



LAS-852/2788/1-PN/75-2015

Rybnik, dnia 05.05.2016 r.

Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

**dostawę systemów automatycznych: do badań
mikrobiologicznych oraz do badań moczu wraz z dzierżawą urządzeń,
zamówienie: LAS-852/2788-PN/75-2015
ogłoszonym w Biuletynie Zamówień Publicznych
w dniu 26.04.2016 r., pod nr 102872 - 2016**

W związku z wniesionymi przez wykonawców zapytaniami, zamawiający udziela następujących odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

Pytanie 1: „Dotyczy Pakietu nr 2, pkt 1 parametrów technicznych: Czy Zamawiający wymagając aparatu najnowszego technologicznie miał na myśli aparat wyprodukowany nie wcześniej niż w 2016 roku?”

Odpowiedź 1: Zamawiający modyfikuje wymagania w tym zakresie zastępując dotychczasowy zapis punktu 1 w załączniku nr 1.2 dla pakietu nr 2 zapisem: „**Aparat najnowszy technologicznie z oferty danego producenta nie starszy niż - data produkcji 2014.**” **Sporządzając ofertę należy powyższą korektę nanieść w kolumnie „Wymagane funkcje / parametry” pod rygorem odrzucenia oferty.**

Pytanie 2: „Dotyczy Pakietu nr 2, pkt 2 i parametrów technicznych: Czy Zamawiający określając wydajność analizatora miał na myśli aparat o wydajności powyżej 500 oznaczeń na godzinę? Ponieważ przy tak dużej ilości badań zadeklarowanej przez Zamawiającego, aparat o wydajności min. 120 oznaczeń na godzinę będzie za wolny i wykonywanie badań znacząco się wydłuży.”

Odpowiedź 2: Zamawiający nie zmienia wymagań specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie opisanym w pytaniu.

Pytanie 3: „Czy Zamawiający wymaga aby analizator (główny i back-up), paski i kontrole pochodziły od jednego producenta.”

Odpowiedź 3: Zgodnie z nagłówkiem pierwszej kolumny w załączniku nr 1.2 dla pakietu nr 2 (gdzie przewiduje się analizator główny i back-up):

**„Nazwa, typ, model, producent i klasa wyrobu medycznego
dla urządzenia głównego i backup
(w przypadku zaofiarowania różnych typów i modeli
- niniejszą tabelę wypełnić dwukrotnie)”**

Telefony:

Centrala:	032 42-91-000	Główny Księgowy:	032 42-91-299	Dział Zamówień Publicznych:	032 42-91-287
Sekretariat:	032 42-91-251	Dział Organizacyjny:	032 42-92-613	Dział Zaopatrzenia:	032 42-91-214
Fax:	032 42-28-272				

zamawiający dopuszcza zaoferowanie różnych typów i modeli, jednak nie dopuszcza zaoferowania analizatorów różnych producentów. Tym samym oczekuje zaoferowania pasków jednego producenta.

Pytanie 4: „Część 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu we wzorze umowy § 7 ust. 1 i 3., tj. zmianę kary umownej analogicznie: w przypadku niedotrzymania przez Wykonawcę terminów, o których mowa w § 2 ust. 2, 3, 4, 5, 6 i 8 oraz § 4 ust. 3 oraz w przypadku przekroczenia czasu przerwy w funkcjonowaniu systemu ponad 48 godzin – za każdą rozpoczętą dobę na wartość wyrażoną w procentach % ?”

Odpowiedź 4: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 5: „Czy Zamawiający dopuści, w zakresie pakietu nr 2, złożenie oferty z analizatorem głównym wyposażonym w nie dotykowy ekran LCD, obsługiwany poprzez klawiaturę alfanumeryczną, zapewniającą szybki dostęp do wszystkich funkcji urządzenia z pamięcią wyników pacjenta 2500, bez możliwości podłączenia dodatkowej klawiatury zewnętrznej, spełniającym pozostałe wymagania z SIWZ?”

Odpowiedź 5: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 6: „Czy Zamawiający dopuści, w zakresie pakietu nr 2, złożenie oferty z analizatorem back-up wyposażonym w nie dotykowy ekran LCD, obsługiwany poprzez klawiaturę numeryczną, zapewniającą szybki dostęp do wszystkich funkcji urządzenia z pamięcią wyników pacjentów 520, bez możliwości podłączenia dodatkowej klawiatury zewnętrznej, z czułością pasków testowych dla białka 15mg/dl i dla glukozy 50 mg/dl, spełniającym pozostałe wymagania z SIWZ?”

Odpowiedź 6: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.



W pełni automatyczny analizator moczu

AUTION MAX™

AX-4030



"Wysoka precyzja i Wielefunkcyjność" a jednocześnie "Akceptowalny wymiar"

Dostępne trzy funkcje pomiaru /detekcji barwy, przejrzystości i wykrywania niewłaściwego zabarwienia testów paskowych oraz pomiar ciężaru właściwego pozwalają szybko uzyskać diagnozę. Wymiary urządzenia to 530mm x 530mm.

Nawet w nieporannym moczu można z dużą precyzją diagnozować choroby nerek

Dzięki wykorzystaniu specjalistycznych testów paskowych AUTION Sticks 10PA, umożliwiających badanie zawartości kreatyniny w moczu, możliwa stała się precyzyjna analiza zawartości białka również w nieporannym moczu, bez obawy o wpływ rozrzedzenia lub zagęszczenia próbki na wynik badania.

Dwa wbudowane pojemniki na paski testowe

Magą być załadowane paski testowe AUTION Sticks (10EA i 10PA). Kiedy obydwie pojemniki zostaną wypełnione paskami testowymi można wykonać jednocześnie 400 pomiarów.

"System dostarczania próbek" umożliwi badanie nawet przy bardzo małych ilościach materiału

Materiał do badań zostaje zasysany przez odpowiednią dyszę i umiejscowiony na pasku. Dzięki temu można dokonać prawidłowego pomiaru nawet przy bardzo małej ilości moczu (minimum 2 ml). Nie dochodzi też do zanieczyszczenia odczynników przez zbędne ilości materiału do badań.



Dwa Pojemniki na Paski Testowe



Unikalny System Dostarczania Próbek

Specyfikacja

Materiał do badań:	mocz	Wyświetlacz:	duży kolorowy wyświetlacz ciekłokrystaliczny (320 x 240 pkt.)
Badane parametry:	Glu, Pro, Bil, Bil, Uro, pH, Ket, Nit, Leu, Cre, S.G., barwa, przejrzystość (wylicza proporcję Pro/Cre)	Wbudowana drukarka:	drukarka termiczna 24-znakowa (szerokość papieru 58 mm)
Długość fali:	5 długości fali LED (430, 500, 565, 635, 760 nm)	Komunikacja zewnętrzna:	RS-232C, Ethernet (opcjonalnie)
Metoda analizy:	Testy paskowe: analiza spektrometria fal widelcowych o 2 długościach (w podajniku 10EA - 1 długość fali) Czytnik refleksyjny na podłożenie współrzędniczek zakamienia fali odbitej Bilans: nie podłożenie pomiaru barwy przezroczystości Pomiar gęstości: nie podłożenie pomiaru barwy przezroczystości	Sposób przesyłu danych:	Jednokierunkowa lub dwukierunkowa transmisja danych
Testy paskowe:	seria AUTION Sticks	Warunki pracy urządzenia:	temperatura: 10-30° C, wilgotność: 20-80% (bez skraplania pary wodnej)
Czas pomiaru:	około 60 sekund	Warunki wykonywania pomiarów:	temperatura: 10-30° C, wilgotność: 30-60% (bez skraplania pary wodnej)
Przepustowość:	maksymalnie 225 testów na godzinę	Zasilanie:	AC 100V-240V 50/60 Hz
Pojemność podajników:	maksymalnie 400 testów (2 podajniki x 200 testów)	Pobór energii elektrycznej:	150 VA (maksymalnie)
Ilość materiału do badania:	powyżej 2 ml	Wymiary urządzenia:	530 (sz) x 530 (gł) x 530 (wys) mm
Zużycie materiału do badania:	0,95 ml	Waga urządzenia:	41 kg (w tym ważący 4 kg podajniki)
Rodzaj pojemnika na materiał:	probowka przeznaczona do badania moczu		
Maksymalna liczba próbek:	100 próbek (metoda cyrkularyjna)		
Pojemność pamięci:	2700 testów (w tym 200 badań kontrolnych)		

arkray

Uniwersalny system analizy moczu

AUTION ELEVEN™

AE-4020



Kompaktowe Wymiary
Wysoka Wydajność
Szeroki Zakres Możliwości

arkray, inc.

Uniwersalny system analizy moczu

AUTION ELEVEN™

AE-4020

ARKRAY - Przeznaczony do Analizy Moczu

ARKRAY, Inc. wyprodukował w 1972 roku pierwszy system analizy moczu. Od tego czasu nasz wielokrotnie nagradzany Dział R&D kontynuuje dostarczanie niezawodnych systemów służących specjalistom laboratoryjnym w każdej możliwej sytuacji.

Aution 11 - Nigdy Więcej Kompromisów

Dostarczanie nowych systemów dla Waszego laboratorium jest trudne i czasochłonne. Masz do czynienia z wieloma opiniami i różnymi potrzebami. To zmusza Cię do dokonywania wyborów i kompromisów.

Dzięki najnowszej platformie analizy moczu ARKRAY'a - Aution 11, można zapomnieć o kompromisie. Nie wybieraj, weź wszystko. Nowy Aution 11 jest tak elastyczny i uniwersalny, że spełni Twoje oczekiwania bez względu na to jakie wymagania ma twoje laboratorium.

To urządzenie może działać gdziekolwiek chcesz.

Specyfikacja

Materiał do badań:	moczu
Paski testowe:	seria AUTION Sticks
Metoda analizy:	analiza spektralna fal odbitych o 2 długościach
Długość fali:	LED 430, 565, 635 i 760 nm
Przepustowość:	maksymalnie 514 testów na godzinę
Czas pomiaru:	około 60 sekund
Pojemność parnłek:	520 testów
Wymiary i waga urządzenia:	210 (szerokość) x 328 (głębokość) x 164 (wysokość) mm, 3,6 KG
Wbudowana drukarka:	drukarka termiczna 24-znakowa (szerokość papieru 58 mm)
Wyświetlacz:	wyświetlacz ciekłokrystaliczny (menu w postaci ikon)
Komunikacja zewnętrzna:	RS-232C, Ethernet - opcjonalnie
Zasilanie:	AC 100V-240V zasilacz, 45 VA

Kiedy potrzebujesz wysokiej wydajności i wykonania tylko kilku rutynowych próbek, Aution 11 zrobi to za Ciebie. Szybkość, precyzja i niezawodność to atuty AE-4020; kompaktowe wymiary i mała waga pozwolą Ci przenieść go w dowolny punkt laboratorium.

Łatwy w Obsłudze, Elastyczny, Uniwersalny



Aution 11 został zbudowany po to aby Twoje rutynowe badania stały się łatwiejsze i bardziej komfortowe. Wystarczy umieścić pierwszy test paskowy i proces rozpoczyna się automatycznie. Wydajność wynosi do 514 testów na godzinę 520 testów może być przechowywanych w pamięci do wykorzystania w bazie danych oraz analizy. Inne przekonujące cechy to:

- Przystosowany zarówno dla lewo i praworęcznych - zoptymalizowany cykl pracy
- Nie potrzeba odkręcać żadnych śrub - łatwa konserwacja w ciągu kilku minut
- Wyjście RS-232C PC - zaawansowana automatyzacja
- Automatyczny podajnik czasowy - bez usterek



Wykrywanie barwy, automatyczna kompensacja temperatury itp. znajduje się na wyświetlaczu.



Paski testowe mogą być podawane z obydwo stron, dla leworęcznych i praworęcznych.

Prawdziwa Precyzja dla Prawdziwych Profesjonalistów

Profesjonalne laboratorium potrzebuje wiarygodnych wyników. Systemy analizy moczu ARKRAY'a dają niezrównaną łatwość i automatyzację oraz precyzję do przekazywania danych. Rdzeniem wszystkich naszych systemów ARKRAY jest nasz liniowy produkt - wysokiej jakości testy paskowe moczu Aution Sticks*. Testy te gwarantują precyzję próbki po próbce.

Dzięki niezrównanej zdolności do produkowania zarówno urządzeń jak i odczynników, ARKRAY jest unikalnym partnerem laboratorium w dziedzinie analizy moczu.

*Aution 11 jest standardowo przystosowany do pracy z testami paskowymi AUTION Sticks-10EA.

CELNOŚĆ, ZAKRES I KORELACJA

Parametr	Minimalna czułość detekcji	Zakres
Glikoza	50µg/dL (3mmol/L)	50-1000mg/dL (3-60mmol/L)
Białko	10mg/dl (0.15g/L)	10-1000mg/dL (0.15-100g/L)
Bilirubina	0.6 mg/dL (0.08µmol/L)	0.5-6.0mg/dL (0.5-100µmol/L)
Urobilinogen	2mg/dL (0.1µmol/L)	2-8 mg/dL (15-150µmol/L)
pH	1 jednostka w zakresie pH 5.0	pH 5 - 8
Ciepota	Pomiarowy 1.000 - 1.030 w skali 0.000	1.000 - 1.030
Kwas	Hemoglobina 0.03 mg/dL (0.3 mg/L)	Hemoglobina 0.03 - 1.0mg/dL (0.3-10µg/L)
Kciury	Kwas 2000/20000µg 5 mg/dL (0.5 mmol/L)	5-10 mg/dL (0.5-15mmol/L)
Asocyny	Kwas 0.05 mg/dL (0.5 mg/L)	Asocyny 0.05-0.5 mg/dL (0.5-5 mg/L)
Testony	0.05 mg/dL (0.8 mg/L)	25 - 500µg/dL

Pytanie 7: „SIWZ III b 1.3.3 W związku z tym, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia i Ustawą o wyrobach medycznych, wyroby medyczne dzielą się na wyroby medyczne (klasy I, IIa, IIb, III) i wyroby medyczne do diagnostyki in vitro (wykaz A i B, pozostałe) a oferowane przez nas urządzenia są wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro w związku z tym w ich certyfikacji nie uczestniczy jednostka notyfikowana czy Zamawiającym wyraża zgodę na załączenie do oferty tylko deklaracji zgodności ?”

Odpowiedź 7: Zamawiający wyraża zgodę na załączenie do oferty takich dokumentów, które są zgodne z klasyfikacją (kategorią) zaoferowanego przez Państwa wyrobu w myśl obowiązującego rozporządzenia.

Pytanie 8: „Pakiet nr 1 Czy Zamawiający wraz zgodę na zaoferowanie odczynników z minimalnymi terminami ważności 4-7 miesięcy ? uzasadnienie: ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników - nie można określić

terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w siwz. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.”

Odpowiedź 8: Dla pakietu nr 1 zamawiający dopuszcza zaoferowanie terminu ważności dla wszystkich pozycji: minimum 6 miesięcy od daty dostarczenia.

W przypadku zaoferowania terminu ważności dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym pod tabelą w miejscu „*Termin ważności dla wszystkich pozycji: minimum 12 miesięcy od daty dostarczenia*” nanieść skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, jaki termin ważności został zaoferowany. Należy także nanieść adnotację: „*zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr ...*”.

Pytanie 9: „*Czy Zamawiający wyraża zgodę na wstawienie w tabeli cenowej kolumny z numerem katalogowym oferowanych testów w celu ułatwienia procesu realizacji umowy – składania zamówień?*”

Odpowiedź 9: Zamawiający nie dopuszcza wprowadzenia opisanych zmian formularza cenowego.

Pytanie 10: „*Pakiet nr 1 Czy w załączniku nr 1.2 w punkcie 11 tabeli z parametrami Zamawiający wymaga, aby baza danych systemu ekspertowego była skonstruowana w oparciu o doniesienia z międzynarodowych publikacji naukowych, a dystrybucja wyników odbywała się w oparciu o typowość wartości MIC (dla podanych kombinacji: gatunek-lek), a cały system jest oparty na rozkładzie wartości MIC i fenotypów oporności?*”

Odpowiedź 10: Zamawiający nie zmienia wymagań w zakresie punktu 11 załącznika nr 1.2, dopuszcza m. in. rozwiązanie opisane w pytaniu.

Pytanie 11: „*Pakiet nr 1 Czy w załączniku nr 1.2 w punkcie 14 tabeli z parametrami Zamawiający wymaga, aby testy były automatycznie szczelnie zamykane bez udziału użytkownika? Takie rozwiązanie ma na celu ochronę i zapewnienie bezpieczeństwa personelowi laboratorium oraz zapobieganiu kontaminacji laboratorium oraz systemu niebezpiecznym materiałem zakaźnym.*”

Odpowiedź 11: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu, jednak nie stawia takich wymagań.

Pytanie 12: „*Pakiet nr 1 Czy w załączniku nr 1.2 w punkcie 15 i 16 tabeli z parametrami Zamawiający dopuści system, w którym średni czas identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości większości drobnoustrojów wynosi 6 - 8 godzin, maksymalnie 18 godzin?*”

Odpowiedź 12: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie systemu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku jego zaoferowania należy w załączniku nr 1.2 „*Charakterystyka przedmiotu zamówienia Pakiet nr 1*” w pozycji 15 i 16 tabeli „*Wymagane funkcje / parametry*” nanieść stosowną korektę z adnotacją: „*zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr ...*”.

Pytanie 13: „*Pakiet nr 1 Dotyczy załącznika nr 1.2, punktu 20 tabeli z parametrami – czy Zamawiający posiada stację roboczą systemu Infomedica z wolnym portem RS232 do podłączenia analizatora? Jednocześnie informujemy, że oferowany analizator nie wymaga żadnych urządzeń pośredniczących w komunikacji pomiędzy aparatem a systemem LIS.*”

Odpowiedź 13: Zamawiający nie posiada stacji roboczej systemu Infomedica z wolnym portem RS232 do podłączenia analizatora. Jeżeli analizator wykorzystuje port RS232 do docelowego podłączenia do systemu LIS zamawiający oczekuje dostarczenia takiej stacji roboczej i jeśli pracuje ona w charakterze bramki HL7 – dostarczenia również backupowej stacji roboczej.

Pytanie 14: „Pakiet nr 1 Czy w załączniku nr 1.2 w punkcie 22 Zamawiający ma na myśli wydruk wyniku roboczego z aparatu dotyczącego danego badania?”

Odpowiedź 14: Zamawiający dopuszcza taki wydruk z aparatu, jednak niezależnie od tego oczekuje dostarczenia przez wykonawcę zestawu komputerowego z drukarką podłączonego do analizatora. Taki zestaw komputerowy może być użyty do podpięcia również analizatora poprzez port RS232 (o którym mowa w pytaniu nr 13).

Pytanie 15: „Pakiet nr 1 Czy Zamawiający odstąpi od pkt 4 tabeli asortymentowo-cenowej, w którym wymagane są szczepy kontrolne do analizatora mikrobiologicznego? Na rynku nie istnieje żaden oferent, który posiada w swej ofercie szczepy wzorcowe z kolekcji ATCC (które są wymagane do kontroli produktów mikrobiologicznych zgodnie z wytycznymi CLSI oraz EUCAST – obowiązującymi w Polsce od 2011 roku). Aby dostarczyć szczepy kontrolne z kolekcji ATCC należy podpisać umowę dystrybucyjną, której żaden z oferentów na rynku polskim (posiadający w swej ofercie analizator zgodny z wymaganiami Zamawiającego) nie może podpisać. Ma to związek z licencją dystrybucji szczepów kontrolnych ATCC”

Odpowiedź 15: Zamawiający nie zmienia wymagań specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie opisanym w pytaniu.

Pytanie 16: „Pakiet nr 1 Ponieważ Zamawiający w tabeli asortymentowo-cenowej w pozycjach 1-3 nie precyzuje rodzaju drobnoustrojów, to czy Wykonawca ma uwzględnić wszystkie drobnoustroje z tabeli załącznika nr 1.2, pozycji 2 i 4 z podpunktami w tejże tabeli asortymentowo-cenowej w pozycjach 1-3?”

Odpowiedź 16: Tak, odpowiednio:

- w pozycji 1: od 2.1 do 2.7 załącznika nr 1.2 – jedna cena uśredniona;
- w pozycji 2: od 4.1 do 4.3 załącznika nr 1.2 – jedna cena uśredniona;
- w pozycji 3: od 2.1 do 2.7 oraz od 4.1 do 4.3 załącznika nr 1.2 – jedna cena uśredniona.

Pytanie 17: „Pakiet nr 1 Skoro w opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający oczekuje zaoferowania systemu automatycznego do badań mikrobiologicznych i w punktach 1-3 tabeli asortymentowo cenowej Zamawiający wymienia testy do wykonania w systemie automatycznym, to czy w informacjach pod tabelą załącznika 1.2 - jeżeli nie jest możliwe wykonanie zakresu badań wymienionych w punktach 2 i 4 z podpunktami w obrębie jednego analizatora a Zamawiający dopuszcza zaoferowanie systemu obejmującego większą liczbę urządzeń - Zamawiający wymaga zaoferowania analizatorów uzupełniających do wykonania testów metodą automatyczną?”

Odpowiedź 17: Zamawiający wymaga by minimum cztery pozycje spośród pozycji 2.1 do 2.7, wymienione w załączniku nr 1.2 w zakresie identyfikacji (w tym: drobnoustroje Gram-ujemne i Gram-dodatnie) oraz minimum pozycje 4.1 i 4.2 (z zachowaniem wymogu określonego w pozycji 5), wymienione w załączniku nr 1.2 w zakresie lekowrażliwości (tj. drobnoustroje Gram-ujemne i Gram-dodatnie) - były wykonywane na analizatorze automatycznym, dopuszcza się by w zakresie pozostałych pozycji zaoferowano metodę alternatywną, w tym także: manualną. W takim przypadku należy załącznik nr 1.2 wypełnić odpowiednio (dwukrotnie – jeśli zaoferowano 2 metody). W tym przypadku wypełniając formularz cenowy 1.1.A należy w kolejnych pozycjach przewidzianych we wzorze formularza (1, 2, 3 i ewentualnych dalszych) zaoferować cenę uśrednioną (jedną wartość) dla wszystkich oferowanych metod oraz wykreślić w pozycji 1 i 2 słowa „oznaczane w systemie automatycznym”. Wartość tę należy wpisać w jednym wierszu – bez rozbijania na odrębną cenę dla systemu automatycznego i alternatywnego.

Jednocześnie zamawiający informuje, że na etapie realizacji umowy będzie dokonywał wyboru spośród aktualnie oferowanych przez wykonawcę rodzajów asortymentu w punkcie 2 formularza cenowego (tj. będzie wskazywał jaki skład antybiotykowy spośród dostępnego u wykonawcy zamawia w danej partii).

Pytanie 18: „Pakiet nr 1 Dotyczy formularza cenowego zbiorczego, punktu 3 Informujemy, że oprogramowanie wykorzystywane w oferowanym analizatorze (Windows oraz Vitek 2 system) jest integralną częścią oferowanego aparatu składającego się z modułu analiz oraz komputera nim sterującego a oprogramowanie nie wymaga dodatkowych licencji. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści wycenę kosztu zakupu licencji oprogramowania jako wartość 0 albo prosimy o podanie informacji jakie licencje Zamawiający ma na myśli?”

Odpowiedź 18: Po wygaśnięciu umów dostaw systemów automatycznych: do badań mikrobiologicznych oraz do badań moczu wraz z dzierżawą urządzeń i przekazaniu zamawiającemu komputera, zamawiający musi mieć możliwość dalszego korzystania z systemu operacyjnego zainstalowanego na tym komputerze, oraz do dostępu do archiwalnych wyników badań wykonanych podczas trwania umowy. Jeżeli wykonawca nie ma możliwości wyceny systemu operacyjnego oraz specjalistycznego oprogramowania umożliwiającego korzystanie z zaoferowanego systemu diagnostycznego, zamawiający dopuszcza wpisanie w punkcie 3 formularza cenowego zbiorczego kwoty 0,00 zł.

Pytanie 19: „Pakiet nr 1 Czy w załączniku nr 1.1A w punkcie 5*** Zamawiający mógłby określić jakie jest roczne przewidywane zużycie tonerów przez Zamawiającego (w sztukach)? Powyższa informacja jest niezbędna do oszacowania kosztów, które Wykonawca będzie ponosił w trakcie trwania umowy.”

Odpowiedź 19: Średnia ilość wydruków wynosi dla pakietu nr 1 ok. 7 tysięcy na miesiąc, a dla pakietu nr 2 – ok. 4 tysiące na miesiąc. Zużycie tonerów należy oszacować wg zaoferowanego asortymentu.

Pytania od nr 20 do nr 21 dotyczą umowy

Pytanie 20: „§2 ust. 8 Czy Zamawiający przewiduje wprowadzenie zapisów do umowy, regulujących kwestię powierzenia przetwarzania danych osobowych, w związku z wymogiem podłączenia analizatora do szpitalnej sieci laboratoryjnej? Uzasadnienie : W związku z tym, iż Zamawiający wymaga podłączenia analizatora do szpitalnej sieci laboratoryjnej, w której znajdują się dane osobowe, prosimy o doprecyzowanie ww. kwestii.

Jednym z wymagań wynikających z ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych jest konieczność wprowadzenia zapisów do umowy głównej bądź zawarcia odrębnej umowy regulującej kwestię powierzenia przetwarzania danych w rozumieniu art. 31 ustawy o ochronie danych osobowych. Zgodnie z cytowanym przepisem Administrator danych (Zamawiający) może powierzyć innemu podmiotowi przetwarzanie danych osobowych. W takim przypadku warto zaznaczyć, iż to do obowiązków administratora danych należy zawarcie komentowanej umowy, w przypadku kiedy powierza przetwarzanie danych innemu podmiotowi. W przypadku braku umowy powierzenia administrator danych może się narazić na zarzut przekazania danych osobie nieuprawnionej i odpowiedzialność karną z art 51 oraz 52 ustawy o ochronie danych osobowych.”

Odpowiedź 20: Zamawiający wprowadza do wzoru umowy dodatkowy paragraf o treści:

1. Strony postanawiają, że w celu spełnienia obowiązków wynikających z przepisów prawa, a w szczególności przepisów ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych, zwanej dalej „Ustawą”, oraz właściwej realizacji postanowień niniejszej umowy Zamawiający powierza Wykonawcy do przetwarzania dane osobowe w zakresie niezbędnym dla należytej jej realizacji.
2. Wykonawca zobowiązuje się przetwarzać powierzone do przetwarzania dane osobowe wyłącznie w celu wywiązania się z postanowień umowy.
3. W zakres danych powierzonych Wykonawcy wchodzić będą w szczególności: dane osobowe, w tym dane zawarte w dokumentacji medycznej pacjentów (tzw. dane wrażliwe).
4. Zamawiający oświadcza, a Wykonawca przyjmuje do wiadomości, że Zamawiający jest Administratorem Danych Osobowych w rozumieniu Ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych, w szczególności danych powierzonych do przetwarzania na podstawie art. 27 ust. 2 pkt 7 wskazanej powyżej ustawy.

5. Wykonawca przy przetwarzaniu danych osobowych stosuje środki techniczne i organizacyjne zapewniające ochronę przetwarzania danych, a w szczególności zabezpiecza dane osobowe przed ich udostępnieniem osobom nieupoważnionym oraz utratą, zgodnie z wymaganiami Ustawy (Rozdział 5 - art. 36-39) oraz Rozporządzenia Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych.
6. Wykonawca stosuje wysoki poziom zabezpieczeń wskazany w Rozporządzeniu Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych.
7. Na pisemny wniosek Zamawiającego, Wykonawca jest zobowiązany do udzielenia informacji na temat przetwarzania powierzonych danych osobowych, w tym na temat zastosowanych przy przetwarzaniu danych osobowych środków technicznych i organizacyjnych, w terminie 14 dni od otrzymania wniosku.
8. Wykonawca poinformuje Zamawiającego o czynnościach i postępowaniach z własnym udziałem prowadzonych w zakresie powierzonych do przetwarzania danych osobowych przez organy administracji publicznej (w szczególności Generalnego Inspektora Ochrony Danych Osobowych) lub organy wymiaru sprawiedliwości.
9. Wykonawca nie może dokonać dalszego powierzenia (podpowierzenia) danych osobowych powierzonych przez Zamawiającego, bez uprzedniej zgody Zamawiającego, wyrażonej na piśmie.
10. W imieniu Wykonawcy powierzone dane osobowe mogą przetwarzać wyłącznie osoby, które uprzednio uzyskały od niego pisemne upoważnienie oraz zobowiązały się do zachowania w tajemnicy treści przetwarzanych danych.
11. Każde udzielenie upoważnienia do przetwarzania danych osobowych osobie lub jego cofnięcie, Wykonawca rejestruje w „Ewidencji osób upoważnionych do przetwarzania danych osobowych”.
12. Wykonawca przeszkolił swoich pracowników lub współpracowników w zakresie sposobów zabezpieczenia przetwarzanych danych osobowych.
13. Wykonawca jest zobowiązany zachować tajemnicę co do danych osobowych, które przetwarzał także po ustaniu umowy (obowiązek tajemnicy jest nieograniczony w czasie).

Pytanie 21: „§7 ust. 8 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie zapisu ?”

Odpowiedź 21: Zamawiający informuje, iż wzór umowy stanowiący załącznik nr 4 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia dotyczący niniejszego postępowania w § 7 nie zawiera ust. 8.

Pytanie 22: *Dotyczy Załącznika nr 1.2 >>PAKIET NR 1 System automatyczny do badań mikrobiologicznych z dzierżawą urządzeń - w tym analizator - 1 komplet<< pkt. 2.3, 2.4, 2.5, 4.3 oraz wymagania umieszczone w uwadze >>Jeżeli nie jest możliwe wykonanie powyższego zakresu badań w obrębie jednego analizatora, zamawiający dopuszcza zaoferowanie systemu obejmującego większą liczbę urządzeń. W takim przypadku należy powyższą tabelę wypełnić odpowiednio, a ponadto w ramach niniejszego załącznika wskazać, które rodzaje badań będą wykonywane na danym urządzeniu. Obowiązek podłączenia do sieci informatycznej szpitala dotyczy wszystkich analizatorów.<<*

Czy Zamawiający uzna za spełnienie tego wymogu, jeżeli poszczególni wykonawcy do wykonania badań z pozycji 2.3, 2.4, 2.5 oraz 4.3 zaoferują szybkie, łatwe do wykonania oraz proste w odczycie i interpretacji testy manualne nie wymagające zastosowania dodatkowych urządzeń, które nie mają możliwość podłączenia do sieci informatycznej Szpitala lub testy odczytywane wzrokowo.

Do sieci LIS zostanie podłączony jedynie główny analizator umożliwiający automatyczną identyfikację oraz ocenę lekowrażliwości drobnoustrojów.”

Odpowiedź 22: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie takiego rozwiązania – zgodnie z odpowiedzią na pytanie 17, w tym dopuszcza również podłączenie w tym przypadku do sieci informatycznej szpitala tylko analizatora automatycznego. Załącznik nr 1.2 należy w tym zakresie wypełnić odpowiednio.

Pytanie 23: *Dotyczy Załącznika nr 1.2 >>PAKIET NR 1 System automatyczny do badań mikrobiologicznych z dzierżawą urządzeń - w tym analizator - 1 komplet<< pkt. 3 >>Testy identyfikacyjne zawierające minimum 50 dołków.<<*

Czy wymaganie dotyczące ilości testów identyfikacyjnych zawierające min. 50 dołków dotyczy wyłącznie testów do analizatora automatycznego?

W przypadku testów manualnych zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania testów opartych o min. 29 dołków – cech biochemicznych pozwalających na szybką i dokładną identyfikację drobnoustrojów?”

Odpowiedź 23: Wymagania dla testów identyfikacyjnych - minimum 50 dołków - dotyczą testów przeznaczonych do analizatora automatycznego. W przypadku zaoferowania testów alternatywnych zamawiający dopuszcza minimum 29 dołków – cech biochemicznych. Oferując takie rozwiązanie załącznik nr 1.2 należy wypełnić odpowiednio.

Pytanie 24: „Dotyczy Załącznika nr 1.2 >>PAKIET NR 1 System automatyczny do badań mikrobiologicznych z dzierżawą urządzeń - w tym analizator - 1 komplet<< pkt. 7 >>Wszystkie testy identyfikacyjne i antybiogramowe zaopatrzone w kody kreskowe.<<

Czy wymaganie dotyczące kodów kreskowych dotyczy jedynie testów do analizatora automatycznego? W przypadku zaoferowania testów manualnych do identyfikacji drobnoustrojów *Neisseria/Haemophilus*, drobnoustrojów beztlenowych, czy też testów do lekowrażliwości grzybów nie ma konieczności wprowadzania testów do oprogramowania analizatora za pomocą czytnika kodów kreskowych. Prosimy zatem o możliwość zaoferowanie testów, które nie będą odczytywane na pokładzie analizatora bez konieczności posiadania kodów kreskowych.”

Odpowiedź 24: Ww. wymaganie dotyczy testów przeznaczonych do analizatora automatycznego. W przypadku zaoferowania testów alternatywnych zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania testów, które nie będą odczytywane na pokładzie analizatora bez konieczności posiadania kodów kreskowych. Oferując takie rozwiązanie załącznik nr 1.2 należy wypełnić odpowiednio.

Pytanie 25: „Dotyczy Załącznika nr 1.2 >>PAKIET NR 1 System automatyczny do badań mikrobiologicznych z dzierżawą urządzeń - w tym analizator - 1 komplet<< pkt. 16 >>Średni czas oznaczania lekowrażliwości większości drobnoustrojów 6 - 8 godzin, maksymalnie 17 godzin.<<

Czy Zamawiający zgodzi się na możliwość zaoferowania manualnych testów do oceny lekowrażliwości grzybów z odczytem powyżej 24 godzin? Testy takie pozwalają na wiarygodny odczyt oraz interpretację wyników badań wraz z podaniem interpretacji S I R dla najczęściej stosowanych w terapii leków przeciwgrzybiczych.”

Odpowiedź 25: Zamawiający dopuszcza taki czas oznaczania lekowrażliwości – z odczytem powyżej 24 godzin, jednak nie dłużej 72 godziny – dla wszystkich testów oferowanych w wersji alternatywnej.

Pytanie 26: „Dotyczy Załącznika nr 1.2 >>PAKIET NR 1 System automatyczny do badań mikrobiologicznych z dzierżawą urządzeń - w tym analizator - 1 komplet<< pkt. 20 >>...W przypadku użycia zewnętrznej, sprzętowej bramki pośredniczącej (np. HL7) między laboratoryjnym systemem informatycznym, a niniejszymi systemami zintegrowanymi Wykonawca dostarczy dodatkową, backupową bramkę<<.

Czy Zamawiający pod pojęciem dodatkowej, backupowej bramki rozumie wymóg dostarczenia drugiego komputera?”

Odpowiedź 26: Jeżeli bramka HL7 będzie zainstalowana na komputerze do którego będzie podłączony analizator (np. poprzez port RS232, o którym mowa w pytaniu 13), to zamawiający oczekuje dostarczenia drugiego takiego samego komputera.

Pytanie 27: „**Dotyczy Załącznika nr 1.2 >>PAKIET NR 1 System automatyczny do badań mikrobiologicznych z dzierżawą urządzeń - w tym analizator - 1 komplet<< pkt. 26** „Podtrzymanie zasilania - urządzenia UPS w ilości zapewniającej podtrzymanie przez co najmniej pół godziny funkcjonowania całego wyżej opisanego systemu - tak, by możliwe było dokończenie badań.<<

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora wyposażonego w UPS z systemem antyprzebieciowym umożliwiającym bezpieczne zamknięcie systemu operacyjnego analizatora w przypadku awarii sieci energetycznej oraz przywrócenie pracy aparatu po wznowieniu zasilania wraz z zachowaniem ciągłości monitorowanych próbek i pomiarów? Oferowane na rynku analizatory mikrobiologiczne do identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości drobnoustrojów posiadają wbudowany wewnętrzny system zabezpieczający ciągłość badanych próbek na okres min. 40 min w przypadku awarii sieci energetycznej.”

Odpowiedź 27: Zamawiający dopuszcza zastosowanie takiego rozwiązania, jednak podtrzymuje postawione wymaganie (pkt 26) – zapewnienia podtrzymania przez co najmniej pół godziny funkcjonowania całego systemu opisanego w załączniku nr 1.2.

Pytanie 28: „**Dotyczy Załącznika nr 1.1.A >>Formularz cenowy System automatyczny do badań mikrobiologicznych z dzierżawą urządzeń. Pakiet nr 1<< poz. 1 >>Testy do identyfikacji drobnoustrojów oznaczane w systemie automatycznym.<<**

Ze względu na możliwość zaoferowania w postępowaniu przetargowym testów identyfikacyjnych wykonywanych poza automatycznym systemem do identyfikacji oraz lekowrażliwości - zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wyceny testów do identyfikacji drobnoustrojów *Neisseria/Haemophilus* oraz drobnoustrojów beztlenowych w oddzielnych pozycjach np. 1a i 1b. Prosimy jednocześnie o podanie jaka ilość testów z wymaganej w poz. 1 ilości, powinna zostać wyceniona w ww. badaniach/pozycjach.

Takie rozwiązanie umożliwi rzetelną wycenę wszystkich typów testów oferowanych w postępowaniu przetargowym (zarówno do systemu automatycznego jak i odczytywanych met. manualną), co korzystnie wpłynie na wartość oferty przetargowej oraz odpowiednią kalkulację oferty.”

Odpowiedź 28: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 17.

Pytanie 29: „**Dotyczy Załącznika nr 1.1.A >>Formularz cenowy System automatyczny do badań mikrobiologicznych z dzierżawą urządzeń. Pakiet nr 1<< poz. 2 >>Testy do oznaczania lekowrażliwości w systemie automatycznym.<<**

Ze względu na możliwość zaoferowania w postępowaniu przetargowym testów do lekowrażliwości grzybów wykonywanych poza automatycznym systemem do identyfikacji oraz lekowrażliwości - zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość wyceny tych testów w poz. np. 2a.. Prosimy jednocześnie o podanie ilości testów, które mogłyby zostać wycenione w ramach ilości zadeklarowanej w pozycji 2 i wydzielone do oddzielnej pozycji.

Takie rozwiązanie umożliwi rzetelną wycenę wszystkich typów testów do lekowrażliwości drobnoustrojów oferowanych w postępowaniu przetargowym (zarówno do systemu automatycznego jak i odczytywanych met. manualną), co korzystnie wpłynie na wartość oferty przetargowej oraz odpowiednią kalkulację oferty.”

Odpowiedź 29: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 17.

Pytanie 30: **Dotyczy Załącznika nr 1.1.A >>Formularz cenowy System automatyczny do badań mikrobiologicznych z dzierżawą urządzeń. Pakiet nr 1<< wymaganie dotyczące terminu ważności oferowanych testów i odczynników:**

>>Termin ważności dla wszystkich pozycji: minimum 12 miesięcy od daty dostarczenia<<.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania testów oraz odczynników do oferowanego analizatora z terminem ważności min. 5-6 miesięcy ?”

Odpowiedź 30: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 8.

Pytanie 31: „Dotyczy Załącznika nr 1.1.A >>Formularz cenowy System automatyczny do badań mikrobiologicznych z dzierżawą urządzeń. Pakiet nr 1<< wymaganie dotyczące materiałów eksploatacyjnych >>W niniejszym formularzu nie należy ujmować materiałów eksploatacyjnych (w tym – do drukarki, z wyłączeniem papieru), kalibratorów densytometru, części zużywalnych, zamiennych, zestawów serwisowych, itp. - niezbędnych do utrzymania w ruchu urządzeń systemu wymienionych w załączniku nr 1.2 (te koszty należy uwzględnić w koszcie dzierżawy systemu, w którym należy uwzględnić również wszelkie czynności serwisowe przewidziane w umowie)<<

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wskazanie jaką ilość wydruków planuje wykonać Zamawiający w okresie obowiązywania umowy dzierżawy analizatora. Czy wyniki badań będą drukowane bezpośrednio z analizatora, czy przesyłane do sieci LIS i tam będą bezpośrednio drukowane? Czy w takim przypadku Zamawiający planuje jedynie wydruk z analizatora wyników kontroli jakości QC prowadzonych badań oraz wydruki listy roboczej prowadzonych badań?”

Odpowiedź 31: Zamawiający przewiduje średnią ilość wydruków wskazaną w odpowiedzi na pytanie 19. Zamawiający przewiduje wszelkie możliwości wydruku wg aktualnych potrzeb (zarówno z analizatora, jak i z sieci LIS).

Pytanie 32: „Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4 w § 12 ust. 4 :

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wyłączenia zakazu cesji wierzytelności oraz ustanawia ich przedmiotem poręczenia przez Wykonawcę bez nakładania kary umownej ?

W tym miejscu należy wskazać , że ograniczenie możliwości dokonania cesji wierzytelności z tytułu wynagrodzenia na rzecz instytucji finansowych może w znacznym zakresie utrudnić finansowanie realizacji zamówienia, co spowoduje konieczność zwiększenia wartości oferty Wykonawcy.”

Pytanie 33: „dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4 w § 12 ust. 2 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie tego postanowienia, ewentualnie na uzupełnienie o następujące sformułowanie: >>przy czym Zamawiający nie może odmówić zgody na cesję wierzytelności bez uzasadnionej przyczyny<<? Zwracamy uwagę, że dokonując dostawy i odraczając termin płatności wykonawca w pewnym zakresie kredytuje Zamawiającego. W przypadku nie zrealizowania przez Zamawiającego jego zobowiązań w zakresie zapłaty wykonawca powinien mieć prawo do odzyskania należnego mu wynagrodzenia m.in. przez przeniesienie wierzytelności na osobę trzecią. Wskazane postanowienie ogranicza w praktyce prawa Wykonawcy do dochodzenia swoich należności wyłącznie na drodze sądowej.”

Odpowiedź 32 i 33: Zamawiający modyfikuje zapis § 12 poprzez wprowadzenie w ww. paragrafie ustępu 5 o następującym brzmieniu:

„Zamawiający nie będzie uprawniony do nałożenia kar umownych, o których mowa w ust. 4 powyżej, jeżeli Wykonawca łącznie: wystąpi o zgodę Zamawiającego oraz Zamawiający popadnie w zwłokę z zapłatą wynagrodzenia należnego Wykonawcy przekraczającą 30 dni.”

Pytanie 34: „dotyczy wzoru umowy załącznik 4 w § 7 :

W nawiązaniu do zapisów § 3 ust. 2, w którym Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia ilości zakontraktowanego asortymentu zwracamy się o zmianę zapisów § 7

ust. 1, ust. 3, który w obecnym brzmieniu nakłada na Wykonawcę kary naliczane od całkowitej wartości brutto danego pakietu, który z powodu zmniejszonej realizacji ze strony Zamawiającego może zostać nieosiągnięta. Taka konstrukcja zapisów powoduje, że Wykonawca, który ponosi ryzyko braku zamierzonego zysku ponosi dodatkowo ryzyko obciążenia karami za pułap cenowy, który jest szacunkowy. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie następujących zmian:

Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną:

§ 7 ust. 1

>>W przypadku niedotrzymania przez Wykonawcę terminów, o których mowa w § 2 ust. 2, 3, 4, 5, 6 i 8 oraz § 4 ust. 3 Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 50 zł za każdy dzień opóźnienia.<<

§ 7 ust. 3

>>W przypadku przekroczenia czasu przerwy w funkcjonowaniu systemu ponad 48 godzin - za każdą rozpoczętą dobę Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 50 zł (niezależnie od liczny nie funkcjonujących elementów.<<

§ 7 ust. 4

>>Strony postanawiają, że wysokość zastrzeżonej w ust. 3 kary umownej ulega 2-krotnemu podwyższeniu w przypadku zaistnienia trzeciej przerwy w funkcjonowaniu systemu ponad 48 godzin w danym miesiącu. Wysokość podwyższonej kary umownej obowiązuje w okresie dwóch miesięcy od daty zaistnienia przesłanek jej zastosowania.<<

Odpowiedź 34: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 35: „dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4 w § 3 ust. 2 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu z § 3 ust. 2 dotyczącego monitorowanego pod względem temperatury transportu w przypadku kiedy oferowane odczynniki mogą być transportowane w temperaturze pokojowej?”

Odpowiedź 35: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy. Dodatkowo Zamawiający wyjaśnia, że każdorazowo należy przestrzegać wymogów producenta.

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje również termin składania ofert ustalony do dnia 11.05.2016 r. do godziny 11.00 oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 11.30.

Egz.:

1. adresat.
2. aa.