



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji  
w Białymstoku  
im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego**

**15-471 Białystok ul. Fabryczna 27  
Tel. : 47 710 41 00 fax: 47 710 41 01  
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922**



DZP.2344.25.2021

Białystok, dnia 22.07.2021

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dzierżawę automatycznych analizatorów do badań chemii klinicznej i immunochemii

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego, działając na podstawie art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, uprzejmie informuje, iż do prowadzonego postępowania wpłynęły następujące pytania o wyjaśnienie treści SWZ:

Dotyczy formularza cenowego, tabela nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w formularzu cenowym w tabeli 2 "Kalibratory, materiały kontrolne, inne odczynniki i materiały zużywalne niezbędne do wykonania badań w systemie analitycznym Wykonawcy" kolumny "Wartość brutto" umożliwiającą podsumowanie wartości całej tabeli?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy pkt. 21 wymogów dotyczących części biochemicznej, Załącznik nr 1:

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby elektrody wymieniane były pojedynczo w zależności od zużycia i były bezobsługowe tzn. nie wymagały (od operatora lub serwisu) uzupełniania płynów lub wymiany membran?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy pkt. 21 wymogów dotyczących części immunochemicznej, Załącznik nr 1:

Czy w opisie tego wymogu nie zaistniała omyłka i Zamawiający wymaga możliwości oznaczania "immunosupresantów" zamiast "immunodepresantów"?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza pomyłkę

Dotyczy pkt. 2 parametrów dodatkowo ocenianych, Załącznik nr 1:

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek i przyzna punkty, możliwości zaoferowania analizatora w którym wymiana odczynników odbywa się w trybie "przyjęcia statywów" trwającym do 5 min, który nie przerywa pracy analizatora?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Dotyczy pkt. 3 parametrów dodatkowo ocenianych, Załącznik nr 1:

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek i oceni możliwość zaoferowania wszystkich odczynników gotowych do użycia, natomiast w przypadku materiałów kontrolnych część oferowana jest w formie liofilizatu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Dotyczy pkt. 10 parametrów dodatkowo ocenianych, Załącznik nr 1:

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek i oceni możliwość zaoferowania analizatora, który produkowany jest przez innego producenta wyłącznie dla firmy Oferenta produkującej odczynniki, i stanowi jednolity system analityczny z oferowanymi odczynnikiemami? Oferent gwarantuje pełną dokumentację walidacyjną oferowanych odczynników, kalibratorów i kontroli wraz z oferowanym analizatorem, wraz z deklaracjami CE. W Deklaracji CE dla analizatora umieszczone są obie firmy: producent aparatu i producent odczynników.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

UMOWA DZIERZAWY zał. 3b

Par. 6 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin jego instalacji 7 dni od daty dostarczenia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie we wzorze umowy następującego postanowienia?

Dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, mając na uwadze aktualną pandemię wirusa SARS-CoV-2, związaną z tym sytuacją globalnego zagrożenia zdrowia oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu (w tym ograniczenia nakładane przez państwa dotknięte pandemią), stanowiące okoliczność o charakterze tzw. siły wyższej, Strony zgodnie postanawiają, że w czasie trwania pandemii dokonywanie napraw Urządzenia będzie uzależnione od aktualnej sytuacji epidemiologicznej w kraju i za granicą oraz związanych z tą sytuacją okoliczności, w tym w szczególności od dostępności części zamiennych do Urządzenia, dostępności zdolnych do przeprowadzenia naprawy inżynierów serwisowych i faktycznej możliwości bezpiecznego dla pacjentów, personelu Kupującego oraz inżynierów serwisu Wykonawcy przeprowadzenia naprawy Urządzenia w miejscu jego funkcjonowania. Strony niniejszym akceptują, że czas naprawy może ulec przedłużeniu, a sama naprawa może zostać odroczone w czasie

Uzasadnienie: Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARS-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych usług związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowane przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic i ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia, stanowiące okoliczność o charakterze tzw. siły wyższej, złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać zrealizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych ze zrealizowaniem zamówionych usług.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

2. Czy Zamawiający uznaje, że warunki trwającej pandemii stanowią okoliczności siły wyższej?

Uzasadnienie: Trwanie pandemii stanowi okoliczność o charakterze tzw. siły wyższej z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch oraz ciągły rozwój pandemii SARS-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych produktów związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowane przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic i ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, okoliczności spowodowane brakiem siły roboczej u dostawców w przypadku zarażenia lub kwarantanny, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

3.Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie do wzoru umowy postanowienia o dopuszczalności wprowadzenia w trakcie trwania umowy zamiennika danego produktu wchodzącego w skład przedmiotu umowy, na podstawie pisemnego zawiadomienia, bez konieczności zawierania pisemnego aneksu, przy spełnieniu oczywiście dodatkowych założeń? Propozycja postanowienia poniżej:

„Strony dopuszczają w trakcie trwania umowy zamianę danego produktu wchodzącego w skład przedmiotu umowy w przypadku zaoferowania przez Wykonawcę odpowiedniego zamiennika lub produktu zmodyfikowanego, w szczególności udoskonalonego, o ile zamiennik ten jest produktem o właściwościach równoważnych bądź lepszych w stosunku do zamienianego, odpowiadających charakterystyce pierwotnego produktu.

W przypadku, gdy nie ulegnie zmianie cena jednostkowa, a tym samym nie wpłynie to na zmianę wynagrodzenia z tytułu realizacji umowy i jednocześnie zmiana ta jest korzystna dla Zamawiającego, nie wymaga ona zawarcia pisemnego aneksu, lecz jest skuteczna na podstawie pisemnego zawiadomienia Zamawiającego w tym zakresie przez Wykonawcę. Zmiana uznawana będzie za skuteczną w chwili otrzymania przez Zamawiającego zawiadomienia, chyba że została wskazana w nim inna data.”

Uzasadnienie: Zmiana opisana powyżej jest korzystna dla Zamawiającego i może usprawnić proces wprowadzania zmian korzystnych dla Zamawiającego, także po stronie wykonawcy, ponieważ w przypadku zastąpienia danego produktu udoskonalonym, wymaga to wprowadzania zmian w bardzo wielu umowach. Dopuszczenie w takich sytuacjach formy pisemnego zawiadomienia dla skuteczności tej zmiany byłoby racjonalnym postępowaniem.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

4.Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę?

W obecnej sytuacji epidemii Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej. Kwalifikowany podpis elektroniczny ma skutek prawny równoważny podpisowi własnoręcznemu. Potwierdzenie tej zasady znajduje się w art. 78(1) kodeksu cywilnego, który zrównuje kwalifikowany podpis elektroniczny z podpisem własnoręcznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UMOWA DOSTAWY zał. 3a

Par. 1 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zdania: „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

Par. 3 ust. 2 Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie formy składania zamówień do elektronicznej z wyłączeniem wykorzystania faksu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Par. 3 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak, aby skorzystanie z zakupu wykonania zastępczego wykluczało zastosowanie kar umownych?

Uzasadnienie: Zamawiający przyznaje sobie prawo do sankcjonowania za to samo przewinienie dwa razy. Zastrzeżenie kary umownej ma cel odszkodowawczy z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy. Kara umowna ma na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna i nie może dążyć do przewyższenia poniesionej szkody. Poprzez dokonanie zakupu interwencyjnego następuje naprawienie szkody.

Ponadto, czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację tego postanowienia poprzez dodanie w jego treści, że Zamawiający może skorzystać z prawa do wykonania zastępczego „po bezskutecznym upływie przynajmniej 5- dniowego dodatkowego terminu wyznaczonego Wykonawcy do realizacji zobowiązania”?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

Par. 3 ust. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostarczone zostały dokumenty w formie elektronicznej (CD, email, strona internetowa)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie dokumentów w formie elektronicznej (CD, e`mail, [https://platformazakupowa.pl/pn/zozmswia\\_bialystok](https://platformazakupowa.pl/pn/zozmswia_bialystok))

Par. 4 ust. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do niniejszego postanowienia umowy słów „po wcześniejszym przeprowadzeniu procedury reklamacyjnej i uznaniu jej za zasadną”?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

Par. 7 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym upływie dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych, wyznaczonego w pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

Par. 7 ust. 2 lit. a Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do niniejszego postanowienia umowy zdania: „nie dotyczy okoliczności, gdy Zamawiający zalega z płatnościami za dostarczony towar ponad 30 dni licząc od terminu zapłaty. Wówczas Wykonawca będzie uprawniony do powstrzymania się ze spełnieniem obowiązku kolejnych dostaw do dnia zapłaty całości zaległych należności”.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

Par. 7 ust. 2 lit. b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do niniejszego postanowienia umowy zdania: „w przeciągu 3 miesięcy”?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

Par. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

Par. 8 ust. 1 lit. a-b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Par. 8 ust. 1 lit. c Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę przesłanki naliczenia kary umownej za odstąpienie „z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę”?

Uzasadnienie: Zgodnie z art. 471 k.c. dłużnik odpowiada za nienależyte wykonanie umowy jeżeli wynika ono z przyczyn za które ponosi odpowiedzialność. Przyczyny niezależne od Zamawiającego obejmują także okoliczności za które dłużnik nie odpowiada.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

#### UMOWA DZIERZAWY zał. 3b

Par. 1 ust. 2 lit. b Czy Zamawiający odstąpi od wymogu ubezpieczenia aparatury określonego w niniejszym postanowieniu umowy?

Uzasadnienie: Ubezpieczenie urządzenia leży w strefie autonomicznych uprawnień Wykonawcy jako właściciela przedmiotu dzierżawy, dlatego umowa pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym nie powinna regulować tej kwestii.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

Par. 1 pkt 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie: Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe może być dokładne określenie terminu płatności.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

Par. 4 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę słowa ""godzin"" na ""godzin w dni robocze""?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

Par. 4 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak, aby skorzystanie z wykonania zastępczego wykluczało zastosowanie kar umownych?

Uzasadnienie: Zamawiający przyznaje sobie prawo do sankcjonowania za to samo przewinienie dwa razy. Zastrzeżenie kary umownej ma cel odszkodowawczy z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy. Kara umowna ma na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna i nie może dążyć do przewyższenia poniesionej szkody. Poprzez wykonanie zastępcze następuje naprawienie szkody.

Ponadto, czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację tego postanowienia poprzez dodanie w jego treści, że Zamawiający może skorzystać z prawa do wykonania zastępczego „po bezskutecznym upływie przynajmniej 5- dniowego dodatkowego terminu wyznaczonego Wykonawcy do realizacji zobowiązania”?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

Par. 6 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie niniejszego postanowienia umowy poprzez wskazanie liczby osób, które mają zostać poddane szkoleniu, o którym mowa w niniejszym postanowieniu umowy?

Odpowiedź: Max 10 osób

Par. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

Par. 7 lit. a-b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Par. 7 lit.c Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę przesłanki naliczenia kary umownej za odstąpienie „z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę”?

Uzasadnienie: Zgodnie z art. 471 k.c. dłużnik odpowiada za nienależyte wykonanie umowy jeżeli wynika ono z przyczyn za które ponosi odpowiedzialność. Przyczyny niezależne od Zamawiającego obejmują także okoliczności za które dłużnik nie odpowiada.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

Par. 9 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym upływie dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych, wyznaczonego w pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do niniejszego postanowienia umowy zdania: „w przeciągu 6 miesięcy”?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

#### UMOWA POWIERZENIA

Par. 2 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę słowa ""godzin"" na ""godzin w dni robocze""?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

Par. 4 Czy Zamawiający dopuszcza możliwość przetwarzania danych w ramach grupy kapitałowej Wykonawcy? Jeśli tak, to czy wyraża zgodę na modyfikację tego postanowienia poprzez dodanie w tym punkcie następującego fragmentu: "" Zamawiający wyraża zgodę na dalsze powierzenie przez Wykonawcę innym podmiotom w ramach grupy kapitałowej Wykonawcy lub związanych z grupą Wykonawcy czynności przetwarzania danych osobowych wyłącznie w przypadku konieczności dokonania przez te podmioty napraw, przeglądów i konserwacji z zastrzeżeniem, iż podmioty te będą spełniały warunki określone w poniższych ustępach""?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Par. 5 ust. 5 Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby po punkcie 5 dodać następujące postanowienia:

""6. Czynności kontrolne nie mogą prowadzić do ujawnienia Zamawiającego danych osobowych nieobjętych niniejszą umową, w szczególności danych osobowych innych klientów Wykonawcy, lub prowadzić do obniżenia skuteczności przyjętych przez Wykonawcę środków technicznych i organizacyjnych w celu ochrony danych osobowych przetwarzanych w jego organizacji bądź zagrażać lub prowadzić do obniżenia poziomu ich bezpieczeństwa.

7. Kontrola obejmuje swoim zakresem wyłącznie przetwarzanie danych osobowych, z wyłączeniem wszelkich informacji niejawnych, poufnych, czy stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa Wykonawcy.

8. Czynności audytowe odbywają się wyłącznie w obecności osoby wyznaczonej przez Wykonawcę

9. Czynności audytowe nie mogą utrudniać działalności Wykonawcy, w szczególności wykonywania obowiązków przez pracowników lub współpracowników Wykonawcy."" ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Par. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do rozwiązania umowy przysługiwało po bezskutecznym upływie dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych, wyznaczonego w pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?"

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Par. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

Par. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do rozwiązania umowy przysługiwało po bezskutecznym upływie dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych, wyznaczonego w pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy aparatu do 21 dni? Uzasadnienie: Wykonawca prosi o wydłużenie terminu w związku z faktem, iż analizatory są sprowadzane bezpośrednio od producenta z zagranicy. Skomplikowane procedury celne oraz szereg pozostałych formalności uniemożliwiają należyte wykonanie warunków wynikających z umowy w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego. Podany termin jest terminem nierealnym do dotrzymania, w związku z powyższym Wykonawca prosi jak w pytaniu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z opisem SWZ: „Przetarg nieograniczony na dzierżawę automatycznych analizatorów do badań chemii klinicznej i immunochemii z ewentualną możliwością zintegrowania w jeden system wraz z dostawą odczynników” przedmiotem przetargu jest dzierżawa automatycznego analizatora do badań chemii klinicznej i automatycznego analizatora do badań immunochemicznych, a zgodnie z zapisem punktu ocenianego nr 1 „Możliwość zintegrowania systemu biochemiczno-immunochemiczny lub analizator zintegrowany” jest jedynie cechą ocenianą a nie wymaganą.

Odpowiedź: Tak, jednak preferowana jest opcja aparatów zintegrowanych

Dotyczy Załącznika nr 1 – Prosimy o potwierdzenie, że „Szczegółowy opis analizatora z modułem biochemicznym i immunochemicznym” dotyczy zgodnie z SWZ opisu funkcjonalności 2 analizatorów – analizatora biochemicznego i immunochemicznego oferowanych oddzielnie, a ewentualna możliwość integracji analizatorów jest parametrem ocenianym (parametr oceniany nr 1).

Odpowiedź: Przy oferowaniu zintegrowanego systemu dotyczy to analizatora ogólnie, jeśli oferowane będą dwa oddzielnie, to każdego z nich

Prosimy o potwierdzenie, że zapis „Ilość pozycji dla próbek badanych w podajniku minimum 50 , z możliwością ciągłego ich dostawiania w trakcie pracy” dotyczy cech każdego z analizatorów będących przedmiotem zamówienia tj. analizatora do badań chemii klinicznej i immunochemii.

Odpowiedź: Przy oferowaniu zintegrowanego systemu dotyczy to analizatora ogólnie, jeśli oferowane będą dwa oddzielnie, to każdego z nich

Prosimy o potwierdzenie, że przez zapis „Stacja wody i zasilacz UPS jako wyposażenie systemu” oznacza, każdy z oferowanych analizatorów powinien być wyposażony w UPS, a w stację wody powinny być wyposażone analizatory, które wymagają jej do pracy rutynowej.

Odpowiedź: Przy oferowaniu zintegrowanego systemu dotyczy to analizatora ogólnie, jeśli oferowane będą dwa oddzielnie, to każdego z nich, a w stację wody powinny być wyposażone analizatory, które wymagają jej do pracy rutynowej

Prosimy o wyrażenie zgody, aby identyfikacja kalibratorów i materiałów kontrolnych dla analizatora immunochemicznego odbywała się przez przypisane im miejsca w statywie aparatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Prosimy o potwierdzenie, że zapis „możliwość automatycznego rozcieńczania próbek” dotyczy zdolności technicznej analizatora do wykonywania automatycznych rozcieńczeń próbek a nie dotyczy możliwości automatycznego rozcieńczania dla wszystkich testów uwzględnionych w formularzu asortymentowo cenowym?

Odpowiedź: Pytanie nie precyzuje w jakim zakresie i jakich testów ten wymóg miałby zostać niespełniony.

Prosimy o określenie minimalnych wymagań w odniesieniu do witryny chłodniczej umożliwiającej przechowywanie odczynników, kontroli oraz kalibratorów. Czy witryna ma być fabrycznie nowa?

Odpowiedź: Witryna chłodnicza nie musi być fabrycznie nowa, nie powinna mieć jednak więcej niż 4 lata oraz nie powinna nosić wyraźnych śladów użytkowania.

Prosimy o podanie nazwy preferowanej kontroli zewnątrzlaboratoryjnej. Czy kontrolą mają być objęte wszystkie anality wyszczególnione w formularzu ofertowym?

Odpowiedź: Kontrolą powinny zostać objęte parametry, które nie są ujęte w kontroli łódzkiej – LDL cholesterol, UIBC, RF, witamina 12, Interleukina 6 oraz testy oceniające HBsAg i przeciwciała anty-SARS-CoV-2. Preferowaną jest kontrola Labquality, oferująca usługę Zewnętrznej Oceny jakości (External Quality Assessment EQA). Warunkiem jest również zapewnienie udziału w analizie statystycznej StandLab dla wszystkich parametrów.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby analizator immunochemiczny wyposażony był w 4-pozycyjne statywy próbkowe?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie BNP w miejsce podanego w specyfikacji NT-proBNP? Do celów diagnostycznych w chorobach układu krążenia używane są wybrane peptydy natriuretyczne, „we krwi są obecne wydzielane ekwimolarnie N -końcowe fragmenty prohormonów: NT -proANP i NT -proBNP oraz czynne hormony: ANP i BNP, a także prohormony i produkty ich degradacji. W praktyce oznacza się BNP lub NT -proBNP” (Interna Szczeklika 2019. Str 29). Oba oznaczenia zgodnie z rekomendacjami Towarzystw Kardiologicznych są markerami równocennymi, a brak zgody na zaoferowanie BNP uniemożliwi złożenie oferty przetargowej wykonawcy, który posiada w swojej ofercie BNP, a tym samym spowoduje niedotrzymanie zasady uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Prosimy o potwierdzenie, że przez test „Anti-Sars-Cov-2” Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika do ilościowego oznaczania przeciwciał klasy IgG przeciwko domenie RBD białka S1, których kalibracja odbywa się przy użyciu kalibratorów identyfikowalnych z pierwszym międzynarodowym standardem WHO, a wyniki zgodnie z zapisami w ulotkach odczynnikowych producenta wyrażane są w jednostkach IU/ml lub BAU/ml.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika do ilościowego oznaczania przeciwciał anty\_SARS-CoV-2 w jednostkach IU/ml lub BAU/ml. Preferowane są aktualne standardy WHO.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika do oznaczania Troponiny I w miejsce odczynnika do oznaczania Troponiny T? Obie troponiny są uznawane za równocenne w diagnostyce pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym, a wymaganie zaoferowania Troponiny T bezwzględnie wskazuje na jednego oferenta i czyni przetarg zamkniętym uniemożliwiającym złożenie więcej niż jednej oferty. Oferowany odczynnik do Troponiny hs I oznacza Troponinę metodą wysokoczułą z nieprecyzyjnością < 10% na poziomie 99 percentyla dla wartości wyznaczonych oddzielnie dla populacji kobiet i oddzielnie dla populacji mężczyzn.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami SWZ

Czy zapis „Wbudowany moduł ISE minimum Na, K, Cl wykorzystujący jonoselektywne elektrody” oznacza, że moduł ISE powinien wykorzystywać oddzielne elektrody jonoselektywne Na, K, Cl?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający uzna za spełniony parametr o treści „Bezkontaktowe mieszanie odczynników i próbek, zapobiegające kontaminacji” w sytuacji, gdy mieszanina reakcyjna mieszana jest za pomocą mieszadeł mechanicznych, a współczynnik przeniesienia w oferowanym analizatorze wynosi  $\leq 0.1$  ppm?

Odpowiedź: Tak

Prosimy o wykreślenie punktu 28 w Załączniku nr 1: „Czas uzyskania wyników” jako omyłkę pisarską. Zamawiający w punkcie 25 doprecyzował ten wymóg jako „Czas uzyskania wyników nie dłuższy niż 15 minut”.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza oczywistą omyłkę pisarską

W związku z zapisem dotyczącym analizatora immunochemicznego: „Możliwości analityczne: markery kardiologiczne, hormony, diagnostyka zakażeń, markery sepsy, immunodepresanty” prosimy dopuszczenie do postępowania przetargowego analizatora immunochemicznego, który nie posiada możliwości oznaczania immunodepresantów. Żaden z tych leków nie jest wymieniony w wymaganiach formularza asortymentowo cenowego. Jednocześnie informujemy, że różne grupy leków, w tym immunosupresantów, oznaczane są na oferowanym w postępowaniu analizatorze biochemicznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

W związku z wymogiem dla analizatora immunochemicznego „Czas uzyskania wyników do 30 minut” prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie kilku odczynników, dla których czas uzyskania wyników jest dłuższy niż 30 minut.

Odpowiedź: Zamawiający nie może odnieść się do tak wniesionego wniosku, gdyż nie zostało wskazane ilu i jakich testów wniosek dotyczy

Z uwagi na fakt, że w formularzu cenowym znajduje się jedynie 20 parametrów oznaczanych na analizatorze immunochemicznym prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie automatycznego analizatora do badań immunochemicznych, który umożliwia jednoczesną dostępność 24 różnych parametrów.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odczynniki dwupozycyjne oraz możliwość przygotowania testu oczekującego, gdy kończy się test obecnie używany

Prosimy o potwierdzenie, że podane w SIWZ minimalne wydajności analizatorów oznaczają, że maksymalne teoretyczne wydajności oferowanych analizatorów, zgodnie z zapisami w materiałach marketingowych producentów, nie powinny być mniejsze niż te określone w wymaganiach SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ, wymóg dotyczy rzeczywistej wydajności.

Prosimy o potwierdzenie, że analizator immunochemiczny, który zgodnie z materiałami marketingowymi producenta ma wydajność teoretyczną do 100 testów na godzinę spełnia wymagania Zamawiającego opisane jako minimalna wydajność aparatu 100 oznaczeń na godzinę.

Odpowiedź: Nie jest to równoznaczne, oczekuje się rzeczywistej wydajności na tym poziomie



Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, jeśli serwis producenta analizatora zobowiązuje się do wykonywania wszelkich procedur instalacyjnych, konserwacyjnych i naprawczych elektrody referencyjnej, nie ma konieczności oferowania w postępowaniu przetargowym dodatkowej elektrody referencyjnej i jakichkolwiek płynów niezbędnych do konserwacji tej elektrody. Płyny i kolejne elektrody są dostarczane, wymieniane i uzupełniane przez serwis producenta w razie potrzeby.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie liczby lamp fotometru do oferowanego analizatora biochemicznego na podstawie najlepszej wiedzy i doświadczenia oferenta, a nie zapisów w instrukcjach obsługi analizatorów.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku niektórych odczynników biochemicznych zaproponować możliwość ich porcjowania do oferowanych przez wykonawcę mniejszych opakowań i zaoferować ich ilości zgodnie z podaną w ulotce odczynnikowej informacją o trwałości odczynnika po otwarciu przechowywanego w analizatorze? Odczynniki we wtórnych opakowaniach umieszczone będą w przypisanych im miejscach w karuzeli odczynnikowej. Takie rozwiązanie umożliwi bardziej ekonomiczne wykorzystanie odczynników w okresie ich gwarantowanej stabilności na pokładzie analizatora i pozwoli na ekonomiczną kalkulację oferty odczynnikowej i zaoferowanie ilości odczynników zgodnie z najlepszą wiedzą i doświadczeniem oferenta o stabilności użytego do porcjowania pierwotnego opakowania odczynnika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poprosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania kontroli wieloparametrowej niezależnego producenta z wartościami dedykowanymi na oferowany analizator i odczynnik, można zrezygnować z kontroli dedykowanej producenta odczynnika wymienionej i wymaganej w ulotce odczynnikowej. Zgoda na taki materiał kontrolny pozwoli na obniżenie kosztów oferty i pozwoli na korzystanie z renomowanego materiału kontrolnego wieloparametrowego, co jest rozwiązaniem wygodniejszym w pracy laboratorium i korzystniejszym ze względów ekonomicznych. Rozwiązanie takie jest powszechnie stosowane w praktyce laboratoryjnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Czy Zamawiający uzna za spełniony parametr dodatkowo oceniany: „Materiał kontrolny do oceny dokładności oznaczeń co najmniej na dwóch poziomach i wszystkie odczynniki gotowe do bezpośredniego wstawienia na pokład analizatora bez potrzeby dodatkowego, manualnego przygotowania” jeśli część spośród oferowanych odczynników nie jest płynna, gotowa do użycia, a wymaga przed wstawieniem na pokład analizatora połączenia ich części składowych? Przygotowanie odczynnika nie wymaga od operatora odmierzania żadnych jego części składowych. Przygotowanie odczynników dotyczy 6 testów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający uzna za spełniony parametr dodatkowo oceniany: „Analizator i odczynniki stanowią spójny system i produkowane są przez tego samego producenta” jeśli pięć z oferowanych odczynników są wyprodukowane przez innego producenta niż analizatora, przy czym są one kompatybilne z oferowanym analizatorem i konfekcjonowane w sposób umożliwiający bezpośrednie wstawienie do analizatora. Odczynniki są zwalidowane na oferowany analizator i posiadają stosowne aplikacje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający przyzna punkty oceniane za parametr „Oprogramowanie w języku polskim” jeśli jeden z dwóch oferowanych analizatorów ma oprogramowanie w języku polskim?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza. Przy oferowaniu zintegrowanego systemu dotyczy to analizatora ogólnie, jeżeli oferowane będą dwa oddzielne, to każdego z nich.

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku kontroli do testu HIV IV generacji wystarczającym materiałem kontrolnym jest materiał obejmujący jedną kontrolę ujemną, jedną kontrolę pod względem obecności przeciwciał i jedną kontrolę dodatnią pod względem obecności antygeny.

Odpowiedź: Każdy parametr powinien być oceniony na dwóch poziomach, dotyczy o również antygeny oraz przeciwciał w teście HIV.

Czy w przypadku odczynników immunochemicznych kalkulując ofertę przetargową należy uwzględnić podaną i sugerowaną w ulotkach odczynnikowych stabilność odczynników na pokładzie i stabilność kalibracji poszczególnych analitów przechowywanych stale na pokładzie analizatora bez konieczności okresowego umieszczania w lodówce zewnętrznej, czy też należy się kierować najlepszą wiedzą producenta odnośnie stabilności odczynników na pokładzie i stabilności kalibracji poszczególnych analitów i skalkulować ofertę zgodnie z takim założeniem?

Odpowiedź: Należy podać właściwą

Załącznik nr 3 §3 ust 10 Czy nie nastąpiła pomyłka we wskazaniu ustępu w tym punkcie?

W ustępie 3 jest zapis o terminie dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający poprawia oczywistą omyłkę pisarską wskazując w treści § 3 ust. 10 jako prawidłowy ust. 9 lit. a)

Załącznik nr 3 §4 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na incydentalne podzielenie dostawy z jednego zamówienia – a co za tym idzie wystawienie więcej niż 1 faktury do danego zamówienia?

Uzasadnienie: Z uwagi na to, że oferowane produkty sprowadzane są bezpośrednio od producenta Wykonawca mając na uwadze interes Zamawiającego realizuje wszystkie zamówienia niezwłocznie. W przypadku złożenia zamówienia przez Zamawiającego na szereg produktów wewnątrzna procedura przewidują natychmiastową wysyłkę wszystkich dostępnych na dzień złożenia zamówienia produktów. Realizacja zamówień częściowych (wystawiania faktur do poszczególnych dostaw) jest sytuacją incydentalną jednak Wykonawca mając na uwadze dobro pacjentów oraz szybkość działania Zamawiającego w zaistniałej sytuacji nie chce wstrzymywać dostawy do czasu uzupełnienia całościowego zamówienia. Mając powyższe na uwadze prosimy o modyfikację.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Załącznik nr 3 §8 Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie ustępu 6 „Maksymalna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 15% wynagrodzenia umownego brutto” – zgodnie z aktualnie obowiązującą ustawą PZP.?

Odpowiedź: Zamawiający dodaje zapis następującej treści „Maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony, nie może przekroczyć 50% wartości umowy określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy,,.

Załącznik nr 3 §9 ust 1 Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie ust. h: „Zmiany producenta lub w przypadku zaprzestania produkcji przez dotychczasowego producenta z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, o czym Wykonawca nie mógł wiedzieć w chwili zawarcia Umowy, z zastrzeżeniem, że Wykonawca zaoferuje produkty o takich samych (lub lepszych) parametrach technicznych i użytkowych, w takiej samej cenie”

Odpowiedź: Taką możliwość Zamawiający przewidział w zapisach § 9 ust. 1 lit. c)

Załącznik nr 3a §7 ust c Czy Zamawiający może doprecyzować zapis w tym ustępie?

Odpowiedź: Zamawiający nie może odnieść się do tak wniesionego wniosku, gdyż w załączniku nr 3a § 7 nie ma ust. c

Załącznik nr 3a §7 ust b Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: 50% wartości niezrealizowanej części umowy o której mowa w §1 ust.2?

Zamawiający nie może odnieść się do tak wniesionego wniosku, gdyż w załączniku nr 3a § 7 nie ma ust. b

Załącznik nr 3a §7 Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie ustępu d „Maksymalna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 15% wynagrodzenia umownego brutto” – zgodnie z aktualnie obowiązującą ustawą PZP.?

Odpowiedź: Zamawiający dopisuje ust. 3 Maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony, nie może przekroczyć 50% wartości umowy określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.