

Wałbrzych 25.06.2009 r.

DZPZ-530/22/PN-21/09

Wykonawcy - wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na kompleksowa dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatów w zakresie biochemii, immunologii, hematologii, koagulologii, diagnostyki ogólnej moczu oraz zainstalowanie laboratoryjnej sieci komputerowej – Zp/22/PN-21/09.

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na zapytanie Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

1. Prosimy, celem sprecyzowania o wyrażenie zgody na następujące brzmienie § 3 ust. 2 umowy:

„§ 3

2. Wykonawca zobowiązuje się realizować dostawy w terminie 3 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Wykonawca przyjmuje zamówienia w dni robocze od poniedziałku do piątku (z wyłączeniem dni wolnych od pracy) w godzinach 9-17.”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na w/w brzmienie § 3 ust. 2 umowy.

2. Prosimy, celem sprecyzowania, o wyrażenie zgody na następujące brzmienie § 3 ust. 4 umowy:

„§ 3

4. Wydanie przedmiotu umowy następować będzie w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej Szpitala w godzinach 8:00 – 14:00. Z chwilą wydania przedmiotu umowy ryzyko przypadkowej utraty lub zniszczenia przedmiotu umowy przechodzi na Zamawiającego.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację umowy.

3. Prosimy, celem sprecyzowania, o wyrażenie zgody na następujące brzmienie § 4 ust. 1 umowy tj. zmianę w tym ustępie słów „w terminie 1 miesiąca licząc od daty podpisania umowy” na „w terminie 1 miesiąca licząc od daty zawarcia umowy”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację umowy.

4. Prosimy, celem sprecyzowania o wyrażenie zgody na następujące brzmienie § 4 ust. 3 umowy:

§ 4

3. Wykonawca zapewnia gwarancję producentką i bezpłatny serwis dzierżawionych analizatorów oraz laboratoryjnej sieci informatycznej wraz z oprogramowaniem obejmujący również bezpłatną naprawę lub wymianę części zamiennych i innych akcesoriów nie wymienionych w specyfikacjach do poszczególnych pakietów jako części zużywalne w okresie trwania niniejszej umowy oraz bezpłatne przeglądy techniczne wraz z bezpłatną wymianą lub naprawą niezbędnych do przeglądu części zamiennych i akcesoriów raz w roku, a dla laboratoryjnej sieci informatycznej co 6 miesięcy. Istotna naprawa lub wymiana przedmiotu gwarancji lub części przedmiotu gwarancji skutkuje wyłącznie przedłużeniem gwarancji o czas niesprawności urządzenia. Gwarancją nie są objęte uszkodzenia i wady dzierżawionych analizatorów oraz laboratoryjnej sieci informatycznej wynikłe na skutek:

- eksploatacji tych przedmiotów przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi dzierżawionych analizatorów lub

- laboratoryjnej sieci informatycznej, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady,*
- *samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);*
 - *uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi tzw. siła wyższa (pożar, powódź, zalanie itp.)*
 - *materiały eksploatacyjne.”*

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację umowy.

5. Prosimy, celem sprecyzowania o wyrażenie zgody na następujące brzmienie § 4 ust. 4 oraz dodanie zdania drugiego w ust. 10 umowy:

„§ 4

4. W przypadku awarii laboratoryjnej sieci informatycznej i oprogramowania, o której mowa w § 2, Wykonawca zobowiązany jest powiadomić o awarii Zamawiającego telefonicznie lub faxem w dni robocze od poniedziałku do piątku (z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) w godzinach 9-17, a Wykonawca zobowiązany jest do usunięcia usterki w ciągu 12 godzin od zgłoszenia awarii w dni robocze od poniedziałku do piątku (z wyłączeniem dni wolnych od pracy). Usterka zgłoszona w piątek będzie usunięta w poniedziałek do godz. 12:00. 12 godzinny termin usuwania usterek liczony jest od momentu wysłania przez Wykonawcę faxu potwierdzającego przyjęcie zgłoszenia.

10. (...)Zasady powiadamiania i usuwania przyczyn awarii o których mowa w ust. 4 powyżej stosują się także w przypadku opisanym w niniejszym ustępie.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację umowy.

6. Prosimy, celem sprecyzowania, o wyrażenie zgody na następujące brzmienie § 4 ust. 12 umowy:

„Wykonawca dołoży należytej staranności by praca diagnostyczna laboratorium nie została przerwana w związku z wykonywaniem umowy.”

ewentualnie o przedstawienie interpretacji Zamawiającego odnośnie obowiązków Wykonawcy wynikających z pierwotnego brzmienia przedmiotowego przepisu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację umowy.

7. Prosimy, celem sprecyzowania, o wyrażenie zgody dopisanie zdania drugiego w § 7 ust. 1 umowy:

„§ 7

1. Uprawnienia z tytułu rękojmi nie obejmują prawa do odstąpienia od umowy i prawa żądania obniżenia wynagrodzenia”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację umowy.

8. Prosimy, celem sprecyzowania, o wyrażenie zgody na następujące brzmienie § 9 umowy

„§ 9

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:

1) 0, 2 % wartości umowy – za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej sprzętu lub za każdą godzinę zwłoki w przypadku dostaw „na cito” nie więcej niż 5% wartości umowy

2) 10% wartości umowy – w przypadku rozwiązania umowy lub odstąpienia od umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy

2. Zamawiający zapłaci wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości umowy w przypadku rozwiązania umowy lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z winy Zamawiającego.

3. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia odszkodowania za straty rzeczywiste przewyższającego wysokość kar umownych z zastrzeżeniem ust. 4 i 5.

Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw

prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych) ograniczona jest do 15% wartości brutto umowy.

4. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację umowy.

9. Prosimy, celem sprecyzowania, o wyrażenie zgody na następujące brzmienie § 10 umowy:

„§ 10

W przypadku zwłoki w dostawie przedmiotu tj. niedotrzymania z powodu zwłoki terminu, o którym mowa w § 4 ust. 1, o ponad 14 dni, Zamawiającemu przysługuje prawo do:

1/wyznaczenia dodatkowego, odpowiedniego tj. nie krótszego niż 7 dni, wydania towaru oraz żądania zapłaty kary umownej, o której mowa w § 9 ust. 1 pkt 1 umowy, lub

2/ wyznaczenia odpowiedniego dodatkowego terminu nie krótszego niż 7 dni z zagrożeniem, że po jego bezskutecznym upływie Zamawiający odstąpi od umowy; prawo odstąpienia od umowy Zamawiający może zrealizować w ciągu 14 dni licząc od upływu wyznaczonego Wykonawcy terminu dodatkowego. Powyższe uprawnienie nie stoi na przeszkodzie naliczeniu kary umownej za zwłokę zgodnie z przepisem § 9 ust. 1 pkt. 1.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację umowy.

10. Prosimy, celem sprecyzowania, o wyrażenie zgody na następujące brzmienie § 13 umowy:

„§ 13

Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509-518 Kodeksu Cywilnego bez zgody Zamawiającego”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację umowy.

Dotyczy pakietu nr 6 LSI:

11. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie LSI z serwerem laboratoryjnym z zainstalowanym systemem Linux ?

Odp. Nie.

12. Dotyczy pkt. 23 parametrów granicznych LSI:

- Czy przez możliwość podglądu na zatwierdzone wyniki w innej jednostce oznacza, że tam ma też funkcjonować system laboratoryjny? Jeżeli tak to, jaki ma być zakres funkcjonalny tego systemu. Czy też chodzi oto, żeby w przyszłości coś takiego mogło zafunkcjonować bez potrzeby zmiany istniejącego w głównym laboratorium systemu?
- możliwość drukowania wyników (zgodnych z prawem) w jednostce odległej o kilka kilometrów oznacza, że wyniki muszą być podpisywane podpisem elektronicznym, czy taką funkcjonalność musi posiadać system? Jeżeli tak to ustalenia z ośrodkiem certyfikującym podpis (np. KIR) muszą być prowadzone przez szpital. Czy też chodzi tylko oto by można tam było wydrukować wynik na papierze bez żadnego podpisu (prawnie nieważny) dla podglądu lub podpisywany przez diagnostę z tej odległej jednostki tam na miejscu?

Odp. Możliwość podglądu na zatwierdzone wyniki nie oznacza, że w innej jednostce ma również funkcjonować system laboratoryjny. System laboratoryjny nie musi posiadać funkcjonalności w zakresie podpisu elektronicznego, natomiast musi umożliwiać wydruk wyniku z podglądu w innej jednostce dla podglądu lub autoryzacji przez diagnostę w tej jednostce.

13. Dotyczy pkt. 14 parametrów granicznych LSI: Czy kody w postaci 8 nalepek/ 1 numer z identyfikacją zleceniodawcy mają być użyte również do oznaczania materiału badawczego? Jeżeli tak to kłóci się to z ich ponownym zastosowaniem (a taki jest ciąg dalszy zapisu), różni pacjenci będą mieli te same numery kodów kreskowych. Czy też kody te będą użyte tylko do identyfikacji zleceniodawcy, a dla materiału pacjentów będzie użyty inny rodzaj kodów?

Odp. **TAK** – kody w tej konfiguracji mają służyć do oznaczania materiału badawczego i kart zleceń z identyfikacją zleceniodawcy. System informatyczny musi pozwolić na zastosowanie tego samego kodu u różnych pacjentów po upływie zadanej jednostki czasu (do ustalenia z Zamawiającym)

14. Czy Zamawiający dopuszcza użycie do znakowania materiału i zleceń kodów kreskowych o innej filozofii działania (np. bez możliwości ponownego wykorzystania)?

Odp. Nie.

15. **Dotyczy pakietu nr 1-** wymagana dotyczące analizatora/ów typu back-up:

W punkcie 4 wymagań Zamawiający oczekuje parametrów analizatorów back-up takich samych jak dla analizatora głównego. Czy Zamawiający dopuści analizator immunochemiczny back-up, który umożliwia jednoczesne umieszczenie na pokładzie 15 odczynników?

Odp. Tak.

16. **Dotyczy pakietu nr 1-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora nie wykonującego testów CMV IgM, CMV IGG lub zaoferowanie wykonywania tych testów w laboratorium zewnętrznym, przy czym związany z tym koszt zostanie skalkulowany w ofercie?

Odp. **TAK** – zgoda na wysyłanie tego oznaczenia do laboratorium zewnętrznego.

Kalkulacja ma być zawarta w ofercie

17. **Dotyczy pakietu nr 1-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora nie wykonującego testu Prokalcytonina lub zaoferowanie wykonywania tych testów w laboratorium zewnętrznym, przy czym związany z tym koszt zostanie skalkulowany w ofercie?

Odp. Nie.

18. **Dotyczy pakietu nr 1-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zamiast testu HIV combo testu oznaczającego przeciwciała anty-HIV?

Odp. Nie.

19. **Dotyczy pakietu nr 1-** Czy Zamawiający dopuści wykonanie oznaczenia Beta2 mikroglobuliny na analizatorze biochemicznym metodą immunoturbidymetryczną?

Odp. Tak.

20. **Dotyczy pakietu nr 4-** Czy wykonawca dopuści odczynniki wymagające kalibracji wykonywanej automatycznie przez analizator lecz z wykorzystaniem kalibratorów?

Odp. Nie.

21. **Dotyczy pakietu nr 5-** Czy Zamawiający dopuści do udziału aparat automatycznie przesuwający - podający paski do komory pomiarowej analizatora?

Odp. Określenie : **Automatyczny analizator do analizy ogólnej moczu**, oznacza zautomatyzowanie wszystkich etapów analizy ogólnej moczu, w tym automatycznie podawanie próbek przez podajnik, automatyczne podawanie pasków/odczynników/probówek do komory pomiarowej, automatyczne usuwanie zużytych pasków/odczynników/probówek po zakończeniu badania.

22. **Dotyczy pakietu nr 1 i 5-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeniesienie oznaczeń D-Dimerów do panelu hemostazowego, tj. na analizatorze do oznaczeń koagulologicznych zamiast biochemicznych?

Odp. Nie.

23. Pytania dotyczy pakietu nr 2: W celu przygotowania równoważnych ofert prosimy o określenie liczby oznaczeń płynu dializacyjnego na analizatorze gazometrycznym oraz wymienienia parametrów, które będą oznaczane w płynie dializacyjnym?

Odp. Parametry oznaczane w płynach dializacyjnych- patrz pakiet nr 2 parametry graniczne, pkt 9 i 12. Ilość płynów dializacyjnych to 5 płynów / tydzień

24. Pytania dotyczy pakietu nr 2: Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu analizator, w którym elektrody: pH, elektrolitowe i referencyjna wymagają jedynie okresowego uzupełniania płynów średnio raz na 3 miesiące, co w przypadku analizatorów parametrów krytycznych nie jest czynnością utrudniającą rutynową konserwację aparatów i nie ma wpływu na jakość pracy?

Odp. Nie.

25. Pytania dotyczy pakietu nr 1 (tab.2): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora nie wykonującego testu Prokalcytonina, lub zaoferowanie jego wykonania metodą ELISA, lub zaoferowanie wykonywania tych testów w laboratorium zewnętrznym, przy czym związany z tym koszt zostanie skalkulowany w ofercie?

Odp. Zamawiający nie zgadza się na oznaczanie prokalcytoniny met. Elisa . Na wysyłanie do laboratorium zewnętrznego Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na specyfikę oddziałów, dla których jest to parametr krytyczny.

26. Pytania dotyczy pakietu nr 1 (tab.2): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zamiast testu HIV combo testu oznaczającego przeciwciała anty-HIV lub zaoferowanie wykonania testu HIV combo metodą ELISA, lub zaoferowanie wykonywania tych testów w laboratorium zewnętrznym, przy czym związany z tym koszt zostanie skalkulowany w ofercie?

Odp. Zamawiający nie zgadza się na oznaczanie HIV typu combo met. Elisa . Na wysyłanie do laboratorium zewnętrznego Zamawiający nie wyraża zgody. Nie wyraża zgody również na zaoferowanie testu do oznaczania tylko przeciwciał anty-HIV.

27. Pytania dotyczy pakietu nr 1 (tab.2): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora nie wykonującego testów CMV IgM, CMV IGG, lub zaoferowanie ich wykonania metodą ELISA, lub zaoferowanie wykonywania tych testów w laboratorium zewnętrznym, przy czym związany z tym koszt zostanie skalkulowany w ofercie?

Odp. Zamawiający nie zgadza się na oznaczanie CMV IgM, CMV IgG met. Elisa . Zamawiający wyrazi zgodę na wysyłanie tych oznaczeń do laboratorium zewnętrznego jeżeli koszt tych oznaczeń będzie skalkulowany w ofercie.

28. Pytania dotyczy pakietu nr 1 (tab.2): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wykonania testu HIV combo metodą ELISA do czasu wprowadzenia testu HIV Combo na oferowanym przez Wykonawcę analizatorze immunochemicznym? Ostateczne wprowadzenie testu HIV Combo, na rynek przewidziane jest na wrzesień bieżącego roku.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody – patrz pakiet nr1 B – parametry graniczne dla części immunologicznej analizatora pkt 2 i odpowiedzi na zapytania z dnia 19.06.2009 r pkt 4.

***Mariola Dudziak
Dyrektor Szpitala***