



WARSZAWSKI UNIWERSYTET MEDYCZNY
MEDICAL UNIVERSITY OF WARSAW

Dział Zamówień Publicznych

Nasz znak
AEZ/362/1452/2014/IS

Data
21.08.2014

Wykonawcy biorący udział
w postępowaniu AEZ/S-134/2014

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013r. poz. 907 ze zm.), zwanej dalej „ustawą”, Warszawski Uniwersytet Medyczny, ul. Żwirki i Wigury 61, 02-091 Warszawa, Zamawiający w postępowaniu pn. *Dostawa wyposażenia dla Szpitala Pediatrycznego Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego - wyposażenie Zakładu Patomorfologii w aparaturę medyczną i sprzęt laboratoryjny, w podziale na pakiety*, znak sprawy AEZ/S-134/2014,

informuje, że w dniu 14.08.2014 r., 18.08.2014 r., 19.08.2014 r. oraz 20.08.2014 r., w trybie art. 38 ust. 1 ustawy, wpłynęły pytania, na które Zamawiający udziela odpowiedzi:

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu 13

Czy Zamawiający dopuści 0-99 godzin pracy ciągłej? (pkt.2)

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt. 2 Formularza Wymaganych Warunków Technicznych (Załącznik nr 2.13 do SIWZ), który przyjmuje brzmienie:

2.	Ustawienie czasu trwania programu	min. 0-99 godzin pracy ciągłej	TAKNIE
----	-----------------------------------	--------------------------------	--------

Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu 13

Czy Zamawiający dopuści termometry naszkiełkowe, którymi można zbadać temperaturę na szkiełku leżącym na hybrydyzatorze? (pkt. 10)

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt. 10 Formularza Wymaganych Warunków Technicznych (Załącznik nr 2.13 do SIWZ), który przyjmuje brzmienie:

10.	Wymagane	szkiełkowe termometry powierzchniowe lub termometry naszkiełkowe – sztuk 4	TAKNIE
-----	----------	--	--------

Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu 14

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia z zewnętrzną baterią podtrzymującą napięcie?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt. 9 Formularza Wymaganych Warunków Technicznych (Załącznik nr 2.14 do SIWZ), który przyjmuje brzmienie:

9.	Aparat do barwień histochemicznych:	posiadający wbudowaną lub zewnętrzną (w zestawie) baterią podtrzymującą napięcie	Należy podać
----	-------------------------------------	--	--------------

Pytanie nr 4 dotyczy SIWZ, Załącznik nr 2.16 - Wymagane warunki techniczne, pkt 2:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z laserem fioletowym o długości fali 407 nm będącym równoważnym do wskazanego przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Zamawiający wymaga silnego wzbudzenia barwnika DAPI i Hoechst, które zapewnia laser o długości fali 405 nm.

Pytanie nr 5 dotyczy SIWZ, Załącznik nr 2.16 - Wymagane warunki techniczne, pkt 3, 9, i 11:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, gdzie wiązki światła są prowadzone bezstratnie za pomocą lusterek dichroicznych i filtrów, bez użycia światłowodów (poza FSC)? Jednocześnie rozwiązanie to niweluje wystąpienie jakichkolwiek usterek i konieczności wzywania serwisu, czy kalibracji.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. System opisany przez Zamawiającego upraszcza system optyczny eliminując konieczność strojenia elementów optyki wzbudzenia, uniezależniając go od zmian środowiskowych, np. zmian temperatury.

Pytanie nr 6 dotyczy SIWZ, Załącznik nr 2.16 - Wymagane warunki techniczne, pkt. 4-6:

Czy Zamawiający wymaga, aby w przyszłości była możliwa rozbudowa cytometru o kolejne fluorescencje dla poszczególnych laserów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

Pytanie nr 7 dotyczy SIWZ, Załącznik nr 2.16 - Wymagane warunki techniczne, pkt. 12:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z kuwetą, która nie jest połączona z obiektywem i nie wymaga użycia żelu do zbierania fluorescencji i SSC?

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Żel optyczny zapewnia najmniejsze straty światła pomiędzy kuwetą a obiektywem.

Pytanie nr 8 dotyczy SIWZ, Załącznik nr 2.16 - Wymagane warunki techniczne, pkt. 15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, gdzie płyny czyszczące i odkazające są podawane do portu pobierania w próbówce?

Pytanie nr 9 dotyczy SIWZ, Załącznik nr 2.16 - Wymagane warunki techniczne, pkt. 19:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, gdzie igła jest czyszczona z zewnątrz poprzez podanie do portu pobierania płynu czyszczącego w próbówce?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, o ile płyny czyszczące i odkazające podawane są do portu pobierania automatycznie oraz zarządzanie wszystkimi płynami i cyklami pracy odbywa się bez interwencji operatora, w tym zapewnia automatyczne płukanie igły wewnątrz i na zewnątrz.

Pytanie nr 10 dotyczy SIWZ, Załącznik nr 2.16 - Wymagane warunki techniczne, pkt. 30:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia nie posiadającego możliwości tworzenia statystyk Levy-Jennings, natomiast generującego raporty statystyk w następujących formatach:

Excel - Column Mode (tekst)

Excel - Cell Mode (tekst i zdjęcia)

Word Report (tekst i zdjęcia)

PDF Form (tekst)

Text Report (tekst)

DDS [De Novo Data Services] (tokeny, zdjęcia, pliki PDF, prezentacje PowerPoint, pliki danych)

LabKey Server (tokeny, zdjęcia, pliki PDF, pliki FCS, układy FCS Express)?

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Raporty L-J są standardem w kontroli jakości, w tym stosowanym w jednostce Zamawiającego, które pozwalają w wystandaryzowany sposób monitorować stan żądanych parametrów.

Pytanie nr 11 dotyczy SIWZ, Załącznik nr 2.16 - Wymagane warunki techniczne:

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało funkcję pomiaru całkowitej liczby komórek, która byłaby bezpośrednia, bezkosztowa i nie wymagająca dodatkowej pracy ze strony Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

Pytanie nr 12 dotyczy SIWZ, Załącznik nr 2.16 - Wymagane warunki techniczne:

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość instalacji kolorowej kamery CCD do podglądu cząstek/komórek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

Pytanie nr 13 dotyczy zapisów Rozdziału IX pkt 10 ust. 2 SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie deklaracji zgodności potwierdzającej, że zaoferowane wyroby medyczne są zgodne z wymaganiami zasadniczymi bez konieczności posiadania certyfikatu jednostki notyfikującej potwierdzającej przeprowadzenie procedury oceny zgodności w przypadku gdy oferowany asortyment jest zgodny z dyrektywą 98/79/WE dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro? Obowiązujące przepisy prawa nie wymagają udziału jednostki notyfikowanej przy ocenie zgodności z dyrektywą 98/79/WE z 27 października 1998r dla wyrobów medycznych używanych do diagnostyki in vitro.

Certyfikaty jednostki notyfikowanej obowiązują dla wyrobów medycznych klasy Ia, IIa i klas wyższych opartych o dyrektywę 93/42/EWG z 14 czerwca 1993r. W związku z powyższym, w przypadku zaoferowania produktów medycznych do diagnostyki in vitro zgodnych z dyrektywą 98/79/WE dołączenie samej deklaracji zgodności powinno być w zupełności wystarczające dla potwierdzenia spełnienia warunku o którym mowa w rozdziale IX pkt 10 ust. 2 SiWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści Rozdz. IX ust. 10 pkt 2 SIWZ, który przyjmuje brzmienie:

„2) zaświadczenie podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym.

Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia określony w:

- a) Załączniku nr 2.1, poz. 103.
- b) Załączniku nr 2.3, poz. 106.
- c) Załączniku nr 2.4, poz. 24, 37, 57, 75.
- d) Załączniku nr 2.6, poz. 23.
- e) Załączniku nr 2.9, poz. 32.
- f) Załączniku nr 2.11, poz. 17.
- g) Załączniku nr 2.12, poz. 51.
- h) Załączniku nr 2.14, poz. 20.
- i) Załączniku nr 2.15, poz. 16, 79, 118.
- j) Załączniku nr 2.16, poz. 33.

spełniał wymagania określone w ustawie z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. Nr 107, poz. 679 ze zm.), rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz.U. Nr 215, poz. 1416), rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. Nr 16, poz. 74), rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 23 września 2010 r. w sprawie wzoru znaku CE (Dz.U. Nr 186, poz. 1252), dyrektywie Rady 93/42/EWG z 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych, dyrektywie 98/79/WE z 27 października 1998 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnostyki in vitro.

Potwierdzeniem spełnienia ww. warunku w odniesieniu do ww. pozycji będzie złożenie: deklaracji zgodności potwierdzającej, że zaoferowane wyroby medyczne są zgodne z wymaganiami zasadniczymi ~~oraz~~ **lub** posiadają certyfikaty jednostki notyfikowanej potwierdzające przeprowadzenie procedury oceny zgodności wyrobu z wymaganiami zasadniczymi.”

Pytanie nr 14 dotyczy projektu umowy – załącznik nr 7 do SIWZ dla pakietu nr 4.

Mając na uwadze, że urządzenia, ujęte w Pakiecie nr 4 stanowią zamówienie złożone i obejmują kilka urządzeń zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu § 6 Kary umowne pkt 1 dla pakietu nr 4.

z :

„W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający ma prawo do naliczenia następujących kar umownych:

- 1) za nieterminowe wykonanie przedmiotu umowy bezpośrednio w miejscu instalacji (wraz z instruktażem w zakresie obsługi sprzętu) w **wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy określonej w § 2 ust. 1**, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 2) za nieterminową naprawę lub wymianę sprzętu lub jego części, w **wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy określonej w § 2 ust. 1**, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 3) w wysokości 10% wartości brutto przedmiotu umowy określonej w § 2 ust. 1 w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.”

na:

„W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający ma prawo do naliczenia następujących kar umownych:

- 1) za nieterminowe wykonanie przedmiotu umowy bezpośrednio w miejscu instalacji (wraz z instruktażem w zakresie obsługi sprzętu) w **wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonej części przedmiotu umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki**,
- 2) za nieterminową naprawę lub wymianę sprzętu lub jego części, w **wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy, który uległ awarii**, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 3) w wysokości 10% wartości brutto przedmiotu umowy określonej w § 2 ust. 1 w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.”

Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy. Kara naliczana od całości wartości umowy brutto podczas np. prawidłowego wykonania większości zamówienia jest rażąco wygórowana oraz niewspółmierna do idei dyscypliny Wykonawcy w tym zakresie. Zasadnym jest zatem naliczanie kar umownych nie od całości zamówienia lecz określonej, niedostarczonej partii towaru a w przypadku awarii od wartości przedmiotu umowy, który uległ awarii.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści § 6 ust. 1 pkt 2), który przyjmuje brzmienie:

„2) za nieterminową naprawę lub wymianę sprzętu lub jego części, w wysokości 0,2% wartości brutto sprzętu, który uległ awarii, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki”.

Pytanie nr 15 dotyczy Formularza wymaganych warunków technicznych, Załącznik nr 2.4 SIWZ

Pozycja I pkt 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie hybrydowego procesora mikrofalowego wyposażonego w funkcję standardowego przeprowadzania materiału w zakresie grubości 1÷6 mm z dodatkową funkcją przeprowadzania materiałów biopsyjnych o grubości mniejszej niż 1mm z zachowaniem wszystkich pozostałych wyszczególnionych w SiWZ parametrów technicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pozycji I pkt. 6 Formularza Wymaganych Warunków Technicznych (Załącznik nr 2.4 do SIWZ), który przyjmuje brzmienie:

6.	Standardowe przeprowadzanie segregowanych materiałów	o grubości do 6 mm	TAKNIE
----	--	--------------------	--------

Pytanie nr 16 dotyczy Formularza wymaganych warunków technicznych, Załącznik nr 2.4 SIWZ

Pozycja II pkt 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie łaźni wodnej histopatologicznej do skrawków parafinowych wyposażonej w wyświetlacz LCD nastawionych parametrów pracy z funkcją nastawiania parametrów za pomocą przycisków dotykowych umieszczonych pod ekranem LCD z zachowaniem wszystkich pozostałych wyszczególnionych w SiWZ parametrów technicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pozycji II pkt. 35 Formularza Wymaganych Warunków Technicznych (Załącznik nr 2.4 do SIWZ), który przyjmuje brzmienie:

35.	Nastawianie parametrów za pomocą	dotykowego ekranu LCD lub przycisków dotykowych	TAKNIE
-----	----------------------------------	---	--------

Pytanie nr 17 dotyczy Formularza wymaganych warunków technicznych, Załącznik nr 2.4 SIWZ

Pozycja VI pkt 95

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie drukarki do kasetek histopatologicznych umożliwiającej wydruk z prędkością 8 kasetek na minutę z zachowaniem wszystkich pozostałych wyszczególnionych w SiWZ parametrów technicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pozycji VI pkt. 95 Formularza Wymaganych Warunków Technicznych (Załącznik nr 2.4 do SIWZ), który przyjmuje brzmienie:

95.	Prędkość druku	min. 8 kasetek na minutę	Należy podać
-----	----------------	--------------------------	--------------

Pytanie nr 18 dotyczy Formularza wymaganych warunków technicznych, Załącznik nr 2.4 SIWZ

Pozycja VI pkt 96

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie drukarki do kasetek histopatologicznych o wydajności jednej taśmy do druku termotransferowego na 4300 szt. kasetek z zachowaniem wszystkich pozostałych wyszczególnionych w SiWZ parametrów technicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pozycji VI pkt. 96 Formularza Wymaganych Warunków Technicznych (Załącznik nr 2.4 do SIWZ), który przyjmuje brzmienie:

96.	Wydajność jednej taśmy do druku termotransferowego (druk mono)	min. 4300 szt. kasetek	Należy podać
-----	--	------------------------	--------------

Pytanie nr 19 dotyczy zadania nr 2.12 (cz. I. Komora laminarna II klasy)

Czy Zamawiający dopuści zaproponowanie komory laminarnej o głębokości zewnętrznej 810mm (wymagane max. 800mm) dla rozwiązania posiadającego demontowane elementy umożliwiające uzyskanie głębokości transportowej poniżej 800mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt. 5 Formularza Wymaganych Warunków Technicznych (Załącznik nr 2.12 do SIWZ), który przyjmuje brzmienie:

5.	Wymiary komory szerokość x głębokość x wysokość	zewnętrzne (ze stelażem) maks. 1340 x 810 x 2150 mm	Należy podać
----	---	---	--------------

Pytanie nr 20 dotyczy zadania nr 2.12 (cz. I. Komora laminarna II klasy)

Czy Zamawiający dopuści zaproponowanie komory laminarnej o szerokości wewnętrznej 1220mm (wymagane min. 1250mm)?

Pytanie nr 21 dotyczy zadania nr 2.12 (cz. I. Komora laminarna II klasy)

Czy Zamawiający dopuści zaproponowanie komory laminarnej o wysokości wewnętrznej 660 (wymagane min. 670mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt. 6 Formularza Wymaganych Warunków Technicznych (Załącznik nr 2.12 do SIWZ), który przyjmuje brzmienie:

6.	Wymiary komory szerokość x głębokość x wysokość	wewnętrzne min. 1220 x 540 x 660 mm	Należy podać
----	---	-------------------------------------	--------------

Pytanie nr 22 dotyczy zadania nr 2.12 (cz. I. Komora laminarna II klasy)

Czy dla Pakietu nr 12 Zamawiający dopuści termin realizacji 56 dni od dnia zawarcia umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany: treści Rozdz. IV SIWZ, który przyjmuje brzmienie:

„Wymagany termin wykonania zamówienia:

- do 21 dni od dnia zawarcia umowy - pakiet 9, 10;
- do 28 dni od dnia zawarcia umowy – pakiet 2, 7, 11, 13;
- do 42 dni od dnia zawarcia umowy - pakiet 8, 12, 14, 15;
- do 56 dni od dnia zawarcia umowy - pakiet 6, 16, 12;
- do 70 dni od dnia zawarcia umowy – pakiet 1, 3, 4, 5.”

a także pkt 3 Formularza ofertowego na Pakiet 12 (Załącznik nr 1.12), który przyjmuje brzmienie:

„Zobowiązujemy się wykonać przedmiot zamówienia w terminie **do 56 dni** od dnia zawarcia umowy” oraz zmiany treści ogłoszenia w zakresie terminu dostaw objętych Pakietem 12.

Pytanie nr 23 dotyczy Pakietu 6: procesor mikrofalowy

Czy dla Pakietu 6 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wykonania zamówienia do 70 dni od dnia zawarcia umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany: treści Rozdz. IV SIWZ, który przyjmuje brzmienie:

„Wymagany termin wykonania zamówienia:

- do 21 dni od dnia zawarcia umowy - pakiet 9, 10;
- do 28 dni od dnia zawarcia umowy – pakiet 2, 7, 11, 13;
- do 42 dni od dnia zawarcia umowy - pakiet 8, 12, 14, 15;
- do 56 dni od dnia zawarcia umowy - pakiet 6, 16, 12;
- do 70 dni od dnia zawarcia umowy – pakiet 1, 3, 4, 5, 6.”

oraz pkt 3 Formularza ofertowego na Pakiet 6 (Załącznik nr 1.6), który przyjmuje brzmienie:

„Zobowiązujemy się wykonać przedmiot zamówienia w terminie **do 70 dni** od dnia zawarcia umowy” oraz zmiany treści ogłoszenia w zakresie terminu dostaw objętych Pakietem 6.

Pytanie nr 24 dotyczy Pakietu 6: procesor mikrofalowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do podjęcia czynności usunięcia usterki do 72 godzin od momentu jej zgłoszenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści § 4 ust. 3 wzoru umowy w zakresie dostaw objętych Pakietem 6, który przyjmuje brzmienie:

„Czas reakcji serwisu do podjęcia czynności usunięcia wady/usterki wynosi **do 72** godzin od momentu jej zgłoszenia.”

Zmienione Załączniki nr 1.6, 1.12, 2.4, 2.12, 2.13, 2.14 oraz 7 i 7.1 do SIWZ oraz Ogłoszenie dodatkowych informacji, informacje o niekompletnej procedurze lub sprostowanie Zamawiający zamieścił na stronie internetowej www.wum.edu.pl.

Z poważaniem,


Przewodniczący komisji przetargowej

Tomasz Ilczuk