

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów diagnostycznych do badań moczu wraz z dzierżawą analizatorów (Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2019/S 506813 z dnia 28 października 2019 r.)

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania:

Dotyczy: Parametrów ocenianych

1. Czy Zamawiający przyzna punkty oceniane dla rozwiązania, w którym testy paskowe stosowane w analizatorze parametrów fizykochemicznych posiadają czułość oznaczania glukozy 20 mg/dl?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż przyzna punkty zgodnie z formularzem parametrów ocenianych (załącznik nr 6 do SIWZ).

2. Czy Zamawiający przyzna punkty oceniane dla rozwiązania, w którym testy paskowe stosowane w analizatorze parametrów fizykochemicznych posiadają czułość oznaczania białka 10 mg/dl?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż przyzna punkty zgodnie z formularzem parametrów ocenianych (załącznik nr 6 do SIWZ).

3. Czy Zamawiający przyzna punkty oceniane dla rozwiązania, w którym zaoferowany analizator ze względu na zastosowaną technologię pomiaru – mikroskopowa analiza elementów upostaciowionych moczu na podstawie 500 zdjęć każdej próbki daje Użytkownikowi możliwość obejrzenia i weryfikacji wszystkich zdjęć z obecnymi elementami?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż przyzna punkty zgodnie z formularzem parametrów ocenianych (załącznik nr 6 do SIWZ).

Dotyczy: Wymagania dla modułu do analizy parametrów fizykochemicznych moczu

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie modułu do analizy parametrów fizykochemicznych moczu bez wbudowanej drukarki? Drukarka dostarczana jest jako osobny element wyposażenia całego systemu do kompleksowej analizy moczu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe rozwiązanie.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie modułu do analizy parametrów fizykochemicznych moczu, który oznacza 13 parametrów: ciężar właściwy, pH, leukocyty, azotyny, białko, glukoza, ciała ketonowe, urobilinogen, bilirubina, krew/Hb, barwa, klarowność, kwas askorbinowy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania modułu do analizy parametrów fizykochemicznych, który oznacza powyższe parametry.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora bez wbudowanego kolorowego ekranu dotykowego? Zarządzanie pracą analizatora odbywa się z poziomu zewnętrznego komputera wyposażonego w kolorowy, dotykowy monitor będącego elementem całego systemu do kompleksowej analizy moczu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe rozwiązanie.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie modułu do analizy parametrów fizykochemicznych moczu bez możliwości wyświetlania obrazów pasków po reakcji dla próbek i kontroli?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym barwa i klarowność są mierzone bezpośrednio przez analizator na podstawie światła przechodzącego i rozproszonego w próbce w oparciu o zastrzeżone algorytmy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe rozwiązanie.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym stabilność pasków testowych na pokładzie analizatora wynosi 5 dni, a wielkość pojedynczego opakowania pasków to 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe rozwiązanie.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora wyposażonego w podajnik z jednorazowym ładunkiem 60 próbek (6 statywów × 10 probówek) z możliwością ciągłego dostawiania statywów w trakcie pracy analizatora?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora do oceny parametrów fizykochemicznych niewymagającego procedur kalibracji? Analizator posiada kalibrację fabryczną sprawdzaną przez serwis podczas przeglądu analizatora.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe rozwiązanie.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora do oceny parametrów fizykochemicznych z oprogramowaniem w języku angielskim z możliwością dostosowania, tłumaczenia na etapie konfiguracji urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania analizatora do oceny parametrów fizykochemicznych z oprogramowaniem w języku polskim.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie modułu do analizy parametrów fizykochemicznych moczu, dla którego UPS dostarczany jest jako osobny element wyposażenia całego systemu do kompleksowej analizy moczu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Dotyczy: Wymagania dla modułu do oceny osadu moczu

1. Czy Zamawiający uzna za spełniony każdy punkt SIWZ oraz warunków granicznych (parametrów wymaganych), w którym pojawia się sformułowanie „osad” jeśli ze względu na zastosowaną technologię w zaoferowanym analizatorze na żadnym etapie nie zachodzi proces wirowania badanej próbki moczu, a tym samym nie dochodzi do powstania osadu ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania analizatora w którym nie zachodzi proces wirowania próbki moczu .

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym zastosowano technologię zautomatyzowanej mikroskopii z automatyczną analizą i klasyfikacją elementów upostaciowionych moczu w oparciu o zarejestrowane cyfrowe obrazy pojedynczych komórek? Próbką moczu przepływa przez komorę pomiarową otoczona płynem osłonowym (przepływ laminarny elementów „komórka za komórką” bez efektu nakładania się komórek), kamera cyfrowa wykonuje 500 zdjęć dla każdej próbki na podstawie których przy użyciu sieci neuronowych i algorytmów automatycznie zlicza i klasyfikuje elementy

morfotyczne moczu do 12 zdefiniowanych kategorii oraz daje możliwość stworzenia 27 dodatkowych kategorii/parametrów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na zaoferowanie analizatora w którym zachodzi powyższy proces – przepływ laminarny elementów „komórka za komórką „

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora do osadu moczu z wbudowanym zautomatyzowanym mikroskopem z 1 typem obiektywu? Oferowany analizator pozwala Użytkownikowi na wybór małego ($\times 10$) lub dużego ($\times 40$) powiększenia dla raportowanych elementów upostaciowionych obecnych w badanej próbce moczu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania analizatora z wbudowanym zautomatyzowanym mikroskopem z 1 typem obiektywu , z wyborem powiększenia X 10 lub X40 .

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora do osadu, w którym nie ma możliwości wyboru analizowanych zdjęć z uwagi na fakt, że analiza dokonywana jest przez oprogramowanie zawsze na podstawie oceny aż 500 zdjęć dla każdej badanej próbki pozwalając na miarodajną jej ocenę?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania analizatora z powyższym rozwiązaniem.

5. Czy Zamawiający dopuści analizator do oceny osadu moczu, który ze względu na zastosowaną technologię rejestruje zdjęcia pojedynczych komórek w poszczególnych zidentyfikowanych kategoriach? Takie rozwiązanie zapewnia dokładne zliczanie elementów obecnych w moczu eliminując nakładanie się poszczególnych cząstek.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania analizatora z rejestracją zdjęć pojedynczych komórek.

6. Czy Zamawiający dopuści analizator do oceny osadu moczu, który ze względu na zastosowaną technologię daje możliwość edycji/ weryfikacji wykrytych elementów morfotycznych na obrazach pojedynczych komórek w poszczególnych zidentyfikowanych kategoriach?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania analizatora z weryfikacją elementów na obrazach pojedynczych komórek.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora wyposażonego w podajnik z jednorazowym ładunkiem 60 próbek (6 statywów \times 10 probówek) z możliwością ciągłego dostawiania statywów w trakcie pracy analizatora?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie modułu do oceny elementów upostaciowionych moczu, dla którego UPS dostarczany jest jako osobny element wyposażenia całego systemu do kompleksowej analizy moczu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie .

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora do oceny elementów upostaciowionych moczu z oprogramowaniem w języku angielskim z możliwością dostosowania, tłumaczenia na etapie konfiguracji urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania analizatora z oprogramowaniem w języku polskim.

Dotyczy: Wymagania dla półautomatycznego czytnika

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie półautomatycznego czytnika wykorzystującego metodę fotometrii reflektancyjnej z LED jako źródłem światła i detektorem-fotodiodą?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania półautomatycznego czytnika wykorzystującego metodę fotometrii reflektancyjnej z LED jako źródłem światła i detektorem-fotodiodą.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie półautomatycznego czytnika bez możliwości automatycznego odczytu barwy i klarowności moczu? Użytkownik ma możliwość wyboru z oprogramowania analizatora jednej z 4 zdefiniowanych opcji barwy i klarowności.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie półautomatycznego czytnika z pamięcią 500 wyników pacjentów i 20 pomiarów kontrolnych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie półautomatycznego czytnika z automatyczną kalibracją bez dodatkowych pasków kalibracyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania półautomatycznego czytnika z automatyczną kalibracją bez dodatkowych pasków kalibracyjnych.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie półautomatycznego czytnika bez automatycznej korekcji ciężaru właściwego w zależności od wartości pH ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na zaoferowanie półautomatycznego czytnika bez automatycznej korekcji ciężaru właściwego w zależności od wartości pH.

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie półautomatycznego czytnika bez możliwości dostosowania czułości odczytu pasków?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na zaoferowanie półautomatycznego czytnika bez możliwości dostosowania czułości odczytu pasków.

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie półautomatycznego czytnika z typowym dla półautomatów pojemnikiem na odpady bez sygnalizacji jego przepełnienia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na zaoferowanie półautomatycznego czytnika z powyższym rozwiązaniem.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materiału kontrolnego do półautomatycznego czytnika w postaci ciekłego, gotowego do użycia chemicznego roztworu, stabilnego 30 dni po pierwszym użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania materiałów kontrolnych do półautomatycznego czytnika w postaci ciekłego, gotowego do użycia chemicznego roztworu, stabilnego 30 dni po pierwszym użyciu.

18. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w przypadku półautomatycznego czytnika pasków do badania moczu nie wymaga dostarczenia UPS.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania półautomatycznego czytnika zgodnego ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia (załącznik nr 5 – formularz parametrów wymaganych).

19. Prosimy Zamawiającego o podanie ilości badań wykonywanych na półautomatycznym czytniku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wykona 1000 oznaczeń na analizatorze manualnym .

Pytania do umowy

1. Pytania do umowy zał. nr 4 §2 ust. 3 – Czy Zamawiający wrazi zgodę, aby Wykonawca zobowiązał się w cenie umowy do zapewnienia użytkownikowi udziałów w zewnątrzlaboratoryjnej: międzynarodowej lub ogólnopolskiej niezależnej kontroli jakości badań (co najmniej jeden raz na kwartał) a Dostawca kontroli zewnątrzlaboratoryjnej dostarczy w tym celu materiały i statystyczne opracowanie wyników w ilości niezbędnej do otrzymania certyfikatu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (załącznik nr 4 – projekt umowy).

2. §3 ust. 1 – Czy Zamawiający wrazi zgodę na zmianę zapisu „Koszty napraw, konserwacji, przeglądów, itp., urządzeń określonych w § 1 ust.4 w okresie obowiązywania umowy wraz z kosztami dojazdów, pokrywa w całości Wykonawca” na zapis „Koszty napraw, konserwacji, przeglądów, itp., urządzeń określonych w § 1 ust.4 w okresie obowiązywania umowy wraz z kosztami dojazdów, pokrywa w całości Wykonawca. Wykonawca wyceni w Załączniku nr 2 Formularzu cenowym oferty wszystkie materiały zużywalne niezbędne do wykonania przeglądu”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

3. §3 ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku awarii urządzenia (czas reakcji serwisu max. 3 godziny od czasu zgłoszenia usterki). Wykonawca zobowiązany jest usunąć awarię w ciągu 48 godzin w dni robocze (czas przystąpienia do naprawy – max. 24 godziny od zgłoszenia w dni robocze) od zgłoszenia usterki. W przypadku niedotrzymania terminu usunięcia awarii Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć i uruchomić urządzenie zastępcze”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

4. §6 – Czy Zamawiający wrazi zgodę na zmianę zapisu „Towar będzie docierać do Zamawiającego w godzinach jego pracy (7:30 – 14:30), we wszystkie dni tygodnia, z wyjątkiem niedziel, świąt i sobót wyłącznie loco APTEKI-Magazyn Medyczny, ul Żołnierska 16A.” na zapis „Towar będzie docierać do Zamawiającego w godzinach jego pracy (7:30 – 14:30), we wszystkie dni tygodnia, z wyjątkiem niedziel, świąt, sobót i poniedziałku wyłącznie loco APTEKI-Magazyn Medyczny, ul Żołnierska 16A.”? Uzasadnienie: Ze względu na konieczność transportu i przechowywania w warunkach kontrolowanych towar nie jest wysyłany w piątki, aby nie uległ zniszczeniu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższy zapis.

5. §8 ust. 2 – Czy Zamawiający wrazi zgodę na zmianę zapisu „Okres ważności produktów medycznych w chwili dostawy nie może być krótszy niż 6 miesięcy od dnia dostarczenia.” na zapis „Okres ważności produktów medycznych w chwili dostawy nie może być krótszy niż 6 miesięcy od dnia dostarczenia z wyjątkiem jednej pozycji w Załączniku nr 2 Formularzu cenowym oferty.”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

6. §10 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

DYREKTOR

Irena Kierzkowska

(Podpis osoby uprawnionej)