



## ZESPÓŁ WOJEWÓDZKICH PRZYCHODNI SPECJALISTYCZNYCH

40-038 Katowice, ulica Powstańców 31

www.zwps.pl

tel. (32) 255-22-26

fax. (32) 343-40-01

ZWPS wdrożył system zgodny z normami PN-EN ISO  
9001:2015-10  
oraz PN-EN ISO 14001:2015-09



Katowice, dnia 05.04.2023 r.

ZWPS/DA/ 2556 /2023

**Uczestnicy Postępowania**

### WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**Dotyczy:** Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym, o którym mowa w art. 275 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 roku pozycja 1710 z późniejszymi zmianami, zwanej dalej: ustawą Pzp.), którego przedmiotem jest „Zakup aparatury medycznej oraz wyposażenia dla Pracowni Patomorfologii przez Zespół Wojewódzkich Przychodni Specjalistycznych w Katowicach”.  
Nr referencyjny: **ZP/D/4/23**

Na podstawie art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021r. pozycja 1129 z późniejszymi zmianami, zwanej dalej ustawą Pzp.). Zamawiający udziela odpowiedzi na zapytania, które wpłynęły od Wykonawców.

#### **DOTYCZY PAKIETU NR 1**

**Pytanie 1:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznik Nr 1A, punkt I podpunkt 9:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora o parametrze lepszym – 3 roboczych stacjach parafinowych o pojemności 4.2 litra oraz czwartej stacji buforowej – 5.6 l. W przypadku zbyt małej ilości parafiny w stacji roboczej urządzenie samodzielnie i automatycznie pobierze brakującą ilość ze stacji buforowej. To innowacyjne rozwiązanie gwarantuje pewność każdorazowo dobrze przeprowadzonego procesu.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 2:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznik Nr 1A, punkt I podpunkt 10

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora tkankowego wyposażonego w szufladowe pojemniki parafinowe z bardzo łatwym i wygodnym dostępem, zapewniającym łatwą wizualną ocenę poziomu parafiny oraz szybką i bezpieczną jej wymianę poza urządzeniem, bez dodatkowego zbiornika na parafinę zużytą. Zaproponowane rozwiązanie pozwala na wygodne i estetyczne zarządzanie retortami parafinowymi podczas rutynowej pracy?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Takie rozwiązanie naraża personel na szkodliwe opary stosowanych odczynników

**Pytanie 3:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznika Nr 1A punkt I podpunkt 11:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora tkankowego wyposażonego w komorę reakcyjną przekroju prostokątnego zamykaną pokrywą bez konieczności stosowania wizualnej kontroli procesu.

Procesowanie tkanek jest stale monitorowane przez samo urządzenia oraz zazwyczaj ma miejsce w nocy, zatem wizualna kontrola nie przynosi dodatkowych korzyści użyt.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Wizualna kontrola pozwala na reakcję personelu w przypadku niedopełnienia odczynnikami.

**Pytanie 4:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznik Nr 1A, punkt I podpunkt 12:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora wyposażonego w trzy ultradźwiękowe – nowej generacji, odporne na zabrudzenia czujniki poziomu cieczy z czego dwa używane są do procesowania materiału tkankowego w zależności od jego ilości, a trzeci ma zastosowanie zabezpieczające przed przepełnieniem odczynnika.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Mniejsza ilość czujników nie pozwala na optymalne wypełnienie komory odczynnikami, co skutkuje jego szybszym zużyciem

**Pytanie 5:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznik Nr 1A, punkt I podpunkt 14

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora, którego komora nie wymaga zastosowania systemu odciągu oparów. Proponowany przez nas system po wypompowaniu odczynnika (pusta komora) kondensuje wszystkie niebezpieczne opary odczynnikowe, a następnie w postaci skroplonej usuwa je do specjalnej, zamkniętej butli. Z punktu widzenia bezpieczeństwa pracy (ograniczenie ekspozycji Użytkownika na niebezpieczne opary) jest to najlepsze rozwiązanie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 6:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznika Nr 1A punkt I podpunkt 15:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora wyposażonego w system zamknięty obiegu odczynników w oparciu o szczelnie zamknięte butle odczynnikowe i płuczące. Butle wyposażone są w wykonane z wysokogatunkowego metalu szybkozłączki co eliminuje konieczność stosowania wyciągu oraz filtracji bezpośrednio z miejsca przechowywania odczynników. Proponowany przez nas system filtruje opary na etapie ich kondensacji. Jest to najlepsze rozwiązanie z punktu widzenia bezpieczeństwa Użytkownika.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 7:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznik Nr 1A, punkt I podpunkt 18:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora o rozwiązaniu równoważnym polegającym i bazującym na liczbie przeprowadzonych koszyków, procesów lub dni od zmiany odczynnika. Są to systemy pozwalające użytkownikowi na wymianę odczynników w odpowiednim momencie zapewniającym wysoką jakość procesowania oraz pozwalającą na oszczędności z tytułu zmniejszonych kosztów eksploatacyjnych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Opisany parametr nie pozwala na optymalne wykorzystanie odczynników.

**Pytanie 8:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznik Nr 1A, punkt I podpunkt 20

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora wyposażonego w 10 łatwo dostępnych butli odczynnikowych z bezpośrednim, wygodnym dostępem od frontu urządzenia. Zaproponowane przez nas rozwiązanie jest dużo korzystniejsze od wymaganego, ponieważ umożliwia użytkownikowi wizualną ocenę czystości butli. Możliwość ta pozwala Użytkownikowi na samodzielne usunięcie zabrudzeń w przypadku zanieczyszczenia butli oraz łatwą wymianę w przypadku ich zużycia (bez konieczności interwencji serwisowej)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Takie rozwiązanie naraża personel na szkodliwe opary stosowanych odczynników

**Pytanie 9:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznika Nr 1A punkt I podpunkt 21:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora wyposażonego w system automatycznej wymiany odczynników w obrębie poszczególnych zdefiniowanych grup odczynnikowych polegający na manualnej wymianie tylko najbardziej zużytego odczynnika bez konieczności stosowania wymiany odczynnika w trakcie trwania procesu. Wymieniony odczynnik automatycznie staje się ostatnim krokiem w obrębie swojej grupy. Jest to zarówno z punktu widzenia wydobywania, bezpieczeństwa Użytkownika jak i jakości procesowania najlepsze rozwiązanie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Takie rozwiązanie naraża personel na szkodliwe opary stosowanych odczynników

**Pytanie 10:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznik Nr 1A, punkt I podpunkt 22:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora z możliwością wyboru liczby stacji formalinowych, wymiany odczynników manualnie i wyposażonego w trzy butle na odczynniki płuczące z ogólnodostępnych fabrycznych butli o pojemności 5 litrów bez konieczności stosowania 5-litrowych ogólnodostępnych kanistrów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Takie rozwiązanie naraża personel na szkodliwe opary stosowanych odczynników

**Pytanie 11:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznik Nr 1A, punkt I podpunkt 24

Zwracamy się uprzejmie z prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora z możliwością zaprogramowania czasu infiltracji w zakresie od 0 do 23 godzin 59 minut, dla każdego kroku programu. W praktyce laboratoryjnej nie stosuje się dłuższych czasów ze względu na bezpieczeństwo materiału tkankowego. Proponowany przez nas zakres ustawiania czasu infiltracji jest optymalny, a jego zwiększanie nie przynosi dodatkowych korzyści użytkowych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Zaproponowany czas infiltracji wymusza pracę w dni wolne, np. długi weekend

**Pytanie 12:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznika Nr 1A punkt I podpunkt 26:

Zwracamy się uprzejmie z prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora wyposażonego w automatyczny system kontroli przepływu i odprowadzania odczynnika z komory reakcyjnej, który zapewnia bardzo wydajne osuszenie komory przed ponownym wypełnieniem kolejnym odczynnikiem. Dodatkowo zaproponowane rozwiązanie zapobiega mieszaniu się występujących po sobie odczynników w procesie przeprowadzania materiału tkankowego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Brak możliwości regulacji odciekania skutkuje szybszym zanieczyszczeniem odczynników i częstszą ich wymianą

**Pytanie 13:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznik Nr 1A, punkt I podpunkt 27:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora z możliwością zaprogramowania temperatury w komorze niezależnie dla każdego odczynnika bez funkcji wstępnego podgrzania odczynników.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 14:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznik Nr 1A, punkt I podpunkt 29

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora z graficznym odwzorowaniem temperatury, ciśnienia oraz poziomu zapełnienia komory na ekranie bez konieczności odwzorowania jakości alkoholu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 15:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznika Nr 1A punkt I podpunkt 30:

Zwracamy się uprzejmie z prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora z zasilaczem awaryjnym UPS umożliwiającym normalną pracę urządzenia w chwili przerwy w dostawie energii elektrycznej umiejscowionym na zewnątrz procesora tkankowego. Użytkownik uzyskuje w ten sposób dostęp do zasilacza, dzięki czemu może bez problemu wymienić go samodzielnie po okresie jego zużycia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Dodatkowe urządzenie nie zwalidowane przez producenta procesora w przypadku awarii może prowadzić do nieodwracalnego uszkodzenia materiału

**Pytanie 16:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznik Nr 1A, punkt I podpunkt 33:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora o wymiarach zewnętrznych 620 x 640 x 1170 mm ( szer. x gł. x wys.).

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 17:** Dotyczy Pakietu Nr 1 – Załącznik Nr 1A, punkt I podpunkt 34:

Zwracamy się uprzejmie z prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora o wadze 180 kg. Procesor wyposażony jest w kółka zapewniające jego bezproblemowy i łatwy transport w obrębie laboratorium, a jego wyższa waga wynika ze zastosowania najwyższych gatunkowo materiałów oraz unikalnego wykończenia konglomeratem marmurowym (doskonała izolacja termiczna, łatwość czyszczenia)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Laboratorium znajduje się na piętrze i zbyt wielkie obciążenie stropu może go uszkodzić.

**DOTYCZY PAKIETU NR 2**

**Pytanie 18:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznika Nr 2A, punkt A Moduł barwiący – punkt 3:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia o parametrze lepszym – barwiarkę z 22 stacjami odczynnikowymi o pojemności 480 ml. Pozwala to na większą elastyczność w doborze programu barwienia co stanowi niebywale istotną zaletę użytkową.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 19:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznik Nr 2A, punkt A Moduł barwiący punkt 4:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia o parametrze lepszym – barwiarkę z możliwością ustanowienia stacji myjących w zakresie od 1 do 4 z regulacją strumienia wody. Przy wymaganej wydajności w poz. 26: 200 - 250 szkiełek na godzinę przy barwieniu rutynowym większa liczba stacji płuczających nie przynosi korzyści użytkowych, jednocześnie zmniejszając elastyczność procesu barwienia – w tym stosowania barwień dodatkowych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Większa ilość stacji płuczających pozwala na zwiększenie przepustowości

**Pytanie 20:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznik Nr 2A, punkt A Moduł barwiący punkt 11

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia – barwiarki bez możliwości zastosowania koszyków do barwień specjalnych o pojemności maksymalnej 5 szkiełek oraz wkładek do kuwet zmniejszających ich pojemność?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia. PARAMETR DODATKOWO PUNKTOWANY.

**Pytanie 21:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznika Nr 2A punkt A Moduł barwiący punkt 16:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia o parametrze lepszym – barwiarki z wbudowanym dotykowym, kolorowym ekranem LCD o przekątnej 10,4".

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 22:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznik Nr 2A, punkt A Moduł barwiący punkt 20:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia z możliwością regulacji czasu inkubacji w zakresie 1 sekundy do 59 min 59s. Zaproponowany zakres jest w pełni wystarczający do przeprowadzenia wszystkich rutynowych programów barwiących stosowanych w Pracowniach Histopatologii/Patomorfologii.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 23:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznik Nr 2A, punkt A Moduł barwiący punkt 24

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia wyposażonego w funkcję agitacji realizowaną poprzez programowanie czasu jej częstotliwości w zależności od preferencji Użytkownika oraz metodyki barwienia ze stałą zwalidowaną przez producenta prędkością wykonywanych ruchów optymalną dla utrzymania najwyższej jakości preparatów mikroskopowych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Brak możliwości regulacji może skutkować szybszym zużyciem odczynników.

**Pytanie 24:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznik Nr 2A punkt A Moduł barwiący punkt 25:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia bez konieczności stosowania regulacji prędkości ruchów w dół i górę ramienia transportowego podczas wstawiania i wyjmowania koszyka z dwiema fabrycznie zwalidowanymi prędkościami - szybka i wolna dla optymalizacji czasu procesu procedury barwienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 25:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznik Nr 2A, punkt A Moduł barwiący punkt 33:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia – barwiarki bez możliwości doposażenia w koszyki wymienione w poz. 33. Proponowane przez nas rozwiązanie w zestawie startowym posiada wszystkie niezbędne akcesoria w tym koszyki na szkiełka mikroskopowe do przeprowadzenia rutynowych barwień histologicznych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Zamawiający wymaga różnych koszyków ze względu na specyfikę badań

**Pytanie 26:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznik Nr 2A, punkt B Moduł nakrywający punkt 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia o parametrze lepszym – nakrywarki z wbudowanym dotykowym panelem LCD o przekątnej 10,5" do obsługi urządzenia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 27:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznik Nr 2A punkt B Moduł nakrywający punkt 4:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia z jednym zwalidowanym fabrycznie programem zaklejania preparatów mikroskopowych zapewniającym optymalizację i jakościową standaryzację procesu nakrywania bez konieczności ręcznej regulacji wszystkich ujętych w poz. 4 parametrów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Brak możliwości regulacji może skutkować złym nakryciem preparatu

**Pytanie 28:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznik Nr 2A, punkt B Moduł nakrywający punkt 6:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia – nakrywarki z systemem samokontroli informującym z zaprogramowanym wyprzedzeniem o konieczności natychmiastowego uzupełnienia szkiełek nakrywkowych bez możliwości kontynuacji pracy mimo że magazynek ze szkiełkami nakrywkowymi nie jest zupełnie pusty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 29:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznik Nr 2A, punkt B Moduł nakrywający punkt 8

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia wyposażonego w grawitacyjny systemem odpowietrzania medium bez konieczności stosowania próżni. Zaproponowane rozwiązanie zapewnia optymalne odgazowanie medium i zapewnia najwyższą jakość zaklejania preparatów mikroskopowych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 30:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznik Nr 2A punkt B Moduł nakrywający punkt 12:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia wyposażonego w jedną zwalidowaną fabrycznie igłę zapewniającą optymalne dozowanie medium co przekłada się na najwyższą jakość zaklejania preparatów mikroskopowych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Ze względu na stosowanie mediów do zaklejania różnych producentów o różnych gęstościach, jedna wielkość igły może być niewystarczająca.

**Pytanie 31:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznik Nr 2A, punkt B Moduł nakrywający punkt 16:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie modułu nakrywającego pracującego na szkiełkach nakrywkowych o rozmiarze 24 x 50 mm. Jest to najczęściej stosowany rozmiar szkiełek przy nakrywaniu ręcznym oraz jedynie powszechny używany rozmiar w automatach nakrywających w pracowniach/zakładach histopatologii. Możliwość pracy z różnymi rozmiarami szkiełek nie przynosi żadnych korzyści użytkowych, a może generować potencjalne błędy aplikacyjne.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Szkiełka o rozmiarze 24X50 mm nie pozwalają na pełne zakrycie szkiełka podstawowego.

**Pytanie 32:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznik Nr 2A, punkt B Moduł nakrywający punkt 21

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie modułu nakrywającego z innym dedykowanym przez producenta urządzenia wyposażeniem startowym zapewniającym optymalne wykorzystanie możliwości urządzenia pod kątem wydajnościowym z zachowaniem najwyższej jakości zaklejania preparatów mikroskopowych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 33:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznika Nr 2A punkt B Moduł nakrywający punkt 22:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie modułu nakrywającego z możliwością doposażenia o inne niż wymagane w poz. 22 koszyki i adaptory, rekomendowane przez producenta proponowanego przez nas rozwiązania. Ujęte w poz. 22 akcesoria są typowe i dedykowane tylko i wyłącznie dla jednego producenta urządzeń - Leica Biosystem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 34:** Dotyczy Pakietu Nr 2 – Załącznik Nr 2A, punkt C Stacja robocza:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia o parametrze lepszym – Dwumodułowe zintegrowane urządzenie do barwienia i nakrywania preparatów mikroskopowych nie wymagające stacji transferowej, koszycki z preparatami przenoszone są za pomocą ramienia ze stacji rozładunkowej barwiarki bezpośrednio do nakrywarki..

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

### **DOTYCZY PAKIETU NR 3**

**Pytanie 35:** Dotyczy Pakietu Nr 3 – Załącznik Nr 3A, punkt 6

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu wyposażonego w regulację próbki na głowicy w osi X/Y o kąt +/- 8° bez konieczności stosowania wskaźnika zmiany położenia w stosunku do pozycji 0. Orientacja próbki jest używana względem położenia ostrza, wskazanie kąтового odchylenia od pozycji 0/0 nie przynosi korzyści użytkowych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia. PARAMETR DODATKOWO PUNKTOWANY

**Pytanie 36:** Dotyczy Pakietu Nr 3 – Załącznika Nr 3A punkt 7

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu wyposażonego w wyświetlacz z informacjami o nastawach pracy (wartość grubości cięcia/trymowania), licznikiem cięć, liczbowej wartości wysunięcia głowicy bez konieczności wyświetlania informacji o blokadzie koła zamachowego. Blokada koła zamachowego odbywa się na drodze mechanicznej. Stosowanie elektronicznego wskazania jego zaciągnięcia nie przynosi korzyści użytkowych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Wyświetlana informacja o blokadzie jest niezbędna ze względu na bezpieczeństwo pracownika i kwestie informacyjne

**Pytanie 37:** Dotyczy Pakietu Nr 3 – Załącznik Nr 3A, punkt 10:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu wyposażonego w jeden system blokowania koła zamachowego. Proponowany system wyposażony jest w hamulec umiejscowiony w ręczce koła zamachowego co stanowi najwygodniejszy, najszybszy oraz najbardziej pewny sposób blokowania ruchu koła oraz umożliwia zablokowanie koła zamachowego w dowolnej pozycji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Zastosowanie dwóch typów hamulca pozwala na poprawę ergonomii pracy na urządzeniu.

**Pytanie 38:** Dotyczy Pakietu Nr 3 – Załącznik Nr 3A, punkt 11 i 12

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu bez dodatkowego koła do przesuwu zgrubnego. Zamawiający wymaga mikrotomu półautomatycznego który pozwala na elektromechaniczny przesuw głowicy (za pomocą silnika krokowego). Stosowanie dodatkowego mechanizmu przesuwu mechanicznego jest niepotrzebne, jest to rozwiązanie typowe dla mikrotomów manualnych (ręcznych)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Zastosowanie dwóch kół pozwala na poprawę ergonomii pracy na urządzeniu

**Pytanie 39:** Dotyczy Pakietu Nr 3 – Załącznika Nr 3A punkt 15:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu bez wbudowanej linijki na podstawie do mocowania stolika na noże mikrotomowe.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 40:** Dotyczy Pakietu Nr 3 – Załącznik Nr 3A, punkt 16:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu z wizualną sygnalizacją osiągnięcia początku oraz końca wysuwu głowicy. Urządzenie blokuje możliwość przesuwu w przypadku osiągnięcia skrajnych wartości zatem sygnalizacja wizualna nie jest potrzebna – taka potrzeba zachodzi w mikrotomach manualnych (ręcznych).

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Dodatkowy komunikat dźwiękowy pozwala na zwiększenie bezpieczeństwa użytkownika.

**Pytanie 41:** Dotyczy Pakietu Nr 3 – Załącznik Nr 3A, punkt 18

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu, który dzięki swojej konstrukcji jest energooszczędny i nie wymaga stosowania trybu uśpienia wywołwanego po 15 minutach przerwy. Stosowanie systemu usypiania urządzeń jest zasadne przy pracy z urządzeniami pobierającymi znaczne ilości energii?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane Rozwiązanie. rozwiązanie takie pozwala na ekonomiczne wykorzystanie urządzenia

**Pytanie 42:** Dotyczy Pakietu Nr 3 – Załącznika Nr 3A punkt 20:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu z ustawianiami wartości cięcia w poniższych krokach:

- 0,5 do 5  $\mu\text{m}$  skok co 0,5  $\mu\text{m}$
- 5 do 20  $\mu\text{m}$  skok co 1  $\mu\text{m}$
- 20 do 50  $\mu\text{m}$  skok co 2  $\mu\text{m}$
- 50 do 100  $\mu\text{m}$  skok co 5  $\mu\text{m}$ .

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 43:** Dotyczy Pakietu Nr 3 – Załącznik Nr 3A, punkt 22:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu z ustawianiami wartości trzymowania w poniższych krokach:

- 0.5 do 5 skok co 0.5  $\mu\text{m}$
- 5 do 20 skok co 1  $\mu\text{m}$
- 20 do 50 co 2  $\mu\text{m}$
- 50 do 150 co 5  $\mu\text{m}$
- 150 do 750 co 10  $\mu\text{m}$ .

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 44:** Dotyczy Pakietu Nr 3 – Załącznik Nr 3A, punkt 25

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu z szybkością przesuwu głowicy 75/150/300/600  $\mu\text{m/s}$  oraz szybkim przesuwem 3000  $\mu\text{m/s}$  w trybie przyspieszonym. Dodatkowo jednorazowe naciśnięcie przycisku przesuwu powolnego powoduje przesunięcie się głowicy do przodu o aktualnie ustawioną wartość grubości cięcia lub trzymowania. Proponowane przez nas rozwiązanie pozwala na większą elastyczność oraz najwyższą precyzję pracy z cennym materiałem tkankowym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 45:** Dotyczy Pakietu Nr 3 – Załącznika Nr 3A punkt 26:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu wyposażonego w doskonale spasowaną tackę na ścinki parafinowe z korpusem urządzenie, tym samym bez konieczności stosowania magnetycznego mocowania.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia jest to PARAMETR PUNKTOWANY

**Pytanie 46:** Dotyczy Pakietu Nr 3 – Załącznik Nr 3A, punkt 27:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu o wygodnym kształcie bryły do przenoszenia bez konieczności mocowania uchwytu do przenoszenia z tyłu urządzenia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 47:** Dotyczy Pakietu Nr 3 – Załącznik Nr 3A, punkt 30

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia wy miarach zewnętrznych 520 x 600 x 325 mm (szerokość x głębokość x wysokość). Mikrotomy różnych producentów mają bardzo zbliżone do siebie wymiary i nie ograniczają cennego miejsca w pracowni?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**DOTYCZY PAKIETU NR 6**

**Pytanie 48:** Dotyczy Pakietu Nr 6 – Załącznika Nr 6A punkt 6:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie cytowirówki z prędkością obrotowa programowaną, od 500 do 2000 obrotów/min.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 49:** Dotyczy Pakietu Nr 6 – Załącznik Nr 6A, punkt 7:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie cytowirówki z jedną dedykowaną, zwalidowaną i optymalną wielkością przyspieszenia. Zastosowane rozwiązanie jest w zupełności wystarczające do prawidłowej pracy w Zakładzie Patomorfologii.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Ze względu na różnorodne typy materiałów cytologicznych Zamawiający podtrzymuje wymóg cytowirówki z różnymi wielkościami przyspieszenia

**Pytanie 50:** Dotyczy Pakietu Nr 6 – Załącznik Nr 6A, punkt 8

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odstąpienie od wymogu zaproponowania wirówki cytologicznej z możliwością zapamiętania 22 programów. Standardowo w procedurach cytologicznych zastosowanie znajduje jeden uniwersalny program wirowania. Ewentualnie w przypadku konieczności zmiany parametrów wirowania Użytkownik może je szybko zmienić bezpośrednio poprzez przyciski sterowania umieszczone na panelu na froncie urządzenia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia. PARAMETR DODATKOWO PUNKTOWANY

**Pytanie 51:** Dotyczy Pakietu Nr 6 – Załącznika Nr 6A punkt 14:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie cytowirówki wyposażonej rotor z pełną nieprzezroczystą pokrywą niezależną od pokrywy wirówki z systemem szybkiego otwierania jedną ręką.



**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia. PARAMETR DODATKOWO PUNKTOWANY

**Pytanie 52:** Dotyczy Pakietu Nr 6 – Załącznik Nr 6A, punkt 23:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie wirówki z funkcją automatycznego wykrycia niewyważenia urządzenia i zakończeniu wirowania z informacją graficzną o tym fakcie oraz automatyczną blokadą uruchomienia procesu wirowania. Zaproponowane rozwiązanie jest w pełni wystarczające dla zapewnienia najwyższej jakości badań cytologicznych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 53:** Dotyczy Pakietu Nr 6 – Załącznik Nr 6A, punkt 25

Zwracamy się z uprzejmą prośbą wyrażenie zgody na zaproponowanie wirówki umożliwiającej wykonywanie cytobloków dla materiałów tkankowych skąpo-komórkowych w oparciu o innowacyjną metodę wirowania płynów w dedykowanych probówkach do zagęszczania oraz żelowania materiału tkankowego pozwalającą uzyskać preparat mikroskopowy na którym materiał tkankowy rozmieszczony jest w sposób uporządkowany ułatwiający szybką i precyzyjną diagnozę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 54:** Dotyczy Pakietu Nr 6 – Załącznika Nr 6A punkt 25:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaproponowania wirówki cytologicznej umożliwiającej odwirowanie płynnego materiału tkankowego oraz wykonywanie cytobloków w obrębie jednego urządzenia bez konieczności stosowania dodatkowej wirówki.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje urządzenia umożliwiającego jednoczesne wirowanie płynnego materiału jak i umieszczania komórek w trakcie wirowania bezpośrednio do kasetek histologicznych. Zamawiający oczekuje, że procesy te będą zachodziły w obrębie jednego urządzenia

**Pytanie 55:** Dotyczy Pakietu Nr 6 – Załącznik Nr 6A, punkt 26:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie wirówki z wyposażeniem jak niżej:

- klipsy ze stali nierdzewnej – 12 szt.
- kominki pojedyncza wielokrotnego użytku – 12 szt.
- filterki koloru białego pojedyncze – 200 szt.
- szkiełka dedykowane do przygotowania preparatów cytologicznych 200 szt.
- kominki jednorazowe pojedyncze zintegrowane z filterkiem koloru białego – 100 szt.
- dodatkowo innowacyjny zestaw do preparatyki 60 cytobloków, zawierający:
  - probówka do zagęszczania oraz żelowania materiału tkankowego wyposażona w dwie nakrętki (górną i dolną)
  - na dnie probówki 6 zagłębień do sedymentacji materiału tkankowego podczas wirowania z żelem zagęszczającym
  - „punkt ślepy” (oznaczenie widoczne po zatopieniu materiału w parafinie) – dla łatwej wizualnej oceny rozpoczęcia skrawania materiału tkankowego podczas obróbki cytobloku na mikrotomie
  - podłoże transportowe w probówce
  - wymiar: średnica górna 28 mm, średnica dolna 22 mm, wysokość 51 mm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem dostarczenia wszystkich wymienionych elementów wyposażenia, pochodzących od tego samego producenta co wirówka. Celem jest zapewnienie pełnej kompatybilności materiałów zużywalnych z urządzeniem.

**Pytanie 56:** Dotyczy Pakietu Nr 1

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek udziału w postępowaniu w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej dla Pakietu nr 1, jeśli Wykonawca wykaże iż zrealizował dwie dostawy procesora tkankowego o wartości nie mniejszej niż 190 000,00 zł brutto każda? Bądź zwracamy się z wnioskiem o możliwość spełnienia warunku udziału przedstawiając referencję obejmującą przedmiotem zamówienia dostawę sprzętu medycznego do histopatologii, w tym między innymi dotyczącą przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 na łączną kwotę 250 000,00 zł każda. Zgodnie z uchwaloną linią orzecznictwem KIO i stanowiskiem doktryny dla implementacji spełnienia warunku

doświadczenia Zamawiający nie może żądać wykazania się dostawami, usługami identycznymi z tymi, na jakie opiewa przedmiot zamówienia, ale chcąc być z w zgodzie z przepisami Prawa zamówień publicznych musi on dopuścić możliwość wykazania się także dostawami i usługami o charakterze równoważnym z tym dotyczącymi konkretnego przetargu?

**Odpowiedź:**

Rozdział XV ust. 2 litera a) trit. 1: cytuję: „...Warunek ten zostanie spełniony, jeśli Wykonawca wykaże, że w ciągu ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, wykonał lub wykonuje co najmniej dwie dostawy odpowiadające swoim rodzajem i wartością dostawom stanowiącym przedmiot zamówienia z podaniem jej wartości, przedmiotu, dat wykonywania i odbiorcy dostawy oraz przedstawi dowód, czy została wykonana należycie lub czy jest wykonywana należycie ( np. listy referencyjne, opinie użytkowników etc.). Dostawa musi opiewać na kwotę brutto nie mniejszą niż 250 000,00 zł każda, przy czym w przypadku dostaw będących w trakcie ich wykonywania wartość każdej już zrealizowanej nie może być niższa niż w/wym. kwota...” koniec cytatu. Przedmiotem zamówienia jest zakup aparatury medycznej oraz wyposażenia dla Pracowni Patomorfologii stosownie do Rozdziału I ust. I SWZ.

**Pytanie 57:** Dotyczy **Pakietu Nr 5** – Załącznika Nr 5A punkt 3 – 4:

Ze względu na fakt, iż cieplarki nie są wyrobami medycznymi prosimy o odstąpienie od wymogu zapisanego w wymaganiach ogólnych pozycji nr 3-4 FORMULARZA ASORTYMENTOWO – CENOWEGO oraz zapisów SWZ dotyczących wyrobów medycznych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 5 odstępuje od wymogu, aby przedmiot zamówienia określony w Pakiecie Nr 5, cieplarka laboratoryjna, była zakwalifikowana do wyrobów medycznych tym samym, Zamawiający koryguje zapis SWZ w Rozdziałach:

- a) Rozdział I pkt 3 i nadaje mu następujące brzmienie: cytuję: „...Wymagane parametry techniczne – użytkowe, warunki graniczne oraz szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, określono w Załącznikach Nr 1 – Nr 6 do niniejszej SWZ. Wykonawca dostarczy przedmiot zamówienia spełniający wymogi i wytworzony zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w szczególności ustawą o wyrobach medycznych z dnia 07 kwietnia 2022 roku ( tj. Dz. U. Nr 2022 pozycja Nr 974 z późniejszymi zmianami) – nie dotyczy Pakietu Nr 5...” koniec cytatu. Jednocześnie Zamawiający
- b) Rozdział I pkt 6 litera a) cytuję: „...W ustawie z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. pozycja 974 z późniejszymi zmianami) – nie dotyczy Pakietu Nr 5...” koniec cytatu
- c) Rozdział I pkt 10 litera b) cytuję : „...Być wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. pozycja 974 z późniejszymi zmianami) – nie dotyczy Pakietu Nr 5...” koniec cytatu.
- d) Rozdział VII pkt 24 litera e) cytuję : „...Powiadomienie / Zgłoszenie lub Wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia sklasyfikowany jest jako wyrób medyczny i jest dopuszczony do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie kraju zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 07 kwietnia 2022 roku ( tj. Dz. U. Nr 2022 pozycja Nr 974 z późniejszymi zmianami) – nie dotyczy Pakietu Nr 5...” koniec cytatu.
- e) W załączeniu skorygowany Załącznik Nr 5A.

**Pytanie 58:** Dotyczy Projektu Umowy – Załącznika Nr 15:

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do Projektu Umowy proponowanego zapisu..

**Pytanie 59:** Dotyczy Projektu Umowy – Załącznika Nr 15

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu w Projekcie Umowy.

**Pytanie 60:** Dotyczy Projektu Umowy – Załącznika Nr 15:

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

*Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % wartości netto umowy.*

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353<sup>1</sup> KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie tego zapisu do Projektu Umowy.

**Pytanie 61:** Dotyczy Projektu Umowy – Załącznika Nr 15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 20% wartości netto umowy?

Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji.

Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawią wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrytykowanej przez KIO sytuacji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu w Projekcie Umowy.

**Pytanie 62:** Dotyczy Projektu Umowy – Załącznika Nr 15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli: „Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną

dekoniunkturę, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie proponowanego zapisu do wzoru Umowy

Z uwagi na brak definicji legalnej siły wyższej, Zamawiający za siłę wyższą, w ślad za orzecznictwem sądowym, uznaje wyłącznie zdarzenie charakteryzujące się trzema następującymi cechami: zewnętrżnością, niemożliwością jego przewidzenia oraz niemożliwością zapobieżenia jego skutkom. Zdarzenie jest zewnętrzne wówczas, gdy następuje poza strukturą przedsiębiorstwa. Niemożliwość przewidzenia, że dane zdarzenie nastąpi, należy pojmować jako jego nadzwyczajność i nagłość. Niemożliwość zapobiegnięcia skutkom zdarzenia jest tłumaczona jako jego przemożność, a więc niezdolność do odparcia nadchodzącego niebezpieczeństwa. Za przejawy siły wyższej uznaje się katastrofalne zjawiska wywołane działaniem sił natury, np. powodzie, huragany, trzęsienia ziemi, pożary lasów. Jako siłę wyższą traktuje się także akty władzy publicznej oraz zjawiska społeczne lub polityczne o skali katastrofalnej (wyrok Sądu Apelacyjnego w Lublinie z dnia 19 listopada 2019 r., III APa 15/19)

Za siłę wyższą uważa się jedynie zdarzenia zewnętrzne w stosunku do uprawnionego, a zarazem nadzwyczajne i w konsekwencji nieuchronne oraz w danym układzie stosunków niemożliwe do przewidzenia, czyli o "przemożnej" mocy oddziaływania, przed którego skutkami nie było żadnej obrony (zob.m.in. uchwała Sądu Najwyższego z dnia 13 grudnia 2007 r., III CZP 100/07, OSNC 2008, Nr 12, poz. 139 i przywołane tam orzecznictwo; wyroki Sądu Najwyższego: z dnia 16 września 2011 r., IV CSK 77/11, niepubl.; z dnia 8 marca 2012 r., V CSK 165/11, nie publ.).

W świetle powyższego Zamawiający nie może udzielić jednoznacznej, wiążącej odpowiedzi na zadane pytanie, z uwagi na brak szerszego kontekstu ewentualnego wpływu danego zagrożenia na realizację zamówienia. Każdy przypadek wystąpienia ewentualnej siły wyższej Zamawiający rozpatruje indywidualnie w oparciu o aktualne przepisy oraz orzecznictwo.

**Pytanie 63:** Dotyczy Projektu Umowy – Załącznika Nr 15:

Uprzejmie prosimy o możliwość wprowadzenia zapisów dotyczących zmian umowy w zakresie możliwości dostarczenia zamienników o parametrach nie gorszych niż przedmiot umowy. W obecnej sytuacji pandemii Covid-19 i wiążących się z nią kłopotów w zapewnieniu ciągłości dostaw asortymentu, surowców potrzebnych do produkcji, braków kadrowych spowodowanych chorobą pracowników, Wykonawca nie zawsze ma wpływ na terminową dostawę towaru, natomiast w przypadku wprowadzenia zamienników istnieje realna szansa na terminowe wywiązanie się z umowy i niewstrzymywanie szpitala w świadczeniu usług.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie proponowanego zapisu do wzoru Umowy. Zamawiający w Załączniku nr 15 „Wzór umowy” w § 8 dokładnie określił okoliczności, w których dopuszcza zmianę treści umowy.

**Pytanie 64:**

Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: folderów, kart katalogowych, instrukcji użycia, opisów, fotografii, oświadczeń **producenta**, oświadczeń dystrybutora dostarczanych produktów, certyfikatów analizy lub innych tego typu dokumentów. Ofertę sporządza się w języku polskim. Prosimy o wyrażenie zgody na przedstawienie kart katalogowych oraz innych dokumentów potwierdzających wymagane parametry w języku angielskim. Uzasadnienie: Wykonawca informuje, że wyżej wymienione dokumenty są jedynie dostępne w języku angielskim. To jest wersja wiążąca. Tłumaczenie oryginalnych dokumentów prowadzi często do niepoprawnego stosowania specyficznej terminologii fachowej. Dlatego zalecamy stosowanie oryginalnej wersji angielskiej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów treści SWZ. Zgodnie z Rozdziałem VII SWZ pkt 3 „Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski”, pkt 4 „Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oferty, oświadczeń oraz innych dokumentów w językach

innych niż język polski” oraz pkt 5 „Interpretacja treści dokumentów składnych w języku obcym wraz z tłumaczeniem na język polski, będzie realizowana w oparciu o tłumaczenie”.

**Pytanie 65:** Dotyczy Formularzy asortymentowo – cenowych dla Pakietów Nr 1, 3, 5 i 6

Prosimy o wskazanie uzasadnienia dla tak ukształtowanego podziału w zakresie konieczności wyceny poszczególnych składników oferty poprzez utworzenie oddzielnej pozycji nr II dla: Szkolenia personelu (maksymalnie 4 osoby) potwierdzonego stosownymi Certyfikatami oraz oferowanego sprzętu?

Zwracamy uwagę, iż usługa wymieniona w pozycji nr II jest dedykowana tylko do urządzenia oferowanego w pozycji nr I i łącznie stanowi przedmiot zamówienia, który obejmuje w całości dostawę sprzętu, serwisowanie i szkolenie personelu i jest traktowany kompleksowo. Należy zatem stwierdzić, że te usługi są ściśle ze sobą powiązane i tworzą nierozdzielne świadczenie o charakterze kompleksowym wraz z oferowanym urządzeniem. Mając na uwadze ewentualne rozbieżności po złożeniu ofert przez wykonawców i problem z ich oceną w zakresie porównywalności wnioskujemy o modyfikację formularza ofertowego poprzez możliwość dokonanie wyceny kompleksowo dla oferowanego sprzętu wraz z usługą w ramach realizacji umowy/gwarancji czyli: koszt przeszkolenia personelu w zakresie obsługi sprzętu w jednej pozycji sprzętowej dla każdego sprzętu według poniższego przykładu:

Lp.	Nazwa urządzenia	Producent	Wartość netto	Stawka VAT ( w %)	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6
1	Procesor tkankowy ciśnieniowo – próżniowy (w tym koszt szkolenia personelu maksymalnie 4 osoby potwierdzone stosownymi Certyfikatami)				
<b>WARTOŚĆ OGÓŁEM:</b>					

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu w SWZ.

W Specyfikacji Warunków Zamówienia w Rozdziale I pkt 2 Zamawiający poinformował wszystkich Wykonawców chcących wziąć udział w postępowaniu, że zadania objęte niniejszym postępowaniem uzyskało dofinansowanie ze środków budżetu Województwa Śląskiego w ramach dotacji celowej z przeznaczeniem na dofinansowanie zadań inwestycyjnych pn. **„Zakup aparatury medycznej oraz wyposażenia dla Pracowni Patomorfologii Zespołu Wojewódzkich Przychodni Specjalistycznych w Katowicach”**. Udzielona dotacja przeznaczona jest w całości jedynie na zakup sprzętu medycznego i wyłącza z dofinansowania koszty szkolenia pracowników, którzy będą pracować na zakupionym sprzęcie. Koszty szkolenia pracowników będą poniesione przez Zamawiającego.

**Pytanie 66:** Dotyczy Formularzy asortymentowo – cenowych dla Pakietów Nr 1, 3, 5 i 6:

W przypadku negatywnej odpowiedzi na wyżej wymienione pytanie (Pytanie Nr 65) prosimy o udzielenie odpowiedzi na poniższe pytanie:

W związku z tym, iż po stronie Zamawiającego, jako gospodarza postępowania, jest wskazanie prawidłowego sposobu uzupełnienia formularzy stanowiących załączniki SWZ oraz z faktem iż w SWZ nie została określona przez Zamawiającego stawka podatku VAT prosimy o wskazanie, zgodnie z obowiązującymi przepisami podatkowymi tj. Ustawą z dnia 11.03.2004 r. o podatku od towarów i usług Dz. U. z 2022 r. poz. 931 z późn. zm. , która stawka podatku Vat, tj.: 8% czy 23% jest stawką poprawną według Zamawiającego w zakresie wyceny pozycji nr II w tabeli cenowej tj. „szkolenie personelu maksymalnie 4 osoby potwierdzone stosownymi Certyfikatami”

Zwracamy uwagę , iż nie wskazanie przez Zamawiającego właściwej stawki vat może spowodować , iż zostaną złożone oferty z zastosowaniem różnych stawek podatku vat, w związku z czym oferty

będą nieporównywalne. Co będzie stanowić podstawę do unieważnienia postępowaniu z uwagi na niemożliwą do usunięcia wadę postępowania i jednocześnie grozić utratą dotacji na sprzęt.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z obecnie obowiązującymi przepisami podatkowymi w Polsce na podstawie ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. 2004 Nr 54 poz. 535) standardowo, wszystkie szkolenia i kursy objęte są podatkiem VAT w wysokości 23%.

**PAKIET NR 5**

**OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**  
**WYMAGANE PARAMETRY CIEPLARKI LABORATORYJNEJ**

L.p.	PARAMETRY WYMAGANE URZĄDZENIA	Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów	
	<b>Producent</b> .....		
	<b>Model</b> .....		
	<b>Rok produkcji nie wcześniej niż X / 2022</b> .....		
I.	WYMAGANIA OGÓLNE	PODAĆ NR STRONY**	POTWIERDZENIE*
1	<b>NAZWA / TYP</b>		<b>PODAĆ</b>
2	Cieplarka laboratoryjna fabrycznie nowa, nie powystawowa, nie rekondycjonowana i nie używana.		TAK / NIE
3	Deklaracja zgodności CE – <i>DOŁĄCZYĆ DO OFERTY</i>		TAK / NIE
4	Pojemność komory cieplarki: min. 50 litrów, max. 80 litrów		TAK / NIE
5	Zakres temperatury w zakresie od + 20°C do + 80°C. Dokładność ustawienia temperatury: co 0.1°C		TAK / NIE
6	Drzwi otwierane „z łokcia” przy użyciu dużego uchwyty wzdłuż drzwi, dostęp do wnętrza komory (brak klasycznej klamki) z ryglowaniem 2-punktowym		TAK / NIE
7	<b>Wyświetlacz graficzny LCD</b>	<b>5 PKT</b>	<b>Dodatkowo punktowane</b>
8	Szklane drzwi wewnętrzne		TAK / NIE
9	Alarm dla komunikatów błędów.		TAK / NIE
10	Ilość półek: minimum 1 o regulowanym położeniu		TAK / NIE
11	Dopuszczalne obciążenie półki nie mniej niż 20 kg, załadunek komory minimum 70 kg		TAK / NIE
12	Komora wewnętrzna - stal nierdzewna		TAK / NIE
13	Obudowa zewnętrzna ze stali nierdzewnej		TAK / NIE
14	Naturalny obieg powietrza z elektroniczną regulacją klapki wentylacyjnej od 0-100% w krokach co 10%.		TAK / NIE

15	Regulowane parametry: temperatura (stopnie Celsjusza lub Fahrenheita), położenie kłapy powietrza, czas programu, strefy czasowe, czas letni/zimowy	15 PKT	Dodatkowo punktowane
16	Timer z ustawieniem czasu docelowego, regulowany od 1 minuty do 99 dni; Funkcja czasu procesu rozpoczynająca się, od osiągnięcia ustawionej temperatury		TAK / NIE
17	Minimalne wymiary wewnętrzne (szer. x wys. x gł.):400 x 400x 350 mm (+/-20 mm).		TAK / NIE
18	Maksymalne wymiary zewnętrzne bez rączki (szer. x wys. x gł.):600 x 800x 500 mm (+/-20 mm).		TAK / NIE
19	Zasilanie 230V/50Hz; moc max. 1000W;		TAK / NIE
<b>II. POZOSTAŁE WYMAGANIA</b>			
1	W cenie oferty instalacja, podłączenie i uruchomienie cieplarki laboratoryjnej wraz z integracją z infrastrukturą Zamawiającego.		TAK / NIE
2	Jeżeli dostawa jest realizowana przez autoryzowanego dystrybutora producenta, należy do Oferty załączyć stosowny dokument wystawiony przez producenta	DOŁĄCZYĆ DO OFERTY	TAK / NIE
3	Autoryzacja producenta na serwis i sprzedaż zaoferowanej cieplarki laboratoryjnej na terenie Polski. Załączyć stosowny dokument wystawiony przez producenta	DOŁĄCZYĆ DO OFERTY	TAK / NIE
4	Szkolenie maksymalnie 4 pracowników Pracowni Patomorfologii zakresie obsługi i pełnego korzystania z urządzenia. Szkolenie potwierdzone zostanie stosownymi Certyfikatami.		TAK / NIE
5	Instrukcja w j. polskim (należy dostarczyć wraz z urządzeniem) w wersji papierowej oraz elektronicznej		TAK / NIE
6	Paszport techniczny z wykazem (danymi teleadresowymi) autoryzowanych serwisów na terenie Polski		TAK / NIE
7	Certyfikat CE / Deklaracja zgodności		TAK / NIE
8	Gwarancja w okresie 24 miesiące obejmująca pełne wsparcie serwisowe na cieplarkę laboratoryjną  (w tym dwa przeglądy serwisowe: po 12 miesiącach i po 23 miesiącach)		TAK / NIE
	Gwarancja w okresie 36 miesięcy obejmująca pełne wsparcie serwisowe na cieplarkę laboratoryjną.  (w tym trzy przeglądy serwisowe: po 12 miesiącach; po 24 miesiącach i po 35 miesiącach )	15 PKT	Dodatkowo punktowane
9	Reakcja serwisu (wizyta/diagnostyka w siedzibie Zamawiającego) do 48 h od zgłoszenia awarii w dni robocze		



	Reakcja serwisu (wizyta/diagnostyka w siedzibie Zamawiającego) do 24 h od zgłoszenia awarii w dni robocze	5 PKT	Dodatkowo punktowane
10	Zapewnienie części zamiennych przez okres 5 lat		TAK / NIE

**UWAGA:**

**\*Wykonawca potwierdza wymagany parametr: TAK / NIE**

\*\*Na potwierdzenie parametrów **wymaganych**, Wykonawca wraz z OFERTĄ składa dokument potwierdzający te parametry oraz wskazuje stronę w tym dokumencie, na której dany parametr jest opisany. Przedstawione dokumenty muszą być sporządzone przez producenta. Jakiegokolwiek odrębne dopiski, uzupełnienia do dokumentów nie będą brane pod uwagę przez Zamawiającego przy ocenie OFERTY.

Zamawiający dopuszcza, aby dokumenty potwierdzające parametry minimalne i dodatkowo oceniane były sporządzone przez autoryzowanego przedstawiciela / dystrybutora.

**Oświadczam**, że oferowany przedmiot zamówienia posiada w/w parametry, jest kompletny i do jego funkcjonowania nie jest potrzebny zakup dodatkowych elementów.

**Oświadczam**, że oferowany przedmiot zamówienia jest fabrycznie nowy i nie był urządzeniem demonstracyjnym i powystawowym.

\_\_\_\_\_ dnia \_\_\_\_\_ 2023r.

\_\_\_\_\_  
( podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych  
do reprezentowania Wykonawcy