

COZL/DZP/AK/3411/PN-38/25

Lublin, dnia 15.05.2025 r.

Dostawa systemu do sekwencjonowania następnej generacji oraz dodatkowych urządzeń do automatycznego przygotowania bibliotek, izolacji materiału genetycznego wraz z oceną stężenia, przygotowaniem materiału z blochków parafinowych i pracą z czystym DNA na potrzeby Centrum Genetyki Klinicznej w ramach projektu pn. „Wsparcie Ambulatoryjnej Opieki Specjalistycznej oraz leczenia w trybie jednodniowym w Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli poprzez zakup sprzętu medycznego i aparatury medycznej w celu osiągnięcia pełnej funkcjonalności i zabezpieczenia pełnoprofilowej, wysokospecjalistycznej diagnostyki i leczenia Pacjentów onkologicznych."

I. Działając w oparciu o zapisy art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2024 r., poz. 1320), Zamawiający informuje, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1:

Dotyczy zał. nr 2, kosztorys ofertowy, Część 3 SWZ – Urządzenie zewnętrzne do automatycznej ekstrakcji kwasów nukleinowych wraz z pomiarem ilościowym uzyskanych izolatów - ZMIANA – Prosimy Zamawiającego o możliwość podzielenia tabeli na pozycje. Oferowany komplet składa się z dwóch składowych, które posiadają różne stawki VAT.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w składanej ofercie.

Pytanie 2:

Dot. cz 4

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy aby na pewno wymaga on aby na wyposażeniu znajdował się: moduł suszący do preparatów. Zgodnie z opisanymi parametrami nie można przyjąć, iż jest on istotnym elementem ponieważ nie został opisany żadnymi charakterystycznymi parametrami, co może wskazywać na pomyłkę ze strony zamawiającego. Jeśli zatem jest to błąd prosimy o usunięcie tego elementu z wyposażenia, gdyż jest mylącym akcesorium.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga. Zamawiający zmienia zapis załącznika nr 2a SWZ – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia – część 4 SWZ. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 3:

Dotyczy rozdziału V ustęp 2 i 3 oraz wzoru umowy – część 2.

Informujemy, że aparat wyspecyfikowany w części 2 służy tylko i wyłącznie do celów badawczych. Dlatego też wnosimy o usunięcie pojęcia „medyczny” z treści SWZ czy wzoru umowy w odniesieniu do części 2.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy SWZ oraz załącznika 3 SWZ – projektowane postanowienia umowy w powyższym zakresie. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 4:

Dotyczy projektowane postanowienia umowy, §4, ustęp 1 – część 2.

Wnosimy o skrócenie terminu płatności z „60 dni” na „30 dni”.

Prosimy także o uzupełnienie §4 o następujący zapis.

„W przypadku zwłoki w płatności Wykonawca ma prawo powstrzymać realizację następnych zamówień bez ponoszenia kar tytułem zwłoki w dostawie do chwili uregulowania zaległości przez Zamawiającego a Zamawiający ma obowiązek powiadomić Wykonawcę o dokonaniu zaległej płatności niezwłocznie.”

Prośbę naszą motywujemy trudnymi doświadczeniami dotyczącymi terminowego regulowania płatności przez Zamawiającego. Ponadto producent sprzętu który chcielibyśmy zaoferować, przewidział w cenie sprzętu 30 dniowy okres kredytowania kupującego. Aby móc uwzględnić 60 dniowy termin płatności, musielibyśmy w cenie oferty uwzględnić koszt dodatkowych dni kredytowania. Wpłynęłoby to niekorzystnie na cenę końcową oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 5:

Dotyczy Części 2, Załącznika nr 2 – Kosztorysu Ofertowego. Czy Zamawiający dopuszcza wpisanie więcej, niż jednego numeru katalogowego, które składają się na przedmiot zamówienia w tabeli cenowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6:

Dotyczy Części 2, Rozdziału V, Ustęp 2 i 3 SWZ dla Części 2. Czy Zamawiający dopuszcza dostawę aparatu, który nie jest wyrobem medycznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy zawrzeć w składanej ofercie.

Pytanie 7:

Dotyczy Części 2, Załącznika nr 3, Projektowanych Postanowień Umowy, podpunkt e) czyli przeprowadzenia bezpłatnego szkolenia personelu Zamawiającego w zakresie eksploatacji i obsługi urządzenia poprowadzonego w miejscu instalacji aparatury, poświadczonego certyfikatem lub protokołem szkolenia. Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie tego podpunktu (e), ponieważ w codziennej pracy laboratoryjnej Zamawiający używa już takiego samego urządzenia co oznacza, że personel został już przeszkolony w tym zakresie i wykonanie dodatkowego treningu podróży oferowany produkt o dodatkowe, zbędne dla szpitala koszty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 8:

Dotyczy Części 2, SWZ, Rozdziału V, Ustęp 2, podpunkt g) przeprowadzenia szkolenia , które obejmuje elementy dotyczące regulacji i dostrajania parametrów sprzętu związanych z wykorzystaniem energii elektrycznej w celu zoptymalizowania zużycia energii.

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie tego podpunktu (g), ponieważ w codziennej pracy laboratoryjnej Zamawiający używa już takiego samego urządzenia, co oznacza, że personel został już przeszkolony w tym zakresie a wykonanie dodatkowego treningu podróży oferowany produkt o dodatkowe, zbędne dla szpitala koszty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Fundusze Europejskie
dla Lubelskiego



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



 Lubelskie
Smakuj życie!

Pytanie 9:

Dotyczy Części 2, Załącznika nr 3, Projektowanych Postanowień Umowy, paragraf 2 Warunki dostawy, punkt 5.

Czy Zamawiający zgodzi się aby podpunkt 5 zamiast:

„Dostawa aparatury medycznej stanowiącej przedmiot umowy zostanie potwierdzona przez obie strony protokołem odbioru dostawy, którego wzór stanowi Załącznik nr 1 do umowy.

W przypadku dostarczenia przedmiotu umowy wadliwego lub niezgodnego z przedstawionym w ofercie (tj. nieodpowiedniej klasy i jakości), Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu aparatury w całości lub w części w celu jego wymiany przez Wykonawcę na wolny od wad lub zgodny z Załącznikiem Nr 4, na koszt Wykonawcy, a Wykonawca zobowiązany jest w terminie 10 dni od daty zgłoszenia do dostarczenia przedmiotu umowy nowego wolnego od wad.”

Brzmiał:

„W przypadku dostarczenia przedmiotu umowy wadliwego lub niezgodnego z przedstawionym w ofercie (tj. nieodpowiedniej klasy i jakości), Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu aparatury w całości lub w części w celu jego wymiany przez Wykonawcę na wolny od wad lub zgodny z Załącznikiem Nr 4, na koszt Wykonawcy, a Wykonawca zobowiązany jest w terminie 21 dni od daty zgłoszenia do dostarczenia przedmiotu umowy nowego wolnego od wad”.

Prośbę swoją motywujemy tym, że nasze urządzenia są wysyłane z magazynu w USA do magazynu w Królestwie Niderlandów i termin 10 dni jest bardzo trudny do należytego wywiązania się.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy §2 ust. 5 załącznika 3 SWZ – Projektowane postanowienia umowy – dotyczy części 2 SWZ. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 10:

Dotyczy Części 2, Załącznika nr 3, Projektowanych Postanowień Umowy, paragraf 2 Warunki dostawy, punkt 6.

Czy Zamawiający zgadza się aby punkt 6 zamiast:

„Montaż, uruchomienie aparatury medycznej i przekazanie do eksploatacji wraz z dokumentami o których mowa w § 1 ust. 3 lit. d) zostanie wykonany w terminie do 1 tygodnia od dnia dostawy, z czynności tych zostanie sporządzony stosowny protokół uruchomienia i przekazania do eksploatacji, którego wzór stanowi Załącznik nr 2 do umowy“.

Brzmiał:

„Montaż, uruchomienie aparatury medycznej i przekazanie do eksploatacji wraz z dokumentami o których mowa w § 1 ust. 3 lit. d) zostanie wykonany w terminie do 2 tygodni od dnia dostawy, z czynności tych zostanie sporządzony stosowny protokół uruchomienia i przekazania do eksploatacji, którego wzór stanowi Załącznik nr 2 do umowy“.

Prośbę swoją motywujemy dostępnością serwisu, który planuje pracę z dwutygodniowym wyprzedzeniem i brak możliwości przewidzenia daty podpisania umowy może wpływać na brak możliwości wywiązania się z terminu 1 tygodnia.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy §2 ust. 6 załącznika 3 SWZ – Projektowane postanowienia umowy – dotyczy części 2 SWZ. Strony zamienne w załączeniu.



Fundusze Europejskie
dla Lubelskiego



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



 **lubelskie**
Smakuj życie!

Pytanie 11:

Dotyczy Części 2, Załącznika nr 3, Projektowanych Postanowień Umowy, paragraf 5
Gwarancja, serwis i rękojmia, punkt 6.

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby punkt 6 zamiast:

„Wykonawca przystąpi do usunięcia awarii niezwłocznie po otrzymaniu od Zamawiającego zgłoszenia o awarii, nie później niż 48 godzin w dni robocze“.

Brzmiał:

„Wykonawca przystąpi do usunięcia awarii niezwłocznie po otrzymaniu od Zamawiającego zgłoszenia o awarii, nie później niż 72 godziny w dni robocze“.

Prośbę swoją motywujemy standardowymi zapisami gwarantowanymi przez nasz serwis.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy §5 ust. 6 załącznika 3 SWZ – Projektowane postanowienia umowy – dotyczy części 2 SWZ. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 12:

Dotyczy Części 2, Załącznika nr 3, Projektowanych Postanowień Umowy, paragraf 5
Gwarancja, serwis i rękojmia, punkt 7.

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby punkt 7 zamiast:

„Wykonawca ma obowiązek naprawy uszkodzonego urządzenia bez użycia części zamiennych w ciągu maksymalnie 5 dni roboczych licząc od daty zgłoszenia usterki lub wady. Wykonawca ma obowiązek naprawy uszkodzonego urządzenia z użyciem części zamiennych w ciągu maksymalnie 5 dni roboczych licząc od daty zgłoszenia usterki lub wady, zaś w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy w ciągu maksymalnie 14 dni licząc od daty zgłoszenia usterki lub wady.“

Brzmiał:

„Wykonawca ma obowiązek naprawy uszkodzonego urządzenia ~~bez użycia części zamiennych~~ w ciągu maksymalnie 21 dni licząc od daty zgłoszenia usterki lub wady. ~~Wykonawca ma obowiązek naprawy uszkodzonego urządzenia z użyciem części zamiennych w ciągu maksymalnie 5 dni roboczych licząc od daty zgłoszenia usterki lub wady, zaś w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy w ciągu maksymalnie 14 dni licząc od daty zgłoszenia usterki lub wady.“~~

Prośbę swoją motywujemy standardowymi zapisami gwarantowanymi przez nasz serwis.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy §5 ust. 7 załącznika 3 SWZ – Projektowane postanowienia umowy – dotyczy części 2 SWZ. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 13:

Dotyczy Części 2, Załącznika nr 3, Projektowanych Postanowień Umowy, paragraf 5 **Gwarancja, serwis i rękojmia**, punkt 8.

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby wykreślić punkt 8:



Fundusze Europejskie
dla Lubelskiego



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



~~„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany przedmiotu umowy na nowy, wolny od wad, jeżeli w terminie 10 dni kalendarzowych licząc od daty zgłoszenia wady, awarii lub usterki nie można zrealizować naprawy gwarancyjnej lub jeżeli przedmiot umowy był już 3 krotnie naprawiany. Postanowienie to stosuje się także, jeśli naprawy powtarzające się dotyczą różnych usterek, ale wpływających na funkcjonalność urządzenia“~~

Prośbę swoją motywujemy faktem, iż obowiązek wymiany urządzenia na nowe skutkowałby doliczeniem drugiego urządzenia, co zwiększyłoby ofertę dwukrotnie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 14:

Dotyczy Części 2, Załącznika nr 3, Projektowanych Postanowień Umowy, paragraf 5 **Gwarancja, serwis i rękojmia**, punkt 14.

Czy Zamawiający wyraża zgodę aby punkt 14 zamiast:

~~„Wszelkie interwencje serwisowe przedłużają okres gwarancji. Okres przedłużenia odpowiada czasowi, w którym urządzenie było wyłączone z użytkowania“.~~

Brzmiał:

~~„Wszelkie interwencje serwisowe ponad 21 dni przedłużają okres gwarancji. Okres przedłużenia odpowiada czasowi, w którym urządzenie było wyłączone z użytkowania.“~~

Prośbę swoją motywujemy standardowymi zapisami gwarantowanymi przez nasz serwis.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 15:

Dotyczy Części 2, Załącznika nr 3, Projektowanych Postanowień Umowy, paragraf 7
Środki zarządzania środowiskowego

Czy Zamawiający zgodzi się wykreślić punkt 3:

~~3. Wykonawca na wezwanie Zamawiającego przedłoży oświadczenie o:~~

- ~~a) zastosowaniu opakowań wykonanych z materiału łatwo poddającego się recyklingowi;~~
- ~~b) przeprowadzeniu szkolenia dotyczącego efektywnego zużycia energii w dostarczonej aparaturze medycznej.~~

Prośbę swoją motywujemy faktem, iż opakowania mogą zostać odesłane do Producenta a doliczenie dodatkowego szkolenia podrożyłoby oferowany produkt o dodatkowe koszty, zbędne dla szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 16:

dotyczy: SWZ pkt. V ppkt. 2 e), Załącznik nr 2a Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia pkt 21 oraz Załącznik nr 3 do SWZ Projektowanie postanowień umowy §5 ust. 3

Zgodnie z Załącznik nr 2a Część 1 Zamawiający w ramach Systemu do sekwencjonowania następnej generacji Zamawiający obok urządzenia głównego – sekwenatora wymaga urządzeń dodatkowych:



Fundusze Europejskie
dla Lubelskiego



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



 **lubelskie**
Smakuj życie!

miniwórkę nablutową (2 szt.), komplet statywów magnetycznych, zestaw pipet 8-kanalowych, pudełko chłodzące (3 szt.), wytrząsarka obrotowa (2 szt.), wytrząsarka z możliwością mieszania. Urządzenia te są wytwarzane przez zupełnie różnych Producentów i tylko ich bezpośredni przedstawiciele posiadają autoryzację serwisową. W praktyce wymóg postawiony przez Zamawiającego uniemożliwia lub w znaczącym stopniu utrudnia złożenie oferty przez jednego Wykonawcę, gdyż Producenci oferowanych urządzeń są reprezentowani przez różne firmy. W związku z powyższym prosimy o ograniczenie autoryzacji serwisu gwarancyjnego na terenie Polski wyłącznie do urządzenia głównego – sekwenatora.

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymogu autoryzowanego serwisu gwarancyjnego na terenie Polski. Stawianie powyższego wymogu związanego z lokalizacją autoryzowanego serwisu prowadziłoby do ograniczania konkurencji potencjalnym Wykonawcom. Zamawiający informuje, iż Wykonawca winien podać informacje na temat autoryzowanego serwisu dla wszystkich urządzeń.

Pytanie 17:

dotyczy: SWZ pkt VI Przedmiotowe Środki Dowodowe, Załącznik nr 3 do SWZ Projektowanie postanowień umowy, Protokół dostawy, Protokół uruchomienia i przekazania do eksploatacji. Zgodnie z Załącznikiem nr 2a dla Części 1 SWZ Zamawiający w ramach Systemu do sekwencjonowania następnej generacji wymaga zaoferowania urządzeń o charakterze naukowo-badawczym, natomiast zapisy SWZ oraz wzoru Umowy opisują przedmiot zamówienia jako aparaturę medyczną. W związku z powyższym prosimy o doprecyzowanie czy w przypadku zaoferowania urządzeń o charakterze naukowo-badawczym (które nie zostały sklasyfikowane jako wyroby medyczne) Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia dokumentów wymaganych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych oraz zmodyfikuje odpowiednio zapisy umowy i innych załączników.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 3, Zamawiający ujednolica zapisy. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 18:

– dotyczy: SWZ pkt V Opis przedmiotu zamówienia, ppkt. 2 e)

Zgodnie z Załącznikiem nr 2a Część 1 Zamawiający w ramach Systemu do sekwencjonowania następnej generacji Zamawiający obok urządzenia głównego – sekwenatora wymaga urządzeń dodatkowych, które wytwarzane są przez zupełnie różnych Producentów.

Czy w związku z powyższym Zamawiający zaakceptuje, że w zakresie urządzeń dodatkowych wymaganych w SWZ zasady świadczenia usług przez autoryzowany serwis w okresie pogwarancyjnym będą świadczone zgodnie z wytycznymi producentów poszczególnych urządzeń?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 19:

dotyczy: SWZ pkt. V Przedmiotowe środki dowodowe

Prosimy o doprecyzowanie czy w ramach przedmiotowych środków dowodowych, potwierdzających zgodność oferowanego sprzętu Zamawiający wymaga katalogów/prospektów, folderów producenta, które potwierdzą wymagane parametry urządzenia głównego (tj. sekwenatora) wyspecyfikowane w punktach 7-17 Załącznika nr 2a dla Części 1.

Odpowiedź: Przedmiotowe środki dowodowe, zgodnie z zapisami SWZ, winny potwierdzać zgodność całego przedmiotu zamówienia z wymaganiami Zamawiającego.

Pytanie 20:

dotyczy: SWZ pkt. XI Opis kryteriów

Prosimy o doprecyzowanie czy przez wymagane dokumenty tj. oryginalne katalogi ze zdjęciami – foldery (firmowe materiały informacyjne – FMI), wydane przez producenta, w których mają być



Fundusze Europejskie
dla Lubelskiego



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



zaznaczone wymagane parametry techniczne podlegające weryfikacji i ocenie Zamawiający rozumie przedmiotowe środki dowodowe wyspecyfikowane w pkt. V SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 21:

dotyczy: Załącznik nr 2 - Kosztorys ofertowy

Prosimy o doprecyzowanie czy wymagane w tabeli parametry tj. producent i nr katalogowy wymagane są tylko w zakresie oferowanego urządzenia głównego tj. sekwenatora?

Odpowiedź: Wymagane parametry tj. producent i nr katalogowy dotyczą wszystkich urządzeń wchodzące w skład zamówienia.

Pytanie 22:

dotyczy: Załącznik nr 2a Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia Część 1 SWZ – System do sekwencjonowania następnej generacji pkt. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy wymagane w tabeli parametry tj. oferowany model/producent/kraj pochodzenia wymagane są tylko w zakresie oferowanego urządzenia głównego, tj. sekwenatora NGS?

Odpowiedź: Wymagane parametry tj. producent i nr katalogowy dotyczą wszystkich urządzeń wchodzące w skład zamówienia.

Pytanie 23:

Pytanie 8 – dotyczy: Załącznik numer 2a -Szczegółowy opis przedmiotu Zamówienia, Część 1 SWZ – System do sekwencjonowania następnej generacji pkt. 3

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie zapisu dotyczącego wymaganego przez Zamawiającego zakresu szkoleń dla personelu. Z uwagi na fakt, że w Zamawiający wymaga:

a) w punkcie nr 3 Załącznika 2a zapewnienia odczynników i materiałów niezbędnych do szkolenia oraz

b) w punkcie nr 4 tego Załącznika - dostawy uniwersalnego systemu NGS, jeśli chodzi o możliwe zastosowania i wybór analiz, a także biorąc po uwagę fakt, że każdy z wymienionych typów oznaczeń wymaga doboru specyficznego pakietu odczynników, prosimy o wskazanie metodyki, której szkolenie powinno dotyczyć.

Jednocześnie prosimy o informację, jaka minimalna liczba osób spośród personelu Zamawiającego winna zostać przeszkolona.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zapewnienia przez Wykonawcę szkolenia teoretycznego z zakresu użytkowania i obsługi systemu co najmniej trzech osób, jak również szkolenia praktycznego z zakresu przygotowania bibliotek NGS, które pozwolą na przeprowadzenie różnego typu analiz.

a) Identyfikacja wariantów w eksonie człowieka – przygotowanie i analiza co najmniej analiza 12 próbek równocześnie

b) Identyfikacja wariantów genetycznych z obszaru wybranych genów powiązanych z patogenezą ludzkich guzów litych guzów z uwzględnieniem HRD – przygotowanie i analiza co najmniej 16 próbek

c) Identyfikacja wariantów genetycznych na poziomie RNA – przygotowanie i analiza co najmniej 16 próbek

d) Identyfikacja powiązanych z procesem nowotworzenia wariantów genetycznych z wykorzystaniem „biopsji płynnej“

W przypadku, zmiany składu osobowego laboratorium w okresie obowiązywania umowy Wykonawca zobowiązany jest do ponowienia szkolenia nowych pracowników.

Pytanie 24:

dotyczy: Załącznik numer 2a -Szczegółowy opis przedmiotu Zamówienia, Część 1 SWZ – System do sekwencjonowania następnej generacji pkt. 6



Fundusze Europejskie
dla Lubelskiego



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



Prosimy o dopuszczenie w ramach dostawy, kompaktowego, precyzyjnego bloku grzewczego dostosowanego do płytek wielodołkowych i probówek, wyposażonego w pokrywę grzejącą ograniczającą parowanie w pakiecie z wymiennym adapterem do płytek wielodołkowych o pojemności 0.8 mL. Prośba wynika z braku dostępności na rynku płytek wielodołkowych o pojemności 0,8 µL, wskazanych pierwotnie przez Zamawiającego i związanej z tym braku dostępności kompatybilnych adapterów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25:

dotyczy: Załącznik numer 2a -Szczegółowy opis przedmiotu Zamówienia, Część 1 SWZ – System do sekwencjonowania następnej generacji pkt. 4

Prosimy o wyjaśnienie, czy wskazana przepustowość dotyczy pojedynczej reakcji sekwencjonowania, z wykorzystaniem jednej sztuki flow cell (komórki przepływowej). Dodatkowo prosimy o informację, jaka ma być minimalna przepustowość urządzenia (rozumiana jako dostępność zoptymalizowanego zestawu do sekwencjonowania w ofercie producenta systemu)?

Odpowiedź: Wskazana przepustowość dotyczy pojedynczej komórki przepływowej (flow cell) minimum 10GB. Zamawiający zmienia zapisy załącznika 2a SWZ – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia – części 1 SWZ. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 26:

dotyczy: Załącznik nr 2a Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia Część 1 SWZ – System do sekwencjonowania następnej generacji pkt. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, że wyspecyfikowane w pozycji 6 urządzenia dodatkowe będą fabrycznie nowe, pochodzące z bieżącej produkcji, nie starsze niż z 2024 r.?

Odpowiedź: Zgodnie z pkt 2 załącznika 2a – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia – część 1 SWZ, parametr „Wyrób fabrycznie nowy z min. 2024 roku” skierowany jest do całego przedmiotu zamówienia.

Pytanie 27:

dotyczy: Załącznik numer 2a -Szczegółowy opis przedmiotu Zamówienia, Część 1 SWZ – System do sekwencjonowania następnej generacji pkt. 9

Zamawiający wymaga zmiennej długości odczytów w zależności od aplikacji – od 2x50 do 2x 300 pz. W związku z powyższym prosimy o informację czy Zamawiający wymaga aby w ofercie producenta urządzenia były dostępne gotowe zestawy do sekwencjonowania zoptymalizowane na te wskazane długości odczytów tj. min 2x50 i 2x300 pz kompatybilne z oferowanym sekwenatorem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostępności gotowych zestawów do sekwencjonowania zoptymalizowanych na wskazane długości, kompatybilnych z oferowanym sekwenatorem.

Pytanie 28:

dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ Projektowanie postanowień umowy §2 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wykonania przedmiotu umowy, o którym mowa w §2 ust. 1, z 40 dni kalendarzowych do maksymalnie 60 dni kalendarzowych od daty zawarcia umowy?

Wydłużenie terminu pozwoli na zapewnienie najwyższej jakości realizacji przedmiotu zamówienia, w tym dostawy, instalacji oraz konfiguracji zaawansowanego technologicznie sprzętu, jak również odpowiednie przygotowanie szkolenia dla personelu. Z uwagi na wysokie wymagania sprzętu oraz potrzebę precyzyjnej integracji systemu z otoczeniem laboratoryjnym, proces ten wymaga odpowiedniego zaplanowania i koordynacji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Fundusze Europejskie
dla Lubelskiego



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



Pytanie 29:

dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ Projektowanie postanowień umowy §2 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany przez Wykonawcę urządzenia wolnego od wad lub zgodnego z załącznikiem nr 4 na koszt Wykonawcy z 10 dni od daty zgłoszenia na 21 dni od daty zgłoszenia?

Mimo dołożenia wszelkich starań przez Wykonawcę termin wymiany uzależniony jest od uwarunkowań logistycznych oraz procedur narzuconych przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy §2 ust. 5 załącznika 3 SWZ – Projektowane postanowienia umowy – dotyczy części 1 SWZ. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 30:

dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ Projektowanie postanowień umowy §4 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o zmianę terminu płatności za dostawę przedmiotu umowy, dokonywanej za zrealizowaną dostawę na 30 dni od daty dostarczenia przez Wykonawcę oryginału faktury do Zamawiającego. Termin płatności do 60 dni nakłada na Wykonawców obowiązek dodatkowego kredytowania Zamawiającego i w efekcie może mieć wpływ na wzrost kosztu realizacji zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 31:

dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ Projektowanie postanowień umowy §5 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby czas na przystąpienie do usunięcia wady/awarii wynosił zgodnie z §5 ust. 6 umowy maksymalnie 48 godzin od momentu zgłoszenia, ale uwzględnił zastosowanie zdalnej diagnozy? Dla oferowanych przez nas urządzeń w wielu przypadkach zdalna diagnoza jest wystarczająca do określenia rodzaju usterki i zamówienia potrzebnych części do wykonania naprawy, a osobista wizyta nie jest konieczna na etapie diagnozowania usterki. Wymóg postawiony przez Zamawiającego nie przyspiesza samej naprawy natomiast zwiększa koszt samego kontraktu.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy §5 ust. 6 załącznika 3 SWZ – Projektowane postanowienia umowy – dotyczy części 1 SWZ. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 32:

dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ Projektowanie postanowień umowy §5 ust. 7

Przedmiotem dostawy są unikalne urządzenia o bardzo skomplikowanej budowie. Czas przewidziany przez Zamawiającego na skuteczne usunięcie wad i usterek jest zbyt krótki, ponieważ częstokroć naprawa urządzenia wymaga zastosowania długotrwałych procedur kalibracyjnych, a jej poprawność musi zostać potwierdzona przeprowadzeniem odpowiedniej reakcji testowej trwającej nawet kilka dni. Za każdym razem serwis stara się przywrócić pracę urządzenia w jak najkrótszym czasie, jednak priorytetem jest poprawne działanie urządzenia i generowanie wiarygodnych wyników.

Czy w związku z powyższym Zamawiający zaakceptuje maksymalny czas naprawy bez użycia części zamiennych w ciągu 15 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy §5 ust. 7 załącznika 3 SWZ – Projektowane postanowienia umowy – dotyczy części 1 SWZ. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 33:

dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ Projektowanie postanowień umowy §5 ust. 7

Przedmiotem dostawy są unikalne urządzenia o bardzo skomplikowanej budowie. Czas przewidziany przez Zamawiającego na skuteczne usunięcie wad i usterek jest zbyt krótki, ponieważ częstokroć naprawa urządzenia wymaga zastosowania długotrwałych procedur kalibracyjnych, a jej poprawność musi zostać potwierdzona przeprowadzeniem odpowiedniej reakcji testowej trwającej nawet kilka dni. Czy w związku z powyższym Zamawiający zaakceptuje maksymalny czas naprawy niewymagającej



Fundusze Europejskie
dla Lubelskiego



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



sprowadzenia części zamiennych 15 dni roboczych oraz 21 dni robocze w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy §5 ust. 7 załącznika 3 SWZ – Projektowane postanowienia umowy – dotyczy części 1 SWZ. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 34:

dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ Projektowanie postanowień umowy §5 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu paragrafu nr 5 ust. 8 z treści:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany przedmiotu umowy na nowy, wolny od wad, jeżeli w terminie 10 dni kalendarzowych licząc od daty zgłoszenia wady, awarii lub usterki nie można zrealizować naprawy gwarancyjnej lub jeżeli przedmiot umowy był już 3-krotnie naprawiany. Postanowienie to stosuje się także, jeśli naprawy powtarzające się dotyczą różnych usterek, ale wpływających na funkcjonalność urządzenia”

na treść :

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany przedmiotu umowy na nowy, wolny od wad, jeżeli w terminach określonych w paragrafie 5 ust. 7 licząc od daty zgłoszenia wady, awarii lub usterki nie można zrealizować naprawy gwarancyjnej lub jeżeli przedmiot umowy był już 3-krotnie naprawiany. Postanowienie to stosuje się także, jeśli naprawy powtarzające się dotyczą różnych usterek, ale wpływających na funkcjonalność urządzenia”

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy §5 ust. 8 załącznika 3 SWZ – Projektowane postanowienia umowy – dotyczy części 1 SWZ. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 35:

dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ Projektowanie postanowień umowy §5 ust. 9

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu na wymianę wadliwego sprzętu na wolny od wad do 21 dni kalendarzowych licząc od zaistnienia zdarzeń wskazanych w ust. 8 od momentu otrzymania zawiadomienia od Zamawiającego.

Mimo dołożenia wszelkich starań przez Wykonawcę termin wymiany uzależniony jest od uwarunkowań logistycznych oraz procedur narzuconych przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy §5 ust. 9 załącznika 3 SWZ – Projektowane postanowienia umowy – dotyczy części 1 SWZ. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 36:

dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ Projektowanie postanowień umowy §5 ust. 10, załącznik 2a szczegółowy opis przedmiotu zamówienia inne pkt. 25

Z uwagi na ogromną dynamikę rozwoju urządzeń do sekwencjonowania producenci tychże urządzeń nie deklarują tak długiego jak wymagany czasu dostępności części zamiennych dla produkowanych urządzeń. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego czasu dostępności części zamiennych i usług serwisowych do 5 lat od daty instalacji systemu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w składanej ofercie.

Pytanie 37:

dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ Projektowanie postanowień umowy §5 ust. 10, załącznik

2a szczegółowy opis przedmiotu zamówienia inne pkt. 25

Czy Zamawiający akceptuje, iż wsparcie serwisowe oraz dostępność części zamiennych w okresie wskazanym w zapisach załącznika nr 2a zostanie ograniczone wyłącznie do urządzenia głównego – sekwenatora?

Odpowiedź: Zapisy załącznika 3 SWZ – Projektowane postanowienia umowy oraz załącznika 2a SWZ – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia odnoszą się do całości przedmiotu zamówienia, nie zaś do poszczególnych składowych tego zamówienia.



Fundusze Europejskie
dla Lubelskiego



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



Pytanie 38:

dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ Projektowanie postanowień umowy §5 ust. 14

Prosimy o zmianę przedmiotowego paragrafu zgodnie z poniższą treścią: „Wszelkie interwencje serwisowe przedłużają okres gwarancji. Okres przedłużenia odpowiada czasowi, w którym urządzenie była wyłączone z użytkowania liczony w dniach z wyłączeniem terminów na usunięcie awarii zgodnie z §5 ust 7”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 39:

dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ Projektowanie postanowień umowy §8 ust. 1 c)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu paragrafu nr 8 ust. 1c z treści:

„c) stwierdzenia, że dostarczone urządzenia lub części zamienne nie spełniają wymagań technicznych lub jakościowych określonych w umowie, a Wykonawca nie usunął wad w terminie 2 dni kalendarzowych od daty zgłoszenia przez Zamawiającego”

na treść:

„c) stwierdzenia, że dostarczone urządzenia lub części zamienne nie spełniają wymagań technicznych lub jakościowych określonych w umowie, a Wykonawca nie usunął wad w terminach określonych w paragrafie nr 5 ust. 7,8 i 9, od daty zgłoszenia przez Zamawiającego”

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy §8 ust. 1 lit. c załącznika 3 SWZ – Projektowane postanowienia umowy – dotyczy części 1 SWZ. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 40:

Pytanie 25 – dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ Projektowanie postanowień umowy §6 ust. 1,2,3 i 5

Prosimy Zamawiającego o obniżenie kar umownych zgodnie z poniższą treścią:

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej w przypadku zwłoki w wykonaniu umowy (tj. dostawie, zainstalowaniu, uruchomieniu przedmiotu umowy, przeprowadzeniu szkoleń) za każdy dzień zwłoki w wysokości 0,1 % wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1.

2. Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej w przypadku zwłoki w realizacji zobowiązania w terminach, o których mowa w § 5 ust. 6, za każde 12 godzin zwłoki w wysokości 0,1 % wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 umowy.

3. Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej w przypadku zwłoki w realizacji zobowiązania w terminach, o których mowa w § 5 ust. 9, za każdy dzień zwłoki w wysokości 0,1 % wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 umowy.

5. Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej w przypadku zwłoki w realizacji zobowiązania w terminach, o których mowa w § 2 ust. 5, za każdy dzień zwłoki w wysokości 0,1 % wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

II. Działając w oparciu o zapisy art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320), Zamawiający zmienia treść zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia:

1. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

„ 2. W ramach realizacji przedmiotu zamówienia Wykonawca zobowiązuje się do:

a. dostarczenia aparatury medycznej/aparatury stanowiącej przedmiot umowy wraz z wymaganymi w SWZ dokumentami do siedziby Zamawiającego;



Fundusze Europejskie
dla Lubelskiego



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



- b. montażu aparatury medycznej/aparatury we wskazanym przez Zamawiającego miejscu;
- c. instalacji i uruchomienia aparatury medycznej/aparatury;
- d. przeprowadzenia instruktażu personelu Zamawiającego w zakresie obsługi i racjonalnej eksploatacji dostarczonej aparatury medycznej/aparatury;
- e. dostarczenia wraz z aparaturą medyczną/aparaturą instrukcji obsługi, kart gwarancyjnych, dokumentacji technicznej niezbędnej do prawidłowej eksploatacji aparatury, zasad świadczenia usług przez autoryzowany serwis w okresie pogwarancyjnym, wykazu materiałów zużywalnych wykorzystywanych w bieżącej eksploatacji przedmiotu umowy, pozostałej dokumentacji wymaganej prawem, realizacji pozostałych warunków określonych w SWZ;
- f. dostarczenia przedmiotu zamówienia w opakowaniach wykonanych z materiału łatwo poddającego się recyklingowi, bądź z materiałów pochodzących ze źródeł odnawialnych lub powinny być to opakowania objęte systemem wielokrotnego użytku. Materiały opakowania muszą być ręcznie łatwo sortowalne i nadawać się do recyklingu, a w ich skład powinien wchodzić jeden rodzaj materiału (np. tektura, papier, tworzywo sztuczne, materiał włókienniczy);
- g. przeprowadzenia szkolenia, które obejmuje elementy dotyczące regulacji i dostrajania parametrów sprzętu związanych z wykorzystaniem energii elektrycznej w celu zoptymalizowania zużycia energii.,,

3. Nazwa i kod zamówienia według Wspólnego Słownika Zamówień (CPV): **33100000-1 Urządzenie medyczne; 33190000-8 - Różne urządzenia i produkty medyczne; 38000000-5 - Sprzęt laboratoryjny, optyczny i precyzyjny (z wyjątkiem szklanego)”**

2. PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

„Zamawiający wymaga, aby przedmiotowe środki dowodowe składane były wraz z ofertą.

Katalogi/ulotki, prospekty, foldery itp. producenta, potwierdzające zgodność oferowanego sprzętu z wymaganiami Zamawiającego, z zaznaczeniem której pozycji dotyczą. Ich autentyczność musi zostać potwierdzona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego.

Deklaracje zgodności, Certyfikaty CE oraz inne dokumenty potwierdzające, że oferowane urządzenie medyczne jest dopuszczone do obrotu i użytkowania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz.U. 2024 r., poz. 1620) **W przypadku, gdy urządzenie nie jest urządzeniem medycznym inne dokumenty wymagane prawem dla danego typu urządzeń.**

Zgodnie z art. 20 ust 3 pzp „W uzasadnionych przypadkach zamawiający może dopuścić w dokumentach zamówienia lub w ogłoszeniu o zamówieniu możliwość złożenia wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, oferty wstępnej, oferty podlegającej negocjacjom, oferty, oświadczeń lub innych dokumentów w jednym z języków powszechnie używanych w handlu międzynarodowym lub języku kraju, w którym zamówienie jest udzielane.”.

Zamawiający dopuszcza złożenie przedmiotowych środków dowodowych w języku innym niż język polski, tj. język angielski.

Powyższe dopuszczenie uzasadnione jest złożonością oraz specyfikacją dokumentacji dotyczącej specjalistycznej dziedziny nauki jaką jest Genetyka.

Jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający nie będzie wzywał do ich złożenia lub uzupełnienia.



Brak przedmiotowych środków dowodowych złożonych wraz z ofertą, na podstawie których zostaną zweryfikowane parametry jakościowe, skutkować będzie odrzuceniem oferty. „

Zmiana Załącznika nr 2a – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia. Strony zamienne w załączeniu.

Zmiana Załącznika nr 3 – Projektowane postanowienia umowy. Strony zamienne w załączeniu.

Zmiany wchodzi w życie z dniem podpisania. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.



Fundusze Europejskie
dla Lubelskiego



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



 **lubelskie**
Smakuj życie!