



Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej

"SZPITAL MIEJSKI" w Sosnowcu
ul. Szpitalna 1, 41-219 Sosnowiec

Sosnowiec, 01.09.2009r.

**WYKONAWCY
BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatów do wykonywania badań, dostawa odczynników, dostawa części zużywalnych do analizatorów oraz drobnego sprzętu laboratoryjnego i testów
znak sprawy ZZP-2200-54/09.

Wyjaśnienia Zamawiającego nr 1

Działając zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (Dz. U. z 2007r. Nr 223 poz. 1655 z późn. zm.) Zamawiający udziela wyjaśnień jak niżej:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki do gazometrii z napyłoną heparyną litową zbalansowaną wapniem, która służy do pobierania krwi tętniczej w objętości od 1.6 ml do 3 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Pakiet nr 6

Czy ilość zestawów odczynnikowych (3000badań/3lata) uwzględnia kontrole?

Odpowiedź:

W formularzu asortymentowo-cenowym podana została ilość wykonywanych badań, która nie uwzględnia kontroli wewnętrznej i zewnętrznej.

Pytanie nr 3

Pakiet nr 6

Czy Zamawiający będzie wykonywał kontrole naprzemiennie na każdej płytce żelu? Jeżeli nie to prosimy o doprecyzowania, jak często Zamawiający będzie wykonywał kontrole.

Odpowiedź:

Zamawiający będzie wykonywał kontrole naprzemiennie na każdej płytce żelu.

Pytanie nr 4

Pakiet nr 6

Warunki graniczne:

Czy w poz. 2 ze względu na fakt, wymogu zaoferowania aparatu przeznaczonego do manualnego wykonywania badań Zamawiający dopuszcza, aby proces barwienia następował nie z wykorzystaniem aparatury, lecz manualnie w dedykowanych naczyniach?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

Okm

Pytanie nr 5

Pakiet nr 6

Warunki graniczne:

Czy w poz. 6 Zamawiający wymaga oprogramowania w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający do odczytu żeli wymaga oprogramowania w języku polskim, natomiast w przypadku aparatu dopuszcza oprogramowanie w języku angielskim.

Pytanie nr 6

Pakiet nr 6

Warunki graniczne:

Czy w poz. 7 materiał kontrolny musi być zmianowany dla oferowanych żeli?

Odpowiedź:

Zaoferowany materiał kontrolny musi być zmianowany dla danej metody badań, natomiast nie wyłącznie dla oferowanych żeli.

Pytanie nr 7

Pakiet nr 6

Warunki graniczne:

Czy w poz. 10 Zamawiający dopuszcza analizator nieposiadający czytnika kodów kreskowych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8

Pakiet nr 13

Czy w poz. 1 Zamawiający dopuszcza probówki typu Eppendorf z korkiem, polem do opisu i podziałką do 1,5ml? Pojemność do 1,6 ml jest spełniona.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9

Pakiet nr 13

Czy w poz. 7 i 8 Zamawiający dopuszcza tańsze i lżejsze statywy z tworzywa, które są odporne na niekorzystne czynniki fizyko-chemiczne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści statywy z tworzywa jeżeli są tak samo trwałe jak wymagane w formularzu asortymentowo-cenowym, gwarancja dostawcy na minimum 5 letni okres użytkowania.

Pytanie nr 10

Pakiet nr 13

Czy w poz. 8 Zamawiający dopuszcza szkiełka firmy Biosygma z powodzeniem wykorzystywane w szeregu jednostek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11

Pakiet nr 13

Czy w poz. 13 Zamawiający dopuszcza kapilary o poj. 98ul? Tak niewielka różnica nie zmniejsza walorów użytkowych proponowanego produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kapilary o poj. 98 µl

Pytanie nr 12

Pakiet nr 13

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 9, 15-24 do osobnego pakietu? Pozwoli to na udział w postępowaniu firmom wyspecjalizowanym w szkłe laboratoryjnym i firmom oferującym jedynie jednorazowy sprzęt laboratoryjny do diagnostyki in-vitro, co znacząco zmniejszy koszty pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13

Pakiet nr 13

Czy w poz. 25 Zamawiający dopuszcza pipety Pasteura z podziałką do 1,0 ml? Istnieje możliwość poboru 1,3 ml

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pipety Pasteura z podziałką do 1,0 ml, z możliwością poboru 1,3 ml płynu.

Pytanie nr 14

Dotyczy Pakietu nr 4

Prosimy o sprecyzowanie pkt 9 Warunków Granicznych dla analizatorów hematologicznych „Możliwość pobierania próbki w trybie normalnym i kapilarnym”

Odpowiedź:

Możliwość pobrania krwi w trybie normalnym oznacza możliwość pobierania krwi ze standardowej probówki służącej do pobierania krwi o poj. 1 do 2 ml u pacjentów dorosłych, przez tryb kapilarny Zamawiający określił możliwość wykonania badania z próbki pobranej do mikrokapilary (probówki z kapilarą) lub ze wstępnym rozcieńczeniem próbki w przypadku bardzo małej ilości materiału badanego (noworodki i wcześniaki).

Pytanie nr 15

Dotyczy Pakietu nr 4

Prosimy o sprecyzowanie pkt 11 Warunków Granicznych dla analizatorów hematologicznych „analizatory posiadające możliwość.....podłączenia do LIS”. Co oznacza określenie LIS, w przypadku, gdy chodzi o sieć informatyczną prosimy o podanie dokładniejszych danych w celu dokonania pełnej wyceny.

Odpowiedź:

W punkcie 11 Zamawiający wymaga analizatora z możliwością podłączenia do sieci informatycznej posiadającego możliwość dwukierunkowej transmisji danych. Zamawiający jest w trakcie postępowania przetargowego dotyczącego sieci informatycznej.

Pytanie nr 16

Dotyczy Pakietu nr 8 (Warunki graniczne-analizator” – pkt.5)

Czy Zamawiający dopuści analizator koagulologiczny z intuicyjnym oprogramowaniem w postaci ikon funkcyjnych w języku angielskim?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora z oprogramowaniem w języku polskim.

Pytanie nr 17

Dotyczy Pakietu nr 1 (Warunki graniczne dla dwóch analizatorów biochemicznych - pkt 3)

Czy Zamawiający dopuści analizatory biochemiczne z wydajnością min. 300 oznaczeń fotometrycznych na godzinę?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18

Dotyczy Pakietu nr 1 (Warunki graniczne dla dwóch analizatorów biochemicznych - pkt 6)

Czy Zamawiający dopuści analizatory biochemiczne posiadające min. 60 miejsc na próbki do jednoczesnego umieszczenia na pokładzie analizatora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza analizatory biochemiczne mające minimum 60 miejsc na próbki do jednoczesnego umieszczenia na pokładzie analizatora.

Pytanie nr 19

Dotyczy Pakietu nr 1 (Warunki graniczne dla odczynników – pkt 4).
Prosimy o dopuszczenie dwóch odczynników biochemicznych i kalibratorów innego producenta. Wyrażenie zgody Zamawiającego umożliwi nam złożenie oferty konkurencyjnej.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 20

Dotyczy Pakietu nr 1 (Formularz cenowy dla analizatora nr 1 i analizatora nr 2 - poz.18)
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie parametru oznaczonego UIBC zamiast TIBC? Wartość dla TIBC jest automatycznie wyliczana przez oferowany analizator na podstawie wartości oznaczeń dla testów UIBC i Fe.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 21

Dotyczy Pakietu nr 4 (Warunki graniczne – odczynniki – pkt 1)
Czy Zamawiający dopuści lizat zawierający śladowe ilości cjanku tj. poniżej 0,1%?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 22

Dotyczy wzoru umowy dla pakietów 1-8 (Załącznik nr 3.1 §1 pkt 4)
Prosimy o zmianę zapisu umowy w §1 pkt 4 na następujący:
Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb i posiadanych środków, jednak zmiany nie mogą przekroczyć 20 % ogólnej wartości umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadzi proponowany zapis do treści umowy.

Pytanie nr 23

Dotyczy wzoru umowy dla pakietów 9-16 (Załącznik nr 3.2 §2 pkt 9)
Prosimy o zmianę zapisu umowy w §2 pkt 9 na następujący:
Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb i posiadanych środków oraz do ograniczenia zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym, co nie jest odstępniem od umowy nawet w części, jednak zmiany nie mogą przekroczyć 20 % ogólnej wartości umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadzi proponowany zapis do treści umowy.

Pytanie nr 24

Dotyczy Pakietu nr 1
Czy Zamawiający dopuści ofertę, w której w przypadku 1 odczynnika, aby mógł być wstawiony na pokład analizatora, konieczne jest zastosowanie innych buteleczek niż oryginalne? Buteleczki zostaną dostarczone bezpłatnie przez Oferenta w ilości odpowiadającej potrzebom Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 25

Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści ofertę, w której 1 odczynnik pochodzi wprawdzie spoza oferty Oferenta, ale wytwarzany jest przez tego samego producenta, co większość odczynników dedykowanych do proponowanych analizatorów?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 26

Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści analizatory, w których kalibratory i kontrole nie są identyfikowane barkodowo, ale mają swoje dedykowane pozycje w chłodzonym obszarze?

Takie rozwiązanie zapewnia możliwość przechowywania materiału do kalibracji i kontroli na pokładzie analizatora i programowania automatycznej kalibracji i kontroli o dowolnej porze w ciągu doby bez konieczności każdorazowego wprowadzania przez Operatora nowej porcji materiału kalibracyjnego/ kontrolnego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 27

Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na jeden analizator używany, nie starszy niż z 2006 roku, z pełną gwarancją, po kompleksowym przeglądzie?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 28

Dotyczy Pakietu nr 1

Czy podana ilość oznaczeń zawiera już oznaczenia przewidziane na wykonanie kontroli i kalibracji, czy Wykonawca powinien doliczyć je do podanej liczby badań?

Odpowiedź:

Zgodnie z pkt 7 warunków granicznych do podanej w formularzu asortymentowo-cenowym ilości badań należy doliczyć kontrole, kalibracje, oraz powtórzenia spowodowane przekroczeniem liniowości oznaczeń.

Pytanie nr 29

Dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy o określenie wymaganych parametrów dla termometrów i wilgotnościomierzy.

Odpowiedź:

Zaferowany termometr i wilgotnościomierz używany będzie w celu monitorowania warunków pracy analizatora, dlatego zamawiający dopuszcza dowolne przyrządy pomiarowe posiadające dokument dopuszczenia do użytku. Wybór przyrządów Zamawiający pozostawia Wykonawcy.

Pytanie nr 30

Dotyczy Pakietu nr 2

Czy podana częstotliwość wykonywania oznaczeń kontrolnych dotyczy każdego z wymaganych poziomów czy pojedynczego poziomu?

Odpowiedź:

Oznaczenia kontrolne będą wykonywane naprzemiennie dla poszczególnych poziomów z częstotliwością podaną w punkcie 5 warunków granicznych dla odczynników. Parametry kontrolowane jeden raz w tygodniu będą kontrolowane na wszystkich poziomach kontroli jednocześnie.

Pytanie nr 31

Dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy o podanie szacunkowych kosztów utylizacji odpadów stałych za 1 kg.

Odpowiedź:

Koszt utylizacji odpadów stałych według umowy obecnie obowiązującej w szpitalu wynosi 2,55 zł netto za 1 kg.

Pytanie nr 32

Dotyczy Pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści analizator, w którym nie można zastosować kubeczków pediatrycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem, że zostaną dostarczone pojemniki do wykonania badania u dzieci.

Pytanie nr 33

Dotyczy Pakietu nr 3

Czy ze względu na to, że badania Troponiny i D-dimerów wykonuje się w osoczu co wymaga odwirowania elementów morfotycznych, Zamawiający dopuści analizator przystosowany wyłącznie do próbek wtórnych?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 34

Dotyczy Pakietu nr 7

Prosimy o doprecyzowanie czy pod pojęciem „automatyczna kalibracja aparatu bez konieczności użycia dodatkowych pasków kalibracyjnych” Zamawiający rozumie kalibrację aparatu bez użycia dodatkowych pasków kalibracyjnych, standardowych i wpisywania kodów?

Odpowiedź:

Pod pojęciem „automatyczna kalibracja aparatu bez konieczności użycia dodatkowych pasków kalibracyjnych” Zamawiający rozumie kalibrację aparatu bez użycia dodatkowych pasków kalibracyjnych, standardowych i wpisywania kodów, dopuszcza możliwość zaoferowania analizatora z paskiem kalibracyjnym zainstalowanym na stałe.

Pytanie nr 35

Dotyczy Pakietu nr 7

Prosimy o doprecyzowanie czy pod pojęciem „automatyczne określanie barwy moczu” oraz „możliwość zdefiniowania klarowności moczu” Zamawiający rozumie automatyczne określanie barwy moczu przez oferowany czytnik i możliwość zdefiniowania klarowności moczu z poziomu aparatu?

Odpowiedź:

Pod pojęciem „automatyczne określanie barwy moczu” oraz „możliwość zdefiniowania klarowności moczu” Zamawiający rozumie automatyczne określanie barwy moczu przez oferowany czytnik i możliwość zdefiniowania klarowności moczu z poziomu aparatu.

Pytanie nr 36

Dotyczy Pakietu nr 7

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga, aby oferowane paski i materiały do kontroli wewnętrzzlaboratoryjnej i zewnątrzlaboratoryjnej pochodziły od jednego producenta aparatu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby oferowane paski i materiały kontrolne do kontroli wewnątrz i zewnątrz laboratoryjnej pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 37

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy analizatorów na 21 dni od daty zawarcia umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 38

Czy w § 4 pkt. 5 umowy Zamawiający dopuści zapis „.....”, instrukcję obsługi aparatów w formie papierowej w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 39

Pakiet nr 3

Wymagania dotyczące odczynników:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu kontroli wewnętrznej? pkt. 5 warunków granicznych dot. odczynników? jeśli metoda jest tak zwalidowana, że producent w oficjalnej ulotce zaleca kontrolę do DD co 14 dni na 2 poziomach a do TNI co 28 dni na 2 poziomach?

Odpowiedź:

Zamawiający odstąpi od wymogu jeśli Wykonawca do oferty dołączy dokument stwierdzający zgodność takiej procedury z wymogami dotyczącymi standardów jakości zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 21 stycznia 2009 roku zmieniające rozporządzenie w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych.

Pytanie nr 40

Czy oferent kalkulując ofertę musi wziąć pod uwagę trwałość odczynników po otwarciu opakowania oraz doliczyć odpowiednie ilości odczynników na kontrolę i kalibrację zgodnie z oficjalną ulotką producenta?

Odpowiedź:

Wykonawca winien złożyć ofertę zgodnie z punktem 6 i 7 warunków granicznych w wymaganiach dotyczących odczynników.

Pytanie nr 41

Wymagania dotyczące analizatora:

Czy Zamawiający dopuści analizator o średniej wydajności ok. 20 testów na godzinę w związku ze średnim zapotrzebowaniem 14 oznaczeń/dobę (13000 TNI + 1800 DD = 14800 testów podzielone przez 1095 dni w ciągu 3 lat = 13,5 testu na dzień)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 42

Wymagania dotyczące analizatora:

Czy Zamawiający dopuści analizator w którym ze względu na zastosowaną technologię monotestów i braku przechowywania odczynników na pokładzie, punkty 5, 6 i 7 nie mają zastosowania?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 43

Wymagania dotyczące analizatora:

Czy ze względu na potrzebę szybkiego wykonywania badań pilnych ratujących życie 24 godziny/dobę zamawiający dopuści analizator w którym zastosowano maksymalnie prostą obsługę na zasadzie ?włóż i naciśnij start? gdzie punkty 8, 9 nie mają zastosowania?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na brak zastosowania punktu 8, natomiast wymaga aby analizator posiadał możliwość podłączenia do Laboratoryjnej Sieci Informatycznej wraz z możliwością dwukierunkowej transmisji danych.

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę czasu na usunięcie awarii na 48h?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 45

Dotyczy: Pakiet 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednego odczynnika który zawiera komponenty w formie liofilizatu, do szybkiej i jednorazowej rekonstrukcji? Po rekonstrukcji odczynnik jest już w formie płynnej i gotowej do ciągłego użycia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 46

Dotyczy: Pakiet 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dla testów oznaczanych okresowo i w niewielkich ilościach (poniżej 1000 / 3 lata) zaoferować ilość odczynników zgodnie z ważnością odczynnika określoną przez producenta na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Testy których ilość wynosi poniżej 1000/3lata będą wykonywane jeden raz w tygodniu, za wyjątkiem HbsAg test potwierdzenia wykonywanego według potrzeb.

Pytanie nr 47

Dotyczy: Pakiet 2:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany test do oznaczania troponiny był zgodny z zaleceniami i wymogami Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego (błąd precyzji dla 99 percentyla stężeń u osób zdrowych nie większy niż 10% CV)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga aby zaoferowane testy były zgodne wyłącznie z zaleceniami i wymogami Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego.

Pytanie nr 48

Dotyczy: Pakiet 3:

Czy ze względu na niewielką liczbę oznaczeń D-Dimerów (kilka dziennie) Zamawiający wyrazi zgodę, aby oznaczenia tego parametru wykonywane były na dodatkowym analizatorze - przystawce do analizatora podstawowego, metoda ilościową i czasem uzyskania wyniku poniżej 12 minut? Czynsz za analizator podstawowy obejmować już będzie czynsz za analizator dodatkowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający dopuści ofertę, w której 2 z oczekiwanych odczynników wymagają przed wstawieniem ich na pokład aparatu, dodania enzymu do odczynnika podstawowego - zmieszania dwóch płynów?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 50

Pakiet nr 9

Czy Zamawiający wymaga osoczy kontrolnych i osocza kalibracyjnego pochodzących od tego samego producenta?.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga osoczy kontrolnych i osocza kalibracyjnego od tego samego producenta.

Pytanie nr 51

Pakiet nr 9

Czy oferowane odczynniki, kalibratory, kontrole mają posiadać tabelę zawierającą wartości oznaczonych parametrów wyznaczone dla danej serii osocza kontrolnego posiadanego modelu koagulometru?

Odpowiedź:

Zaoferowane odczynniki, kalibratory i kontrole mają posiadać tabele zawierające wartości oznaczonych parametrów wyznaczone dla danej serii osocza kontrolnego posiadanego modelu koagulometru.

Pytanie nr 52

Pakiet nr 9

Czy metodyki oferowanych odczynników powinny zawierać wyniki pomiarów precyzji (powtarzalność , odtwarzalność) odtwarzalność korelacji z odczynnikami innego producenta?

Odpowiedź:

Metodyki oferowanych odczynników mogą zawierać wyniki pomiarów precyzji, odtwarzalności korelacji z odczynnikami innego producenta.

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie metodyk wszystkich oferowanych odczynników w formie elektronicznej na płycie CD a w formie papierowej wraz z pierwszą dostawą?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika do oznaczania UIBC zamiast TIBC?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający dopuści odczynniki płynne, gotowe do użycia, wymagające w niektórych przypadkach jedynie połączenia dwóch podjednostek odczynnika R1 lub R2 polegającego na przelaniu całej zawartości butelki odczynnika R1-1 lub R2-1 do butelki zawierającej gotową porcję odczynnika R1 lub R2?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika do oznaczania Alkoholu etylowego oraz dedykowanego do niego kalibratora pochodzącego od innego producenta niż producent analizatora i oferowanego systemu odczynnikowego?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający wymaga zagwarantowania bezpłatnego uczestnictwa w międzynarodowym zewnątrzlaboratoryjnym programie oceny jakości, polegającym na dostarczeniu materiałów kontrolnych innych niż używanych w programie wewnątrzlaboratoryjnym, opracowaniu wyników w postaci raportów oraz uzyskaniu certyfikatu przez firmę inną niż dostawca systemu odczynnikowego i analizatora?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zagwarantowania bezpłatnego uczestnictwa w międzynarodowym, zewnątrzlaboratoryjnym programie oceny jakości, polegającym na dostarczeniu materiałów kontrolnych innych niż używanych w programie wewnątrzlaboratoryjnym, opracowaniu wyników w postaci raportów oraz uzyskaniu certyfikatu przez firmę inną niż dostawca systemu odczynnikowego i analizatorów.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający wymaga, międzynarodowy zewnątrzlaboratoryjny program oceny jakości obejmował wszystkie wyspecyfikowane parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby zewnątrzlaboratoryjna kontrolą jakości były objęte wszystkie wyspecyfikowane parametry.

Pytanie nr 59

Czy w związku z regulacją art. 144 ust. 1 ustawy PZP Zamawiający zechce wprowadzić do wzoru umowy zapis o dopuszczalności wprowadzenia zmian, w brzmieniu przedstawionym poniżej? Strony dopuszczają zmiany w umowie w zakresie:

- > Numeru katalogowego produktu,

- > Nazwa produktu przy zachowaniu jego parametrów,
- > Sposobu konfekcjonowania,
- > Wprowadzony zostanie do sprzedaży przez wykonawcę produkt zmodyfikowany, udoskonalony?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zmiany w umowie w zakresie: numeru katalogowego produktu, nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów, sposobu konfekcjonowania, ale wyłącznie w sytuacji kiedy zmiana będzie korzystna dla Zamawiającego (np. przy małej ilości wykonywanych badań zmiana dużego opakowania na mniejsze bardziej ekonomiczne), wprowadzony zostanie przez wykonawcę produkt zmodyfikowany, udoskonalony.

Pytanie nr 60

Czy wyspecyfikowana ilość badań zawiera ilości niezbędne do wykonania kalibracji i kontroli czy może Wykonawca ma je doliczyć do podanych wartości?

Odpowiedź:

Zgodnie z punktem 7 warunków granicznych dla odczynników.

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatorów wyposażonych w moduł ISE, w których trzy elektrody jonoselektywne są wymienne, nie stanowiąc integralnej części modułu?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora posiadającego możliwość wykonywania oznaczeń w następujących materiałach biologicznych: surowica, osocze, mocz, płyn mózgowo-rdzeniowy, płyny z jam ciała, bez możliwości wykonywania oznaczeń z krwi pełnej?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający pisząc o krwi pełnej miał na myśli oznaczenie hemoglobiny glikowanej.

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia analizatorów posiadających polską wersję oprogramowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza analizatory posiadające oprogramowanie w języku angielskim.

Pytanie nr 64

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia dodatkowych zewnętrznych komputerów, czy też określając warunki graniczne dla dwóch analizatorów biochemicznych w punkcie 18 ma na myśli komputery stanowiące integralną część analizatorów biochemicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli komputery stanowiące integralną część analizatora.

Pytanie nr 65

Część hematologiczna - Pakiet nr 4
 Prosimy o sprecyzowania zapisu pkt 4 warunków granicznych - odczynniki.
 Zamawiający wykonuje oznaczenie krwi kontrolnej 2 razy w tygodniu na 3 poziomach na dwóch analizatorach które zostaną zainstalowane (wg projektu umowy w placówkach przy ul. Szpitalnej 1 oraz przy ul. Zagadłowicza 3. Wobec powyższego prosimy o potwierdzenie, czy oferta powinna zawierać ilości materiału kontrolnego (wyrażone w ilości opakowań jednostkowych) :
 - uwzględniające fakt pracy na dwóch oddzielnych analizatorach
 uwzględniające termin ważności materiału kontrolnego płynący od daty jego pierwszego użycia (tj. 2- 3 tyg.) a nie od daty jego wyprodukowania tj. 3-4 miesiące.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że należy uwzględnić fakt pracy na dwóch odrębnych analizatorach, oraz termin ważności materiału kontrolnego od daty jego pierwszego użycia.

Pytanie nr 66

Część hematologiczna -. Pakiet nr 4

Czy przez zapis pkt 9 warunków granicznych należy rozumieć możliwość pobrania próbki w trybie kapilarnym z wykorzystaniem stosowanych powszechnie mikrometod typu kapilara z mikropróbówką?

Odpowiedź:

Możliwość pobrania krwi w trybie normalnym oznacza możliwość pobierania krwi ze standardowej próbki służącej do pobierania krwi o poj. 1 do 2 ml u pacjentów dorosłych, przez tryb kapilarny Zamawiający określił możliwość wykonania badania z próbki pobranej do mikrokapilary (próbówki z kapilarą) lub ze wstępnym rozcieńczeniem próbki w przypadku bardzo małej ilości materiału badanego (noworodki i wcześniaki).

Pytanie nr 67

Część hematologiczna -. Pakiet nr 4

Czy pod pojęciem pływające dyskryminatory (pkt 5 warunków granicznych) należy rozumieć regulowane przez oprogramowanie analizatora ustawienie dyskryminatorów uzależnione od rodzaju badanej krwi (kobieta, mężczyzna, grupy wiekowe dzieci) ?

Odpowiedź:

Pływające dyskryminatory według wiedzy zamawiającego służą do eliminacji interferencji w pomiarze płytek i erytrocytów.

Pytanie nr 68

Prosimy o wyjaśnienie zapisów dotyczących SIWZ, pkt V ppkt.2

Zwracam się do Zamawiającego o wykreślenie z treści SIWZ pkt V, ppkt. 2 zapisu kwoty:

Pakiet nr 1...o wartości brutto nie mniejsze! niż 760 000,00zł. oraz

Pakiet nr 4 ...o wartości brutto nie mniejszej niż 180 000,00 zł"

Określone przez Zamawiającego powyższe kwoty dostaw są niewspółmierne do wartości pakietów nr 1 oraz nr 4 a przede wszystkim w sposób jednoznaczny dyskryminuje i eliminuje z udziału w postępowaniu wszystkie te firmy, których analizatory spełniają wymogi parametrów granicznych zawartych w SIWZ.

Przyjmując, że Zamawiający wymaga wpłacenia wadium o wartości nie większej niż 3% wartości zamówienia (zgodnie z Ustawą Prawo Zam. Publ.) to szacunkowa wartość pakietu 1 wynosi ok. 467 000,00 zł. natomiast pakietu nr 4 ok. 109 000,00. W związku z powyższym nie rozumiemy dlaczego Zamawiający żąda tak wysokich kwot wykonanych dostaw.

Zapis w SIWZ dotyczący kwot dostaw zdecydowanie preferuje firmy najdroższe i tym samym uniemożliwia Zamawiającemu wybranie najkorzystniejszej oferty. W związku z powyższym wnosimy o wprowadzenie do SIWZ zapisu:

„Posiadają niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz dysponują potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do realizacji zamówienia - w ciągu ostatnich trzech lat przed datą wszczęcia postępowania wykonali należycie dostawy odpowiadających swoim rodzajem i wartością dostawom lub usługom stanowiącym przedmiot zamówienia, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców, oraz załączenia dokumentów potwierdzających, że te dostawy lub usługi zostały wykonane należycie" lub o zmianę zapisu SIWZ na:
Pakiet nr 1 ...o łącznej wartości brutto nie mniejszej niż 470 000,00 zł.
Pakiet nr 4 ... o łącznej wartości brutto nie mniejszej niż 110 000,00 zł.

Uzasadnienie:

Ustawodawca w Rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dn. 19 maja 2006 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane nie wymaga od zamawiającego żądania potwierdzenia dostaw o określonej kwocie ani w określonej ilości.& 1 ust 2 pkt, 2 ; W celu potwierdzenia opisanego przez zamawiającego warunku posiadania przez wykonawcę niezbędnej wiedzy i doświadczenia oraz dysponowania potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia, zamawiający może żądać następujących dokumentów: wykazu wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, dostaw lub usług w okresie ostatnich trzech lat przed dniem wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli okres

prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, Odpowiadających swoim rodzajem i wartością dostawom lub usługom stanowiącym przedmiot zamówienia, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców, oraz załączenia dokumentów potwierdzających, że te dostawy lub usługi zostały wykonane należycie:

Odpowiedź:

Zamawiający podał warunki w SIWZ będąc w zgodzie z ustawą Prawo zamówień publicznych i przytaczanym Rozporządzeniem, w związku z czym, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy treści SIWZ określone w pkt V ppkt. 2.

Jednocześnie w załączniku nr 3.1 do SIWZ w § 4 Wzoru umowy zmienia się numerację ust. na prawidłową:

§ 4

- 1) Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu prawidłową pracę dzierżawionych aparatów, zgodnie z ich przeznaczeniem w całym okresie trwania umowy.
- 2) Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć aparaty do laboratoriów analitycznych SP ZZOZ „Szpital Miejski” w Sosnowcu zlokalizowanych przy ul. Szpitalnej 1 i ul. Zegadłowicza 3 oraz zainstalować je, a także przeszkolić personel w zakresie obsługi i prawidłowej eksploatacji urządzeń analizatora według potrzeb Zamawiającego, z potwierdzeniem w postaci certyfikatu imiennego dla przeszkolonych pracowników.
- 3) Wykonawca zobowiązany jest do odbioru odpadów opakowaniowych po odczynnikach, zawierających niebezpieczne substancje chemiczne, według potrzeb jednak nie częściej niż 1 raz w miesiącu.
- 4) Odbiór odpadów opakowaniowych po odczynnikach będzie realizowany z miejsca użytkowania analizatorów po telefonicznym zgłoszeniu Zamawiającego.
- 5) W przypadku zmiany lokalizacji pomieszczeń laboratorium w trakcie realizacji umowy, Wykonawca będzie zobowiązany do przemieszczenia urządzenia we wskazane przez Zamawiającego miejsce w obrębie siedziby jednego obiektu.
- 6) Koszt dostawy, ubezpieczenia w czasie transportu, instalacji oraz przeszkolenia personelu pokrywa Wykonawca.
- 7) Wraz z dostawą aparatów, Wykonawca dostarczy Zamawiającemu aplikacje na aparaty, instrukcję obsługi aparatów w formie papierowej oraz oprogramowanie w języku polskim.
- 8) Zamawiający bez zgody Wykonawcy nie ma prawa dokonywać żadnych napraw urządzenia oraz zobowiązany jest do natychmiastowego powiadomienia Wykonawcy o każdej awarii lub uszkodzeniu aparatu.
- 9) Wykonawca udziela na okres dzierżawy gwarancji na urządzenia, licząc od dnia uruchomienia aparatów w siedzibach Zamawiającego. Odpowiedzialność z tytułu gwarancji obejmuje wszelkie wady przedmiotu umowy nie wynikające z winy Zamawiającego.
- 10) W okresie gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany dokonać nieodpłatnie naprawy urządzenia, a w przypadku naprawy trwającej powyżej 24 godzin, do zabezpieczenia wykonania badań u podwykonawcy, wskazanego przez Zamawiającego, na koszt Wykonawcy.
- 11) W okresie realizacji umowy, Wykonawca gwarantuje bezpłatny serwis naprawczy wraz z częściami zamiennymi, w ciągu 24 godzin od zgłoszenia (telefonicznego lub faksem) uszkodzenia urządzenia.
- 12) Konserwacja i przeglądy w okresie gwarancji będą realizowane nieodpłatnie przez Wykonawcę w ilości określonej w dokumentacji technicznej
- 13) Osoby ze strony Wykonawcy odpowiedzialne za:
realizację umowy w zakresie dostawy aparatów:
imię, nazwisko, kontakt tel.....
za konserwowanie, serwisowanie aparatów:
imię, nazwisko, kontakt tel.....

Działając zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający:

1. uszczegóławia Załącznik nr 4.12 i 4.13 do SIWZ „ Formularz asortymentowo-cenowy” dla Pakietu nr 12 i Pakietu nu 13 poprzez dookreślenie w kol. 4 formularza, największej dopuszczalnej wielkości opakowania.

W związku z powyższym wprowadza się nowe formularze Załącznika nr 4.12 i 4.13 jak w załączeniu.
2. zmienia w Pakiecie nr 3 w poz. 2 ilość odczytnika D-Dimery z 1800 na 5400, w związku z tym zmienia się załącznik nr 4.3 do SIWZ jak w załączeniu.

Załączniki:

- Załącznik 4.12 Formularz asortymentowo-cenowy;
- Załącznik 4.13 Formularz asortymentowo-cenowy;
- Załącznik 4.3 Formularz asortymentowo-cenowy.

Samodzielny Publiczny Instytut
Zurządów Opieki Zdrowotnej
"Szpital Miejski" w Sosnowcu

~~DYREKTOR~~

Zbigniew Swoboda

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

PAKIET NR 12
Odczynniki chemiczne

| L.p. | Nazwa odczynnika | Numer katalogowy | Największa dopuszczalna wielkość opakowania | Ilość/ 3 lata | Proponowana wielkość opak | Ilość opakowań | Cena jednost. netto | VAT w (%) | Wartość netto | Wartość brutto |
|-----------------------|----------------------------------|------------------|---|---------------|---------------------------|----------------|---------------------|-----------|---------------|----------------|
| | | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1 | Odczynnik Extona | | 500 ml | 10000ml | | | | | | |
| 2 | Odczynnik Mac Williama | | 500 ml | 15000ml | | | | | | |
| 3 | Odczynnik Ehrlicha | | 500 ml | 6000 ml | | | | | | |
| 4 | Odczynnik Rossina | | 100 ml | 1200 ml | | | | | | |
| 5 | Odczynnik Lugola | | 100 ml | 900 ml | | | | | | |
| 6 | Odczynnik Nonne-Appelta | | 100 ml | 1200 ml | | | | | | |
| 7 | Odczynnik Pandyego | | 100 ml | 1200 ml | | | | | | |
| 8 | Odczynnik Samsona | | 100 ml | 1200 ml | | | | | | |
| 9 | Odczynnik Turka | | 100 ml | 1200 ml | | | | | | |
| 10 | Odczynnik fenolofaleina CITRON I | | 500 ml | 2500 ml | | | | | | |
| 11 | Sudan II | | 100 ml | 300 ml | | | | | | |
| 12 | Kwas octowy 50% | | 100 ml | 300 ml | | | | | | |
| 13 | NaOH 0,1N | | 100 ml | 600 ml | | | | | | |
| WARTOŚĆ OGÓLEM | | | | | | | | | | |

Parametry graniczne:

1. Data ważności odczynnika w momencie dostarczenia do Zamawiającego minimum 6 miesięcy.
2. Do oferty należy dołączyć instrukcję użycia odczynnika w języku polskim oraz Karty Charakterystyki Substancji Niebezpiecznej.

lub oświadczenie o ich braku.

3. W przypadku opakowań nie odpowiadających końcowej ilości mililitrów lub gramów należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.
4. Dostawa odczynników w ciągu 4 dni od momentu złożenia zamówienia telefonicznie potwierdzonego faxem lub faxem.

Data:

.....
(podpis i pieczęć imienna
osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy na zewnątrz)

Te: (032) 296-41-50, fax: (032) 261 57 19

Regon 240837054

NIP 644-33-73-832

PAKIET NR 13 - Drobny sprzęt laboratoryjny
FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

| L.p. | Asortyment | Numer katalog. | Największa dopuszczalna wielkość opakowania | Ilość sztuk / 3 lata | Proponowana wielkość opak. | Ilość opak. | Cena jednostk. netto | VAT (%) | Wartość netto | Wartość brutto |
|------|--|----------------|---|----------------------|----------------------------|-------------|----------------------|---------|---------------|----------------|
| | | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1. | Probówki Eppendorf 1,6 ml z korkiem | | 1000 szt. | 60000 | | | | | | |
| 2. | Pojemnik na kał z łopatką | | 100 szt. | 6000 | | | | | | |
| 3. | Pojemnik na mocz niesterylizy | | 500 szt. | 66000 | | | | | | |
| 4. | Probówki serologiczne polistyrenowe 75x12mm | | 1000 szt. | 345000 | | | | | | |
| 5. | Probówki stożkowe polistyrenowe przezroczyste o poj. ok. 10 ml | | 500 szt. | 66000 | | | | | | |
| 6. | Statywy do probówek o śr.ok. 16mm, z drutu powlekanego na 50 miejsc | | 1 szt. | 20 | | | | | | |
| 7. | Statywy do probówek o śr. ok. 12mm, z drutu powlekanego na 20 miejsc | | 1 szt. | 20 | | | | | | |
| 8. | Szkiełka mikroskopowe podstawowe do rozmazów Matrand (z jednym brzegiem matowym) 1op. - 50 szt. | | 50 szt. | 6500 | | | | | | |
| 9. | Szkiełka podstawowe o wymiarach 76x26x2 mm | | 50 szt. | 4500 | | | | | | |
| 10. | Szkiełka podstawowe o wymiarach 76x26x1 mm | | 50 szt. | 9000 | | | | | | |
| 11. | Szkiełka nakrywkowe 22x22mm | | 1000 szt. | 68000 | | | | | | |
| 12. | Kapilary hematokrytowe heparynowane długość 7,5 mm | | 1000 szt. | 500 | | | | | | |

| | | WARTOŚĆ OGÓLEM | | | | | |
|----|---|----------------|--|--|----------|--------|--|
| 13 | Kapilary do badania gazometrycznego z heparyną litową o śr. 1,6 mm o poj. 100ul z zatyczkami i mieszczeniem | | | | 250 szt. | 8500 | |
| 14 | Sterylnie nakłuwacze jednorazowe do palca | | | | 250 szt. | 100000 | |
| 15 | Cylinder szklany o poj. 50 ml z podziałką | | | | 1 szt. | 10 | |
| 16 | Cylinder szklany o poj. 50 ml bez podziałki | | | | 1 szt. | 15 | |
| 17 | Komora Fuscha Rosenthala | | | | 1 szt. | 3 | |
| 18 | Komora Thoma | | | | 1 szt. | 3 | |
| 19 | Komora Thoma - Neubauera | | | | 1 szt. | 3 | |
| 20 | Komora Burkera | | | | 1 szt. | 3 | |
| 21 | Urometr szklany 1.000-1,030 g/ml | | | | 1 szt. | 3 | |
| 22 | Urometr szklany 1.030-1,060 g/ml | | | | 1 szt. | 6 | |
| 23 | Bagietki szklane | | | | 1 szt. | 6 | |
| 24 | Pipety Pasteura długość 150-200 mm część grubsza min. 150 mm, szerokość zewnętrzna 7-9 mm + smoczki dopasowane do pipet | | | | 100 szt. | 300 | |
| 25 | Pipety Pasteura z polietylenu o poj. 1,3 ml | | | | 500 szt. | 500 | |
| | | | | | 500 szt. | 1000 | |

Data:

.....
 (podpis i pieczęć imienna
 osoby upoważnionej
 do reprezentowania firmy na zewnątrz)

Załącznik nr 4.3 zmieniony wyjaśnieniami nr 1
ZZP-2200-54/09

PAKIET NR 3
FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Dostawa odczynników do oznaczania troponiny i d-dimerów wraz z dzierżawą aparatu do badań immunochemicznych

| ANALIZATOR / podać dane | |
|----------------------------|--|
| Nazwa i typ | |
| Producent | |
| Kraj producenta | |
| Rok produkcji | |

KOSZTY DZIERŻAWY ANALIZATORA :

| Cena 1 miesięcznej dzierżawy analizatora netto | Należny podatek VAT do kol. 1 | Cena 1 miesięcznej dzierżawy analizatora brutto kol. 1 + kol.2 | Cena 36 miesięcznej dzierżawy analizatora netto kol. 1 x 36 | Należny podatek VAT do kol. 4 | Cena 36 miesięcznej dzierżawy analizatora brutto kol.4 + kol. 5 |
|--|-------------------------------|--|---|-------------------------------|---|
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
| | | | | | |
| | | | | | |

| L.p. | Nazwa odczynnika | Ilość badań/3 lata | Numer katalogowy | Wielkość opakowania | Ilość testów w jednym opakowaniu | Ilość opakow. | Cena jednost. Netto/ opakow. | VAT (%) | Wartość netto | Wartość brutto |
|-----------------------|-------------------------------|--------------------|------------------|---------------------|----------------------------------|---------------|------------------------------|---------|---------------|----------------|
| 1. | Troponina | 13000 | | | | | | | | |
| 2. | D-Dimery | 5400 | | | | | | | | |
| 3. | Materiały kontrolne 2 poziomy | | | | | | | | | |
| 4. | Materiały eksploatacyjne | | | | | | | | | |
| ODCZYNNIKI | | | | | | | | | | |
| | | | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| WARTOŚĆ OGÓLEM | | | | | | | | | | |

WYMAGANIA DOTYCZĄCE ODCZYNNIKÓW

WARUNKI GRANICZNE

1. Trwałość odczynników, kalibratorów i materiałów kontrolnych minimum 6 miesięcy od daty dostawy.
2. Wszystkie odczynniki gotowe do użycia pakowane w pojemniki nadające się do włożenia do analizatora.
3. Zapewnienie udziału w zewnętrznej kontroli jakości badań wraz z opracowaniem wyników i uzyskaniem certyfikatu. Co najmniej 2 razy w roku dla każdego analizatora, nie częściej niż 1 raz na kwartał.
4. Wyszczególnienie wszystkich materiałów eksploatacyjnych wymaganych do pracy analizatora z podaniem wymaganej ilości i wyliczeniem kosztów dla wykonania wymaganej ilości badań w okresie trwania umowy.
5. Zapewnienie materiałów do wykonania kontroli wewnętrznej na 2 lub 3 poziomach dla troponiny 7 x w tygodniu, dla D-Dimerów 2x i zewnętrznej oraz powtórzeń spowodowanych przekroczeniem liniowości oznaczeń.
6. Zapewnienie odpowiedniej ilości odczynnika do wykonania przedstawionej w tabeli ilości badań, oraz kalibracji, kontroli wewnętrznej i zewnętrznej oraz powtórzeń spowodowanych przekroczeniem liniowości oznaczeń.
7. Zaferowana ilość odczynnika zgodna z trwałością odczynnika na pokładzie analizatora.
8. W przypadku wielkości opakowań nie odpowiadającym końcowej ilości należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.
9. W pozycji 4 Wykonawca wymienia wszystkie materiały eksploatacyjne niezbędne do wykonania badań, kontroli i kalibracji w czasie trwania umowy.
10. Do wszystkich zaferowanych odczynników należy dołączyć do oferty metodyki oznaczeń w języku polskim.
11. Nie ujęcie jakiegokolwiek elementu niezbędnego do wykonania badania, lub ujęcie niedostatecznej ilości skutkować będzie dostarczeniem brakujących składników na koszt Wykonawcy w ciągu całego okresu trwania umowy.

WARUNKI DODATKOWE

1. Czas reklamacji nie może przekroczyć 48 godzin od momentu zgłoszenia do momentu jej rozpatrzenia. Wymiana reklamowanych odczynników musi nastąpić w ciągu kolejnych 48 godzin.
2. Wyrównanie udokumentowanych strat odczynnikowych w sytuacji awarii analizatora w trakcie procesu analitycznego i nie uzyskania wiarygodnych wyników.
3. Po podpisaniu umowy przekazanie Zamawiającemu informacji w formie pisemnej, o sposobie postępowania z odpadami stałymi i płynnymi powstałymi w czasie pracy analizatora.
4. Ponośzenie kosztów koszty związanych z utylizacją odpadów stałych (np. opakowania po zużytych odczynnikach, kuwety).

Wymagania dotyczące analizatora

Warunki graniczne dla analizatora immunochemicznego:

1. Analizator używany, nie starszy niż 3 letni.
2. Analizator automatyczny, pracujący pacjent po pacjencie, o swobodnym dostępie z możliwością wykonywania próbek pilnych, bez konieczności przerywania pracy analizatora.
3. Analizator gotowy do pracy 24 godziny na dobę.

4. Minimalna wydajność analizatora 80 oznaczeń na godzinę.
5. Analizator posiadający możliwość automatycznego rozcieńczania próbek przekraczających zakres liniowości.
6. Analizator posiadający funkcję automatycznego monitorowania poziomu odczynników, oraz funkcję ich chłodzenia.
7. Analizator posiadający możliwość wykonywania oznaczeń z próbek pierwotnych (systemy otwarte, różne typy systemów zamkniętych, oraz próbki pediatriczne).
8. Analizator z wbudowanym systemem jakości (w oparciu o wykresy Levey - Jennings'a).
9. Analizator musi posiadać możliwość podłączenia do LIS wraz z dwukierunkową transmisją danych.
10. Instrukcja obsługi analizatora w języku polskim.
11. Dostarczenie wraz z analizatorem drukarki, komputera, czytnika kodów kreskowych oraz UPS dającego możliwość minimum 20 minutowego podtrzymania pracy analizatora.

Warunki dodatkowe dla analizatora immunochemicznego:

1. Analizator objęty gwarancją oraz bezpłatnym serwisem technicznym przez cały okres trwania umowy, bezpłatna dostawa, montaż w trakcie trwania umowy i niezbędne naprawy w przypadku awarii (w trakcie trwania umowy).Możliwa zmiana lokalizacji analizatora
2. Usunięcie awarii analizatora, lub aparatury stanowiącej jego integralną część w czasie do 24 godzin od momentu zgłoszenia telefonicznego lub pisemnego (fax, e-mail)
3. W przypadku nie usunięcia awarii w ciągu 24 godzin Wykonawca pokrywa koszty wykonania badań u Podwykonawcy wskazanego przez Zamawiającego.
4. Szkolenie personelu w zakresie obsługi, eksploatacji oraz konserwacji analizatora według potrzeb Zamawiającego z potwierdzeniem w postaci certyfikatu imiennego dla przeszkolonych pracowników.
5. Nie ujęcie jakiegokolwiek elementu niezbędnego do wykonania badania na analizatorze, lub ujęcie niedostatecznej ilości, skutkować będzie dostarczeniem brakujących składników na koszt Wykonawcy w ciągu całego okresu trwania umowy.
6. W przypadku zaferowania analizatora nie wolnostojącego, należy do oferty dołączyć stoł pod analizator zapewniający jego prawidłowe ustawienie i działanie.

Data:

.....
(podpis i pieczęć imienna
osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy na zewnątrz)

Telex (0 52) 296-41-50, fax: (002) 263-67 19

Region 24(03)7054

NIP 644 33-73-832