



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH
I ADMINISTRACJI
w KATOWICACH im. sierżanta Grzegorza Załogi**

Siedziba Zakładu: 40-052 Katowice ul. Głowackiego 10
tel. (032) 7827305 tel. centrala (032) 7827200 fax. (032) 7827300

Regon: 271241038 NIP: 634-23-09-181 email: zozmsw@zozmsw.katowice.pl Szpital i Przychodnia MSWiA w Katowicach: 40-052 Katowice ul. Głowackiego 10 tel. (032) 7827200

01.03.2019 r.

**W y k o n a w c y
ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego
na Dzierżawę analizatora biochemicznego
z dostawą odczynników dla laboratorium
SP ZOZ MSWiA w Katowicach
Nr ref. 04/2019**

Szanowni Państwo,

Na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku „Prawo zamówień publicznych” z późn. zm. uprzejmie informuję, iż skierowano do nas zapytania. W poniższej tabelce, przedstawiamy treść zapytań wraz z odpowiedziami.

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
1.	Dotyczy punktu 13 wymagań technicznych analizatora biochemicznego: Czy Zamawiający dopuści analizator, gdzie próbki wstawiane są bezpośrednio na rotor?	Nie dopuści.
2.	(§ 10 ust. 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?	Zgodnie z SIWZ
3.	Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałyby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.	Zgodnie z SIWZ
4.	(§ 7 ust. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary od wartości niezrealizowanej części umowy?	Zgodnie z SIWZ
5.	Pytanie nr 1 dotyczy wymagania techniczne nr 5 Czy zamawiający wymaga aby moduł ISE wykonywał oznaczenia metodą potencjometrii bezpośredniej?	Nie wymaga.

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
6.	Pytanie nr 2 dotyczy wymagania techniczne nr 7 Czy zamawiający wymaga aby proponowany analizator umożliwił identyfikację próbek oraz odczynników za pomocą zewnętrznego i wewnętrznego czytnika kodów kreskowych?	Zgodnie z SIWZ
7.	Pytanie nr 3 dotyczy wymagania techniczne nr 8 Czy zamawiający dopuści analizator w którym oznaczanie białek specyficznych – CRP możliwe jest do wykonania w surowicy oraz osoczu zgodnie z metodyką producenta?	Zgodnie z SIWZ
8.	Pytanie nr 4 dotyczy wymagania techniczne nr 9 Czy zamawiający dopuści analizator z chłodzeniem odczynnika na pokładzie analizatora w zakresie +4°C do +8°C?	Tak, dopuści.
9.	Pytanie nr 5 dotyczy wymagania techniczne nr 11 Czy Zamawiający wymaga monitorowania zużycia odczynników w czasie rzeczywistym z weryfikacją ilości testów <u>na podstawie objętości odczynnika ?</u>	Zgodnie z SIWZ
10.	Pytanie nr 6 dotyczy wymagania techniczne nr 12 Czy zamawiający dopuści analizator pracujący w trybie badanie po badaniu i umożliwiający dostawianie próbek CITO w dowolnym miejscu na statywie i oznaczania ich jako CITO bez przerywania pracy analizatora?	Zgodnie z SIWZ
11.	Pytanie nr 7 dotyczy wymagania techniczne nr 13 Czy zamawiający wymaga aby próbki, odczynniki były podawane na pokład analizatora w stawach nie jako rotor bez przerywania pracy , bez zmiany trybu pracy na stand-by, stop, itp.	Zgodnie z SIWZ
12.	Pytanie nr 7 dotyczy wymagania techniczne nr 16 Czy zamawiający wymaga aby analizator posiadał możliwość automatycznego rozcieńczania próbek poza zakresem liniowości oraz rozcieńczania stężonych kalibratorów ?	Zgodnie z SIWZ
13.	Pytanie nr 8 dotyczy wymagania techniczne nr 17 Czy zamawiający dopuści możliwość wstawienia do analizatora dwóch serii odczynnika jednej metody oraz możliwość ich jednoczesnego używania na wykonanej najświeższej kalibracji?	Zgodnie z SIWZ
14.	Pytanie nr 9 dotyczy wymagania techniczne nr 24 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora który o wszelkich nieprawidłowościach informuje poprzez kody błędów?	Tak
15.	Pytanie nr 10 dotyczy wymagania techniczne nr 29 Czy zamawiający dopuści potwierdzone w formie oświadczenia istnienia w programie kontrolnym Centralnego Ośrodka Badań Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej w Łodzi grupy metodycznej pracującej na zaoferowanych odczynnikach minimum 30 użytkowników ? Do utworzenia grupy porównawczej wystarczająca jest ilość 6 pracujących użytkowników	Tak dopuści min. 30 użytkowników
16.	Pytanie nr 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kalkulując częstość kalibracji i ilość kalibratorów założyć że kalibracja będzie wykonywana dopiero w sytuacji, kiedy kontrole jakości będą przekraczały dopuszczalne granice, a tym samym będą wskazywały na konieczność jej wykonania? Takie rozwiązanie pozwoli na zaoferowanie ilości materiału kontrolnego i kalibratorów zgodnie ich rzeczywistym zużyciem, a nie z ich teoretyczną stabilnością? Taka kalkulacja pozwoli na ekonomiczne skalkulowanie wartości oferty	Zgodnie z SIWZ
17.	Pytanie nr 12 Jeżeli Zamawiający wyraża zgodę na powyższe w pytaniu nr 6 prosimy o potwierdzenie że oferent może zaproponować i wycenić kontrole, kalibratory, odczynniki oraz części zużywalne kierując się najlepszą wiedzą i doświadczeniem producenta i użytkownika.	Zgodnie z SIWZ
18.	Pytanie nr 13 Czy zamawiający wymaga aby analizator pracował z wykorzystaniem jednorazowych kuwet pomiarowych ?	Nie wymaga.
19.	Pytanie nr 14 Czy zamawiający wymaga zaoferowania do wszystkich parametrów oprócz analiz wykonywanych w moczu oraz CK-MB nieproducentckich kontroli płynnych ,gotowych do użycia ?	Nie wymaga.

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
20.	SIWZ 7.5.2. - 7.5.3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na doprecyzowanie: „Dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby medyczne posiadają odpowiednie wymagane przepisami deklaracje zgodności CE czyli oświadczenie wytwórcy lub jego autoryzowanego przedstawiciela, stwierdzające, że wyrób jest zgodny z wymaganiami zasadniczymi” Uzasadnienie : zgodnie z załącznikiem nr 2 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych Deklaracja zgodności WE jest dowodem na oznakowanie produktu znakiem CE.	Tak wyraża zgodę
21.	SIWZ 11.3.3 Czy z Rozdziału 7 do oferty należy załączyć tylko oświadczenie z ppkt 7.1 a resztę odpowiednio na wezwanie ? Jeżeli nie to poproszę o doprecyzowanie.	Tak
22.	SIWZ 19.1 Czy nie nastąpiła pomyłka w opisie – czy nie powinno być zamówienie nie jest dzielone na części?	Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.
23.	Dotyczy SIWZ punkt 4.4.1 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu dostawy analizatora do 14 dni roboczych?	Tak ,wyraża zgodę
24.	Dotyczy SIWZ punkt 4.4.1 W związku z tym, iż szkolenie personelu w zakresie obsługi analizatora jest nierozłącznie związane z podłączeniem analizatora do LIS Zamawiającego czy Zamawiający zaakceptuje przeszkolenie personelu obsługującego w nieprzekraczalnym terminie 21 dni od dnia podpisania umowy?	Tak zaakceptuje.
25.	Dotyczy Załącznik nr 1 do SIWZ, Nr Ref. 4/19 Wymagania techniczne analizatora biochemicznego. Czy Zamawiający zaakceptuje analizator rok produkcji 2014 po pełnym przeglądzie technicznym?	Tak zaakceptuje.
26.	Czy Zamawiający zaakceptuje analizator zapewniający chłodzenie odczynników w zakresie (+4°C - +12°C)?	Tak zaakceptuje
27.	Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek „Pokrycie kosztów kontroli zewnątrzlaboratoryjnej SOWAMED w zakresie wyspecyfikowanych parametrów wg harmonogramu na okres 12 miesięcy” jeżeli Wykonawca pokryje koszty uczestnictwa w w/w kontroli 2 razy w roku co jest jednoznaczne z uzyskaniem przez Zamawiającego Certyfikatu Uczestnictwa?	Zgodnie z SIWZ
28.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku niektórych odczynników biochemicznych zaproponować możliwość ich porcjowania do oferowanych przez wykonawcę mniejszych opakowań i zaoferować ich ilości zgodnie z podaną w ulotce odczynnikowej informacją o trwałości odczynnika po otwarciu przechowywanego w analizatorze? Odczynniki we wtórnych opakowaniach umieszczone będą w przypisanych im miejscach w karuzeli odczynnikowej. Takie rozwiązanie umożliwi bardziej ekonomiczne wykorzystanie odczynników w okresie ich gwarantowanej stabilności na pokładzie analizatora i pozwoli na ekonomiczną kalkulację oferty odczynnikowej i zaoferowanie ilości odczynników zgodnie z najlepszą wiedzą i doświadczeniem oferenta o stabilności użytego do porcjowania pierwotnego opakowania odczynnika.	Tak, wyrazi zgodę
29.	Czy jeśli w instrukcji obsługi podano jedynie okres gwarancji jakim objęta jest lampa, a jej wymiana w procedurach konserwacyjnych zalecana jest „co roku lub w razie potrzeby” jej wymianę można założyć kierując się najlepszą wiedzą i doświadczeniami producenta?	Tak
30.	Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, jeśli serwis producenta analizatora zobowiązuje się do wszelkich procedur konserwacyjnych elektrody referencyjnej nie ma konieczności oferowania w postępowaniu przetargowym jakichkolwiek płynów niezbędnych do konserwacji tej elektrody. Płynty te są dostarczane przez serwis producenta w czasie konserwacji tej elektrody.?	Płynty konserwacyjne elektrody referencyjnej mogą być dostarczone podczas jej konserwacji.
31.	Czy Zamawiający oprócz białka w moczu będzie wykonywał inne badania w moczu w tym elektrolity? Jeśli tak, prosimy o podanie tych parametrów oraz o podanie harmonogramu wykonywania badań kontrolnych w moczu.	Oprócz białka w moczu Zamawiający będzie wykonywał Amylazę w moczu. Badania kontrolne białka i amylazy w moczu 5 razy w tygodniu.

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
32.	Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony warunek: „Potwierdzone w formie oświadczenia istnienia w programie kontrolnym Centralnego Ośrodka Badań Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej w Łodzi grupy metodycznej pracującej na zaofiarowanych odczynnikach minimum 50 użytkowników (ocena dotyczy wymienionych w specyfikacji parametrów)” także w sytuacji jeśli ze względu na to, że Ethanol oznacza niewielka liczba laboratoriów to grupa metodyczna w COBJ będzie mniejsza niż wymagane 50 użytkowników? Prosimy także o potwierdzenie że wymóg dotyczy oznaczeń wykonywanych w surowicy (osoczu).	Tak uznamy za spełniony przedstawiony warunek.
33.	Prosimy o wyrażenie zgody na połączenie pozycji 5 i 6 w tabeli ofertowej ponieważ są one oznaczane przy użyciu tego samego odczynnika.	Wyrażamy zgodę
34.	Prosimy o doprecyzowanie zapisów mówiących o harmonogramie kontroli także w przypadku parametrów wykonywanych w niewielkich ilościach, ponieważ zapisy są niejasne.	Kontrola parametrów w surowicy na dwóch poziomach 6 razy w tygodniu, kontrola parametrów w moczu 5 razy w tygodniu. Kontrola alkoholu 2 razy w tygodniu.
35.	<p style="text-align: center;">Pytania do umowy</p> <p>§3 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku stwierdzenia wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadamia Wykonawcę, który po rozpatrzeniu reklamacji dostarczy towar wolny od wad w terminie 3 dni roboczych. W przypadku braków ilościowych Zamawiający w terminie 7 dni od daty dostawy powiadomi Wykonawcę, który uzupełni dostawę o brakujący asortyment w ciągu 3 dni roboczych od zareklamowania dostawy.” Uzasadnienie: Wykonawca prosi o modyfikację zapisu oraz zróżnicowanie terminów przeznaczonych na zgłaszanie reklamacji jakościowych i ilościowych. Przy pierwotnym brzmieniu zapisu Zamawiający miał prawo zgłosić braki ilościowe nawet po upływie kilku miesięcy od daty dostawy. W jaki sposób Zamawiający wyobraża sobie po 5 miesiącach od daty dostarczenia towaru możliwość zgłoszenia reklamacji ilościowej? Reklamacja taka winna być zgłaszana niezwłocznie. Proponujemy określenie terminu 7 dni – jest to termin realny i wystarczająco długi dla pracowników Zamawiającego na dokonanie oceny zgodności ilościowej.</p>	Zgodnie z SIWZ
36.	§5 ust. 2 tiret 4 –Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „utrzymanie przedmiotu dzierżawy w stanie przydatnym do użytku zgodnego z przeznaczeniem poprzez zabezpieczenie serwisu w ciągu 24 godzin w dni robocze od zgłoszenia awarii”?	Zgodnie z SIWZ
37.	§5 ust. 3 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „ serwis do 24 godzin w dni robocze od chwili zgłoszenia, łącznie z wymianą zużytych części”?	Zgodnie z SIWZ
38.	§7 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „ W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie wykonywał umowy w sposób należyty, Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy i żądania kary umownej w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej części wartości umowy, o ile bezskutecznie upływie termin wyznaczony przez Zamawiającego pisemnie do usunięcia nieprawidłowości w realizacji umowy.”? Uzasadnienie: W przypadku odstąpienia od umowy na etapie np. zrealizowania umowy w 90%, kara ta winna być liczona od części, której Wykonawca nie zrealizował. Kara liczona od wartości całej umowy, staje się wówczas nieadekwatna do ewentualnego uchybienia Wykonawcy	Zgodnie z SIWZ
39.	§10 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie pkt. 1 „Zamawiający wyraża zgodę na zmianę producenta lub w przypadku zaprzestania produkcji przez dotychczasowego producenta z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, o czym Wykonawca nie mógł wiedzieć w chwili zawarcia Umowy, z zastrzeżeniem, że Wykonawca zaofiaruje produkty o takich samych (lub lepszych) parametrach technicznych i użytkowych, w takiej samej cenie”?	Zgodnie z SIWZ
40.	Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie odczynników do oznaczania kreatyniny metodą enzymatyczną?	Tak wyraża zgodę
41.	<p>Pakiet 4 i 5:</p> <p>Czy Zamawiający dopuści analizator o wydajność przystawki ISE 240 testów/godz?</p>	Nie

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
42.	Czy Zamawiający dopuści analizator z chłodzonym pokładem odczynnikowym w zakresie 5-8 st. C?	Tak
43.	Czy Zamawiający dopuści analizator z rotorem próbkowym na 135 pozycji?	Nie
44.	Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „Praca w trybie próbka po próbce i cito bez przerywania pracy aparatu”?	Nie
45.	Czy Zamawiający oczekuje kontroli międzynarodowej oferowanej przez firmę SOWA MED i programu kontrolnego STAND LAB?	Tak
46.	Czy Zamawiający odstąpi od wymogu określonego w pkt 29 załącznika nr 1 do SIWZ?	Nie

Zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert – określony w **Rozdziale 12 SIWZ - MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT** **który otrzymuje brzmienie:**

Wskazanie miejsca i terminu składania oferty.

Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego:
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
im. Grzegorza Załogi w Katowicach,
ul. Kilińskiego 42, 40-052 KATOWICE
Dział Zamówień Publicznych
do dnia 7.03.2019r. do godziny 10:00

Wskazanie miejsca i terminu otwarcia ofert.

Otwarcie ofert nastąpi **dnia 7.03.2019r. o godz. 10:15**
w siedzibie Zamawiającego, tj.
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
im. Grzegorza Załogi w Katowicach,
Dział Zamówień Publicznych
ul. Kilińskiego 42, 40-052 KATOWICE

W związku z powyższymi zmianami *Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia* prowadzonymi do zmiany treści *Ogłoszenia o zamówieniu* działając, na podstawie art. 38 ust. 4a pkt. 1) *Prawa zamówień publicznych*, **ZAMAWIAJĄCY** przekazuje do Biuletynu Zamówień Publicznych ogłoszenie o zmianie Ogłoszenia o zamówieniu **Nr 540040421-N-2019**; zamieszczonego w **dnia 04.03.2019 r.** w Biuletynie Zamówień Publicznych.

z poważaniem
Dyrektor SP ZOZ MSWiA w Katowicach
dr n.med. Piotr Graza