



Wielospecjalistyczny Szpital - Samodzielny Publiczny
Zespół Opieki Zdrowotnej w Zgorzelcu
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
ul. Lubańska 11-12, 59-900 Zgorzelec
NIP: 615-17-06-942, REGON: 231161448
tel. 571 334 858 | fax +48 75 77 50 173
www.spzoz.zgorzelec.pl
Misja Szpitala: „Bezpieczeństwo przez rozwój”

Numer sprawy 4/ZP/2019

Zgorzelec, dnia 15-02-2019 r.

DZP/ /2019

Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu

Dotyczy postępowania pn.: „Sukcesywne dostawy odczynników do badań analitycznych wraz z dzierżawą analizatorów i innego sprzętu technicznego”

W związku z otrzymanymi w przedmiotowym postępowaniu zapytaniami Zamawiający, działając w myśl przepisu art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 r. z późn. zm.) dalej Pzp, udziela poniżej odpowiedzi:

ZAPYTANIE NR 1

PAKIET 2 TAB 1 PKT 4

PYTANIE 1

W pakiecie nr 2 w Warunkach granicznych dla analizatora do automatycznej analizy, dojrzałych larw i jaj pasożytów oraz pierwotniaków, cyst i oocytów, w punkcie 4, Zamawiający oczekuje: W przypadku, gdy analizator nie jest fabrycznie nowy wymagane jest, aby wykonawca dostarczył w dniu instalacji sprzętu aktualny przegląd techniczny potwierdzający, że urządzenie jest sprawne technicznie i dopuszczone do pracy.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający poprzez „aktualny przegląd techniczny potwierdzający, że urządzenie jest sprawne technicznie i dopuszczone do pracy” – rozumie, że przegląd ma być wykonany przez autoryzowany serwis producenta aparatu

ODPOWIEDŹ: Przegląd ma być wykonany przez autoryzowany serwis producenta aparatu.

PAKIET 2 TAB. 1 PKT 8

PYTANIE 2

W pakiecie nr 2 w Warunkach granicznych dla analizatora do automatycznej analizy, dojrzałych larw i jaj pasożytów oraz pierwotniaków, cyst i oocytów, w punkcie 8, zamawiający oczekuje opisu technicznego oferowanego sprzętu, ze szczególnym uwzględnieniem wymogów granicznych. Prosimy Zamawiającego o wprowadzenie zapisu potwierdzającego, że dana firma jest autoryzowanym serwisem aparatu na terenie Polski. Tylko i wyłącznie autoryzowany serwis ma dostęp do aktualnych wytycznych producenta w kwestii użytkowania aparatu, w tym wymogów granicznych. Brak wiedzy na temat aktualnych wytycznych producenta aparatu (niezależnie od tego czy jest to aparat nowy czy używany) wiąże się z ryzykiem nieprawidłowego użytkowania aparatu, co przekłada się na bezpośrednie na narażenie na niebezpieczeństwo pracowników laboratorium.

ODPOWIEDŹ: Serwis aparatu ma być wykonywany przez autoryzowany serwis producenta aparatu.

PAKIET 3

tab1

Pragniemy zauważyć, że obecnie na rynku dostępne są testy o znacznie lepszych parametrach, szybkie i dokładne, niewymagające użycia dodatkowych sprzętów, opracowane w oparciu o najnowsze technologie oraz, co bardzo istotne, wcale nie gorszych cenach. Bazowanie na rozwiązaniach sprzed kilkunastu, proponowanych przez konkurencyjne firmy naraża Zamawiającego na koszty oraz nieefektywne zarządzanie czasem oraz powierzchnią (koszt oraz czas poświęcony na powtarzanie badań lub dodatkowe badania, korzystanie z analizatora lub czytnika, powierzchnia potrzebna do pracy analizatora/czytnika, komputera, drukarki, serwis tych urządzeń).

PAKIET 3 POZ. 1

PYTANIE 3

Czy z uwagi na powyższe Zamawiający dopuści w poz. 1 zaoferowanie kasetkowego testu niewymagającego korzystania z czytnika, do jakościowego oznaczania FOB? Test nie wymaga zastosowania diety, wykrywa hemoglobinę ludzką w trzech następujących stężeniach (do wyboru przez Zamawiającego):

- 10 ng/ml
- 40 ng/ml
- 50 ng/ml

Wykonaniu testu nie towarzyszy efekt Hook'a. Podane punkty detekcji są znacznie lepsze niż wymagane przez Zamawiającego w SIWZ. Ponadto oferowane testy są specyficzne względem ludzkiej hemoglobiny na poziomie <99,00%, nie wykazują reakcji krzyżowych z hemoglobina zwierzęcą do stężenia 1 ng/ml oraz bilirubina, witaminą c, kwasem szczawiowym, kwasem moczowym, kwasem acetylosalicylowym, mocznikiem, glukozą, kofeiną i albuminą. Zestawy testowe zawierają również wszystkie elementy niezbędne do prawidłowego wykonania testu oraz materiały kontrolne.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza testu niewymagającego korzystania z czytnika.

PAKIET 3 POZ. 2 ORAZ 3

PYTANIE 4

Czy Zamawiający dopuści aby zaofierowane kontrole (dodania i ujemna) konfekcjonowane były we fiolkach o innych objętościach lecz z odpowiednim przeliczeniem, by ich łączna objętość była wystarczająca dla przeprowadzenia kontroli testów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie określił zasad konfekcjonowania, a tylko podał przewidywaną ilość materiału kontrolnego na okres 36 m-cy. W przypadku konieczności dostaw materiału kontrolnego przekraczającą przewidywaną ilość wskazaną przez Zamawiającego, a wynikającą np. ze sposobu konfekcjonowania - Wykonawca zobowiązany jest dokonać stosownych przeliczeń i zmian w tabeli. Kontrole z użyciem materiału kontrolnego przeprowadzane są przy rozpoczęciu każdej z serii. Zamawiający wymaga aby Wykonawca zapewnił taką ilość materiału kontrolnego i z takim terminem ważności, aby Zamawiający miał zapewnioną ciągłość pracy na materiale kontrolnym przez okres 36 m-cy i na ilość badań przewidzianą przez Zamawiającego.

PAKIET 3 POZ. 5

PYTANIE 5

Czy Zamawiający dopuści zaofierowanie panelowego testu do jednoczesnego wykrywania narkotyków w moczu o następujących punktach odcięcia:

- AMP / amfetamina – 300 ng/ml
- BAR / barbiturany – 300 ng/ml
- BZD / benzodiazepiny – 200 ng/ml
- COC / kokaina – 100 ng/ml
- MDMA ekstaza – 500 ng/ml
- MET / metamfetamina – 300 ng/ml
- OPI / opiaty w tym morfina 300 ng/ml
- MTD / metadon – 300 ng/ml
- TCA / trójcykliczneantydepresanty – 1000 ng/ml
- THC / marihuana – 25 ng/ml

Niższe punkty odcięcia oznaczają większą czułość testów, co zapewni wykrycie narkotyków w przypadku niższego stężenia narkotyku w próbce moczu, testy o niższych punktach odcięcia dają również większą pewność co do uzyskanego wyniku. Dla każdej substancji przewidziane jest odpowiednio oznaczone osobne pole testowe dzięki czemu pomiar jest bardziej czytelny i nie ma możliwości pomyłki odczytu dla danej substancji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści powyższe parametry o ile będzie to zgodne z wymaganiami określonymi w Opisie Przedmiotu Zamówienia Pakiet 3 Tab. 1 pkt 5.

PAKIET 3 POZ. 6-10

PYTANIE 6

Czy Zamawiający dopuści zaofierowanie kasetkowych testów immunochromatograficznych do wykrywania substancji aktywnych podanych w SIWZ; niewymagających użycia analizatora ani dodatkowych urządzeń. Testy kasetkowe charakteryzują się łatwością, szybkością wykonania oraz wysoką dokładnością i następującą czułością:

- AMP 300 ng/ml
- MTD 300 ng/ml
- MET 300 ng/ml
- THC 25 ng/ml
- BZD 200 ng/ml

ODPOWIEDŹ: Wymagane są testy paskowe, dopuszcza się wskazaną czułość.

PAKIET 3 POZ. 11

PYTANIE 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie panelowego testu do jednoczesnego wykrywania narkotyków w moczu o następujących punktach odcięcia:

- AMP / amfetamina – 300 ng/ml
- BAR / barbiturany – 300 ng/ml
- BZD / benzodiazepiny – 200 ng/ml
- COC / kokaina – 100 ng/ml
- MDMA ekstaza – 500 ng/ml
- MET / metamfetamina – 300 ng/ml
- OPI / opiaty w tym morfina 300 ng/ml
- MTD / metadon – 300 ng/ml
- TCA / trójcykliczne antydepresanty – 1000 ng/ml
- THC / marihuana – 25 ng/ml

Niższe punkty odcięcia oznaczają większą czułość testów, co zapewni wykrycie narkotyków w przypadku niższego stężenia narkotyku w próbce moczu, testy o niższych punktach odcięcia dają również większą pewność co do uzyskanego wyniku.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu 5 (Pytanie 7 nie dotyczy poz.11)

PAKIET 3 POZ. 13, 14, 15.

PYTANIE 8

Czy zamawiający dopuści aby zaoferowane kontrole (dodania i ujemna) konfekcjonowane były we fiolkach o innych objętościach lecz z odpowiednim przeliczeniem, by ich łączna objętość była wystraszająca dla przeprowadzenia kontroli testów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie określił zasad konfekcjonowania, a tylko podał przewidywaną ilość materiału kontrolnego na okres 36 m-cy. W przypadku konieczności dostaw materiału kontrolnego przekraczającą przewidywaną ilość wskazaną przez Zamawiającego, a wynikającą np. ze sposobu konfekcjonowania - Wykonawca zobowiązany jest dokonać stosownych przeliczeń i zmian w tabeli. Kontrole z użyciem materiału kontrolnego przeprowadzane są przy rozpoczęciu każdej z serii. Zamawiający wymaga aby Wykonawca zapewnił taką ilość materiału kontrolnego i z takim terminem ważności, aby Zamawiający miał zapewnioną ciągłość pracy na materiale kontrolnym przez okres 36 m-cy i na ilość badań przewidzianą przez Zamawiającego.

DOTYCZY SPOSOBU OCENY OFERTY W PAKIECIE 3

PYTANIE 9

Prosimy o wskazanie (działań matematycznych wg schematu Zamawiającego) na konkretnym przykładzie jak Zamawiający oceni ofertę która ma niższe punkty odcięcia, gdzie wymagana wartość graniczna dla amfetaminy wynosi 1000 a oferowana 300.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisami SIWZ pkt 15 Pakiet 3 Wykonawca oferujący amfetaminę o punkcie odcięcia 1000 (wartość wymagana) – otrzyma 0 punktów.

Każda niższa wartość Cut off (punkt odcięcia) od wymaganej (1000) otrzyma punkty obliczone wg wzoru podanego poniżej – maksymalnie w podkryterium amfetamina można uzyskać 3 punkty

wartość najniższego oferowanego Cut off (punktu odcięcia)

x 3

wartość badanego oferowanego Cut off (punktu odcięcia)

(zaokrąglenia do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z zasadą matematyczną)

PYTANIE 10

Podany przez Zamawiającego sposób oceniania ofert budzi pewne wątpliwości oraz obawy o faworyzowanie producenta, który zaoferuje wyłącznie takie punkty odcięcia jak opisane w SIWZ. Wg podanego w SIWZ schematu obliczania, lepsza oferta zostanie oceniona gorzej i uzyska mniej punktów, prosimy zatem o wskazanie takiego sposobu, który pozwoli na sprawiedliwą ocenę ofert.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający udzielił odpowiedzi powyżej.

PROJEKT UMOWY - ZAŁĄCZNIK NR 9 DO SIWZ

§ 2 ust. 9

PYTANIE 11

Zamawiający wskazuje na obowiązek Wykonawcy dostarczania na swój koszt odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i zużywalnych w przypadku niedoszacowania ich ilości w ofercie. Prosimy o usunięcie ww. zapisu, ze względu na fakt, iż Wykonawca szacuje ilości odczynników biorąc pod uwagę wskazane przez Zamawiającego ilości przewidywanych badań i średnią ilość zużycia odczynnika na 1 badanie. Wykonawca nie ma wpływu i kontroli na faktyczną ilość zużycia odczynników przez Zamawiającego. Ewentualnie prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia zapisem w brzmieniu:

"z wyłączeniem sytuacji, w której wzrost wykorzystania odczynników będzie spowodowany wzrostem ilości badań, niż deklarowano w SIWZ bądź użytkowaniem analizatorów w sposób niezgodny z instrukcją obsługi analizatorów".

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie ww. zapisu "z wyłączeniem sytuacji, w której wzrost wykorzystania odczynników będzie spowodowany wzrostem ilości badań w stosunku do wskazanego w Opisie Przedmiotu Zamówienia bądź użytkowaniem analizatorów w sposób niezgodny z instrukcją obsługi analizatorów".

PROJEKT UMOWY - ZAŁĄCZNIK NR 9 DO SIWZ

§ 2 ust. 10

PYTANIE 12

Czy Zamawiający dopuści możliwość uzyskania dostępu online 24h na dobę do aktualnych kart charakterystyk na stronie internetowej Wykonawcy? Jeżeli tak proponuje uzupełnienie zapisu:

"lub zapewni całodobowy dostęp online do karty charakterystyki na stronie internetowej pod adresem: www....."

Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę to prosimy o tożsamą modyfikację w załączniku nr 3 do SIWZ w zakresie Pakietu nr 1, Tab. 2 LP. 11.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość uzyskania dostępu online 24h na dobę do aktualnych kart charakterystyk na stronie internetowej Wykonawcy przy zachowaniu zapisów § 2 ust. 10 Projektu Umowy.

PROJEKT UMOWY - ZAŁĄCZNIK NR 9 DO SIWZ

§ 6 ust. 3

PYTANIE 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie terminu poprzez dodanie zapisu "w dni robocze"?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.

PROJEKT UMOWY - ZAŁĄCZNIK NR 9 DO SIWZ

§ 6 ust. 4

PYTANIE 14

Prosimy o zmianę zwrotu "w terminie 3 dni roboczych" na zapis w brzmieniu "w terminie 4 dni roboczych". Realizacja reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudna do wykonania.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dokonał zmiany § 6 ust. 4 umowy.

PROJEKT UMOWY - ZAŁĄCZNIK NR 9 DO SIWZ

§ 7 UST. 12

PYTANIE 15

Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie zapisu poprzez dodanie zdania: "na zasadzie prawa pierwokupu".

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dokonał zmiany § 7 ust. 12 umowy.

PROJEKT UMOWY - ZAŁĄCZNIK NR 9 DO SIWZ

§ 8 ust. 6

PYTANIE 16

Prosimy zastąpienie wyrażenia "w laboratorium Zamawiającego wykonane na innym analizatorze i na odczynnikach innej firmy" wyrażeniem: "zapewni dostarczenie analizatora zastępczego". w obecnym brzmieniu doszłoby do sytuacji opłacenia przez Wykonawcę konkurencji, co stałoby w sprzeczności z zasadami biznesu i etyki.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zastąpi. Zamawiający doda zapis „jeśli Wykonawca nie dostarczy aparatu zastępczego, o którym mowa w art. 5

PROJEKT UMOWY - ZAŁĄCZNIK NR 9 DO SIWZ

§ 9 ust. 1 pkt a), pkt b) oraz § 9 ust. 3

PYTANIE 17

Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości pozostałej do realizacji umowy, nie zaś od wartości całej umowy.

W sytuacji gdy umowa dotyczy świadczeń ciągłych, a dostawa odczynników będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, wadliwa dostawa bądź odstąpienie do umowy może dotyczyć niewielkiej partii odczynników, w konsekwencji zastrzeżenie kary umownej naliczanej od wynagrodzenia brutto umowy na dostawę będzie miało charakter rażąco zawyżony. w takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zmodyfikuje w ten sposób, że:

- w § 9 ust. 1a) i 1b) zastąpi zapis „wartości umowy” i „ ogólnej wartości opłat dzierżawnych za okres 36 miesięcy” zapisem odpowiednio: „wartości partii towaru” i „miesięcznej opłaty dzierżawnej”.

- w § 9 ust. 3 – nie zmodyfikuje zapisu.

PROJEKT UMOWY - ZAŁĄCZNIK NR 9 DO SIWZ

§ 9 ust. 2

PYTANIE 18

Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu:

"W wypadku przekroczenia terminu zapłaty wykonawca będzie uprawniony do naliczania odsetek ustawowych zgodnie z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. za każdy dzień opóźnienia w zapłacie."

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zmieni zapisu § 9 ust. 2.

PAKIET 1, TAB. 3 (wymogi graniczne dla serwisowania analizatora), LP. 4

PYTANIE 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czasu reakcji serwisu na zgłoszenie awarii poprzez dodanie zapisu "w dni robocze"?

Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę to prosimy również o tożsamą modyfikację w Tab. 6 (wymogi graniczne dla serwisowania wirówki), pkt 4, w tab. 8 (wymogi graniczne dla serwisowania mikroskopu), pkt 3 oraz w tab. 10 (wymogi graniczne dla serwisowania klimatyzatora), pkt 3.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę i dokona modyfikacji jw.

PAKIET 1, TAB. 1 PKT 16

PYTANIE 20

Czy Zamawiający dopuści aparat wiodący do oznaczania właściwości fizyko-chemicznych moczu (1), który nie umożliwia bezpośredniej korekty automatycznej barwy moczu? W przypadku takiej konieczności, zaleca się, by wprowadzić zamiany za pomocą Laboratoryjnego Systemu Informatycznego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie. W przypadku powstania dodatkowych kosztów Wykonawca zobowiązany jest do ich poniesienia.

PAKIET 1, TAB. 1, PKT 17

PYTANIE 21

Czy Zamawiający używając sformułowania "funkcja wykrywania powierzchni płynu na polach testowych" miał na myśli wykrywanie przez aparat dokładnej pozycji pola testowego na pasku i w związku z tym bardzo precyzyjną aplikację materiału na pole testowe?

Ze względu na zastosowaną metodą pomiarową, nie dochodzi do gromadzenia się płynu na polu testowym, by możliwe było sprawdzanie poziomu płynu bezpośrednio na polu reakcyjnym. Aparat ma natomiast dedykowany czujnik poziomu płynów, służący do wykrywania poziomu materiału na etapie aspiracji moczu z próbówki.

ODPOWIEDŹ: Tak Zamawiający używając sformułowania "funkcja wykrywania powierzchni płynu na polach testowych" miał na myśli wykrywanie przez aparat dokładnej pozycji pola testowego na pasku i w związku z tym bardzo precyzyjną aplikację materiału na pole testowe.

PAKIET 1, TAB. 1, PKT 31

PYTANIE 22

Czy Zamawiający dopuści aparat zastępczy do oznaczania właściwości fizyko-chemicznych moczu (2), który ma możliwość oznaczania: pH, glukozy, białka, krwi, urobilinogenu, ketonów, bilirubiny, azotanów, leukocytów, ciężaru właściwego moczu, albuminy i kreatyniny, ale automatycznie nie oznacza koloru i przejrzystości moczu?

Określenie tych parametrów wspierane jest przez oprogramowanie analizatora poprzez możliwość szybkiego wyboru określonych wskazań z listy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie. W przypadku powstania dodatkowych kosztów Wykonawca zobowiązany jest do ich poniesienia.

PAKIET 1, TAB. 2, PKT 3

PYTANIE 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby 6-miesięczny termin ważności odczynników nie dotyczył materiału kontrolnego i aby materiał kontrolny miał termin ważności 2 miesiące od momentu dostarczenia do Zamawiającego? Jednocześnie Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć materiał kontrolny w takiej ilości i terminie, aby Wykonawca zawsze pracował na materiale kontrolnym, którego data ważności nie wygasła.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na dostawy materiałów kontrolnych o terminie ważności nie krótszym niż 2 miesiące od momentu dostarczenia do Zamawiającego. Jednocześnie Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć materiał kontrolny w takiej ilości i terminie, aby Zamawiający zawsze pracował na materiale kontrolnym, którego termin ważności jest nie krótszy niż 1 miesiąc.

PAKIET 1, TAB. 2, PKT 5

PYTANIE 24

Czy Zamawiający dopuści, aby materiał przeznaczony do kontroli wewnątrzlaboratoryjnej na aparacie do oznaczania elementów upostaciowanych dawał możliwość oceny na dwóch poziomach następujących parametrów: RBC, WBC, EC, CAST, BACT oraz Cond., przy czym Cond. nie jest parametrem raportowanym?

Materiał kontrolny przeznaczony do aparatów do oznaczania właściwości fizyko-chemicznych daje możliwość kontroli wszystkich dostępnych parametrów.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

PAKIET 1, TAB. 8, PKT 4

PYTANIE 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w razie braku możliwości naprawy mikroskopu jego wymiana na mikroskop zastępczy nastąpiła w ciągu 10 kolejnych dni?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę, aby w razie braku możliwości naprawy mikroskopu jego wymiana na mikroskop zastępczy nastąpiła w ciągu 10 kolejnych dni kalendarzowych.

PAKIET 1, TAB. 1, PKT 54

PYTANIE 26

"Kontrola wewnątrz-laboratoryjna dla płynów, przewidywana jest minimum jeden raz dziennie, jeśli jest zlecone badanie płynu.

W związku z powyższym Wykonawca musi przewidzieć taką ilość materiału kontrolnego, aby zabezpieczyć kontrolę dla przewidywanej ilości płynów i zgodnie z terminem ważności."

Czy Zamawiający dopuści analizator, który nie ma dedykowanego jedynie dla płynów materiału kontrolnego? Płyny z jam ciała mierzone są w tym samym torze pomiarowym oraz przy zastosowaniu dokładnie tych samych odczynników, co próbki moczu. Są zatem kontrolowane za pomocą tego samego materiału kontrolnego na dwóch poziomach.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

PAKIET 1, TAB. 1, PKT 6

PYTANIE 27

"Przedstawiony do przetargu analizator paskowy do oceny właściwości fizyko-chemicznych moczu oraz analizator do oceny elementów osadu moczu wraz z systemem weryfikacyjnym muszą być fabrycznie nowe."

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie co zamawiający miał na myśli używając w pkt 6, TAB. 1 sformułowania "analizator do oceny elementów osadu moczu wraz z systemem weryfikacyjnym".

ODPOWIEDŹ: Analizator musi być kompatybilny z oprogramowaniem zarządzającym obu analizatorami, które zostało opisane w pkt. 2 Tab. 1 Załącznika nr 3 do SIWZ.

PAKIET 1, TAB. 1, PKT 19

PYTANIE 28

"Analizator musi mieć możliwość automatycznego powtórzenia badania w przypadku pojawienia się błędu oznaczenia."

Czy Zamawiający dopuści analizator, który nie ma możliwości w pełni automatycznego powtórzenia badania w przypadku pojawienia się błędu oznaczenia, tj. nie ma opcji ponownego zawrócenia statywu z próbkami, gdzie wystąpiły błędy? Jest natomiast możliwość aktywowania ustawień, które w ww. sytuacji zlecą badanie ponownie, a od użytkownika wymagać będą jedynie przestawienia statywu z lewej części podajnika na prawą.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

PAKIET 2

Dostawa odczynników do diagnostyki parazytologicznej wraz z dzierżawą aparatu do oceny larw i jaj pasożytów, pierwotniaków, cyst i oocytów.

PYTANIE 29

Czy Zamawiający życzy sobie by odczynniki do diagnostyki parazytologicznej nie zawierały substancji niebezpiecznych?

ODPOWIEDŹ: Tak Zamawiający wymaga by odczynniki do diagnostyki parazytologicznej nie zawierały substancji niebezpiecznych.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zgodnie z przepisem art. 12a oraz 38 ust. 6 ustawy Pzp przedłużył termin składania ofert na dzień **21.02.2019** r. do godz. 12:00. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **21.02.2019 r. o godz. 12:30.**

Otrzymują:

1. strona internetowa
2. a/a

Kierownik Działu
Zamówień Publicznych i
WS-SP202 w Zgorzelcu
mgr inż. Paszka Horodecka

Starszy specjalista
ds. zamówień publicznych
WS-SP 202 w Zgorzelcu
mgr inż. Agata Gabrielska

Sprawę prowadzi: Agata Gabrielska
e-mail: zam.publ@spzoz.zgorzelec.pl