

Zakład Lecznictwa Ambulatoryjnego w Chrzanowie Sp. z o.o.

32-500 Chrzanów ul. Sokoła19

tel/fax.(32) 624 03 10 Dyrektor (32) 623 45 34 Księgowość (32) 623 27 15

Chrzanów 2015-03-19

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dzierżawę analizatora immunochemicznego wraz z dostawą odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych, materiałów zużywalnych na okres 36 m-cy;

na dzierżawę analizatora biochemicznego wraz z dostawą odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych, materiałów zużywalnych na okres 36 m-cy.

Znak sprawy: ZLA-ZP-752w/02/15

/odpowiedź do SIWZ

Zakład Lecznictwa Ambulatoryjnego w Chrzanowie działając na podstawie art.38 ust.1 i 2 ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. Z dnia 2006r. Nr 164 poz. 1163 – ze zm) udziela odpowiedzi na zadane pytania dot. SIWZ.

Dotyczy SIWZ część 1:

Czy pod określeniem "chłodzony rotor na odczynniki" 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?

Odpowiedź:

Pod określeniem "chłodzony rotor na odczynniki" 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

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, który produkowany jest przez innego producenta wyłącznie dla firmy Oferenta produkującej odczynniki, i stanowi jednolity system analityczny z oferowanymi odczynniki? Oferent gwarantuje pełną dokumentację walidacyjną oferowanych odczynników, kalibratorów i kontroli wraz z oferowanym analizatorem, wraz z deklaracjami CE. W Deklaracji CE dla analizatora umieszczone są obie firmy: producent aparatu i producent odczynników.

Odpowiedź:

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, który produkowany jest przez innego producenta wyłącznie dla firmy Oferenta produkującej odczynniki, i stanowi jednolity system analityczny z oferowanymi odczynnikiemami. Oferent musi zagwarantować pełną dokumentację walidacyjną oferowanych odczynników, kalibratorów i kontroli wraz z oferowanym analizatorem, wraz z deklaracjami CE. W Deklaracji CE dla analizatora umieszczone muszą być obie firmy: producent aparatu i producent odczynników

Czy pod pojęciem "krzywe kalibracyjne zapisane w kodach kreskowych, wczytywane automatycznie przez aparat" Zamawiający rozumie prekalibrację fabryczną odczynników i brak konieczności wykonania pełnej 6-punktowej krzywej kalibracyjnej przez Użytkownika?

Odpowiedź:

Pod pojęciem "krzywe kalibracyjne zapisane w kodach kreskowych, wczytywane automatycznie przez aparat" Zamawiający rozumie prekalibrację fabryczną odczynników i brak konieczności wykonania pełnej 6-punktowej krzywej kalibracyjnej przez Użytkownika.

Czy pod określeniem "końcówki jednorazowe do odczynników i próbek badanych w celu eliminacji błędu przenoszenia lub rozwiązania równorzędne" Zamawiający rozumie każde rozwiązanie eliminujące całkowicie błąd przeniesienia, czyli zero carry-over?

Odpowiedź:

Pod określeniem "końcówki jednorazowe do odczynników i próbek badanych w celu eliminacji błędu przenoszenia lub rozwiązania równorzędne" Zamawiający rozumie każde rozwiązanie eliminujące całkowicie błąd przeniesienia, czyli zero carry-over.

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku "wartości referencyjne parametrów tarczycowych dla wszystkich grup populacji w zależności od wieku podane przez producenta testów" poprzez dostarczenie przez producenta odczynników zwalidowanych wartości referencyjnych dla parametrów TSH, fT3, fT4 i a-TPO dla następujących grup populacyjnych: dzieci, dorośli, osoby starsze i dla kobiety w poszczególnych trymestrach ciąży?

Odpowiedź:

Zamawiający uzna za spełnienie warunku "wartości referencyjne parametrów tarczycowych dla wszystkich grup populacji w zależności od wieku podane przez producenta testów" poprzez dostarczenie przez producenta odczynników zwalidowanych wartości referencyjnych dla parametrów TSH, fT3, fT4 i a-TPO dla następujących grup populacyjnych: dzieci, dorośli, osoby starsze i dla kobiety w poszczególnych trymestrach ciąży.

Czy przy kalkulacji ilości opakowań odczynników na rok Zamawiający wyrazi zgodę na uwzględnienie trwałości odczynnika po otwarciu, która opisana jest szczegółowo przez Producenta w ulotce metodycznej, a zaoferowana ilość opakowań będzie adekwatna do trwałości? Oferowany analizator oraz specyfika odczynników nie wymagają ich ciągłego przebywania na pokładzie, a dla testów wykonywanych rzadziej możliwe jest przechowywaniem odczynników zamiennie na pokładzie analizatora i w lodówce.

Odpowiedź:

Przy kalkulacji ilości opakowań odczynników na rok Zamawiający wyrazi zgodę na uwzględnienie trwałości odczynnika po otwarciu, która opisana jest szczegółowo przez Producenta w ulotce metodycznej, a zaoferowana ilość opakowań będzie adekwatna do trwałości.

Dotyczy części II, pkt. 6 parametrów wymaganych:

1. Prosimy o doprecyzowanie czy pod pojęciem "odczynniki gotowe do użycia" Zamawiający rozumie reagenty które przed wstawieniem do analizatora nie wymagają żadnych dodatkowych czynności przygotowawczych np. przelewania, łączenia dwóch składników czy rozpuszczania liofilizatów, konfekcjonowane w opakowaniach umożliwiających bezpośrednio wstawienie do analizatora ?

Odpowiedź:

Pod pojęciem „odczynniki gotowe do użycia” Zamawiający rozumie reagenty które przed wstawieniem do analizatora nie wymagają żadnych dodatkowych czynności przygotowawczych np. przelewania, łączenia dwóch składników czy rozpuszczania liofilizatów, konfekcjonowane w opakowaniach umożliwiających bezpośrednio wstawienie do analizatora

Dotyczy części II, pkt. 38 parametrów wymaganych:

2. W związku z tym że na częstotliwość wymiany odczynników w analizatorze ma wpływ stabilność odczynników, prosimy o doprecyzowanie jakiej minimalnej stabilności na pokładzie analizatora wymaga Zamawiający?

Odpowiedź:

Minimalna stabilność na pokładzie analizatora wymagana przez Zamawiającego wynosi 4 tygodnie.

Dotyczy części II, poz. hemoglobina glikowana formularza asortymentowego:

3. W celu prawidłowego przygotowania oferty i wyspecyfikowania koniecznych materiałów prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga, aby analizator posiadał możliwość oznaczania hemoglobiny glikowanej, gdy hemolizat przygotowywany jest automatycznie na pokładzie analizatora bez udziału osoby obsługującej aparat czy manualnie poza analizatorem?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby analizator posiadał możliwość oznaczania hemoglobiny glikowanej, gdy hemolizat przygotowywany jest manualnie poza analizatorem.

Dotyczy wykazu dostaw zał nr. 4. W związku z brakiem w SIWZ z załącznik 4a prosimy o jego załączenie lub możliwość modyfikacji załącznika nr 4 (z zastąpieniem wykazu dostaw odczynników wraz z dzierżawą analizatora hematologicznego na wykaz dostaw odczynników wraz z dzierżawą analizatora biochemicznego).

Odpowiedź:

Zamawiający załączył załącznik 4a.

Dotyczy SIWZ pkt 6 pkt 4 i 5. Prosimy o możliwość zastąpienia wymogu przedstawiania w/w dokumentów wraz z ofertą i przedłożenie na etapie oferty oświadczenia o przedłożeniu w/w dokumentów na żądanie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zastąpienia wymogu przedstawiania w/w dokumentów wraz z ofertą i przedłożenie na etapie oferty oświadczenia o przedłożeniu w/w dokumentów na żądanie Zamawiającego.

Dotyczy wzoru umowy

Par. 1 ust. 5 pkt a) b) oraz par. 8 ust. 1 pkt b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „godzin” na „godzin w dni robocze”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „godzin” na „godzin w dni robocze”

Par. 4 ust. 1 punkt drugi Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie daty i poprawienie oczywistej omyłki w datach obowiązywania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie daty i poprawienie oczywistej omyłki w datach obowiązywania umowy.

Par. 5 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź:

Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury pod warunkiem min. 30 dniowego terminu płatności.

Par. 6 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie dotychczasowego zapisu brzmieniem: „W przypadku zmiany przepisów prawa podatkowego w okresie obowiązywania umowy, w szczególności zmiany stawek podatku VAT, od dnia obowiązywania nowej stawki do cen netto objętych umową doliczany będzie podatek VAT według nowej stawki. Zmiana, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga aneksu.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie planuje wprowadzać zmian w umowie.

Par. 8 Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie planuje wprowadzać zmian w umowie.

Par. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

Odpowiedź:

Zamawiający nie planuje wprowadzać zmian w umowie.

PREZES ZARZĄDU
DYREKTOR ZARZĄDZAJĄCY
lek. med. Jacek Bojdoł