwość wykonania analizy z krwi pełnej, roztworów kontrolnych wodnych i przygotowanych na bazie krwi”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora dającego możliwość wykonywania badań z krwi tętniczej, włośniczkowej, żyłnej, mieszanej żyłnej, pępowinowo tętniczej, pępowinowo żyłnej, skąpu płodu, próbki nieokreślonej, wraz z możliwością wykonywania kontroli przy użyciu zewnętrznych materiałów kontrolnych?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że określenie „możliwość wykonania analizy z krwi pełnej” dotyczy wykonywania badań z krwi tętniczej, żyłnej, włośniczkowej (pobranej na antykoagulant) natomiast określenie „możliwości wykonania analizy roztworów kontrolnych wodnych i przygotowanych na bazie krwi” ’dotyczy wykonania oznaczenia zewnętrznych materiałów kontrolnych (różnie przygotowywanych). W związku z tym zapisy te oznaczają to samo.

Pytanie 7:

Pakiet 11

Dostawa odczynników, materiałów kontrolnych (CPV 336.96.500-0) i materiałów zużywalnych (CPV 384.10.000-2) wraz z najmem 3 analizatorów parametrów krytycznych (dwóch głównych i zastępczego) dla ok. 51 000 oznaczeń

W punkcie 27 tabeli I. **Wymagania dotyczące analizatorów**

Zamawiający wpisał:

„ 27.Wykonawca dostarczy fabrycznie nowe 2 komputery z systemem operacyjnym, z możliwością pracy w domenie,procesor m.in.dwurdzeniowy,pamięć min.8 GB RAM DDRY,dysk twardy:500GB 7200 rpm,porty USB dla urządzeń zewn.min 8 szt,napęd DVD-RW,monitor LED min.20 cali,kontrast 1000:1,interfejsy:DVI-D,Display Port,UGA, z klawiaturą ,myszą,zasilaczem podtrzymującym zasilanie przez min.600VA,drukarkę do obsługi kodów kreskowych wraz z zabezpieczeniem w papier do drukowania kodów kreskowych oraz drukarkę zewnętrzną”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie dostarczonych w ramach poprzedniej umowy 2 komputerów o parametrach wymaganych przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również używane komputery spełniające powyższe wymagania.

Pytanie 8:

Załącznik nr 8.projekt_umowy_Pakiet_1-16_KSG

Pakiet 10 i 11

Kary umowne, § 10, pkt 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by kwota 500zł za każdorazowe zanichanie bieżącej aktualizacji kart charakterystyk została zmniejszona do kwoty 300zł ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie 9:

Załącznik nr 8.projekt_umowy_Pakiet_1-16_KSG

Pakiet 10 i 11

Reklamacje, § 9

Czy Zamawiający dopuści możliwość wystawienia faktur korygujących wystawionych na niezrealizowaną i niewykorzystaną ilość testów z reklamowanej kasety sensorowej / pakietu odczynnikowego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wystawianie faktur korygujących na niezrealizowaną i niewykorzystaną ilość testów z reklamowanej kasety sensorowej / pakietu odczynnikowego. Zgodnie z § 9 pkt. 1 Umowy w przypadku nieprawidłowości, które zostaną stwierdzone po dokonaniu odbioru towaru (w trakcie użytkowania) Zamawiający ma prawo żądania jego bezzwłocznej wymiany na pozbawiony wad oraz zgodny z umową. W związku z tym Zamawiający po rozpatrzeniu reklamacji wymaga dostarczenia w zamian wadliwej reklamowanej kasety/pakietu nowej kasety/pakietu.

Jeżeli analizator zasygnalizuje błąd w funkcjonowaniu kasety/pakietu są już one nieprzydatne do dalszych oznaczeń. Zamawiający nie ma żadnej możliwości ingerencji w w/w i zaistniałe błędy są od niego niezależne. W związku z tym, aby wykonywać dalsze badania musi mieć nową kasety/pakiet, który musiałby zakupić jeśli Wykonawca nie przysłałby pozbawionej wad kasety/pakietu.

UWAGA:

Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Formularz cenowy/Przedmiot zamówienia), o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.