

Zamawiający:

**Samodzielny Publiczny Zakład
Opieki Zdrowotnej w Warce**
ul. Piotra Wysockiego 12, 05-660 Warka
REGON: 670229643
NIP: 7971596128

**WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI
Specyfikacji Warunków Zamówienia
(dalej jako: „SWZ”)**

z przedłużeniem terminu składania ofert

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 2) Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.) na zamówienie pn.: **„Dostawa odczynników biochemicznych, materiałów kontrolnych, kalibratorów i części eksploatacyjnych zużywalnych wraz z dzierżawą analizatora biochemicznego i dodatkowego sprzętu” (Nr postępowania: 01/2023).**

Zmawiający informuje, że w terminie określonym w art. 284 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.) – dalej jako: ustawa PZP, Wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskami o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy PZP zamawiający udziela następujących wyjaśnień i jednocześnie działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP, wprowadza następujące zmiany treści SWZ.

Pytanie nr 1:

Załącznik nr 1 do Formularza Ofertowego - Zestawienie parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego – Czy Zamawiający wymaga zaoferowania fabrycznie nowego, nie starszego niż z roku produkcji 2022?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z wymogami SWZ Zamawiający wymaga zaoferowania fabrycznie nowego analizatora biochemicznego, nie starszego niż z roku produkcji 2020. W związku z wskazanym poniżej Pytaniem nr 2 poniżej Zamawiający dokonuje jednak zmiany wymagań w tym zakresie zgodnie z odpowiedzią Zamawiającego na Pytanie nr 2.

Pytanie nr 2:

Załącznik nr 1 do Formularza Ofertowego - Zestawienie parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora używanego, po przeglądzie technicznym z wydanym paszportem technicznym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie analizatora używanego, wyprodukowanego nie wcześniej niż w 2020 roku, po przeglądzie technicznym z wydanym paszportem technicznym.

W związku z powyższym Zamawiający dokonuje zmiany §1 ust. 12 Wzoru Umowy stanowiącego Załącznik nr 6 do SWZ o dotychczasowej treści:

„12. Wykonawca zobowiązuje się, że analizator biochemiczny oraz sprzęt stanowiący przedmiot dzierżawy, o którym mowa w ust. 2 niniejszego paragrafu będą oryginalne, fabrycznie nowe i nieużywane, pozbawione wad oraz że będą odpowiadały właściwościom określonym w Umowie, spełniały będą wymogi europejskich norm lub Polskich Norm przenoszących normy europejskie oraz właściwych przepisów dotyczących dopuszczenia ich do obrotu oraz posiadały będą wszelkie certyfikaty i dopuszczenia wymagane obowiązującymi przepisami umożliwiające ich użytkowanie zgodnie z przeznaczeniem. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć i przekazać Zamawiającemu wraz z przedmiotem dzierżawy wszelkie aktualne dokumenty (świadczenia, zgłoszenia, certyfikaty zgodności, deklaracje zgodności itp.) potwierdzające spełnianie przez przedmiot dzierżawy wymagań określonych w niniejszym ustępie, a także instrukcje obsługi oraz wszelką inną dokumentację związaną z przedmiotem dzierżawy wymaganą przez przepisy prawa. W przypadku braku wymienionych wyżej dokumentów, Zamawiający uprawniony jest do odmowy odbioru przedmiotu dostawy. Wszelkie dokumenty, o których mowa powyżej powinny zostać sporządzone w języku polskim lub być przetłumaczone pisemnie na język polski przez tłumacza przysięgłego.”

i nadaje mu następujące nowe brzmienie:

„12. Wykonawca zobowiązuje się, **z zastrzeżeniem postanowień zdania ostatniego niniejszego ustępu**, że analizator biochemiczny oraz sprzęt stanowiący przedmiot dzierżawy, o którym mowa w ust. 2 niniejszego paragrafu będą oryginalne, pozbawione wad, fabrycznie nowe oraz że będą odpowiadały właściwościom określonym w Umowie, spełniały będą wymogi europejskich norm lub Polskich Norm przenoszących normy europejskie oraz właściwych przepisów dotyczących dopuszczenia ich do obrotu oraz posiadały będą wszelkie certyfikaty i dopuszczenia wymagane obowiązującymi przepisami umożliwiające ich użytkowanie zgodnie z przeznaczeniem. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć i przekazać Zamawiającemu wraz z przedmiotem dzierżawy wszelkie aktualne dokumenty (świadczenia, zgłoszenia, certyfikaty zgodności, deklaracje zgodności itp.) potwierdzające spełnianie przez przedmiot dzierżawy wymagań określonych w niniejszym ustępie, a także instrukcje obsługi oraz wszelką inną dokumentację związaną z przedmiotem dzierżawy wymaganą przez przepisy prawa. W przypadku braku wymienionych wyżej dokumentów, Zamawiający uprawniony jest do odmowy odbioru przedmiotu dostawy. Wszelkie dokumenty, o których mowa powyżej powinny zostać sporządzone w języku polskim lub być przetłumaczone pisemnie na język polski przez tłumacza przysięgłego. **Strony dopuszczają oddanie w dzierżawę przez Wykonawcę na podstawie Umowy używanego analizatora biochemicznego pod warunkiem, że będzie on wyprodukowany nie wcześniej niż w 2020 roku i będzie posiadał paszport techniczny z wpisem o potwierdzonym aktualnym przeglądzie technicznym.**”

Pytanie nr 3:

Załącznik nr 1 do Formularza Ofertowego - Zestawienie parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego – Pozycja nr 14 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora, na którego pokładzie chłodzone są odczynniki w zakresie temperatury 4°C - 12°C?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie analizatora, na którego pokładzie chłodzone są odczynniki w zakresie temperatury 4°C - 12°C.

W związku z powyższym Zamawiający dokonuje zmiany Pozycji 14 Załącznika nr 1 do Formularza Ofertowego stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ o dotychczasowej treści:

„Chłodzenie odczynników na pokładzie analizatora w przedziale 2 – 12°C.”

i nadaje mu następujące nowe brzmienie:

„Chłodzenie odczynników na pokładzie analizatora w następującym przedziale: (1) dolny poziom chłodzenia nie wyższy niż 4°C i (2) górny poziom chłodzenia nie niższy niż 12°C.”

Pytanie nr 4:

Załącznik nr 1 do Formularza Ofertowego - Zestawienie parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego – Pozycja nr 22 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie do 24 godzin czasu na naprawę analizatora od chwili zgłoszenia awarii?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie do 24 godzin czasu na naprawę analizatora od chwili zgłoszenia awarii.

W związku z powyższym Zamawiający dokonuje zmiany Pozycji 22 Załącznika nr 1 do Formularza Ofertowego stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ o dotychczasowej treści:

„W przypadku awarii, naprawa analizatora musi nastąpić w ciągu maksymalnie 6 godzin od zgłoszenia.”

i nadaje mu następujące nowe brzmienie:

„W przypadku awarii, naprawa analizatora musi nastąpić w ciągu maksymalnie 24 godzin od zgłoszenia.”

Pytanie nr 5:

Załącznik nr 1 do Formularza Ofertowego - Zestawienie parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego – Pozycja nr 26 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora posiadającego na pokładzie 30 chłodzonych miejsc odczynnikowych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora posiadającego na pokładzie 30 chłodzonych miejsc odczynnikowych.

W związku z powyższym Zamawiający dokonuje zmiany Pozycji 26 Załącznika nr 1 do Formularza Ofertowego stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ o dotychczasowej treści:

„Ilość chłodzonych miejsc odczynnikowych nie mniejsza niż 50 pozycji na pokładzie analizatora.”

i nadaje mu następujące nowe brzmienie:

„Ilość chłodzonych miejsc odczynnikowych nie mniejsza niż 30 pozycji na pokładzie analizatora.”

Pytanie nr 6:

Załącznik nr 1 do Formularza Ofertowego - Zestawienie parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego – Pozycja nr 30 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów enzymatycznych o następującej liniowości:

- dla ALT – 600 U/L
- dla AST – 700 U/L
- dla CK – 1100 U/L
- dla AMYLAZY – 2000 U/L
- dla GGT – 1200 U/L ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę liniowości testów enzymatycznych wskazanych w Pytaniu nr 6.

W związku z powyższym Zamawiający dokonuje zmiany Pozycji 30 Załącznika nr 1 do Formularza Ofertowego stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ o dotychczasowej treści:

„Rozszerzona liniowość testów enzymatycznych ALT, AST, CK, AMYLAZA, GGT – powyżej 2000 U/L.”

i nadaje mu następujące nowe brzmienie:

„Rozszerzona liniowość testów enzymatycznych:

- dla ALT – co najmniej 600 U/L
- dla AST – co najmniej 700 U/L
- dla CK – co najmniej 1100 U/L
- dla AMYLAZY – co najmniej 2000 U/L
- dla GGT – co najmniej 1200 U/L”

Jednocześnie Zamawiający dokonuje zmiany pkt. 19.1 SWZ w części obejmującej wiersz trzeci Tabeli „Parametry punktowane”, w związku z czym przedmiotowa tabela otrzymuje następujące brzmienie:

Parametry punktowane	
Wykonywanie oznaczeń w technologii tzw. „mokrej chemii”, wydajność analizatora na godzinę (łącznie z ISE) nie mniejsza niż 200 testów na godzinę (pkt 25 Zestawienia parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego).	200 – 250 – 0 pkt 251 – 300 – 5 pkt powyżej 300 – 10 pkt
Ilość chłodzonych miejsc odczynnikowych nie mniejsza niż 50 pozycji na pokładzie analizatora (pkt 26 Zestawienia parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego).	50 – 0 pkt powyżej 50 – 10 pkt
Rozszerzona liniowość testów enzymatycznych dla ALT – minimum 600 U/L (pkt 30 Zestawienia parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego).	600 – 0 pkt powyżej 600 – 2 pkt
Rozszerzona liniowość testów enzymatycznych dla AST – minimum 700 U/L (pkt 30 Zestawienia parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego).	600 – 0 pkt powyżej 600 – 2 pkt
Rozszerzona liniowość testów enzymatycznych dla CK – minimum 1100 U/L (pkt 30 Zestawienia parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego).	1100 – 0 pkt powyżej 1100 – 2 pkt
Rozszerzona liniowość testów enzymatycznych dla AMYLAZY – minimum 2000 U/L (pkt 30 Zestawienia parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego).	2000 – 0 pkt powyżej 2000 – 2 pkt
Rozszerzona liniowość testów enzymatycznych dla GGT – minimum 1200 U/L (pkt 30 Zestawienia parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego).	1200 – 0 pkt powyżej 1200 – 2 pkt
Wymagana liniowość dla bilirubiny do stężenia 20 mg/dl (pkt 31 Zestawienia parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego).	20 – 0 pkt powyżej 20 – 10 pkt
Liniowość CRP minimum 200 mg/L.	200 – 0 pkt powyżej 200 – 10 pkt

Pytanie nr 7:

Zestawienie parametrów granicznych dla analizatora biochemicznego

Poz. 3

Czy Zamawiający przez ciągłość pracy analizatora rozumie wykonywanie przez analizator rozpoczętych badań, inkubacji i pomiarów?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający potwierdza, że przez ciągłość pracy analizatora rozumie wykonywanie przez analizator rozpoczętych badań, inkubacji i pomiarów.

Pytanie nr 8:

Zestawienie parametrów granicznych dla analizatora biochemicznego

Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści analizator, w którym eliminacja kontaminacji pomiędzy próbkami wyrażona jest w procentach i wynosi 0,05%?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści analizator, w którym eliminacja kontaminacji pomiędzy próbkami wyrażona jest w procentach i wynosi 0,05%.

Pytanie nr 9:

Zestawienie parametrów granicznych dla analizatora biochemicznego

Poz. 7

Czy Zamawiający w odniesieniu do punktu 7 parametrów granicznych analizatora biochemicznego dopuści analizator, w którym sonda dozująca wyposażona jest detektor poziomu cieczy, detektor kolizji (w pionie i w poziomie), detektor skrzepu, wstępne podgrzewanie odczynnika i funkcję alarmu podczas dozowania z pustej butelki?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści analizator, w którym sonda dozująca wyposażona jest detektor poziomu cieczy, detektor kolizji (w pionie i w poziomie), detektor skrzepu, wstępne podgrzewanie odczynnika i funkcję alarmu podczas dozowania z pustej butelki

Pytanie nr 10:

Zestawienie parametrów granicznych dla analizatora biochemicznego

Poz. 9

Prosimy o doprecyzowanie zapisu „bez potrzeby przerywania pracy analizatora”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyjaśnia, że zawarte w Poz. 9 wymienionego Załącznika sformułowanie „bez potrzeby przerywania pracy analizatora” oznacza, że dostawiania próbek CITO będzie możliwe bez potrzeby przerywania rozpoczętych badań, inkubacji i pomiarów.

Pytanie nr 11:

Zestawienie parametrów granicznych dla analizatora biochemicznego

Poz. 17

Prosimy o doprecyzowanie jaki Laboratoryjny System Informatyczny funkcjonuje w laboratorium Zamawiającego

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że w laboratorium Zamawiającego funkcjonuje system informatyczny **KS-SOLAB**.

Pytanie nr 12:

Zestawienie parametrów granicznych dla analizatora biochemicznego

Poz. 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora z kuwetami wykonanymi z tworzywa sztucznego, które okresowo należy wymieniać?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora z kuwetami wykonanymi z tworzywa sztucznego, które okresowo należy wymieniać, pod warunkiem, że analizator sygnalizował będzie konieczność ich wymiany lub jest ona z góry określona (zależna np. od czasu pracy na danym zestawie kuwet lub ilości wykonanych oznaczeń), co będzie wynikało z dokumentacji dotyczącej analizatora i o czym Wykonawca poinformuje Zamawiającego składając ofertę.

W związku z powyższym Zamawiający dokonuje zmiany Pozycji 27 Załącznika nr 1 do Formularza Ofertowego stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ o dotychczasowej treści:

„Kuwety pomiarowe szklane wielokrotnego użytku, bez konieczności wymiany przez cały okres trwania umowy lub kuwety jednorazowe.”

i nadaje mu następujące nowe brzmienie:

„Kuwety pomiarowe szklane wielokrotnego użytku, bez konieczności wymiany przez cały okres trwania umowy lub kuwety jednorazowe, bądź kuwety wykonane z tworzywa sztucznego, które okresowo należy wymieniać, pod warunkiem, że analizator sygnalizował będzie konieczność wymiany kuwet z tworzywa sztucznego lub będzie ona z góry określona (zależna np. od czasu pracy na danym zestawie kuwet lub ilości wykonanych oznaczeń), co będzie wynikało z dokumentacji dotyczącej analizatora i o czym Wykonawca poinformuje Zamawiającego składając ofertę.”

Pytanie nr 13:

Zestawienie parametrów granicznych dla analizatora biochemicznego

Poz. 30

Prosimy o potwierdzenie czy nie zaistniała pomyłka pisarska – zapis znajduje się jednocześnie w parametrach granicznych i parametrach ocenianych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyjaśnia, że parametr rozszerzonej liniowości testów enzymatycznych stanowi jeden z parametrów punktowanych. Zamawiający dokonał zmiany Pozycji 30 Załącznika nr 1 do Formularza Ofertowego stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ oraz pkt. 19.1. (Tabela „Parametry punktowane” – wiersz trzeci) w odpowiedzi na Pytanie nr 6.

Pytanie nr 14:

Zestawienie parametrów minimalnych dla zintegrowanego systemu immunochemiczno-biochemicznego

Poz. 4

Parametr dotyczy zintegrowanego systemu, a SWZ analizatora biochemicznego. Prosimy o doprecyzowanie.

Odpowiedź Zamawiającego:

W odpowiedzi na przedstawione pytanie Zamawiający precyzuje, że parametr dotyczy analizatora biochemicznego. W związku z powyższym Zamawiający dokonuje zmiany treści Załącznika nr 3 do SWZ w zakresie tytułu tabeli zawartej w Pkt. I tego załącznika, o dotychczasowej treści:

„Zestawienie parametrów minimalnych dla zintegrowanego systemu immunochemiczno-biochemicznego”

i nadaje mu następujące nowe brzmienie:

„Zestawienie parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego”

Pytanie nr 15:

Formularz asortymentowo-cenowy:

Czy Zamawiający wymaga kreatyniny enzymatycznej?”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga odczynników do oznaczania stężenia kreatyniny metodą enzymatyczną.

Jednocześnie w związku z dokonanymi zmianami SWZ Zamawiający dokonuje zmiany dotychczasowej treści Załącznika nr 1 do Formularza Ofertowego stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ i nadaje mu następujące brzmienie:

„Załącznik nr 1 do Formularza Ofertowego

Zestawienie parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego

NAZWA APARATU	
TYP APARATU	
PRODUCENT	
KRAJ POCHODZENIA	

Lp.	Zestawienie parametrów granicznych dla analizatora biochemicznego	TAK/NIE, opisać oferowane parametry
1	Pełna automatyzacja badań z uwzględnieniem automatycznych powtórzeń, rozcieńczeń i zleceń testów dodatkowych	
2	Możliwość wykonania wszystkich badań wymienionych w specyfikacji na oferowanym analizatorze.	
3	System w pełni automatyczny. Dostawianie i wyjmowanie próbek z systemu bez przerywania ciągłości jego pracy.	
4	System zarządzania analizatorem za pomocą monitora dotykowego lub/i oddzielnego stanowiska komputerowego (monitor, klawiatura, myszka).	
5	Eliminacja kontaminacji pomiędzy próbkami – sposób mycia sond zapewniający wartość współczynnika przenoszenia poniżej istotności klinicznej – nie więcej niż 0,1 ppm	
6	Wbudowany system kontroli jakości wraz z analizą statystyczną i graficzną uzyskiwanych wyników.	
7	Detektor skrzepów i mikroskrzepów badanej próbki oraz bąbelków powietrza (piany) dla próbek oraz detektor spienienia odczynników w analizatorze	
8	Czujniki detekcji poziomu cieczy dla próbek i odczynników na każdym etapie dozowania.	
9	Możliwość dostawiania próbek CITO bez potrzeby przerywania pracy analizatora. Wymagana ilość miejsc – minimum 5	
10	Możliwość zdefiniowania automatycznego rozcieńczenia próbki po przekroczeniu granicy liniowości.	
11	Wykonywanie oznaczeń w próbkach pierwotnych i wtórnych.	
12	Identyfikacja odczynników i próbek za pomocą kodów kreskowych.	
13	Automatyczne monitorowanie stanu odczynników (ich ilości, terminu ważności, stabilności po otwarciu, dostępnej ilości testów do wykonania).	
14	Chłodzenie odczynników na pokładzie analizatora w następującym przedziale: (1) dolny poziom chłodzenia nie wyższy niż 4°C i (2) górny poziom chłodzenia nie niższy niż 12°C.	
15	Objętość martwa w kubeczku próbkowym nie więcej niż 120 µL.	
16	Możliwość automatyzacji procesów: kalibracji, kontroli, codziennych procedur konserwacyjnych.	

17	Uruchomienie dwukierunkowej komunikacji analizatora biochemicznego z Laboratoryjnym Systemem Informatycznym Zamawiającego na koszt Wykonawcy.	
18	Osobna komputerowa stacja robocza (komputer, monitor, klawiatura, myszka, drukarka, czytnik kodów kreskowych)	
19	Zewnętrzne zasilacze awaryjne (UPS) podtrzymujące pracę systemu przez min. 30 min.	
20	Oprogramowanie zintegrowanego analizatora w języku polskim.	
21	Zdalna diagnostyka serwisowa oferowanego systemu – podłączenie na koszt Wykonawcy.	
22	W przypadku awarii, naprawa analizatora musi nastąpić w ciągu maksymalnie 24 godzin od zgłoszenia.	
23	W przypadku niezbędnej do pracy analizatora stacji uzdatniania wody – jej dostarczenie, podłączenie do analizatora, obsługa serwisowa w ciągu trwania umowy – po stronie Wykonawcy	
24	Wykonawca zapewni kontrole międzynarodowe dla wszystkich oznaczanych parametrów	
25	Wykonywanie oznaczeń w technologii tzw. „mokrej chemii”, wydajność analizatora na godzinę (łącznie z ISE) nie mniejsza niż 200 testów na godzinę	
26	Ilość chłodzonych miejsc odczynnikowych nie mniejsza niż 30 pozycji na pokładzie analizatora.	
27	Kuwety pomiarowe szklane wielokrotnego użytku, bez konieczności wymiany przez cały okres trwania umowy lub kuwety jednorazowe, bądź kuwety wykonane z tworzywa sztucznego, które okresowo należy wymieniać, pod warunkiem, że analizator sygnalizował będzie konieczność wymiany kuwet z tworzywa sztucznego lub będzie ona z góry określona (zależna np. od czasu pracy na danym zestawie kuwet lub ilości wykonanych oznaczeń), co będzie wynikało z dokumentacji dotyczącej analizatora i o czym Wykonawca poinformuje Zamawiającego składając ofertę.	
28	Możliwość doładowywania odczynników, kalibratorów, kontroli oraz płynów systemowych bez przerywania procesu analitycznego.	
29	Analizator z wbudowanym, zintegrowanym, modułem ISE	
30	Rozszerzona liniowość testów enzymatycznych: - dla ALT – co najmniej 600 U/L - dla AST – co najmniej 700 U/L - dla CK – co najmniej 1100 U/L - dla AMYLAZY – co najmniej 2000 U/L - dla GGT – co najmniej 1200 U/L	
31	Wymagana liniowość dla bilirubiny do stężenia 25 mg/dl	
32	Liniowość CRP minimum 200 mg/L.	

UWAGA:

1. Parametry i wartości podane w zestawieniu muszą dotyczyć oferowanego sprzętu i muszą być potwierdzone katalogiem / lub ulotką informacyjną producenta lub dystrybutora – w języku polskim.
2. Parametry określone jako „tak” są parametrami granicznymi. Udzielenie odpowiedzi „nie” lub innej niestanowiącej jednoznacznego potwierdzenia spełniania warunku będzie skutkowało odrzuceniem oferty.”

Jednocześnie w związku z dokonanymi zmianami SWZ Zamawiający dokonuje zmiany dotychczasowej treści Załącznika nr 3 do SWZ i nadaje mu następujące brzmienie:

„Załącznik nr 3 do SWZ

I. Zestawienie parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego

Zestawienie parametrów minimalnych dla analizatora biochemicznego
Pełna automatyzacja badań z uwzględnieniem automatycznych powtórzeń, rozcieńczeń i zleceń testów dodatkowych
Możliwość wykonania wszystkich badań wymienionych w specyfikacji na oferowanym, zintegrowanym systemie.
System w pełni automatyczny. Dostawianie i wyjmowanie próbek z systemu bez przerywania ciągłości jego pracy.
System zarządzania analizatorem za pomocą monitora dotykowego lub/i oddzielnego stanowiska komputerowego (monitor, klawiatura, myszka).
Eliminacja kontaminacji pomiędzy próbkami - sposób mycia sond zapewniający wartość współczynnika przenoszenia poniżej istotności klinicznej - nie więcej niż 0,1 ppm
Wbudowany system kontroli jakości wraz z analizą statystyczną i graficzną uzyskiwanych wyników.
Detektor skrzepów i mikroskrzepów badanej próbki oraz bąbelków powietrza (piany) dla próbek oraz detektor spienienia odczynników w analizatorze
Czujniki detekcji poziomu cieczy dla próbek i odczynników na każdym etapie dozowania.
Możliwość dostawiania próbek CITO bez potrzeby przerywania pracy analizatora. Wymagana ilość miejsc – minimum 5
Możliwość zdefiniowania automatycznego rozcieńczenia próbki po przekroczeniu granicy liniowości.
Wykonywanie oznaczeń w próbkach pierwotnych i wtórnych.
Identyfikacja odczynników i próbek za pomocą kodów kreskowych.
Automatyczne monitorowanie stanu odczynników (ich ilości, terminu ważności, stabilności po otwarciu, dostępnej ilości testów do wykonania).
Chłodzenie odczynników na pokładzie analizatora w następującym przedziale: (1) dolny poziom chłodzenia nie wyższy niż 4°C i (2) górny poziom chłodzenia nie niższy niż 12°C.
Objętość martwa w kubeczku próbkowym nie więcej niż 120 µL.
Możliwość automatyzacji procesów: kalibracji, kontroli, codziennych procedur konserwacyjnych.
Uruchomienie dwukierunkowej komunikacji analizatora biochemicznego z Laboratoryjnym Systemem Informatycznym Zamawiającego na koszt Wykonawcy.
Osobna komputerowa stacja robocza (komputer, monitor, klawiatura, myszka, drukarka, czytnik kodów kreskowych)
Zewnętrzne zasilacze awaryjne (UPS) podtrzymujące pracę systemu przez min. 20 min.
Oprogramowanie zintegrowanego analizatora w języku polskim.
Zdalna diagnostyka serwisowa oferowanego systemu – podłączenie na koszt Wykonawcy.
W przypadku awarii, naprawa analizatora musi nastąpić w ciągu maksymalnie 24 godzin od zgłoszenia.
W przypadku niezbędnej do pracy analizatora stacji uzdatniania wody - jej dostarczenie, podłączenie do analizatora, obsługa serwisowa w ciągu trwania umowy - po stronie Wykonawcy
Wykonawca zapewni kontrole międzynarodowe dla wszystkich oznaczanych parametrów
Wykonywanie oznaczeń w technologii tzw. „mokrej chemii”, wydajność analizatora na godzinę (łącznie z ISE) nie mniejsza niż 200 testów na godzinę
Ilość chłodzonych miejsc odczynnikowych nie mniejsza niż 30 pozycji na pokładzie analizatora.
Kuwety pomiarowe szklane wielokrotnego użytku, bez konieczności wymiany przez cały okres trwania umowy lub kuwety jednorazowe, bądź kuwety wykonane z tworzywa sztucznego, które okresowo należy wymieniać, pod warunkiem, że analizator sygnalizował będzie konieczność wymiany kuwet z tworzywa sztucznego lub będzie ona z góry określona (zależna np. od czasu pracy na danym zestawie kuwet lub ilości wykonanych oznaczeń), co będzie wynikało z dokumentacji dotyczącej analizatora i o czym Wykonawca poinformuje Zamawiającego składając ofertę.
Możliwość doładowywania odczynników, kalibratorów, kontroli oraz płynów systemowych bez przerywania procesu analitycznego.
Analizator z wbudowanym, zintegrowanym, modułem ISE
Rozszerzona liniowość testów enzymatycznych: - dla ALT – co najmniej 600 U/L, - dla AST – co najmniej 700 U/L, - dla CK – co najmniej 1100 U/L, - dla AMYLAZY – co najmniej 2000 U/L, - dla GGT – co najmniej 1200 U/L
Wymagana liniowość dla bilirubiny do stężenia 25 mg/dl
Liniowość CRP minimum 200 mg/L.

Zamawiający informuje, że w związku z dokonanymi zmianami SWZ, działając na podstawie art. 286 ust. 3 ustawy PZP, przedłuża termin składania i otwarcia ofert. Nowym terminem składania ofert jest 02.10.2023 r. godz. 09:00, a nowym terminem otwarcia ofert jest 02.10.2023 r. godz. 11:00, o czym stosowną informację Zamawiający zamieścił na stronie internetowej prowadzonego postępowania oraz w Biuletynie Zamówień Publicznych. Miejsca składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

W związku ze zmianą terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający dokonuje stosownej zmiany następujących postanowień SWZ:

1) Zmienia się Pkt. 12.1. SWZ o dotychczasowym brzmieniu:

„12.1. Wykonawca jest związany ofertą do dnia 24.10.2023 r., od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.”

i nadaje mu się następujące nowe brzmienie:

„12.1. Wykonawca jest związany ofertą do dnia 31.10.2023 r., od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.”

2) Zmienia się Pkt. 17.1. SWZ o dotychczasowym brzmieniu:

„17.1. Oferty powinny być złożone za pośrednictwem Platformy pod adresem: <https://platforma.eb2b.com.pl> lub <https://xx.eb2b.com.pl> przy użyciu zakładki „Złóż ofertę” w terminie do dnia 25.09.2023 r. do godziny 09:00.”

i nadaje mu się następujące nowe brzmienie:

„17.1. Oferty powinny być złożone za pośrednictwem Platformy pod adresem: <https://platforma.eb2b.com.pl> lub <https://xx.eb2b.com.pl> przy użyciu zakładki „Złóż ofertę” w terminie do dnia 02.10.2023 r. do godziny 09:00.”

3) Zmienia się Pkt. 17.3. SWZ o dotychczasowym brzmieniu:

„17.3. Odszyfrowanie i otwarcie ofert nastąpi w dniu 25.09.2023 r. o godzinie 11:00 za pośrednictwem Platformy tj. automatycznie w chwili otwarcia ofert.”

i nadaje mu się następujące nowe brzmienie:

„17.3. Odszyfrowanie i otwarcie ofert nastąpi w dniu 02.10.2023 r. o godzinie 11:00 za pośrednictwem Platformy tj. automatycznie w chwili otwarcia ofert.”

Zgodnie z art. 284 ust. 6 ustawy PZP Zamawiający udostępnił na stronie internetowej prowadzonego postępowania: <https://platforma.eb2b.com.pl/> oraz <https://spzoz-warka.pl/> treść zapytań Wykonawców oraz wyjaśnień Zamawiającego bez ujawniania źródła zapytania.

Zgodnie z art. 513 pkt 1 ustawy PZP na czynność Zamawiającego obejmującą zmiany SWZ przysługuje odwołanie.

Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, zgodnie z art. 514 ust. 1 ustawy PZP. Odwołujący jest zobowiązany przekazać Zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej przed upływem terminu do wniesienia odwołania, w taki sposób aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu, zgodnie z art. 514 ust. 2 i ust. 3 ustawy PZP.

Jako, że wyjaśnienia treści SWZ zostało przekazane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej i zamieszczone na stronie internetowej postępowania, to termin wniesienia odwołania do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej oraz przesłania kopii odwołania do Zamawiającego upływa po 5 dniach, zgodnie z art. 515 ust. 1 pkt 2 lit. a ustawy PZP.
