

ADP.2301. 32.2022

Kielce, dnia 28.04.2022r.

Zgodnie z art. 135 ust.2 Ustawy Prawo zamówień publicznych poniżej zamieszcza się treść pytań i odpowiedzi dotyczących przetargu nieograniczonego pn. "Dostawa urządzeń medycznych"

prosimy o odpowiedzi na pytania do SWZ:

1. Czy nie nastąpiła pomyłka w opisie przedmiotu zamówienia zał. Nr 1 i nie powinno być, że Wykonawca dostarczy, zainstaluje i uruchomi sprzęt w terminie 70 dni od dnia rozpoczęcia obowiązywania umowy? Termin 70 dni jest zgodny z rozdziałem VI punkt 1 oraz projektem umowy §1 ust. 3

ODPOWIEDŹ: Termin realizacji wskazany jest w treści SWZ w Rozdziale VI. W załączniku nr 1 (str. 26 SWZ) znalazła się omyłka pisarska – powinno być „70 dni”

2. Załącznik nr 2 czy w zdaniu FO „Na przedmiot zamówienia tj. aparat główny - udzielamy gwarancji i rękojmi na okres*” należy zawrzeć minimalny okres gwarancji 5 lat czy tylko wpisać liczbę miesięcy oferowaną jako dodatkowy okres gwarancji, będący kryterium ocenianym i w przypadku, gdy Wykonawca oferuje 5 letni okres gwarancji w tym zdaniu wpisuje 0 miesięcy?

ODPOWIEDŹ: Należy podać cały okres gwarancji jaki zostanie udzielony na przedmiot zamówienia – aparat główny.

Dotyczy Opis przedmiotu zamówienia

3. Dotyczy zapisu: „Komputer sterujący stacjonarny (Procesor min 2GHz min 3 rdzeniowy, min.16 GB RAM z dyskiem systemowym SSD min 128 GB i 2 dyskami o poj. 2 TB do zapisu procesów identyfikacji z aparatury) z oprogramowaniem sterującym, monitorem (min. 24”), klawiatura, mysz, głośniki – dedykowany przez Producenta” – Czy Zamawiający dopuści dedykowany przez producenta komputer sterujący wbudowany w analizator wraz z ekranem dotykowym i osprzętem dodatkowym niezbędnym prawidłowej pracy i obsługi analizatora o parametrach: procesor Intel Core i5 6500, RAM 2x16GB (32 GB razem) DDR 2400, SSD 2x1TB oraz monitorem 20 " i niezbędnym osprzętem dodatkowym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie komputera wbudowanego w aparat o minimalnych parametrach podanych przez Pytającego nie gorszych niż: procesor Intel Core i5 6500, RAM 2x16GB (32 GB razem) DDR 2400, SSD 2x1TB oraz monitorem 20” i wymaganymi opisanymi w SWZ wraz z akcesoriami.

4. Dotyczy zapisu: W zestawie wymagany również komputer typu laptop do prowadzenia prac i sterowania procesami zachodzącymi w aparacie, oparty o procesor min 3 rdzeniowy o taktowaniu min 1,6GHz, pamięci ram min 8 GB, matrycy min 15 cali, dysku systemowym typu SSD min 240 GB + drugi dysk na analizowane dane min 1000 GB., mysz i torba w zestawie. – 2 szt. – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia 2 szt. laptopów wraz z wyszczególnionym osprzętem jeżeli w zestawie z oferowanym analizatorem dostarczane są 2 dodatkowe zestawy komputerowe typu All in One, które umożliwiają utworzenie osobnych stanowisk roboczych wraz z programowaniem badań / płytek oraz możliwością w różnej lokalizacji oraz dają możliwość monitorowania przebiegu identyfikacji o parametrach min. procesor Intel Celeron J1900, 2 GHZ, pamięć systemowa 1 x SO-DIMM DDR3L MHz up to 8 GB i monitorem 15,6 " ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowanie 2 komputerów typu All in One, o podanych przez Oferenta parametrach. Zamawiający wymaga 2 laptopów, które muszą spełniać warunki specyfikacji opisane i wymagane przez Zamawiającego w SWZ.

5. Jeżeli nie, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie laptopów o parametrach podanych przez Zamawiającego lub lepszych bez sterowania procesami zachodzącymi w aparacie, jeśli Zamawiający będzie miał możliwość monitorowania i sterowania procesami zachodzącymi w aparacie na wbudowanym komputerze sterującym analizatorem oraz 2 dodatkowych stacjach roboczych ALL in One będących częścią zestawu ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie 2 laptopów, bez sterowania procesami zachodzącymi w aparacie jeśli Zamawiający będzie miał możliwość monitorowania i sterowania procesami zachodzącymi w aparacie na wbudowanym komputerze sterującym analizatorem oraz 2 dodatkowych stacjach roboczych ALL in One będących częścią zestawu wymaganej aparatury.

6. Dotyczy zapisu: Wymagane oprogramowanie typu Adobe Photoshop lub równoważne wraz z min 5 letnią licencją – Czy Zamawiający dopuści oprogramowanie Adobe Photoshop z 4 letnią gwarancją ? Zgodnie z informacją od autoryzowanego dystrybutora Adobe licencja na oprogramowanie wynosi maksymalnie 4 lata dla instytucji edukacyjnych i rządowych (pozostałe 3 lata)

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zmienia okres licencji z 5 letniej na 4 letnią ponieważ producent oprogramowania zmienił warunki licencjonowania. Zamawiający zmienia wymagany zapis na licencję 4 letnią.

7. Dotyczy zapisu: Wymagany osprzęt niezbędny do wykonania analizy zgodnie z metodologią i zaleceniami producenta zawierający min. 3 pipety typu Eppendorf pasujące do końcówek (0,5-10 µl, 2-200 µl, 100-1000 µl) – Czy Zamawiający pod pojęciem rotator ma na myśli wytrząsarkę laboratoryjną (Vortex)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga wytrząsarki laboratoryjnej, przede wszystkim dostosowanej do metod pracy zamawianej aparatury. Zamawiający wymaga wytrząsarki typu Vortex lub równoważnej, która musi spełniać wszystkie wymagania producenta aparatu głównego do pracy przy identyfikacji drobnoustrojów.

8. Jeżeli nie, czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania wytrząsarki laboratoryjnej typu VORTEX jeżeli w procedurze np. identyfikacji grzybów pleśniowych wymagany jest Vortex, a nie inne urządzenie (typu rotator) ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga wytrząsarki laboratoryjnej, przede wszystkim dostosowanej do metod pracy zamawianej aparatury. Zamawiający wymaga wytrząsarki typu Vortex lub równoważnej, która musi spełniać wszystkie wymagania producenta aparatu głównego do pracy przy identyfikacji drobnoustrojów.

9. Dotyczy zapisu: System przeznaczony do diagnostyki in vitro, posiadający certyfikaty CE IVD (lub równoważne) dla systemu, oprogramowania, bazy danych, z wyłączeniem protokołu w kierunku identyfikacji grzybów strzępkowych. – Czy Zamawiający dopuści również system z certyfikatem CE IVD dla systemu, oprogramowania bazy danych włącznie z protokołem w kierunku identyfikacji grzybów strzępkowych, który znajduje się w bazie danych IVD ? Dzięki certyfikacji IVD Zamawiający będzie miał unikalną możliwość wydania wyniku identyfikacji grzybów pleśniowych dla celów klinicznych co pozwoli również poszerzyć działalność komercyjną.

ODPOWIEDŹ: TAK Zamawiający dopuszcza proponowany system z certyfikatem CE IVD dla systemu, oprogramowania bazy danych włącznie z protokołem w kierunku identyfikacji grzybów strzępkowych, który znajduje się w bazie danych IVD.

10. Dotyczy zapisu: Oprogramowanie z aktualną biblioteką widm referencyjnych obejmującą identyfikację min. 2500 gatunków bakterii i grzybów, włącznie z szeroką bazą widm grzybów pleśniowych, umożliwiającą identyfikację min. 110 gatunków grzybów pleśniowych - z możliwością badania wybranych mechanizmów oporności (w tym możliwość prowadzenia testów na obecność karbapenemaz i cefalosporynaz) - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania dwóch baz danych: kliniczną (IVD) obejmującą 1316 gatunków drobnoustrojów w tym bakterie, grzyby drożdżopodobne, pleśnie (119 gatunków, mykobakterium jednak z szerzej skatalogowaną bazą widm średnio 12/gatunek i obejmującą głównie drobnoustroje istotne klinicznie z planowaną aktualizacją rozszerzającą bazę danych do ponad 1500 gatunków oraz bazę danych RUO obejmującą 2286 gatunków (w tym 374 pleśni) bez możliwości prowadzenia testów na obecność karbapenemaz i cefalosporynaz. Na podstawie stanowiska EUCAST z 11.07.2017 roku brak jest badań na powtarzalność i odtwarzalność identyfikacji różnych wariantów karbapenemaz wykrytych przy użyciu metody spektrometrii masowej pochodzących z różnych ośrodków badawczo-referencyjnych. Zidentyfikowany szczep karbapenemazooporny wymaga dodatkowo potwierdzenia metodą rekomendowaną np. testem Carba, metodą krążkowo dyfuzyjną czy testem PCR. Oznaczenie szczepów karbapenemazoopornych z wykorzystaniem technologii spektrometrii mas wymaga zakupu dodatkowej bazy danych oraz zestawów odczynnikowych, co zwiększa koszty i czas oznaczenia, a także wiąże się z dodatkowymi kosztami aktualizacji po okresie gwarancyjnym

ODPOWIEDŹ: TAK Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania dwóch baz danych: kliniczną (IVD) obejmującą 1316 gatunków drobnoustrojów w tym bakterie, grzyby drożdżopodobne, pleśnie (119 gatunków, mykobakterium jednak z szerzej skatalogowaną bazą widm średnio 12/gatunek i obejmującą głównie drobnoustroje istotne klinicznie z planowaną aktualizacją rozszerzającą bazę danych do ponad 1500 gatunków oraz bazę danych RUO obejmującą 2286 gatunków (w tym 374 pleśni) bez możliwości prowadzenia testów na obecność karbapenemaz i cefalosporynaz.

11. Dotyczy zapisu Wymagana częstotliwość pracy lasera min 400 Hz – Czy Zamawiający dopuści częstotliwość powtarzania lasera o wartościach do 5 kHz dla pojedynczego impulsu z maksymalną mocą wyjściową 1,0 W ? Właściwości lasera są cechą osobniczą dla każdego systemu. W oferowanym przez nas analizatorze najnowszej generacji zastosowano laser o wysokiej jakości oraz wysokiej żywotności ok 100 mld strzałów (minimum 10 lat) co ma duże znaczenie w okresie pogwarancyjnym

ODPOWIEDŹ: TAK Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie urządzenia o częstotliwość powtarzania lasera o wartościach do 5 kHz dla pojedynczego impulsu z maksymalną mocą wyjściową 1,0 W oraz z żywotnością ok 100 mld strzałów wiązką lasera.

12. Czy Zamawiający dopuści analizator stawiany na stole o głośności ≤ 65 dB?

ODPOWIEDŹ: Tak Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie urządzenia stawianego na stole o głośności ≤ 65 dB.

13. Dotyczy zapisu Moduł CE IVD pozwalający na identyfikację drobnoustroju/-ów z dodatnich hodowli krwi oraz pozwalający wykryć mieszaną hodowlę (do oferty dołączyć instrukcję obsługi) – Czy Zamawiający dopuści identyfikację drobnoustroju/-ów z dodatnich hodowli krwi w protokole RUO, bez wykrywania hodowli mieszanych?. Identyfikacja kolonii mieszanych może przyczynić się do obniżenia jakości identyfikacji. Oferowany przez nas

system zapewnia wysoki poziom identyfikacji w obrębie oczyszczonego szczepu z dodatniej próbki krwi co przyczynia się do właściwej oceny czynnika patogennego oraz trafnych decyzji terapeutycznych.

ODPOWIEDŹ: Tak Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie urządzenia z identyfikacją drobnoustroju/-ów z dodatknych hodowli krwi w protokole RUO, bez wykrywania hodowli mieszanych.

14. Dotyczy zapisu Moduł umożliwiający wstępne wykrywanie aktywności karbapenemaz oraz beta-laktamaz ESBL i AmpC - Czy Zamawiający dopuści system bez modułu umożliwiającego wstępne wykrywanie aktywności karbapenemaz oraz beta-laktamaz ESBL i AmpC ? Zgodnie z uzasadnieniem z pytania nr 8 na podstawie stanowiska EUCAST z 11.07.2017 roku brak jest badań na powtarzalność i odtwarzalność identyfikacji różnych wariantów karbapenemaz wykrytych przy użyciu metody spektrometrii masowej pochodzących z różnych ośrodków badawczo-referencyjnych. Zidentyfikowany szczep karbapenemazooporny wymaga dodatkowo potwierdzenia metodą rekomendowaną np. testem Carba, metodą krążkowo dyfuzyjną czy testem PCR.

ODPOWIEDŹ: Tak Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie urządzenia z systemem bez modułu umożliwiającego wstępne wykrywanie aktywności karbapenemaz oraz beta-laktamaz ESBL i AmpC

15. Dotyczy zapisu Wynik ma być dostępny w chwili zakończenia procedury identyfikacji każdego kolejnego izolatu - Czy Zamawiający dopuści system, w którym wynik identyfikacji będzie dostępny w chwili zakończenia procedury identyfikacji 1 sekcji na płytce (składającej się z 3 sekcji po 16 pól testowych) ? Identyfikacja 1 szczepu wynosi poniżej minuty, przy założeniu identyfikacji 1 pełnej sekcji (16 szczepów) pełny wynik identyfikacji będzie dostępny w czasie ok 13 minut

ODPOWIEDŹ: Tak Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie urządzenia z systemem, w którym wynik identyfikacji będzie dostępny w chwili zakończenia procedury identyfikacji 1 sekcji na płytce (składającej się z 3 sekcji po 16 pól testowych) i pełny wynik identyfikacji będzie dostępny w czasie 13 - 15 minut.

16. Dotyczy zapisu: Ma zapewniać możliwość pracy na płytkach wielokrotnego użycia, (z możliwością mycia i ponownego używania jednej płytki minimum 100 krotnie bez wpływu na jakość wyniku) bez określonego przez Producenta limitu wykonywanej procedury czyszczenia pojedynczej płytki – 16 Czy Zamawiający dopuści system gdzie jest możliwość pracy wyłącznie na płytkach jednorazowych ? Uzasadnienie: używanie wyłącznie płytek jednorazowych pozwala ograniczyć kontakt personelu z materiałem wysoce zakaźnym w przeciwieństwie do pracy na płytkach wielorazowych, które po użyciu należy poddać czasochłonnemu myciu oraz dekontaminacji w specjalnych warunkach, używając niebezpiecznych odczynników chemicznych wymagających zastosowania wyciągu laboratoryjnego?

ODPOWIEDŹ: Tak Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie urządzenia z systemem, gdzie jest możliwość pracy wyłącznie na płytkach jednorazowych?

17. Dotyczy zapisu: Jedna kalibracja ma być wystarczająca do pomiaru całej płytki - Czy Zamawiający dopuści system gdzie wymagane są podwójne kalibracje wykonywane automatycznie przez aparat przed i po pomiarze / odczycie każdej z 3 sekcji płytki ? Podwójna kalibracja dla każdej sekcji zwiększa dokładność pomiarową próbek i zapewni wysoką jakość identyfikacji.

ODPOWIEDŹ: Tak Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie urządzenia z systemem, gdzie wymagane są podwójne kalibracje wykonywane automatycznie przez aparat przed i po pomiarze / odczycie każdej z 3 sekcji płytki.

18. Dotyczy zapisu: Ma mieć możliwość przeprowadzenia kalibracji bez konieczności wcześniejszej hodowli drobnoustroju niezbędnego do przeprowadzenia kalibracji - Czy Zamawiający dopuści kalibracje z możliwością hodowli drobnoustroju? Przechowywanie i hodowla szczepów wzorcowych i wykorzystywanie ich do kontroli jakości jest standardową procedurą w każdym Laboratorium Mikrobiologicznym w celu zapewnienia wysokiej jakości wydawanych wyników. Dodatkowo wykorzystywanie kontroli z hodowli odzwierciedla identyczne warunki pomiarowe jak podczas identyfikacji próbki pacjenta, co jest zgodne z dobrą praktyką laboratoryjną (GLP) i systemem zapewnienia kontroli jakości w laboratorium.

ODPOWIEDŹ: Tak Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie urządzenia z systemem gdzie występuje kalibracja z możliwością hodowli drobnoustroju.

19. Dotyczy zapisu: Ma mieć możliwość wykonania badania dla pojedynczej próbki bez utraty pozostałych spotów płytki - Czy Zamawiający dopuści możliwość 3-krotnego użycia płytki testowej podzielonej na 3 sekcje po 16 spotów gdzie 1 sekcja może być użyta 1 raz, niezależnie od ilości nałożonych spotów (1-16)?

ODPOWIEDŹ: Tak Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie urządzenia z systemem i możliwością 3-krotnego użycia płytki testowej podzielonej na 3 sekcje po 16 spotów gdzie 1 sekcja może być użyta 1 raz, niezależnie od ilości nałożonych spotów (1-16).

20. Dotyczy zapisu: Pakiet startowy: płytki wielokrotnego użycia – 5 szt. – Czy w przypadku wyrażenia zgody Zamawiającego na pytanie 14 (dopuszczenie płytek jednorazowych) – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie 3 opakowań płytek jednorazowych konfekcjonowanych po 32 płytki (8x4) co umożliwi Zamawiającemu wykonać 4608 identyfikacji?

ODPOWIEDŹ: Tak Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie i dostarczenie min 3 opakowań płytek jednorazowych konfekcjonowanych po 32 płytki (8x4) aby umożliwić Zamawiającemu wykonanie min 4608 identyfikacji.

21. Czy Zamawiający dopuści złożenie dokumentacji - niezbędne dokumenty, certyfikaty, aprobaty techniczne itp. dot. sprzętu w języku angielskim?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ wszelkie dokumenty mają być złożone w języku polskim

22. proszę o przesłanie/udostępnienie na stronie www formularzy edytowalnych do postępowania ADP.2301.32.2022

ODPOWIEDŹ: zamawiający zamieszcza na stronie internetowej załączniki 2, 4 i 5.

B. Kohras

Faint, illegible text covering the majority of the page, likely bleed-through from the reverse side.

Handwritten signature or name in the bottom right corner.

