

Wyjaśnienia i zmiana treści SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 129 ust. 1 pkt. 1) w zw. z art. 132-139 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień publicznych na dostawę **cytometru przepływowego z wyposażeniem, systemu obrazowania do myszy laboratoryjnych z systemem anestetycznym oraz wieloparametrowego systemu fluorescencyjno - laserowego odczytu na mikrosferach, PN-102/23/KK.**

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) zwanej dalej: „ustawą Pzp” informuje, że w w/w postępowaniu wpłynęły zapytania do SWZ.

W związku z powyższym na podstawie art. 135 ust. 6 oraz art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający wyjaśnia oraz zmienia treść SWZ.

W przypadku, gdy udzielone poniżej odpowiedzi pozostają w sprzeczności z postanowieniami SWZ lub też precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, należy przyjąć, że stanowią one zmianę SWZ, dokonaną przez Zamawiającego w myśl art. 137 ust. 1 Ustawy Pzp i będą stanowić podstawę dla oceny zgodności oferty z SWZ, przy czym w przypadku, gdy:

- 1) postanowienia odpowiedzi są sprzeczne z postanowieniami SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonej odpowiedzi,
- 2) postanowienia odpowiedzi precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonych odpowiedzi wraz z dotychczasową treścią SWZ.

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści w Zał. Nr 2.2a do SWZ, PN-102/23/KK (Zestawienie Parametrów / Specyfikacja techniczna) Punkt 30: „Prąd ciemny co najmniej 120 elektronów/cm²”

zaoferowanie przedmiotu zamówienia o parametrach: Prąd ciemny: < 3 x 10⁻⁴ elektronów/pixel/s

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Dotyczy załącznika nr 7, § 3, punkt 7, Pakiet 2.1

Wnosimy o skrócenie terminu płatności z 60 do 30 dni.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Dotyczy załącznika nr 7, § 4, punkt 2b, Pakiet 2.1

Z uwagi na fakt, że urządzenie jest przeznaczone dla użytkownika profesjonalnego, wnosimy o odstąpienie od wymagania dostarczenia instrukcji obsługi w języku polskim i dopuszczenie wersji angielskiej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dostarczenie instrukcji obsługi w wersji angielskiej.

Pytanie nr 4

Dotyczy załącznika nr 7, § 4, punkt 2i, Pakiet 2.1

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia instrukcji serwisowej – dokumentacji techniczno-ruchowej. Dokumentem przeznaczonym dla Użytkownika jest instrukcja obsługi dostarczana standardowo wraz z aparatem. Instrukcja obsługi zawiera wszelkie dane przeznaczone dla Użytkownika dotyczące funkcjonowania i eksploatacji sprzętu jak również wytyczne dot. Postępowania w sytuacji awarii sprzętu. Jedynym upoważnionym podmiotem mogącym wykonywać czynności serwisowe jest autoryzowany serwis, ingerencja innych podmiotów wiąże się z utratą gwarancji na dostarczony sprzęt. Instrukcja serwisowa – dokumentacja

techniczno-ruchowa jest zastrzeżona, stanowi tajemnicę Producenta, nie wyraża zgody na jej udostępnienie. Zamawiającemu zostanie udostępniony protokół serwisowy, przeznaczony dla Użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczenia instrukcji serwisowej – dokumentacji techniczno – ruchowej.

Pytanie nr 5

Dotyczy załącznika nr 7, § 5, punkt 1.1, Pakiet 2.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odbiór urządzenia w dniu dostawy, instalacji oraz szkolenia po wcześniejszym ustaleniu z Zamawiającym? Wykonawca dostarczając towar dokonuje jego montażu przez kwalifikowany zespół, który może od razu przeprowadzić szkolenie personelu, a po dostawie, montażu i szkoleniu personelu sprzęt może być już użytkowany przez Zamawiającego. Brak odbioru powoduje, że formalnie sprzęt nadal nie może być używany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odbiór urządzenia w dniu dostawy, instalacji oraz szkolenia po wcześniejszym ustaleniu z Zamawiającym.

Pytanie nr 6

Dotyczy załącznika nr 7, § 6, punkt 1a, Pakiet 2.1

Wnosimy o usunięcie zapisu:

Wykonawca oświadcza, że w zakresie realizacji przedmiotu umowy, zobowiązuje się do:

a. ubezpieczenia dostarczanego do Zamawiającego sprzętu na swój koszt od ryzyka uszkodzenia i utraty w okresie od dnia dostawy do dnia podpisania protokołu instalacji, uruchomienia i oddania sprzętu do eksploatacji;

Urządzenie od dnia dostawy znajduje się na terenie Zamawiającego, przez co Wykonawca nie może odpowiadać, za wszelkie uszkodzenia powstałe do czasu odbioru urządzenia. Do sytuacji, które mogą spowodować uszkodzenie bądź utratę urządzenia, za które odpowiada Zamawiający można zaliczyć: wejście do pomieszczenia z aparatem osób nieupoważnionych (np. w wyniku nienależytego systemu blokowania drzwi), wyniesienie urządzenia, awarię instalacji wodnej, gazowej, elektrycznej, pożar budynku i inne zdarzenia o charakterze siły wyższej. Dostępne ubezpieczenia wykluczają możliwość ubezpieczenia urządzenia, które nie znajduje się na terenie stanowiącym własność Wykonawcy.

Jednocześnie, jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na prośbę dotyczącą załącznika nr 7, § 5, punkt 1.1 i urządzenie zostanie odebrane w dniu dostawy, instalacji oraz szkolenia to Wykonawca odstąpi od przedstawionej powyżej prośby.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7

Dotyczy załącznika nr 7, § 6, punkt 2a, Pakiet 2.1

Prosimy o dopisanie, iż odpowiedzialność dotyczy zakresu szkód i nienależytego wykonania przedmiotu umowy powstałych z winy Wykonawcy. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za szkody i nienależyte wykonanie przedmiotu umowy powstałe z winy Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Jednocześnie, Zamawiający informuje iż zmienia treść §6 Załącznika nr 7 do SWZ – projektowane postanowienia umowy w sposób następujący:

§6 pkt.2a

Bvło:

„2. Wykonawca oświadcza, że:

a. ponosi pełną odpowiedzialność wobec Zamawiającego i osób trzecich za szkody wyrządzone w związku z wykonaniem lub nienależytym wykonaniem przedmiotu umowy;”

Jest:

„2. Wykonawca oświadcza, że:

a. ponosi pełną odpowiedzialność wobec Zamawiającego i osób trzecich za szkody powstałe z winy Wykonawcy wyrządzone w związku z wykonaniem lub nienależytym wykonaniem przedmiotu umowy;”

Pytanie nr 8

Dotyczy załącznika nr 7, § 6, punkt 2b, Pakiet 2.1

Prosimy o zmianę zapisu tak, aby jasno wynikało z niego, że chodzi o naruszenia praw i ewentualnych szkód z tego wynikających, powstałych z winy Wykonawcy. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności z tytułu naruszeń i szkód powstałych z winy Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Jednocześnie, Zamawiający informuje iż zmienia treść §6 Załącznika nr 7 do SWZ – projektowane postanowienia umowy w sposób następujący:

§6 pkt.2b

Było:

„2. Wykonawca oświadcza, że:

b. *ponosi pełną odpowiedzialność za wszelkie naruszenia praw chronionych, w tym w szczególności praw z patentów, praw autorskich i praw do wzorów użytkowych w związku z realizacją przedmiotu umowy oraz za ewentualne szkody wynikłe w przypadku naruszenia tych praw;”*

Jest:

„2. Wykonawca oświadcza, że:

b. *ponosi pełną odpowiedzialność za wszelkie naruszenia praw chronionych, w tym w szczególności praw z patentów, praw autorskich i praw do wzorów użytkowych w związku z realizacją przedmiotu umowy oraz za ewentualne szkody wynikłe w przypadku naruszenia tych praw powstałe wskutek zawinionego działania lub zaniechania Wykonawcy;”*

Pytanie nr 9

Dotyczy załącznika nr 7, § 9, punkt 2, Pakiet 2.1

Prosimy o dokonanie zmian wysokości kar umownych, tj.

W przypadku niewykonania przeglądu w terminie określonym w harmonogramie przeglądów, o którym mowa w § 4 ust. 5 lub nieusunięcia wad, w terminach określonych w § 4 ust. 10, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,05 % łącznej wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% łącznej wartości brutto przedmiotu umowy.

Nie jest intencją Wykonawcy nieterminowe realizowanie przeglądu. Wszelkie opóźnienia mogą być związane ze zdarzeniami o charakterze siły wyższej oraz dostępnością części zamiennych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10

Dotyczy załącznika nr 7, § 10, punkty 1, Pakiet 2.1

Zamawiający wraz z urządzeniem otrzymuje oprogramowanie które umożliwia pracę cytometru, z możliwością założenia prywatnych kont użytkowników ale także zapewnia możliwość zainstalowania aplikacji na komputerze w celu analizy danych. Oprogramowanie przeznaczone do instalacji na komputerze przekazywane jest na nośniku USB a w przypadku uszkodzenia nośnika producent oferuje wsparcie w odzyskaniu go. Użytkownik otrzymuje możliwość instalacji oprogramowania na 2 komputerach. Jednocześnie każdy zainteresowany ma dostęp do 30 dniowej bezpłatnej wersji oprogramowania, dostępnej na stronie producenta oraz istnieje możliwość zakupu dodatkowej licencji. Producent nie dopuszcza możliwości rozpowszechniania, zwielokrotniania, wprowadzania do sieci oraz przenoszenia oprogramowania na inną platformę

Prosimy o zmianę poniższych zapisów:

b) wprowadzenie i zapisywanie w pamięci komputerów, odtwarzanie, utrwalanie, przekazywanie, przechowywanie, wyświetlanie i stosowanie oprogramowania i jego aktualizacji

na wprowadzenie i zapisywanie w pamięci komputerów, odtwarzanie, utrwalanie, przechowywanie, wyświetlanie i stosowanie oprogramowania i jego aktualizacji.

c) rozpowszechniania i korzystania przez Zamawiającego oraz dysponowania oprogramowaniem i jego aktualizacjami;

na korzystanie przez Zamawiającego oraz dysponowania oprogramowaniem i jego aktualizacjami w zakresie działalności Zamawiającego oraz zgodnie z przeznaczeniem.

f) instalowanie i deinstalowanie pod warunkiem zachowania liczby udzielonych licencji. Licencja bez ograniczenia liczby użytkowników (kont dostępowych); na

instalowanie i deinstalowanie pod warunkiem zachowania liczby udzielonych licencji. Licencja nie wprowadza ograniczenia liczby kont użytkowników na analizatorze.

Wnosimy również o usunięcie zapisów:

- d) trwałego lub czasowego zwielokrotniania w całości lub w części jakimikolwiek środkami w całości lub części i w jakiejkolwiek formie, w tym w zakresie w którym dla wprowadzania, wyświetlania, stosowania, przekazywania i przechowywania oprogramowania i jego aktualizacji niezbędne jest jego zwielokrotnienie;
- e) wprowadzania do sieci, w tym sieci Internet i Intranet;
- g) sporządzanie kopii zapasowej (kopii bezpieczeństwa);
- i) prawo do przenoszenia oprogramowania na inną platformę systemową;

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Jednocześnie, Zamawiający informuje iż zmienia treść §10 Załącznika nr 7 do SWZ – projektowane postanowienia umowy w sposób następujący:

§10 ust.1

Było:

1. *W ramach wynagrodzenia określonego w § 2 ust. 1 umowy Wykonawca z chwilą odbioru sprzętu przez Zamawiającego udziela Zamawiającemu bezwarunkowo niewyłącznych, rozciągających się na całe terytorium RP, bezterminowych (nieograniczonych czasowo) licencji na korzystanie z oprogramowania do analizy obrazu (dalej: „oprogramowanie”), bez prawa możliwości ich wypowiedzenia z wyłączeniem sytuacji rażącego naruszenia przez Zamawiającego warunków licencji, na warunkach i zasadach jak określone w treści każdej z licencji, w szczególności do korzystania na następujących polach eksploatacji:*
 - a) *wykorzystanie w zakresie wszystkich funkcjonalności;*
 - b) *wprowadzenie i zapisywanie w pamięci komputerów, odtwarzanie, utrwalanie, przekazywanie, przechowywanie, wyświetlanie i stosowanie oprogramowania i jego aktualizacji;*
 - c) *rozpowszechniania i korzystania przez Zamawiającego oraz dysponowania oprogramowaniem i jego aktualizacjami;*
 - d) *trwałego lub czasowego zwielokrotniania w całości lub w części jakimikolwiek środkami w całości lub części i w jakiejkolwiek formie, w tym w zakresie w którym dla wprowadzania, wyświetlania, stosowania, przekazywania i przechowywania oprogramowania i jego aktualizacji niezbędne jest jego zwielokrotnienie;*
 - e) *wprowadzania do sieci, w tym sieci Internet i Intranet.;*
 - f) *instalowanie i deinstalowanie pod warunkiem zachowania liczby udzielonych licencji. Licencja bez ograniczenia liczby użytkowników (kont dostępowych);*
 - g) *sporządzanie kopii zapasowej (kopii bezpieczeństwa);*
 - h) *korzystanie z produktów powstałych w wyniku eksploatacji danego oprogramowania, w szczególności danych, raportów, zestawień oraz innych dokumentów kreowanych w ramach tej eksploatacji oraz modyfikowania tych produktów i dalszego z nich korzystania i rozporządzanie nimi;*
 - i) *prawo do przenoszenia oprogramowania na inną platformę systemową;*
 - j) *prawo do wykorzystywania oprogramowania dla celów wykonywanej działalności oraz potrzeb Zamawiającego;*

Jest:

1. *W ramach wynagrodzenia określonego w § 2 ust. 1 umowy Wykonawca z chwilą odbioru sprzętu przez Zamawiającego udziela Zamawiającemu bezwarunkowo niewyłącznych, rozciągających się na całe terytorium RP, bezterminowych (nieograniczonych czasowo) licencji na korzystanie z oprogramowania do analizy obrazu (dalej: „oprogramowanie”), bez prawa możliwości ich wypowiedzenia z wyłączeniem sytuacji rażącego naruszenia przez Zamawiającego warunków licencji, na warunkach i zasadach jak określone w treści każdej z licencji, w szczególności do korzystania na następujących polach eksploatacji:*
 - a) *wykorzystanie w zakresie wszystkich funkcjonalności;*
 - b) *wprowadzenie i zapisywanie w pamięci komputerów, odtwarzanie, utrwalanie, przechowywanie, wyświetlanie i stosowanie oprogramowania i jego aktualizacji;*
 - c) *korzystanie przez Zamawiającego oraz dysponowania oprogramowaniem i jego aktualizacjami w zakresie działalności Zamawiającego oraz zgodnie z przeznaczeniem;*
 - d) *instalowanie i deinstalowanie pod warunkiem zachowania liczby udzielonych licencji. Licencja nie wprowadza ograniczenia liczby kont użytkowników na analizatorze;*

- e) korzystanie z produktów powstałych w wyniku eksploatacji danego oprogramowania, w szczególności danych, raportów, zestawień oraz innych dokumentów kreowanych w ramach tej eksploatacji oraz modyfikowania tych produktów i dalszego z nich korzystania i rozporządzanie nimi;
- f) prawo do wykorzystywania oprogramowania dla celów wykonywanej działalności oraz potrzeb Zamawiającego;

Pytanie nr 11

Dotyczy załącznika nr 4, punkt 4, Pakiet 2.1

Wnosimy o usunięcie zapisu: Instrukcję serwisową – dokumentację techniczno-ruchową wraz szczegółowym wykazem czynności, testy bezpieczeństwa i funkcjonalne

Dokumentem przeznaczonym dla Użytkownika jest instrukcja obsługi dostarczana standardowo wraz z aparatem. Instrukcja obsługi zawiera wszelkie dane przeznaczone dla Użytkownika dotyczące funkcjonowania i eksploatacji sprzętu jak również wytyczne dot. Postępowania w sytuacji awarii sprzętu. Jedynym upoważnionym podmiotem mogącym wykonywać czynności serwisowe jest autoryzowany serwis, ingerencja innych podmiotów wiąże się z utratą gwarancji na dostarczony sprzęt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Powyższe zostanie ujęte w umowie z Wykonawcą.

Pytanie nr 12

Dotyczy załącznika nr 2.1a OPZ, I, punkt 2, Pakiet 2.1. Prosimy o poprawę omyłki pisarskiej i doprecyzowanie jaką aplikację powinien zawierać cytometr.

Odpowiedź: Aplikację upraszczającą analizę metodą cytometrii do pomiarów i analizy eksperymentów przepływowych oraz bramkowanie wyników, dzięki czemu zostaną dopasowane do odpowiedniego pliku danych w celu otrzymania odpowiedniego wyniku.

Pytanie nr 13

Dotyczy załącznika nr 2.1a OPZ, I, punkt 26, Pakiet 2.1. Prosimy o poprawę omyłki pisarskiej i doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zużycia buforów na poziomie min. 2,5-10 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zużycia buforów na poziomie min. 2,5-10 ml/min.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2.1a do SWZ.

Pytanie nr 14

Dotyczy załącznika nr 2.1a OPZ, III, punkt I, 15, Pakiet 2.1

Prosimy o wydłużenie terminu usunięcia usterek i wad sprzętu do 7 dni roboczych a w przypadku konieczności importu części z zagranicy do 20 dni roboczych. Każda naprawa jest indywidualną realizacją od momentu zgłoszenia przez diagnostykę, zamówienie części, naprawę, testy po naprawie i oddanie do użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2.1a do SWZ.

Pytanie nr 15

Dotyczy załącznika nr 2.1a OPZ, III, punkt I, 16, Pakiet 2.1 Prosimy usunięcie zapisu dotyczącego przedmiotu zastępczego. W przypadku braku możliwości odstąpienia od zapisu wnosimy o wydłużenie czasu dostarczenia urządzenia zastępczego do 30 dni roboczych od ujawnienia wady sprzętu. Taki okres jest związany z koniecznością importu urządzenia zastępczego z zagranicy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie urządzenia zastępczego do 20 dni roboczych od ujawnienia wady sprzętu.

Pytanie nr 16

Dotyczy załącznika nr 2.1a OPZ, III, punkt III, 24, Pakiet 2.1. Z uwagi na fakt, że urządzenie jest przeznaczone dla użytkownika profesjonalnego, wnosimy o odstąpienie od wymagania dostarczenia instrukcji obsługi w języku polskim i dopuszczenie wersji angielskiej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wersję angielską.

Pytanie nr 17

Dotyczy załącznika nr 2.1a OPZ, III, punkt III, 24, Pakiet 2.1

Prosimy o wyjaśnienie czym dla Zamawiającego jest karta katalogowa oferowanego sprzętu.

Czy Zamawiający dopuści ulotkę zawierającą opis parametrów cytometru. Dodatkowo prosimy o dopuszczenie karty katalogowej w wersji angielskiej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ulotkę zawierającą opis parametrów cytometru w wersji polskiej lub angielskiej.

Pytanie nr 18

Dotyczy załącznika nr 2.1a OPZ, III, punkt III, 26, Pakiet 2.1

Z uwagi na fakt, że urządzenie jest przeznaczone dla użytkownika profesjonalnego, wnosimy o odstąpienie od wymagania dostarczenia instrukcji obsługi w języku polskim i dopuszczenie wersji angielskiej.

Dokumentem przeznaczonym dla Użytkownika jest instrukcja obsługi dostarczana standardowo

wraz z aparatem dlatego wnosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia instrukcji serwisowej DTR.

Jednocześnie czy Zamawiający dopuści przedstawienie szablonu protokołu serwisowego w wersji angielskiej w celu przedstawienia szczegółowego wykazu czynności, testów bezpieczeństwa i funkcjonalnych wykonywanych w trakcie przeglądów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wersję angielską.

Pytanie nr 19

Dotyczy załącznika nr 2.1a OPZ, III, punkt IV, 27, Pakiet 2.1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga świadectwa dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski zgodnie z aktualnymi przepisami Ustawy o Wyrobach Medycznych tylko dla tych produktów dla których jest to wymagane zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Tym samym dla cytometru przepływowego, niebędącego urządzeniem medycznym Zamawiający nie stawia takich wymagań. Jednocześnie urządzenie posiada deklarację zgodności CE, która jest potwierdzeniem dopuszczenia do obrotu na terenie UE w tym Polski.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 20

Dotyczy załącznika nr 2.1a OPZ, III, punkt V, 29, Pakiet 2.1

Z uwagi na fakt, że urządzenie jest przeznaczone dla użytkownika profesjonalnego, wnosimy o odstąpienie od wymagania dostarczenia instrukcji obsługi w języku polskim i dopuszczenie wersji angielskiej. Z uwagi na niepodleganie tłumaczeniu wnosimy o przyjęcie certyfikatów w wersji angielskiej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wersję angielską.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający, dla części nr 3, w przypadku separatora magnetycznego płytkowy (płuczka) zgodzi się, aby była ona przeznaczona do płukania z użyciem płytek 96 dołkowych płaskodennych bez opcji użycie do płytek V-dennych? Prośba podyktowana jest faktem, iż tego typu płuczka przeznaczona jest do płytek dedykowanych do pracy z platformą typu Luminex w której nie wykorzystuje się płytek V-dennych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający zgodzi się, aby, dla części nr 3, oferowana aparatura typu Luminex umożliwiająca analizę testów w technologii xMAP dostarczona była z dedykowanym do niej i w pełni z nią kompatybilnym, zestawem komputerowym z monitorem, oprogramowaniem i wyposażeniem w zestawie? Taki, rekomendowany przez dostawcę zestaw komputerowy dostarczony byłby w jednym komplecie i pod jednym numerem katalogowym oraz wspólną ceną za cały zestaw. Zestaw ten przeznaczony byłby do zainstalowania oprogramowania, podłączenia urządzenia głównego, sterowania urządzeniem/analizatorem oraz analizy danych. Zamawiający dostarczyłby również jako dodatkowy/oddzielny, zestaw komputerowy z wymaganym wyposażeniem opisany w poz. nr 86-92 ZESTAWIENIA PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA, który mógłby służyć do innych aplikacji związanych z wymaganiami użytkownika. Prośba podyktowana jest faktem, iż opisany przez Zamawiającego komputer, ze względu na wymóg posiadania systemu operacyjnego Windows 11 nie może być podłączony do oferowanego urządzenia/analizatora typu Luminex i nie może nim sterować. Oprogramowanie służące do sterowania urządzeniem/analizatorem oraz pozwalające na analizę otrzymanych wyników kompatybilne jest w systemem operacyjnym Windows 10 Pro 64-bit i z takim systemem operacyjnym dostarczany jest, w zestawie i pod jednym numerem katalogowym, jedną ceną, dedykowany zestaw komputerowy z monitorem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 25

Czy zamawiający zgodzi się na dopuszczenie wirówki (Załącznik nr 2.3a do SWZ, PN-102/23/KK pkt. 15), z czasem hamowania <28 sekund.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 24

Czy zamawiający wyrazi zgodę w przypadku wirówki, pipety, dozownika na zrezygnowanie z zapisu o przeglądach w trakcie trwania gwarancji – Producent nie wymaga przeprowadzania przeglądów w trakcie trwania gwarancji bez wpływu na jej przebieg i warunki. Wszystkie przeglądy są dodatkowo płatne i podniosą koszt zakupu urządzeń. Proszę o rezygnację z wykonywania przeglądów i dopuszczenie urządzeń z wpisem „nie dotyczy” w pkt. 4, 5, 6 i 10- Załącznik nr 2.3a do SWZ, PN-102/23/KK część III.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w przypadku wirówki, pipety, dozownika na zrezygnowanie z zapisu o obowiązku wykonywania przeglądu w trakcie trwania gwarancji (dotyczy pkt. 4, 5, 6 Załącznik nr 2.3a do SWZ, PN-102/23/KK część III.)

Jednakże podtrzymuje wymagania specyfikacji w pkt. 10 Załącznik nr 2.3a do SWZ, PN-102/23/KK części III i oczekuje, że wszystkie urządzenia będą miały wykonany 1 przegląd na zakończenie okresu gwarancji z zachowaniem zapisów pkt 7 i 10 Załącznik nr 2.3a do SWZ, PN-102/23/KK część III.

Jeśli producent, któregoś z urządzeń nie wymaga przeglądów to Zamawiający oczekuje w tym zakresie oświadczenia producenta urządzenia o braku konieczności przeglądów dla tego konkretnego urządzenia.

Pytanie nr 25

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w Załączniku nr 2.3a do SWZ, PN-102/23/KK część III dotyczącej Dokumentacji pkt. 15 – proszę o wydłużenie czasu naprawy do 10 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu naprawy do 7 dni roboczych. W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2.3a do SWZ.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z zapisu w Załączniku nr 2.3a do SWZ, PN-102/23/KK część III dotyczącej Dokumentacji pkt. 26 dotyczącego z wymogu dostarczania Instrukcji serwisowej DTR lub szczegółowego wykazu czynności, testów bezpieczeństwa i funkcjonalnych wykonywanych w trakcie przeglądów, ponieważ producent nie posiada i nie udostępnia takiej dokumentacji.

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z powyższego zapisu w sytuacji gdy sprzęt nie wymaga przeglądów gwarancyjnych oraz pogwarancyjnych.

Pytanie nr 27 - część 3

Czy Zamawiający dopuści myjkę ultradźwiękową o częstotliwości ultradźwięków 37kHz

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 28 - część 3

Czy Zamawiający dopuści myjkę ultradźwiękową o maksymalnej pojemności wanny 0.8l a nie jak w załączniku 1,5l.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 29 - część 3

Czy Zamawiający dopuści myjkę ultradźwiękową o wymiarach zewnętrznych 206 / 116 / 178 (W/D/H)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 30 - część 3

Czy Zamawiający dopuści myjkę ultradźwiękową o wymiarach zewnętrznych 190 / 85 / 60 (W/D/H)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, jeśli podane parametry są wymiarami wewnętrznymi oferowanego urządzenia.

Pytanie nr 31

Część 2: System obrazowania do myszy laboratoryjnych z systemem anestetycznym.

W Zał. Nr 2.2a do SWZ, PN-102/23/KK (Zestawienie Parametrów/Specyfikacja techniczna)

Prosimy o skorygowanie prawdopodobnej pomyłki pisarskiej w p. 23 SWZ:

Wielkość pixela co najmniej 13mm

Rozumiemy to jako pomyłkę pisarską, wielkości pixeli podaje się zwykle w mikrometrach.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż doszło do omyłki pisarskiej. Prawidłowy zapis to: wielkość pixela co najmniej 13 mikrometrów.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2.2a do SWZ.

W związku z powyższym Zamawiający informuje, że zmianie uległy następujące zapisy SWZ:

- **rozdz. XVI Wadium pkt. 2 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**

„Wadium w pieniądzu należy wnieść **do dnia 04.08.2023 r. do godz. 09:00** przelewem bankowym na rachunek bankowy Zamawiającego (...)”

- **rozdz. XXIII Sposób oraz termin składania ofert pkt. 1 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**

„Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami określonymi w SWZ należy umieścić na Platformie pod adresem: <https://portal.smartpzp.pl/coi.warszawa> - w myśl ustawy PZP na stronie internetowej prowadzonego postępowania **do dnia 04.08.2023 r. do godz. 09:00**”

- **rozdz. XXIV Termin otwarcia ofert pkt. 1 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**

„Otwarcie ofert nastąpi w dniu **04.08.2023r. o godz. 10:00**”

- **rozdz. XXX Termin związania ofertą pkt. 1 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**

„Wykonawca jest związany złożoną ofertą przez okres 90 dni, tj. od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **01.11.2023r.**”

Z poważaniem

Załączniki:

- 1/ Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia o zamówieniu
- 2/ Obowiązujący Załącznik nr 2.1a do SWZ - opis przedmiotu zamówienia
- 3/ Obowiązujący Załącznik nr 2.2a do SWZ - opis przedmiotu zamówienia
- 4/ Obowiązujący Załącznik nr 2.3a do SWZ - opis przedmiotu zamówienia

SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych
inż. Katarzyna Król

DZIAŁ

Milena