



Instytut Matki i Dziecka

Institute of Mother and Child
L'Institut de la Mère et de l'Enfant

Warszawa, 02 sierpnia 2018 roku

A/ZP/SZP.251-29/18

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SIWZ

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego znak A/ZP/SZP.251-29/18 na:

Dostawę systemu sekwencjonowania nowej generacji i aparatu do fragmentacji DNA na potrzeby realizacji projektu pn.: „Mazowieckie Centrum Badawczo-Rozwojowe Diagnostyki Matki i Dziecka”

Pytanie nr 1- dot. SIWZ rozdział VI pkt 5 ppkt 2 -1), Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §1 ust. 1, Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §5 ust. 1 – część 2 i 3

Z opisu przedmiotu zamówienia można wnioskować, że urządzenia będące przedmiotem dostawy w części 2 oraz 3 mają charakter naukowo-badawczy, jednocześnie w SIWZ rozdział VI w pkt 5 ppkt 2 – 1) oraz w projekcie umowy w §1 ust. 1 i w §5 ust. 1 urządzenia będące przedmiotem zamówienia określone są jako medyczne. Prosimy o jednoznaczne sprecyzowanie jaki charakter mają mieć urządzenia.

W przypadku, w którym przedmiotem dostawy mają być urządzenia o charakterze naukowo-badawczym prosimy dla części 2 oraz 3 o:

1. usunięcie zapisu pkt 5 ppkt 2 – 1) z rozdziału VI SIWZ
2. modyfikację §1 ust. 1 z:

„Przedmiotem niniejszej umowy jest dostawa, montaż i uruchomienie przez Wykonawcę urządzeń medycznych, zwanych w dalszej części umowy „urządzeniami”, zgodnie ze złożoną ofertą przetargową na podstawie, której dokonano wyboru asortymentu część nr (tabela asortymentowo-cenowa stanowi załącznik do niniejszej umowy).

na:

„Przedmiotem niniejszej umowy jest dostawa, montaż i uruchomienie przez Wykonawcę urządzeń zgodnie ze złożoną ofertą przetargową na podstawie, której dokonano wyboru asortymentu część nr (tabela asortymentowo-cenowa stanowi załącznik do niniejszej umowy).”

3. modyfikację §5 ust. 1 z:

„Wykonawca gwarantuje, że dostarczony przedmiot umowy jest fabrycznie nowy kompletny o wysokim standardzie zarówno pod względem jakości wykonania, jak również funkcjonalności, wolny od wad materiałowych i konstrukcyjnych, posiadający wymagane certyfikaty oraz świadectwa dopuszczające do obrotu zgodnie z przepisami

ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 211) i zostanie zainstalowany bez żadnego uszczerbku.”

na:

„Wykonawca gwarantuje, że dostarczony przedmiot umowy jest fabrycznie nowy kompletny o wysokim standardzie zarówno pod względem jakości wykonania, jak również funkcjonalności, wolny od wad materiałowych i konstrukcyjnych i zostanie zainstalowany bez żadnego uszczerbku.”

Odpowiedź nr 1

Zamawiający informuje, że przedmiotem dostawy w części 2 oraz 3 mają być urządzenia o charakterze naukowo-badawczym, w związku z czym:

1. Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie zapisu pkt 5 ppkt 2.1) z rozdziału VI SIWZ dla części nr 2 i 3. Dla części nr 1 zapisy pozostają bez zmian.

Powyższa zmiana została zamieszczona w sprostowaniu do ogłoszenia o zamówieniu.

2. Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację §1 ust. 1 z:

„Przedmiotem niniejszej umowy jest dostawa, montaż i uruchomienie przez Wykonawcę urządzeń medycznych, zwanych w dalszej części umowy „urządzeniami”, zgodnie ze złożoną ofertą przetargową na podstawie, której dokonano wyboru asortymentu część nr (tabela asortymentowo-cenowa stanowi załącznik do niniejszej umowy).

na:

„Przedmiotem niniejszej umowy jest dostawa, montaż i uruchomienie przez Wykonawcę urządzeń zgodnie ze złożoną ofertą przetargową na podstawie, której dokonano wyboru asortymentu część nr (tabela asortymentowo-cenowa stanowi załącznik do niniejszej umowy).”

3. Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację §5 ust. 1 z:

„Wykonawca gwarantuje, że dostarczony przedmiot umowy jest fabrycznie nowy kompletny o wysokim standardzie zarówno pod względem jakości wykonania, jak również funkcjonalności, wolny od wad materiałowych i konstrukcyjnych, posiadający wymagane certyfikaty oraz świadectwa dopuszczające do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 211) i zostanie zainstalowany bez żadnego uszczerbku.”

na:

„Wykonawca gwarantuje, że dostarczony przedmiot umowy jest fabrycznie nowy kompletny o wysokim standardzie zarówno pod względem jakości wykonania, jak również funkcjonalności, wolny od wad materiałowych i konstrukcyjnych i zostanie zainstalowany bez żadnego uszczerbku.”

Pytanie nr 2- dot. SIWZ rozdział XVII pkt 6, Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §5 ust. 30, 31 oraz 32 ppkt 1 - część 1, 2 oraz 3

Zamawiający w SIWZ oraz projekcie umowy przewidział zapisy dotyczące ochrony danych osobowych, w tym danych medycznych. Prosimy o usunięcie zapisów §5 ust. 30, 31 i 32 z projektu umowy oraz pkt 6 z rozdziału XVII SIWZ, ponieważ w przypadku opisanych urządzeń dane osobowe (w tym dane medyczne) nie są wprowadzane, a co za tym idzie nie będą one przetwarzane przez Wykonawcę.

Odpowiedź nr 2

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Jednocześnie Zamawiający informuje, że wprowadza zmianę w SIWZ rozdz. XVII pkt 6 i Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §5 ust. 30, 31 oraz 32 ppkt 1 poprzez usunięcie zapisów.

Pytanie nr 3- dot. SIWZ rozdział XVII pkt 2 ppkt 1, Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §4 ust. 5, Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §6 ust. 2 ppkt 1 - część 1, 2 oraz 3, Załącznik nr 3 do SIWZ część 1 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Pozostałe wymagania pkt 57, Załącznik nr 3 do SIWZ część 2 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Pozostałe wymagania pkt 42, Załącznik nr 3 do SIWZ część 3 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Pozostałe wymagania pkt 24

Czy Zamawiający dopuści dostarczenie instrukcji obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i papierowej wyłącznie dla sekwenatorów (część 1 oraz 2), natomiast dla pozostałych urządzeń w formie papierowej w języku polskim lub angielskim?

Odpowiedź nr 3

Tak, Zamawiający dopuści dostarczenie instrukcji obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i papierowej wyłącznie dla sekwenatorów (część 1 oraz 2), natomiast dla pozostałych urządzeń w formie papierowej w języku polskim lub angielskim.

Pytanie nr 4- dot. SIWZ rozdział XVII pkt 2 ppkt 2, Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §6 ust. 2 ppkt 2, Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §1 ust. 3b ppkt 5, Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §5 ust. 12 - część 1, 2 oraz 3, Załącznik nr 3 do SIWZ część 1 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 53 i 54, Załącznik nr 3 do SIWZ część 2 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 38 i 39, Załącznik nr 3 do SIWZ część 3 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 29 i 30

W przypadku oferowanych przez nas urządzeń Producent nie przewidział paszportu technicznego i w związku z tym nie może on zostać dostarczony wraz z urządzeniem. Proponujemy, aby po instalacji urządzenia oraz czynnościach serwisowych inżynier serwisu dokonał odpowiednich wpisów w dokumencie przygotowanym przez Zamawiającego. Czy Zamawiający dopuści takie rozwiązanie?

Odpowiedź nr 4

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na przygotowanie przez Zamawiającego paszportu urządzenia w którym Wykonawca dokona żądanych wpisów.

Pytanie nr 5- dot. SIWZ rozdział XVII pkt 2 ppkt 3, 5 oraz 6, Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §6 ust. 2 ppkt 3, 5 oraz 6 - część 1, 2 oraz 3

W przypadku oferowanych przez nas urządzeń Producent nie przewidział oddzielnych dokumentów takich jak: instrukcja komunikatów, instrukcja konserwacji, mycia, dezynfekcji i sterylizacji oraz wykaz części i materiałów zużywalnych niezbędnych dla bieżącej eksploatacji przedmiotu zamówienia i nie mogą być one dostarczone. W związku z powyższym prosimy o informację, czy Zamawiający dopuści urządzenie z dokumentacją przewidzianą przez Producenta, tj. instrukcją obsługi i instrukcją przygotowania lokalizacji (instrukcja z warunkami instalacyjnymi) bez wyżej wskazanych dokumentów?

Odpowiedź nr 5

Tak, Zamawiający dopuszcza urządzenie z dokumentacją przewidzianą przez producenta, tj. instrukcją obsługi i instrukcją przygotowania lokalizacji (instrukcja z warunkami instalacyjnymi) bez wyżej wskazanych dokumentów, tj.: instrukcji komunikatów, instrukcji konserwacji, mycia, dezynfekcji i sterylizacji oraz wykaz części i materiałów zużywalnych niezbędnych dla bieżącej eksploatacji przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 6- dot. SIWZ rozdział XVII pkt 2 ppkt 7 – dostępność części zamiennych, Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §5 ust. 22, Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §6 ust. 2 ppkt 7 - część 1, 2 oraz 3, Załącznik nr 3 do SIWZ część 1 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 41, Załącznik nr 3 do SIWZ część 2 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 26, Załącznik nr 3 do SIWZ część 3 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 17, Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §5 ust. 23

Z uwagi na ogromną dynamikę rozwoju urządzeń do przygotowania i analizy prób producenci tychże urządzeń nie deklarują tak długiego jak wymagany czasu dostępności części zamiennych i materiałów eksploatacyjnych oraz obsługi pogwarancyjnej dla produkowanych urządzeń. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego czasu dostępności części zamiennych i materiałów eksploatacyjnych do 4 lat od daty dostawy oraz obsługi pogwarancyjnej do 3 lat.

Odpowiedź nr 6

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7- dot. Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §5 ust. 10 - część 1, 2 oraz 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnego czasu skutecznej naprawy niewymagającej wymiany części na nie dłuższy niż 10 dni roboczych od momentu zgłoszenia? W przypadku skomplikowanych urządzeń będących przedmiotem dostawy nawet naprawa niewymagająca wymiany części może wymagać zastosowania długotrwałych procedur kalibracyjnych oraz potwierdzenia poprawności wykonania np. w formie reakcji testowej.

Odpowiedź nr 7

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie maksymalnego czasu skutecznej naprawy niewymagającej wymiany części na nie dłuższy niż 10 dni roboczych od momentu zgłoszenia.

Pytanie nr 8- dot. Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §5 ust. 13 - część 1, 2 oraz 3, Załącznik nr 3 do SIWZ część 1 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 44, Załącznik nr 3 do SIWZ część 2 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 29, Załącznik nr 3 do SIWZ część 3 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 20

W przypadku niewykonania naprawy w ciągu 30 dni od zgłoszenia awarii Wykonawca zapewni urządzenie zastępcze lub możliwość wykonania badania na innym urządzeniu

na własny koszt przy wykorzystaniu odczynników Zamawiającego. Czy Zamawiający zaakceptuje takie rozwiązanie?

Odpowiedź nr 8

Tak, Zamawiający akceptuje powyższe rozwiązanie, tj.: w przypadku niewykonania naprawy w ciągu 30 dni od zgłoszenia awarii Wykonawca zapewni urządzenie zastępcze lub możliwość wykonania badania na innym urządzeniu na własny koszt przy wykorzystaniu odczynników Zamawiającego gwarantującym jakość wykonanych badań nie gorszą niż uzyskanych z urządzenia oddanego do naprawy.

Pytanie nr 9- dot. Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §5 ust. 15 - część 1, 2 oraz 3, Załącznik nr 3 do SIWZ część 1 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 56, Załącznik nr 3 do SIWZ część 2 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 41, Załącznik nr 3 do SIWZ część 3 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 32

W przypadku oferowanych przez nas urządzeń pracownik serwisu po wykonaniu czynności serwisowych oraz stwierdzeniu, że urządzenie jest sprawne wystawia raport zawierający informacje o wykonanych czynnościach oraz potwierdzający sprawność urządzenia. Czy Zamawiający zaakceptuje takie rozwiązanie? W takim przypadku prosimy o modyfikację zapisów w projekcie umowy z: „W okresie gwarancji Wykonawca zapewni przeprowadzenie na koszt własny przeglądów w ilości i zakresie zgodnym z wymogami określonymi w dokumentacji techniczno-rozruchowej wystawiając każdorazowo protokół z przeglądu technicznego wraz z aktualnym certyfikatem (świadectwo sprawności).” na: „W okresie gwarancji Wykonawca zapewni przeprowadzenie na koszt własny przeglądów w ilości i zakresie zgodnym z wymogami określonymi w dokumentacji techniczno-rozruchowej wystawiając każdorazowo raport serwisowy.” oraz w Załącznikach nr 3 do SIWZ z: „Za terminową realizację przeglądów i konserwacji zgodnie z harmonogramem odpowiada Wykonawca; po przeglądzie Wykonawca wystawi certyfikat dopuszczający sprzęt do eksploatacji” na: „Za terminową realizację przeglądów i konserwacji zgodnie z harmonogramem odpowiada Wykonawca; po przeglądzie Wykonawca wystawi raport serwisowy potwierdzający sprawność urządzenia.”

Odpowiedź nr 9

Tak, Zamawiający akceptuje rozwiązanie w którym to pracownik serwisu po wykonaniu czynności serwisowych oraz stwierdzeniu, że urządzenie jest sprawne wystawia raport zawierający informacje o wykonanych czynnościach oraz potwierdzający sprawność urządzenia.

Zamawiający modyfikuje zapisy w projekcie umowy z:

„W okresie gwarancji Wykonawca zapewni przeprowadzenie na koszt własny przeglądów w ilości i zakresie zgodnym z wymogami określonymi w dokumentacji techniczno-rozruchowej wystawiając każdorazowo protokół z przeglądu technicznego wraz z aktualnym certyfikatem (świadectwo sprawności).”

na: „W okresie gwarancji Wykonawca zapewni przeprowadzenie na koszt własny przeglądów w ilości i zakresie zgodnym z wymogami określonymi w dokumentacji techniczno-rozruchowej wystawiając każdorazowo raport serwisowy.”

oraz w Załącznikach nr 3 do SIWZ.

z: „Za terminową realizację przeglądów i konserwacji zgodnie z harmonogramem odpowiada Wykonawca; po przeglądzie Wykonawca wystawi certyfikat dopuszczający sprzęt do eksploatacji”

na: „Za terminową realizację przeglądów i konserwacji zgodnie z harmonogramem odpowiada Wykonawca; po przeglądzie Wykonawca wystawi raport serwisowy potwierdzający sprawność urządzenia.”

Pytanie nr 10- dot. Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §5 ust. 19 - część 1, 2 oraz 3, Załącznik nr 3 do SIWZ część 1 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 52, Załącznik nr 3 do SIWZ część 2 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 37, Załącznik nr 3 do SIWZ część 3 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 28

Zamawiający wymaga wykonanie przeglądu po okresie gwarancji z potwierdzeniem, że urządzenie jest sprawne. Po okresie gwarancji na Wykonawcy nie ciąży obowiązek nieodpłatnej naprawy urządzenia, w związku z powyższym w chwili składania ofert nie ma pewności, że urządzenie będzie sprawne. Ponadto w ramach realizacji kontraktu Wykonawca może wykonywać nieodpłatne przeglądy w trakcie obowiązywania gwarancji, a nie po jej zakończeniu. Wszelkie inne czynności serwisowe wykonane po okresie gwarancji nie są elementem realizacji kontraktu i powinny być dodatkowo odpłatne.

Dodatkowo w projekcie umowy §5 ust. 15 oraz w Załączniku nr 3 do SIWZ pkt Warunki gwarancji i serwisu dla części 1,2 oraz 3 (odpowiednio pkt 46, 31, 22) Zamawiający przewidział wykonanie przeglądów w okresie gwarancji zgodnie z zaleceniami producenta. W związku z powyższym prosimy o usunięcie zapisów w całości:

1. §5 ust. 19 z projektu umowy
2. punktu 52 (dla części 1), punktu 37 (dla części 2), punktu 28 (dla części 3) z Załącznika nr 3 do SIWZ (Warunki gwarancji i serwisu).

Odpowiedź nr 10

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający wyjaśnia iż wymaga wykonania 1 przeglądu bezpłatnego w okresie pogwarancyjnym zakończonego wystawieniem zaświadczenia potwierdzającego prawidłowe działanie urządzenia, jednak nie wcześniej niż 11 m-cy od daty ostatniego przeglądu. W przypadku stwierdzenia podczas przeglądu koniecznej naprawy, koszty z tego tytułu poniesie Zamawiający po przedstawieniu przez Wykonawcę stosownej oferty cenowej.

Pytanie nr 11- dot. Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §5 ust. 21 - część 1, 2 oraz 3

Zamawiający wymaga, że „Dla nowo zainstalowanych podczas naprawy części i podzespołów, okres gwarancji wynosi min. 12 miesięcy, lecz nie może być on krótszy niż udzielona gwarancja na całe urządzenie”.

W praktyce wymóg postawiony przez Zamawiającego mógłby prowadzić do sytuacji, w której wykonawca przez wiele lat nieodpłatnie wymieniałby ten sam podzespół/moduł na nowy. Wymaganie postawione przez Zamawiającego leży w sprzeczności z warunkami sprzedaży Producentów sprzętu. Standardowo oferowana gwarancja na części zamienne chroni Zamawiającego w sposób wystarczający

i prowadzi do równowagi w prawach i obowiązkach zarówno Sprzedającego, jak i Kupującego. Kupujący ma gwarancję wymiany wadliwego podzespołu/modułu na nowy, a Sprzedający jest w stanie przewidzieć i skalkulować okres gwarancji.

W związku z powyższym prosimy o zmianę zapisu na:

„Dla nowo zainstalowanych podczas naprawy części i podzespołów, okres gwarancji wynosi min. 90 dni lub więcej w przypadku, gdy pozostały okres gwarancyjny wynikający z umowy gwarancyjnej jest dłuższy niż wskazany”.

Odpowiedź nr 11

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zgodnie z art. 581 KC, w szczególności zdanie 2: Jeżeli w wykonaniu swoich obowiązków gwarant dostarczył uprawnionemu z gwarancji zamiast rzeczy wadliwej rzecz wolną od wad albo dokonał istotnych napraw rzeczy objętej gwarancją, termin gwarancji biegnie na nowo od chwili dostarczenia rzeczy wolnej od wad lub zwrócenia rzeczy naprawionej. Jeżeli gwarant wymienił część rzeczy, przepis powyższy stosuje się odpowiednio do części wymienionej.

Pytanie nr 12- dot. Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §5 ust. 27 - część 1, 2 oraz 3

Prosimy o sprecyzowanie, że ekspertyza o której mowa w §5 ust. 27 może wykonana wyłącznie przez osoby o potwierdzonych kompetencjach, legitymujące się odpowiednim certyfikatami ze szkoleń serwisowych w zakresie naprawy urządzeń będących przedmiotem dostawy.

Odpowiedź nr 12

Tak, Zamawiający potwierdza, że ekspertyza o której mowa w §5 ust. 27 może być wykonana wyłącznie przez osoby o potwierdzonych kompetencjach, legitymujące się odpowiednim certyfikatami ze szkoleń serwisowych w zakresie naprawy urządzeń będących przedmiotem dostawy.

Pytanie nr 13- dot. Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §4 ust. 5 - część 1, 2 oraz 3, Załącznik nr 3 do SIWZ część 1 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 45, Załącznik nr 3 do SIWZ część 2 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 30, Załącznik nr 3 do SIWZ część 3 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 21

W związku z tym, że Zamawiający wymaga dostawy różnych urządzeń, a głównymi przedmiotami dostawy są sekwenatory nowej generacji oraz aparat do fragmentacji DNA, prosimy o ograniczenie autoryzacji serwisu gwarancyjnego i pogwarancyjnego na terenie Polski wyłącznie do systemów NGS.

Odpowiedź nr 13

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjnego na terenie Polski wyłącznie do systemów NGS, tj.: na sekwenatory nowej generacji oraz aparat do fragmentacji DNA.

Pytanie nr 14- dot. Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §7 ust. 2 - część 1, 2 oraz 3

Prosimy o ograniczenie szkolenia instruktazowego do czynności przewidzianych w instrukcji obsługi.

Odpowiedź nr 14

Nie Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15- dot. Załącznik nr 5 do SIWZ (projekt umowy) §7 ust. 3, 4 i 5 - część 1, 2 oraz 3, Załącznik nr 3 do SIWZ część 1 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 55, Załącznik nr 3 do SIWZ część 2 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 40, Załącznik nr 3 do SIWZ część 3 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 31, Załącznik nr 3 do SIWZ część 1 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Pozostałe wymagania pkt 59, Załącznik nr 3 do SIWZ część 2 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Pozostałe wymagania pkt 44, Załącznik nr 3 do SIWZ część 3 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Pozostałe wymagania pkt 26

Zamawiający Wymaga, aby Wykonawca zaoferował nieograniczoną liczbę szkoleń praktycznie na każde wezwanie Zamawiającego. Należy zwrócić uwagę, iż każde szkolenie oferowane Zamawiającemu stanowi dla Wykonawcy dodatkowy koszt realizacji zamówienia. W celu skalkulowania oferty prosimy o określenie maksymalnej liczby szkoleń, jakiej wymaga Zamawiający oraz doprecyzowania, że szkolenia będą dotyczyć wyłącznie obsługi samego urzędnika.

Odpowiedź nr 15

Zamawiający poniżej określa liczbę szkoleń:

Wykonawca zapewnia bezpłatne szkolenia na terenie Instytutu w ilości wg potrzeb Zamawiającego w trakcie trwania umowy i w okresie gwarancyjnym (od uruchomienia), poświadczane protokołami; w tym:

- a) Pierwsze szkolenia przed podpisaniem protokołu zdawczo – odbiorczego – max. 2 szkolenia,
- b) Kolejne w wyznaczonych przez Zamawiającego terminach – max. 2 szkolenia,
- c) Szkolenia przypominające podczas przeglądów okresowych w czasie gwarancji – max. 2 szkolenia.

Zamawiający informuje że szkolenia dla osób personelu będą dotyczyć wyłącznie obsługi samego urzędnika.

Zamawiający informuje że jedno szkolenie dla osób z Sekcji Aparatury Medycznej będzie dotyczyć budowy, kontroli i wymiany materiałów eksploatacyjnych np. czujniki czy filtry, diagnostyki urządzeń w zakresie podstawowym.

Pytanie nr 16- dot. Załącznik nr 3 do SIWZ część 1 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Parametry techniczne i eksploatacyjne pkt 1, 4, 24 oraz 25

Czy w miejsce wymaganego Zamawiający dopuści kompletne urządzenie wyposażone w oprogramowanie oraz moduły umożliwiające sekwencjonowanie NGS oraz skanowanie mikromacierzy cytogenetycznych, wyposażone w akcesoria umożliwiające wykonanie sekwencjonowania bez dodatkowego zestawu urządzeń do przygotowania mikromacierzy?

Odpowiedź nr 16

Tak, Zamawiający dopuszcza kompletne urządzenie wyposażone w oprogramowanie oraz moduły umożliwiające sekwencjonowanie NGS oraz skanowanie mikromacierzy cytogenetycznych, wyposażone w akcesoria umożliwiające wykonanie

sekwencjonowania bez dodatkowego zestawu urządzeń do przygotowania mikromacierzy.

Pytanie nr 17- dot. Załącznik nr 3 do SIWZ część 1 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Wymagania energetyczne urządzeń pkt 36, 37 i 39, Załącznik nr 3 do SIWZ część 2 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Wymagania energetyczne urządzeń pkt 21, 22 i 24, Załącznik nr 3 do SIWZ część 3 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Wymagania energetyczne urządzeń pkt 12, 13 i 15

Czy w przypadku, w którym urządzenia pobierają niską moc, Zamawiający zaakceptuje:

- urządzenia nie będą posiadały instrukcji obsługi zawierającej wskazówki zarządzania wydajnością i energooszczędnością urządzeń
- nie będzie przeprowadzone szkolenie dla personelu medycznego i technicznego w zakresie efektywności energetycznej urządzeń
- urządzenia nie będą posiadały możliwości automatycznego przechodzenia w tryb czuwania/niskiego poboru mocy

Odpowiedź nr 17

Tak, w przypadku, w którym urządzenia pobierają niską moc, Zamawiający akceptuje, że:

- urządzenia nie będą posiadały instrukcji obsługi zawierającej wskazówki zarządzania wydajnością i energooszczędnością urządzeń
- nie będzie przeprowadzone szkolenie dla personelu medycznego i technicznego w zakresie efektywności energetycznej urządzeń
- urządzenia nie będą posiadały możliwości automatycznego przechodzenia w tryb czuwania/niskiego poboru mocy.

Pytanie nr 18- dot. Załącznik nr 3 do SIWZ część 2 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Pozostałe wymagania pkt 44, Załącznik nr 3 do SIWZ część 3 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Pozostałe wymagania pkt 26

W przypadku, w którym Zamawiający dopuści w części 2 oraz 3 urządzenia o charakterze naukowo-badawczym (zgodnie z pytaniem nr 1) prosimy o zmianę sformułowań w Załączniku nr 3 do SIWZ z: „Szkolenie dla personelu medycznego i technicznego. Dodatkowe szkolenie dla personelu medycznego w przypadku wyrażenia takiej potrzeby przez personel medyczny” na: „Szkolenie dla personelu laboratoryjnego i technicznego. Dodatkowe szkolenie dla personelu laboratoryjnego w przypadku wyrażenia takiej potrzeby przez personel laboratoryjny”.

Szkolenie z obsługi urządzeń naukowo-badawczych nie jest ukierunkowane dla personelu medycznego, lecz ogólnie pojętego personelu laboratoryjnego.

Odpowiedź nr 18

Zgodnie z odpowiedzią nr 1 Zamawiający wyraża zgodę na zmianę sformułowań w Załączniku nr 3 do SIWZ z:

„Szkolenie dla personelu medycznego i technicznego. Dodatkowe szkolenie dla personelu medycznego w przypadku wyrażenia takiej potrzeby przez personel medyczny”

na: „Szkolenie dla personelu laboratoryjnego i technicznego. Dodatkowe szkolenie dla personelu laboratoryjnego w przypadku wyrażenia takiej potrzeby przez personel laboratoryjny”.

Pytanie nr 19- dot. Załącznik nr 3 do SIWZ część 1 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Parametry techniczne i eksploatacyjne pkt 19

Zamawiający wymaga, że dostarczony aparat będzie generował pliki w formacie bcl, które będą wysyłane na serwer, na którym będzie odbywać się analiza danych. Jednocześnie serwer nie jest przedmiotem dostawy. Prosimy o potwierdzenie, iż jest to zgodne z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź nr 19

Zamawiający informuje, że dysponuje własnym serwerem do analizy danych w związku z czym Zamawiający potwierdza iż jest to zgodne z wymaganiami Zamawiającego.

Pytanie nr 20- dot. Załącznik nr 3 do SIWZ część 2 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Parametry techniczne i eksploatacyjne pkt 15

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z programem do analizy uzyskanych wyników sekwencjonowania, który generuje dane (pliki) wyłącznie w formacie FASTQ, BAM oraz VCF?

Odpowiedź nr 20

Tak, Zamawiający dopuszcza urządzenie z programem do analizy uzyskanych wyników sekwencjonowania, który generuje dane (pliki) wyłącznie w formacie FASTQ, BAM oraz VCF.

Pytanie nr 21- dot. Załącznik nr 3 do SIWZ część 3 (Zestawienie parametrów wymaganych) – Warunki gwarancji i serwisu pkt 23

Czy w miejsce wymaganej dostawy urządzenia wraz z kompletem materiałów dotyczących instalacji oraz instrukcji obsługi (i przeprowadzeniem reakcji testowej potwierdzającej poprawność działania urządzenia) Zamawiający dopuści dostawę urządzenia wyłącznie z instrukcją obsługi?

Odpowiedź nr 21

Tak, Zamawiający dopuści dostawę urządzenia wyłącznie z instrukcją obsługi.

Przewodniczący Komisji Przetargowej

Jerzy Bał

Wyjaśnienia i zmiana treści SIWZ zostały zamieszczone na stronie Zamawiającego www.imid.med.pl w dniu 02 sierpnia 2018 r.