



WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY IM. L. RYDYGIERA W TORUNIU



DYREKTOR tel. 56 679 35 00

NACZELNY LEKARZ tel. 56 679 35 01

Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH tel. 56 654 33 77

NIP: 956-19-49-580, REGON: 000316068, BDO: 000014564

ul. Św. Józefa 53-59, 87-107 Toruń 9
skrytka pocztowa 7, www.wszcz.torun.pl
tel. 56 679 31 00, fax 56 654 40 54, 56 659 61 28

Toruń, dnia 11-01-2023 r.

W.Sz.Z: TZ-280-126/22

dotyczy: postępowania na dostawę odczynników laboratoryjnych i materiałów eksploatacyjnych do wykonywania badań diagnostycznych, gazów specjalnych do chromatografii gazowej, czytnika oraz dzierżawę analizatorów i innego sprzętu laboratoryjnego.

W związku z otrzymanymi zapytaniami do Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający zgodnie z art. 135 ust. 2 oraz art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 z późn. zm.) zwanej dalej Pzp, udziela poniższych odpowiedzi oraz dokonuje zmiany treści SWZ:

Pytanie Nr 1, dot. Zadania Nr 3:

(poz. 9)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jakościowych zestawów do wykrywania antygenu Giardia lamblia w kale, które zawierają kontrole pozytywną, kontrolę negatywną i koniugat?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 2, dot. Zadania Nr 3:

(poz. 9)

Ze względu na niedostępność programu kontroli jakości dla antygenu Giardia lamblia w kale, czy Zamawiający odstąpi od konieczności zapewnienia w nim udziału?

Odpowiedź:

TAK, Zamawiający odstępuje od konieczności zapewnienia udziału w programie kontroli jakości dla antygenu Giardia lamblia w kale.

Pytanie Nr 3, dot. Zadania Nr 3:

(poz. 10, 11)

Zamawiający w pozycji 10 i 11 Specyfikacji asortymentowo-ilościowo-cenowej określił dwukrotnie tę samą klasę przeciwciał (IgA) dla Yersinia enterocolitica. Prosimy o doprecyzowanie, w których klasach Zamawiający oczekuje zestawów ELISA do oznaczania przeciwciał?

Odpowiedź:

We wskazanych pozycjach nastąpiła omyłka Zamawiającego. Zamawiający w pozycji 10 Specyfikacji asortymentowo-ilościowo-cenowej oczekuje zestawu ELISA do oznaczania przeciwciał Yersinia enterocolitica w klasie IgA, natomiast w pozycji 11 Yersinia enterocolitica w klasie IgG. Zmianie ulega Załącznik Nr 2/3 do SWZ.

Pytanie Nr 4, dot. Zadania Nr 3:

(poz. 12)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do ilościowej oceny 17-OH progesteronu w surowicy, w którym studzienki płytki mikrotitracyjnej opłaszczono są dowolnymi przeciwciałami anty-17 α -OHP?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 5, dot. Zadania Nr 3:

(poz. 25)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie testu do oznaczania przeciwciał onkoneuronalnych, w którym na jednym polu diagnostycznym znajdują się 4 substraty: mózdzek małpy, nerw małpy, jelito cienkie małpy oraz trzustka małpy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.



Województwo
Kujawsko-Pomorskie

Pytanie Nr 6, dot. Zadania Nr 3:

(poz. 26)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów do oznaczania przeciwciał przeciwko wyspom trzustki, w których szkiełka przeznaczone są dla 5 pacjentów (zestawy zawierają 10 szkiełek po 5 pól reakcyjnych)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 7, dot. Zadania Nr 3:

(poz. 36-38)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów półilościowych: panel PEDIATRYCZNY-komponenty, panel PYŁKI-komponenty, panel ATOPOWY z dolną granicą wykrywalności przeciwciał IgE spec. wynoszącą 0,35 kU/l?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testów półilościowych z pozycji 36-38 Specyfikacji asortymentowo-ilościowo-cenowej z dolną granicą wykrywalności przeciwciał IgE specyficznych wynoszącą 0,35 kU/l.

Pytanie Nr 8, dot. Zadania Nr 3:

(poz. 38)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie panelu alergologicznego ATOPOWEGO, który zawiera w składzie 20 alergenów, w tym. m.in.: G6, T3, W6, E1, M6, F3, F14, F35?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 9, dot. Zadania Nr 3:

(dotyczy wszystkich pozycji asortymentowych w zakresie zadania nr 3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów diagnostycznych, dla których okres ważności będzie wynosił min. 10 miesięcy licząc od daty produkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 10, dot. Zadania Nr 3 (Załącznik Nr 2/3b):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora ELISA, w którym zakres pomiaru wynosi: 400 – 700 nm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 11, dot. Zadania Nr 3 (Załącznik Nr 2/3b):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora ELISA, w którym zakres temperatur inkubacji wynosi 20 – 50 st. C?.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 12, dot. Zadania Nr 3 (Załącznik Nr 2/3b):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępności serwisu w dni robocze (poniedziałek- piątek) w godzinach 08:00 – 16:00, natomiast w pozostałym czasie z możliwością zgłaszania awarii drogą mailową?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę w przypadku Zadania Nr 3 na zaoferowanie dostępności telefonicznej serwisu (wymagane podanie nr telefonu do obsługującego serwisanta) w dni robocze, w godzinach 8-16, a w pozostałym czasie wyraża zgodę na możliwość zgłaszania awarii drogą mailową (wymagane podanie adresu mailowego).

Pytanie Nr 13:

SIWZ VII.2.1 czy Zamawiający wyraża zgodę w związku z ograniczoną ilością miejsca na przelewach – w przypadku wnoszenia wadium w formie pieniężnej na opisanie przelewu „WADIUM WSzZ: TZ-280-126/22. pak.”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 14:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na pozostawienie w formularzu oferty załącznik nr 1 do SIWZ, zapisów dotyczących tylko tych zadań, na które Wykonawca będzie składał ofertę? Pozostałe części zostaną usunięte?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 15, dot. Zadania Nr 1:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na podłączenie analizatorów do usługi zdalnego dostępu o nazwie ProService? Usługa umożliwi serwisowi technicznemu i aplikacyjnemu na zdalne rozwiązywanie problemów”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 16, dot. Zadania Nr 1:

Czy Zamawiający potwierdza, aby „dodatkowa chłodzona karuzela na kalibratory, kontrole i próbki CITO na pokładzie analizatora, z możliwością identyfikacji próbek przy pomocy kodów kreskowych” dotyczył każdego z oferowanych analizatorów? Dotyczy pkt 5. Załącznik nr 2/1B. „Dodatkowa chłodzona karuzela na kalibratory, kontrole i próbki CITO na pokładzie analizatora, z możliwością identyfikacji próbek przy pomocy kodów kreskowych”.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga obecności dodatkowej chłodzonej karuzeli na kalibratory, kontrole i próbki CITO na pokładzie wszystkich analizatorów.

Pytanie Nr 17, dot. Zadania Nr 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5 odczynników wymagających połączenia dwóch części składowych płynnych lub liofilizatu (miedź) przed wstawieniem do rotora odczynnikowego? . Dotyczy pkt 8. Załącznik nr 2/1B. „Odczynniki muszą być w opakowaniach umożliwiających bezpośrednie wstawienie ich do aparatów”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 18, dot. Zadania Nr 1:

Czy przez zapis „Możliwość ciągłego dostawiania statywów z próbkami w czasie pracy analizatora” Dotyczy pkt 20. Załącznik nr 2/1B należy rozumieć, że wszystkie oferowane analizatory mają być wyposażone w podajniki statywów, w których wstawiane będą na pokład analizatorów próbki badane ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga, aby wszystkie oferowane analizatory w Zadaniu Nr 1 były wyposażone w podajniki statywów umożliwiające ciągłe ich dostawianie w czasie pracy analizatora.

Pytanie Nr 19, dot. Zadania Nr 1:

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, jeśli serwis producenta analizatora zobowiązuje się do wszelkich procedur instalacyjnych i konserwacyjnych elektrody referencyjnej, nie ma konieczności oferowania w postępowaniu przetargowym jakichkolwiek płynów niezbędnych do konserwacji tej elektrody. Płyny są dostarczane, wymieniane i uzupełniane przez serwis producenta w razie potrzeby.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie Nr 20, dot. Zadania Nr 1:

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie liczby lamp fotometru do oferowanych analizatorów biochemicznych na podstawie najlepszej wiedzy i doświadczenia oferenta, a nie zapisów w instrukcjach obsługi analizatorów.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 21, dot. Zadania Nr 1:

W związku z szerokim zakresem liniowości oferowanego odczynnika do oznaczenia CRP prosimy o potwierdzenie, że odczynnik o zakresie liniowości 0,2 – 480 mg/l spełnia wymagania dla CRP ultraczulego?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza, że odczynnik o zakresie liniowości 0,2-480 mg/l spełnia jego wymagania dla CRP ultraczułego.

Pytanie Nr 22, dot. Zadania Nr 1:

Prosimy o wyrażenie zgody, aby sorter posiadał możliwość rozpoznawania próbek o wymiarach w zakresach: - średnice zewnętrzne 10,5 – 17 mm, - wysokość 70 – 110 mm z korkiem-punkt 3 SWZ. **III (CHARAKTERYSTYKA SORTERA I DODATKOWE WYMAGANIA).**

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 23, dot. Zadania Nr 1:

Prosimy o potwierdzenie, że sorter o głębokości 111.5 cm, a wraz z wystającą w części frontowej klawiaturą o głębokości 134 cm spełnia wymagania punktu 14 SWZ. **III (CHARAKTERYSTYKA SORTERA I DODATKOWE WYMAGANIA).**

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że podane wymiary sortera wraz z wystającą w części frontowej klawiaturą spełniają wymagania Zamawiającego.

Pytanie Nr 24, dot. wzoru umowy (Załącznik Nr 5):

§4 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „0,5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki w dostawie trwającej do 3 dni,“?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 25, dot. wzoru umowy (Załącznik Nr 5):

§4 ust. 1 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „3% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki w dostawie trwającej powyżej 3 dnia zwłoki.“?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 26, dot. wzoru umowy (Załącznik Nr 5/1):

§5 ust.1.1 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę na: „Czas reakcji serwisu w ciągu 48 godzin licząc od powzięcia wiadomości od użytkownika o zaistniałej awarii w dni robocze i w ciągu 72 godzin licząc od powzięcia wiadomości od użytkownika o zaistniałej awarii w dni wolne od pracy i święta.“?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę w przypadku Zadania Nr 1.

Pytanie Nr 27, dot. wzoru umowy (Załącznik Nr 5/1):

§7 ust.5 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę na: ”Z tytułu odstąpienia od umowy przez Wydzierżawiającego lub z winy Wydzierżawiającego, Wydzierżawiający zobowiązany będzie zapłacić Dzierżawcy karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej wartości umowy ”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 28, dot. Zadania Nr 2:

Dotyczy załącznika nr 1 – formularza ofertowego:

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby w formularzu ofertowym zostawić wycenę tylko tego pakietu, na który składana jest oferta?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 29, dot. Zadania Nr 2:

Specyfikacja cenowa dzierżawy - Zadanie Nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę nazwy w kolumnach i zamiast słowa „ryczał” wpisanie słów: cena netto za 1 miesiąc, cena brutto za 1 miesiąc, wartość netto za 24 miesiące, wartość brutto za 24 miesiące, oraz słownie wartość brutto dzierżawy ogółem?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 30, dot. Zadania Nr 2:

Specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa - Zadanie Nr 2:

Czy Zamawiający posiada na wyposażeniu laboratorium podchloryn czy wymaga dostarczenia go przez Oferenta? Roztwór podchlorynu jest używany w procesie mycia i konserwacji analizatora.

Odpowiedź:

Zamawiający posiada na wyposażeniu laboratorium podchloryn, stąd nie wymaga dostarczenia go przez Wykonawcę.

Pytanie Nr 31, dot. Zadania Nr 2:

Specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa - Zadanie Nr 2:

Czy Zamawiający wymaga możliwości oznaczenia kwasu foliowego w Erytrocytach?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga możliwości oznaczania kwasu foliowego w erytrocytach.

Pytanie Nr 32, dot. Zadania Nr 2:

Dotyczy Pkt. 40 Formularza cenowego:

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia odczynnika do oznaczania przeciwciał SARS-CoV-2 ilościowego, umożliwiającego oznaczenie przeciwciał zarówno po przechorowaniu jak i po szczepieniach?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga dostarczenia odczynnika do oznaczania przeciwciał SARS-CoV-2 w klasie IgG ilościowego, umożliwiającego oznaczenie przeciwciał zarówno po przechorowaniu, jak i po szczepieniach.

Pytanie Nr 33, dot. Zadania Nr 2:

Dotyczy załącznik nr 2/2b, do SWZ Nr W.Sz.Z: TZ-280-126/22, Specyfikacja Techniczna – Zadanie nr 2

Prosimy o wykreślenie pkt. 25 parametrów granicznych, ponieważ Zamawiający nie wymaga odczynnika do oznaczenia cyklosporyny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga odczynnika do oznaczania cyklosporyny w SWZ, stąd opisanie w pkt 25 Specyfikacji Technicznej parametrów granicznych stanowi omyłkę pisarską, którą Zamawiający wykreśli. Zmianie ulega Załącznik Nr 2/2b do SWZ.

Pytanie Nr 34, dot. Zadania Nr 2:

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia wewnątrzlaboratoryjnej kontroli dedykowanej także dla oznaczeń wirusów HSV-1 IgG i HSV-2 IgG oraz dla TRAb?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia kontroli wewnątrzlaboratoryjnej dedykowanej dla oznaczeń wirusów HSV-1 IgG, HSV-2 IgG oraz dla TRAB.

Pytanie Nr 35, dot. Zadania Nr 2:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie odczynników z minimum 4 miesięcznym terminem ważności, licząc od dnia dostawy do Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 36, dot. Zadania Nr 2:

Dotyczy Specyfikacji Technicznej - Zadanie Nr 2 - Załącznik Nr 2/2b

Zamawiający wymaga dostarczenia komputerów posiadających porty wideo: 2xDisplay Port 1.2, 1xDVI, natomiast aktualnie oferowane stacje robocze są wyposażane w 2 x Display Port.

Czy Zamawiający dopuści takie rozwiązanie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 37:

Dotyczy § 4 ust. 1 projektu umowy dostaw:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu projektu umowy na:

1. Strony ustalają, że z tytułu nieterminowej dostawy Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w wysokości:

a) 0,5% wartości brutto **niezrealizowanego w terminie zamówienia** za każdy dzień zwłoki w dostawie trwającej do 3 dni,

b) 3% wartości brutto **niezrealizowanego w terminie zamówienia** za każdy dzień zwłoki w dostawie trwającej powyżej 3 dnia zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgodę na zmianę zapisu wzoru umowy.

Pytanie Nr 38, dot. Zadania Nr 4:

Jakiego rodzaju odczynnik APTT należy zaproponować do pracy rutynowej (poz. 2) specyfikacji asortymentowo-cenowej: wysoko wrażliwy na LA, czy też umiarkowanie wrażliwy?

Odpowiedź:

Zamawiający preferuje zaoferowanie w SWZ odczynników do APTT: 90% z wymaganej ilości oznaczeń odczynnika wysoko wrażliwego na LA oraz pozostałe 10% z wymaganej ilości oznaczeń odczynnika umiarkowanie wrażliwego na LA.

Pytanie Nr 39, dot. Zadania Nr 4:

Czy w poz. 15. specyfikacji asortymentowo-cenowej nie wkradła się pomyłka pisarska i zamiast "czynnik XII Ag" nie powinno być "czynnik XIII Ag"?

Odpowiedź:

Tak, w pozycji 15 SWZ powinno być "czynnik XIII Ag" - omyłka Zamawiającego. Zmianie ulega Załącznik Nr 2/4 do SWZ.

Pytanie Nr 40, dot. Zadania Nr 4:

Ad Parametry graniczne analizatorów- czy poprzez "Możliwość wprowadzania probówek pierwotnych z zamkniętego systemu pobrania" Zamawiający wymaga, by analizatory były wyposażone w przebijaki korków zamkniętego pobrania"?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga wyposażenia analizatorów w przebijaki korków zamkniętego pobrania.

Pytanie Nr 41, dot. Zadania Nr 2:

Dotyczy pkt. 38 specyfikacja techniczna - Zadanie Nr 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wymagana mała chłodziarka nie posiadała funkcji "bezsronowości"? Wykonawca nie znalazł na rynku małej chłodziarki z taką funkcjonalnością.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Wszelkie dopuszczenia, zmiany wynikające z powyższych odpowiedzi na pytania należy uwzględnić w składanych ofertach.

Aktualne Załączniki Nr 2/2b, Nr 2/3 i Nr 2/4 do SWZ zostają umieszczone na stronie prowadzonego postępowania Zamawiającego - https://www.platformazakupowa.pl/pn/wszz_torun

Z poważaniem

W trybie art 52 ust. 2 ustawy
Prawo zamówień publicznych
z up. Dyrektora Wojewódzkiego
Szpitala Zespołowego w Toruniu

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia
Anna Wutrych-Krajewska

SPECYFIKACJA TECHNICZNA - Zadanie Nr 2

Pełna nazwa urządzenia, typ, model (podać dla każdego analizatora):

Producent (podać dla każdego analizatora):

Rok produkcji (podać dla każdego analizatora):

Lp.	Parametry urządzeń	Parametr wymagany/ punktacja	Parametr oferowany TAK/NIE podać/opisać
I.	Dwa analizatory o identycznych parametrach, które będą umieszczone w lokalizacji przy ul. Konstytucji 3 Maja 42 oraz jeden analizator o identycznych parametrach przy ul. Św. Józefa 53-59.		
1	Testy wykonywane metodą chemiluminescencji	TAK	
2	Analizatory nie starsze niż wyprodukowane w 2020 roku	TAK	
3	Wydajność maksymalna każdego analizatora nie mniej niż 170 badań/h	TAK	
4	Pobieranie materiału badanego z probówek pierwotnych i wtórnych, jak również z kubeczków pediatrycznych	TAK	
5	Eliminacja kontaminacji poniżej poziomu istotnego klinicznie dla testów WZW oraz HIV (≤ 0.1 ppm)	TAK	
6	Kuwety reakcyjne jednorazowe	TAK	
7	System chłodzenia odczynników	TAK	
8	Minimum 45 pozycji odczynnikowych	TAK	
9	Wszystkie odczynniki, podane niżej kontrole dedykowane i kalibratory gotowe do użycia (dozwolone mieszanie, zdjęcie korków oraz rozmrażanie) bez konieczności łączenia składników lub rozpuszczania przed podaniem do analizatora	TAK	
10	Detektor skrzepów i pęcherzyków powietrza dla próbek badanych, detektor pęcherzyków powietrza (piany) dla odczynników	TAK	
11	Czytniki kodów kreskowych odczynników i próbek	TAK	
12	24 godzinny system pracy	TAK	
13	System wyposażony w igły pipetujące próbki	TAK	
14	Praca w trybie CITO bez przerywania ciągłości pracy	TAK	
15	Objętość martwa próbki nie większa niż 50 ul	TAK	
16	Możliwość zdefiniowania minimum 20 dedykowanych miejsc na próbki „cito”, liczba obejmuje pozycje w statywach	TAK	
17	Możliwość dodawania odczynników, kalibratorów, kontroli i materiałów zużywalnych w trakcie pracy systemu bez przerywania oznaczeń, zatrzymywania lub pauszowania analizatora	TAK	
18	Wbudowany system kontroli jakości przy pomocy wykresów Levey a-Jenningsa oraz reguł Westgarda. Zobrazowanie kontroli w czasie rzeczywistym; zobrazowanie kontroli skumulowanej	TAK	
19	Brak potrzeby ogrzania lub ustabilizowania temperatury odczynników przed wstawieniem na pokład analizatorów	TAK	
20	Stabilność kalibracji jednej serii danego odczynnika minimum 4 tygodnie przy założeniu ciągłego przechowywania odczynników na pokładzie	TAK	

21	Stabilność proponowanych odczynników na pokładzie analizatora nie krócej niż 21 dni, z wyjątkiem SARS-CoV-2 IgG oraz SARS-CoV-2 IgM	TAK	
22	Odczynniki, kalibratory i kontrole dedykowane nie wymagające rekonstytucji. Zamawiający nie dopuszcza porcjowania materiału kalibracyjnego.	TAK	
23	Zamawiający wymaga oznaczenia Prokalcytoniny referencyjną metodą BRAHMS o liniowości min. 100 ug/L. W przypadku zaoferowania testu o mniejszej liniowości, Wykonawca winien zaoferować taką liczbę testów, aby możliwe było każdorazowo wydanie wyniku min. 100 ug/L	TAK	
24	Czas wykonywania testów immunochemicznych: Troponiny, CKMB Mass, Parathormonu oraz bHCG do 20 minut; CA 19-9, CA 125, CA 15-3, AFP, CEA, PSA, HIV, HCV, HBsAg nie dłużej niż 30 minut. Dla pozostałych oznaczeń czas wykonania nie dłuższy niż 45 minut	TAK	
25	Zaoferowany test do oznaczania Cyklosporyny charakteryzujący się reaktywnością krzyżową z metabolitami: AM1, AM9, AM19, AM1e9, AM4N, na poziomie do 10%. Potwierdzone w ulotce odczynnikowej.	TAK	
26	Oznaczenie kortyzolu zarówno w surowicy i w moczu z próbki pierwotnej. Ze względu na ilość wykonywanych oznaczeń Zamawiający nie dopuszcza wstępnego przygotowania próbki moczu do oznaczenia kortyzolu. Potwierdzone w ulotce odczynnikowej.	TAK	
27	Wymagane dedykowane kontrole wewnątrzlaboratoryjne dla: Aktywnej Witaminy B12, Anti-HAV IgG, Anti-HAV IgM, Anti-HBc IgM, Anti-HBe, Anti-HBs, Anti-HCV, EBV EBNA-1-IgG, EBV VCA IgG, EBV VCA IgM, HBsAg, HBsAg test potwierdzenia, HIV Ag/Ab, SARS-COV-2 IgG, SARS-COV-2 IgM, NSE. Pozostałe kontrole wewnątrzlaboratoryjne nie wymagane	TAK	
28	Zdalna diagnostyka serwisowa przez Internet (serwis producenta posiadający ciągły dostęp przez Internet do aktualnych parametrów technicznych analizatorów, statusu wykonywanych procedur, pojawiających się komunikatów błędów)	TAK	
29	Włączenie analizatorów do LIS firmy Asseco Poland S.A. w oparciu o dwukierunkową komunikację na koszt Wykonawcy	TAK	
30	Przeglądy okresowe analizatorów zgodnie z wymaganiami producenta (zakres i częstotliwość) na koszt Wykonawcy	TAK	
31	Oprogramowanie analizatorów w języku polskim	TAK	
32	Gwarancja techniczna przez cały okres trwania umowy – uwzględniająca koszty napraw, wymiany podzespołów, okresowych przeglądów serwis oraz wszystkie części i akcesoria nieuwzględnione w formularzu oferty	TAK	
33	Analizatory nie wymagające dodatkowej stacji wody lub zaoferowanie stacji wody leżące po stronie wykonawcy	TAK	
34	Możliwość wykonywania wszystkich badań wyszczególnionych w formularzu na oferowanych analizatorach z podziałem na lokalizacje	TAK	
35	Dodatkowe dwa komputery zewnętrzne z oprogramowaniami, drukarkami oraz monitorami w lokalizacji ul. Św. Józefa 53-59 – 1 szt. oraz ul. Konstytucji 3 Maja 42 – 1 szt. Wymagania min: - procesor klasy min i5-10500 lub równoważny, - pamięć RAM min. 8GB DDR4 2400MHz, - Dysk twardy: SSD 240 GB zawierający partycję RECOVERY umożliwiającą odtworzenie systemu operacyjnego fabrycznie zainstalowanego na komputerze po awarii bez dodatkowych nośników ;	TAK	

	<p>- Porty: 2xRS-232, 4xUSB 3.0, 2xDisplay Port 1.2, 1xDVI; Licencja na system operacyjny Microsoft Windows 10 Professional 64-bit PL, zainstalowany system operacyjny Windows 10 Professional 64-bit PL niewymagający aktywacji za pomocą telefonu lub Internetu w firmie Microsoft (lub system równoważny tj. obsługujący wszystkie programy obsługiwane przez w/w system oraz oferujący wszystkie funkcjonalności w/w systemu, obsługujący wszystkie urządzenia obsługiwane przez w/w system, współpracujący z usługą Active Directory oraz aplikacjami napisanymi na platformy NET Framework 1.1, 1.2, 1.3).</p> <p><u>W przypadku awarii dysków twardech dysk pozostaje u Zamawiającego.</u></p> <p>- Oprogramowanie Office 2016 lub równoważne oprogramowanie biurowe oferujące wszystkie funkcjonalności w/w systemu, współpracujący z usługą Active Directory; -Zasilacz awaryjny UPS min. 500W; - Monitor min. 21,5", z podświetleniem LED, wbudowanymi głośnikami, rozdzielczością natywną 1920x1080 pikseli; - Klawiatura USB w układzie QWERTY US min. 105 klawiszy; - Mysz optyczna USB z trzema klawiszami oraz rolką (scroll) min. 1000 dpi; - Drukarka laserowa z dupleksem, portem USB oraz portem Ethernet 10/100/1000T, standardowe języki drukarki: PCL 5, PCL 6, emulacja Postscript poziom 3 z automatycznym połączeniem języków</p>		
36	W lokalizacji ul. Konstytucji 3 Maja montaż klimatyzatora wraz z serwisem po stronie Wykonawcy	TAK	
37	Chłodziarka witrynowa (przeszklona) -1 szt: - do przechowywania odczynników z obiegiem powietrza, wyświetlaczem temperatury oraz regulacją półek, - pojemność użytkowa minimalna 570l, zakres temperatur min. 2-8 st.C (monitoring temperatury) - w lokalizacji ul. Św. Józefa 53-59	TAK	
38	Mała chłodziarka o wymiarach: (WxSxG) [cm] 50 x 48 x 44.5, pojemności 45l, <u>bezszyronowa, z funkcją zmiany kierunku otwierania drzwi</u> - w lokalizacji ul. Konstytucji 3 Maja 42	TAK	
39	Analizatory wyposażone w UPS-y – 3 szt.	TAK	
40	Czytnik kodów kreskowych - 3 szt.	TAK	
II. Oprogramowanie zarządzające dostawami i magazynem odczynników			
1	Oprogramowanie magazynowe umożliwiające w laboratorium monitorowanie stanu zasobów w stanie rzeczywistym z wykorzystaniem technologii RFID lub kodów celem zapewnienia stałego nadzoru magazynowego i nieprzerwanego dostępu do badań z możliwością tworzenia kodów dla wielu dostawców. Zamawiający określa minimalną ilość etykiet na 20 000 sztuk.	TAK	
III. Warunki gwarancji analizatorów			
1	Gwarancja techniczna przez cały okres trwania umowy dzierżawy	TAK podać	
2	Czas reakcji serwisu w ciągu 24 godzin od chwili zgłoszenia awarii przez użytkownika w dni robocze, a w dni wolne w ciągu 48 godzin.	TAK	
3	Możliwość wstawienia analizatora zastępczego o tym samym przeznaczeniu w przypadku naprawy trwającej powyżej 3 dni roboczych.	TAK	

4	Wraz z instalacją analizatora wykonawca dostarczy listę bezpośrednich kontaktów telefonicznych do serwisantów oraz linii serwisowej.	podać	
5	Wartość analizatorów brutto	podać	
IV. PARAMETRY PODLEGAJĄCE OCENIE:			
1	Interpretacja wyniku o jednoznacznie określony punkt odcięcia, bez wyników granicznych (szara strefa) dla testów HBsAg i anty HCV.	TAK/NIE TAK - 10 pkt. NIE - 0 pkt.	
2	Liniowość bHCG w pierwszym oznaczeniu (bez rozcieńczenia) minimum 14000 mIU/ml	TAK/NIE TAK - 10 pkt. NIE - 0 pkt.	
3	Pobieranie do kuwety reakcyjnej próbki przed zadozowaniem odczynnika oraz w przypadku wadliwego pobrania materiału badanego (pęcherzyk powietrza, skrzep, niewystarczająca objętość) wstrzymanie pobierania odczynnika	TAK/NIE TAK - 10 pkt. NIE - 0 pkt.	
4	Oparcie metody użytej do badań o brak reakcji streptawidyna-biotyna	TAK/NIE TAK - 10 pkt. NIE - 0 pkt.	

Uwaga!

1. Odpowiedź „NIE” przy parametrach wymaganych spowoduje odrzucenie oferty jako niespełniającej wymagań Specyfikacji Warunków Zamówienia, z wyjątkiem pkt. III.4 i III.5.
2. Oświadczamy, że oferowany sprzęt jest kompletny i będzie po zainstalowaniu gotowy do pracy bez żadnych dodatkowych zakupów poza materiałami eksploatacyjnymi.

.....
data

.....
podpis Wykonawcy

	Rodzaj materiału	Nazwa producenta/ Nr katalogowy producenta (podać)	Ilość	J.m.	Wielkość opakowania (podać)	Ilość opakowań (podać)	Cena jedn. netto za j.m./ op.***	Stawka podatku VAT	Cena jedn. brutto za j.m./ op.***	Wartość netto pozycji	Wartość VAT	Wartość brutto pozycji**
1												
1												
2												
3												
4												
5												
6												
7												
Wartość zamówienia ogółem:												

*** Niepotrzebne skreślić

** Wymagany sposób obliczania wartości brutto: Ilość X Cena jedn. netto = Wartość netto + Wartość VAT = Wartość brutto.

Zamawiający dopuszcza możliwość rozszerzenia tabeli asortymentowo-ilościowo-cenowej w celu wyceny niezbędnych materiałów eksploatacyjnych

Oświadczamy, że oferowane wyroby spełniają wszystkie wymagane parametry techniczno-użytkowe przedmiotu zamówienia.

Słownie wartość zamówienia ogółem brutto :

UWAGA:

1. Podane ilości testów nie uwzględniają ilości kalibracji i kontroli.
2. Do zamawianych odczynników oznaczonych „*” wymagana kontrola zewnątrzlaboratoryjna
3. Dla paneli alergologicznych wymagana kontrola zewnątrzlaboratoryjna dla pojedynczych alergenów.

podpis Wykonawcy

