



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY
im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa
tel. centrala: 34 367 30 00, sekr. Dyrektora: 34 367 31 04
fax: 34 365 17 56, e-mail: sekretariat@szpitalparkitka.com.pl
Regon: 001281053, NIP: 573 22 99 604
Dział Zamówień Publicznych
tel./fax: 34 367 36 74, 367 37 53, www.szpitalparkitka.com.pl e-mail: szp@data.pl

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa
tel. i faks: 34/ 367-37-53
dot. przetargu nieograniczonego na dostawę:
**TESTÓW DO DIAGNOSTYKI GENETYCZNEJ PRĄTKA GRUŻLICY
WRAZ Z DZIERŻAWĄ APARATU DLA ZAKŁADU MIKROBIOLOGII I
KLINICZNEJ PRACOWNI DIAGNOSTYKI PRĄTKA GRUŻLICY**
Znak sprawy: **DEZ.26.004.2020**

Częstochowa, dnia ...¹³...-03-2020r.

L.dz.⁸⁶⁵.../20

WSZYSCY WYKONAWCY

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ NR 1

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 dalej ustawa PZP), Zamawiający udziela wyjaśnień na pytania wniesione przez Wykonawców do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej SIWZ/ w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z wymogu dostarczenia instrumentu bez systemu UPS, jako że nie jest on bezwzględnie wymagany do prawidłowej obsługi instrumentu?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z wymogu podłączenie przez dostawcę, analizatora do systemu informatycznego Szpitala (AMMS-ASSECO), ponieważ nie jest to bezwzględnie wymagane do obsługi instrumentu oraz generowania i interpretacji wyników. Interpretacja wyników odbywa się automatycznie na analizatorze który chcemy zaproponować.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu podłączenia analizatora do systemu informatycznego Szpitala (AMMS-ASSECO). W konsekwencji Zamawiający wykreśla z Załącznika Nr 6 do SIWZ (wzór umowy) z §5 ust. 1 **pkt.2) oraz z tabeli 3 w Załączniku Nr 2 do SIWZ poz.19.** Aktualnie obowiązująca tabela 3 w Załączniku Nr 2 do SIWZ, stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień. Ponadto w Załączniku Nr 6 do SIWZ (wzór umowy) w §11 ust. 1 **pkt.2)** otrzymuje brzmienie:

„za opóźnienie w realizacji dostawy/instalacji/kalibracji/przekazania/szkolenia w terminach określonych w §5 ust.1,2 karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto umowy za każdy dzień opóźnienia”

Pytanie 3: Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy i instalacji dzierżawianego instrumentu będącego przedmiotem niniejszego postępowania na: do 20 dni roboczych ; a w przypadku testów pozostawienie wymogu czasu dostawy do 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy i instalacji aparatu do 20 dni roboczych, termin dostawy zamówienia (testów) pozostaje bez zmian tj. nie dłuższy niż 5 dni roboczych. W konsekwencji §5 ust.1 pkt.1) i ust.2 otrzymuje nowe brzmienie:

„§ 5 ust.1 pkt.1) - Wykonawca w ramach dzierżawy na własny koszt dostarczy, zainstaluje, uruchomi oraz gdy jest wymagane skalibruje przedmiot dzierżawy tj.:

Automatyczny aparat do wykonywania badań metodą Real Time PCR do jednoczesnego wykrywania DNA MTBc i oporności na rifampicynę + UPS w Zakładzie Mikrobiologii Klinicznej- Pracowni Diagnostyki Prątka Gruźlicy w terminie do 20 dni roboczych od daty zawarcia umowy”

„§5 ust. 2 - Wykonawca zobowiązuje się przekazać Zamawiającemu do użytkowania i pobierania pożytków z przedmiotów dzierżawy określonych w ust. 1 niniejszego paragrafu zwanych dalej urządzeniami w terminie do 20 dni roboczych od daty zawarcia niniejszej umowy”.

Pytanie 4: Czy zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego wymogu i zapisu z umowy:

“Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę w wysokości 20% wartości brutto określonej w § 3 ust.3 umowy za każdy przypadek niedostarczenia dokumentów o których mowa w §4 ust. 5 umowy” (§11, pkt.2).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

W załączeniu aktualnie obowiązująca tabela 3 w Załączniku Nr 2 do SIWZ. Wykonawca zobowiązany jest do złożenia oferty na złączonym druku.

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je na stronie internetowej Zamawiającego.

Zamawiający wyznacza termin składania ofert na dzień 25.03-2020r., godz. **10:00**, termin otwarcia ofert: 25.03-2020r., godz. **10.30**.

**DYREKTOR
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO
IM. NAJŚWIĘTSZEJ MARYI PANNY
W CZĘSTOCHOWIE**

ZBIGNIEW BAJKOWSKI

.....
podpis kierownika zamawiającego
lub osoby upoważnionej

Dyrektor
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny
w Częstochowie

Zbigniew Bajkowski

Starszy Inspektor
Małgorzata Nowak
Małgorzata Nowak

Mariusz Nocuń

RADCA PRAWNY

Tabela nr 3 – Parametry i funkcje graniczne systemu do wykonywania badań metodą Real Time PCR do jednoczesnego wykrywania DNA MTBc i oporności na rifampicyne.

Nazwa aparatu/ Typ/model

Producent:Rok produkcji

Lp.	Parametry i funkcje graniczne	Należy wypełnić tabelę wpisując TAK lub NIE
1	W pełni zautomatyzowany analizator wykonujący badane techniką Real Time PCR z UPS-em. Analizator nowy w pełni sprawny, z gwarancją eksploatacyjną, rok produkcji nie starszy niż 2019	
2	System modułowy wyposażony w minimum 2 aktywne moduły reakcyjne - możliwość wykonania badania w aparacie w procesie ciągłym oraz możliwość dostawiania kolejnych prób w dowolnym momencie pracy aparatu.	
3	System zapewniający zintegrowaną izolację DNA, amplifikację i detekcję w jednym procesie bez konieczności przenoszenia próbki w trakcie procesu.	
4	System dający możliwość bezpośredniego badania próbki klinicznej bez wstępnej ekstrakcji DNA.	
5	System dający możliwość monitorowania przebiegu reakcji.	
6	Aparat Real Time PCR w pełni zautomatyzowany z możliwością wykonania pojedynczej próbki.	
7	System nie wymagający posiadania i spełniania kryteriów dla Pracowni Biologii Molekularnej.	
8	Zintegrowany system gwarantujący minimalizację ryzyka zakażenia pracowników laboratorium.	
9	Kompletny system zawierający aparat, komputer typu laptop z oprogramowaniem, czytnik kodów kreskowych oraz UPS	
10	Zapewnienie merytorycznej konsultacji telefonicznej w przypadku trudności technicznych.	
11	Testy diagnostyczne potwierdzone znakiem CE IVD.	
12	Genetyczne testy diagnostyczne do jednoczesnego wykrywania TB z jednoczesnym oznaczeniem wrażliwości na rifampicyne; czas trwania badania poniżej 2 godzin.	
13	Testy z kontrolą wewnętrzną procesu przetwarzania próbki i przebiegu reakcji - brak potrzeby nastawiania dodatkowych kontroli i kalibratorów.	
14	Wynik wykonanego testu zinterpretowany przez aparat.	
15	Wykonawca zapewnia przeszkolenie personelu Zamawiającego w zakresie obsługi oferowanego analizatora i techniki wykonywania badania. Szkolenie odbywać się będzie w siedzibie Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie w terminie 3 dni roboczych od daty dostawy i instalacji urządzenia, potwierdzonej protokołem zdawczo-odbiorczym.	
16	Wykonawca zapewnia pomoc techniczną i merytoryczną w trakcie trwania umowy.	
17	Gwarancja na analizator przez cały okres trwania dzierżawy, bezpłatny serwis, bezpłatne naprawy, bezpłatna wymiana części uszkodzonych i zużytych, wszystkie usługi, wszystkie części zamienne z wykonaniem przeglądów okresowych (jeden na rok lub wg zaleceń producenta) w czasie trwania umowy na koszt wykonawcy. W razie braku możliwości naprawy wymiana analizatora na nowy.	
18	Ważność testów minimum 9 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.	
19	Dostawa, instalacja oraz uruchomienie aparatu na koszt Wykonawcy.	
20	Autoryzowany serwis na terenie kraju.	
21	Czas reakcji serwisu na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia- podjęta naprawa) – w dni robocze - max. 1 dzień, naprawa aparatu max. do 2 dni roboczych.	
22	W przypadku naprawy przekraczającej 2 dni, dostawca podstawia urządzenie zastępcze tego samego modelu lub modelu kompatybilnego z testami objętymi przedmiotową umową.	
23	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy element podlega wymianie na nowy.	

24	Instrukcja obsługi oraz dokumentacja techniczna w języku polskim.	
25	Założenie paszportu technicznego.	

Nie spełnienie któregokolwiek parametru opisującego przedmiot zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

Uwaga:

- 1. Aparat musi być wyprodukowany zgodnie z certyfikowanym systemem kontroli jakości zgodnym ze standardami ISO 13485.**
- 2. Wymagana na wezwanie pozytywna opinia WHO (Światowej Organizacji Zdrowia) lub Instytutu Gruźlicy i Chorób Płuc w Warszawie.**

.....
Podpisy osób uprawnionych
do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy