



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**  
**UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁÓDZI**  
☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251  
REGON:472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790  
✉ pocza@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

## WYKONAWCY

Łódź, dnia 12.11.2024 r.

ZP/ 141/2024

**Dot. Dostawa odczynników, sprzętu specjalistycznego oraz materiałów eksploatacyjnych do urządzeń na potrzeby Laboratoriów CSK UM w Łodzi**

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024r., poz. 1320) w odpowiedzi na wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, SP ZOZ Centralny Szpital Kliniczny UM w Łodzi wyjaśnia co następuje:

### Pytanie 3

#### Dot. pakietu 8

Czy w Pakiecie 8 Zamawiający wymaga testu diagnostycznego składającego się z gotowego mastermixu (zawierającego wszystkie niezbędne składniki wraz z polimerazą) rozporcjowanego do stripów, który wymaga wyłącznie dodania buforu do rehydratacji i matrycy/kontroli pozytywnej/kontroli negatywnej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

### Pytanie 4

#### Dot. pakietu 8

Czy w Pakiecie 8 Zamawiający wymaga testu z kontrolą endogenną (kontrola procesu ekstrakcji i PCR)?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga**

### Pytanie 5

#### Dot. pakietu 8

Czy w Pakiecie 8 Zamawiający wymaga zaoferowania kontroli zewnątrzlaboratoryjnej np. QCMD 1x w roku w cenie zestawów?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga**

### Pytanie 6

#### Dot. pakietu 8

Prosimy o zmianę dla Pakietu 8 w załączniku nr 2 deklarowanego terminu ważności na „min. 24 miesiące od daty produkcji” lub „min. 12 miesięcy od daty dostarczenia”.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę. Zapis zostanie zmieniony na „min. 12 miesięcy od daty dostarczenia”.**

### Pytanie 7

#### Dot.: pakietu nr 8

czy Zamawiający dopuści test z minimalnym terminem ważności wynoszącym 12 miesięcy?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, zapis zostanie zmieniony na „min. 12 miesięcy od daty dostarczenia”**

### **Pytanie 8**

#### **Dot.: pakietu 2**

Zamawiający w dziale V pkt 8 SWZ dla pakietu nr 2 zobowiązuje Wykonawcę, aby w przypadku awarii trwającej dłużej niż ustalone ramy czasowe Wykonawca wykonał badania na swój koszt w innej jednostce. Natomiast w załączniku nr 2a opisującym Zestawienie parametrów technicznych i granicznych dla czytnika mikroplątek ELISA Zamawiający wskazuje, iż „w przypadku awarii czytnika wymagającej naprawy w czasie dłuższym niż 48h w okresie trwania umowy, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć nieodpłatnie sprzęt zastępczy na czas wykonania naprawy”

Czy Zamawiający podtrzymuje zapisy działu V pkt 8 SWZ dla pakietu nr 2, tym samym dopuszczając jako optymalne rozwiązanie awarii trwającej dłużej niż 48 wykonanie badań na koszt Wykonawcy w innej placówce, w miejsce konieczności udostępniania czytnika zastępczego, co rozwiązywałoby częściową sprzeczność w/w zapisów?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie czytnika zastępczego w czasie 48h z pominięciem wykonania badań amantyny w innych placówkach.**

### **Pytanie 9**

#### **Dot.: pakietu 2**

Zamawiający w załączniku nr 2a (dla pakietu nr 2) opisującym Zestawienie parametrów technicznych i granicznych dla czytnika mikroplątek ELISA wskazuje: „W ramach obowiązywania umowy Dostawca zobowiązany jest do dokonania raz w roku, w terminie uprzednio uzgodnionym z Zamawiającym, autoryzowanego przeglądu serwisowego sprzętu w zakresie wymaganym przez producenta wraz z dostarczeniem części.”

Czy Zamawiający dopuści wykonanie serwisu urządzenia na zlecenie i koszt Dostawcy przez podwykonawcę będącego podmiotem zajmującym się specjalistycznym serwisem sprzętu biomedycznego?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

### **Pytanie 10**

#### **Dot. pakietu 2**

W załączniku nr 2a tj. "Zestawienie parametrów technicznych i granicznych" dla pakietu nr 2 Zamawiający wymaga czytnika mikroplątek do testów ELISA z zakresem długości fali 340-900nm.

Czy zamawiający dopuści czytnik mikroplątek do testów ELISA umożliwiający pomiar czterema długościami fali: 405nm, 450nm, 492nm, 630nm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę ( oznaczenia wykonujemy przy długości fali 450 nm).**

### **Pytanie 11**

#### **Dot. pakietu 2**

W załączniku nr 2a tj. "Zestawienie parametrów technicznych i granicznych" dla pakietu nr 2 Zamawiający wymaga czytnika mikroplątek do testów ELISA z ze źródłem światła: LED.

Czy zamawiający dopuści czytnik mikroplątek do testów ELISA ze źródłem światła w postaci lampy halogenowej?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

### **Pytanie 12**

#### **Dot.: pakietu 2**

W załączniku nr 2a tj. "Zestawienie parametrów technicznych i granicznych" dla pakietu nr 2 Zamawiający wymaga czytnika mikroplątek do testów ELISA z dokładnością  $\pm 1\%$  i 0.005 OD do 3.5 OD (dla każdej długości fali).

Czy zamawiający dopuści czytnik mikroplątek do testów ELISA z dokładnością 0-2.0Abs:  $\pm 1.0\%$  lub  $\pm 0.007\text{Abs}$ ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

### **Pytanie 13**

#### **Dot.: pakietu 2**

W załączniku nr 2a tj. "Zestawienie parametrów technicznych i granicznych" dla pakietu nr 2 Zamawiający wymaga czytnika mikroplątek do testów ELISA z precyzją  $\pm 0.5$  i  $0.005$  OD do  $3.5$  OD (dla każdej długości fali).

Czy zamawiający dopuści czytnik mikroplątek do testów ELISA z precyzją 0-2.0Abs:  $\pm 0.5\%$  lub  $\pm 0.005\text{Abs}$ ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

### **Pytanie 14**

#### **Dot.: pakietu 2**

W załączniku nr 2a tj. "Zestawienie parametrów technicznych i granicznych" dla pakietu nr 2 Zamawiający wymaga czytnika mikroplątek do testów ELISA z liniowością  $\pm 0.5$  i  $0.005$  OD do  $3.5$  OD (dla każdej długości fali).

Czy zamawiający dopuści czytnik mikroplątek do testów ELISA z liniowością  $\pm 2,0\%$  lub  $\pm 0,007A$ ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

### **Pytanie 15**

#### **Dot.: pakietu 2**

W załączniku nr 2a tj. "Zestawienie parametrów technicznych i granicznych" dla pakietu nr 2 Zamawiający wymaga czytnika mikroplątek do testów ELISA z prędkością odczytu 5 sekund (interwał kinetyczny).

Czy zamawiający dopuści czytnik mikroplątek do testów ELISA z prędkością odczytu poniżej 6 sekund w trybie ciągłym?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

### **Pytanie 16**

#### **Dot.: pakietu 2**

W załączniku nr 2a, czyli "Zestawienie parametrów technicznych i granicznych" dla pakietu nr 2, Zamawiający wymaga czytnika mikroplątek do testów ELISA z możliwością pomiaru przy maksymalnie 6 długościach fal, z czego 4 cylindry świetlne dostarczane są z urządzeniem (405, 450, 492 i 620 nm).

Czy w związku z tym, że do testu oznaczania amantyny w moczu wymagany jest pomiar z długością fali 450 nm Zamawiający dopuści czytnik mikroplątek do testów ELISA z możliwością pomiaru z 4 długościami fali: 405 nm, 450 nm, 492 nm oraz 630 nm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

### **Pytanie 17**

#### **Dot.: pakietu 2**

W załączniku nr 2a, tj. "Zestawienie parametrów technicznych i granicznych" dla pakietu nr 2, Zamawiający wymaga czytnika mikroplątek do testów ELISA z dołączonym programem „Capture 96”. Należy jednak zauważyć, że oprogramowanie nie ma charakteru uniwersalnego i jest przeznaczone dla konkretnego producenta i/lub modelu urządzenia. Wskazanie w takiej postaci prowadzi do ograniczenia konkurencji,

które może uniemożliwić potencjalnym Wykonawcom skuteczne składanie ofert, co nie jest zgodne z Ustawą PZP.

Czy w związku z powyższym zamawiający dopuści czytnik mikroplątek do testów ELISA z oprogramowaniem własnym producenta urządzenia, będącym innym programem niż „Capture 96”?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

#### **Pytanie 18**

##### **Dot.: pakietu 2**

W załączniku nr 2a tj. "Zestawienie parametrów technicznych i granicznych" dla pakietu nr 2 Zamawiający wymaga czytnika mikroplątek do testów ELISA ze zużyciem energii w stanie gotowości: max 20W i w stanie oczekiwania: max 2 W.

Czy zamawiający dopuści czytnik mikroplątek do testów ELISA, którego głównym komponentem jest lampa halogenowa o nominalnym zużyciu energii elektrycznej na poziomie 19 W?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

#### **Pytanie 19**

##### **Dot.: pakietu 2**

W załączniku nr 2a, tj. "Zestawienie parametrów technicznych i granicznych" dla pakietu nr 2, Zamawiający wymaga czytnika mikroplątek do testów ELISA z dryfem mniejszym niż 0.001 OD/godzinę. Adekwatność parametru nie jest jednoznaczna z uwagi na fakt iż przypadku testów do oznaczania amantyny analiza wymaga jedynie pojedynczego pomiaru w określonym punkcie czasowym zgodnie z instrukcją producenta. Zjawisko dryf wpływa głównie na stabilność odczytów przy długotrwałych pomiarach lub monitorowaniu kinetycznym i nie ma znaczenia w przypadku analiz o charakterze pomiaru jednorazowego (ang. „endpont analysis”).

Czy zamawiający dopuści czytnik mikroplątek do testów ELISA z dryfem innym niż 0.001OD/godzinę który umożliwia wiarygodne wykonywanie oznaczeń stężenia amantyny w mocy wedle instrukcji producenta testu ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

#### **Pytanie 20**

##### **Dot.: pakietu 2**

W załączniku nr 2a tj. "Zestawienie parametrów technicznych i granicznych" dla pakietu nr 2 Zamawiający wymaga czytnika mikroplątek do testów ELISA o wymiarach 23X11,5X36cm (szer. x wys. x gł.) i wadze 8,3 kg.

Czy zamawiający dopuści czytnik mikroplątek do testów ELISA o wymiarach 31 cm x 22 cm x 31cm (szer. x wys. x gł.) i wadze ok. 12kg?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

#### **Pytanie 21**

##### **Dot.: pakietu 2**

W załączniku nr 2a tj. "Zestawienie parametrów technicznych i granicznych" dla pakietu nr 2 Zamawiający wymaga czytnika mikroplątek do testów ELISA ze środowiskiem pracy podczas pracy 18-28°C i 10-90% wilgotności względnej i środowiskiem pracy podczas przechowywania 40°C - 70°C i 5-95% wilgotności względnej.

Czy zamawiający dopuści czytnik mikroplitek do testów ELISA z dopuszczalnymi warunkami otoczenia podczas pracy: temperatura 15°C -35°C i wilgotność <85%; przechowywania: -10°C-40°C i wilgotności <85%?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

#### **Pytanie 22**

##### **Dot.: PAKIET NR 1**

Pozycje nr 8,21,79,80: Wzorce te są substancjami, które znalazły się w wykazie nowych substancji psychoaktywnych (NPS), w związku z czym realizacja zamówienia na te pozycje możliwa będzie jedynie po dostarczeniu następującej dokumentacji:

- zezwolenia Inspektora do spraw Substancji Chemicznych zgodnie z art. 40a Ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r., poz. 1030 z późn. zm.)

- deklaracji zastosowania nowej substancji psychoaktywnej zgodnie z art. 40b ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii z dnia 29 lipca 2005 r.

lub

- oświadczenia, na papierze firmowym, podpisanego przez osoby reprezentujące firmę, iż zgodnie z art. 23, 24 oraz 24a Ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r., poz. 1030 z późn. zm.), podmiot zwolniony jest z obowiązku posiadania zezwolenia w zakresie określonym w przepisach oraz zgodnie z art.241, dokonał zgłoszenia badań do Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego albo Państwowego Inspektoratu Sanitarnego Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji (w zależności od siedziby jednostki naukowej).

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie powyższych zezwoleń niezbędnych do realizacji zamówienia na te pozycje wraz ze złożeniem zamówienia?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

#### **Pytanie 23**

##### **Dot.: PAKIET NR 1**

Pozycje nr 15,21,32,39,44,60,81,83: wzorce z tych pozycji są substancjami kontrolowanymi (P-II - poz.32; N-I – poz.15,60; N-II – poz.39; P-IV – poz.44,81,83). Zamówienia na te pozycje będą realizowane jedynie po otrzymaniu zamówienia wraz z:

- kopia zezwolenia na wykorzystywanie substancji kontrolowanych wydanego przez Inspektorat Farmaceutyczny lub po złożeniu oświadczenia, na papierze firmowym, podpisanego przez osoby reprezentujące firmę, iż zgodnie z art. 23, 24 oraz 24a Ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r., poz. 1030 z późn. zm.), podmiot zwolniony jest z obowiązku posiadania zezwolenia w zakresie określonym w przepisach oraz zgodnie z art.241 , dokonał zgłoszenia badań do Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego;

- wypełnieniu zapotrzebowania na wydanie z magazynu.

Ponadto, czas realizacji zamówienia na te pozycje to ok. 12-14 tygodni. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie stosownych zezwoleń na zakup substancji kontrolowanych wydanych przez Inspektorat Farmaceutyczny wraz z wypełnionym zapotrzebowaniem, które zostanie do Państwa przesłane na etapie składania zamówienia?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

#### **Pytanie 24**

##### **Dot.: PAKIET NR 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówień dotyczących przedmiotu zamówienia z pakietu nr 1 do maksymalnie 35 dni (5 tygodni) od przesłania zamówienia cząstkowego do realizacji oraz do 14 tygodni od przesłania kompletu wymaganych dokumentów dla substancji kontrolowanych (Pozycje nr 15,21,32,39,44,60,77,81,83)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis w tym zakresie.**

#### **Pytanie 25**

##### **Dot.: PAKIET NR 1**

W formularzu asortymentowo-cenowym widnieje informacja: „Deklarowany termin wdrożenia reklamacji /dostawy towaru wolnego od wad lub uzupełnienia braku(min. 1 dni - max. 6 dni w dni robocze (pon. – pt.) po rozpatrzeniu reklamacji - (3 dni robocze na rozpatrzenie)”.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie tego terminu do standardowego czasu potrzebnego na realizację zamówienia, czyli do maksymalnie 35 dni (5 tygodni) od przesłania zamówienia cząstkowego do realizacji oraz do 14 tygodni od przesłania kompletu wymaganych dokumentów dla substancji kontrolowanych (Pozycje nr 15,21,32,39,44,60,77,81,83)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis w tym zakresie**

#### **Pytanie 26**

##### **Dot.: PAKIET NR 1**

W formularzu asortymentowo-cenowym widnieje informacja „Deklarowany termin dostawy/realizacji zamówień pilnych/nagłych, (w ciągu max. 48 godzin)”. W związku z faktem, że zaoferowanych produktów nie posiadamy na stałe w naszym magazynie centralnym, czas dostawy jest taki sam, bez rozróżnienia na zamówienia „standardowe” oraz „pilne/nagłe”. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tym polu terminu takiego, jak standardowy termin dostawy, tj. do maksymalnie 35 dni (5 tygodni) od przesłania zamówienia cząstkowego do realizacji oraz do 14 tygodni od przesłania kompletu wymaganych dokumentów dla substancji kontrolowanych (Pozycje nr 15,21,32,39,44,60,77,81,83)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis w tym zakresie.**

#### **Pytanie 27**

##### **Dot.: UMOWA**

W §4 pkt.10 widnieje zapis: „Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za wszelkie szkody powstałe u Zamawiającego lub osób trzecich w związku z zastosowaniem dostarczonego asortymentu, niespełniającego przedmiotowych wymogów oraz, że cały oferowany przedmiot zamówienia posiada właściwe oznakowanie, potwierdzające, że przedmiot umowy ze względu na technologię nie będzie stanowić zagrożenia dla zdrowia i życia ludzkiego.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę tego zapisu na:

„Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za wszelkie szkody powstałe u Zamawiającego w związku z zastosowaniem dostarczonego asortymentu, niespełniającego przedmiotowych wymogów oraz, że cały oferowany przedmiot zamówienia posiada właściwe oznakowanie, potwierdzające, że przedmiot umowy ze względu na technologię nie będzie stanowić zagrożenia dla zdrowia i życia ludzkiego.”

Jeśli nie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie powyższego zapisu?

Polityka naszej firmy nie pozwala na podpisanie umowy, w której nasza firma ponosi jakąkolwiek odpowiedzialność za osoby trzecie.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis w tym zakresie**

#### **Pytanie 28**

##### **Dot.: UMOWA**

W §6 pkt.9 widnieje zapis: „Płatność za w/w faktury dokonana zostanie przelewem, na wskazany przez Wykonawcę rachunek bankowy w ciągu 60 dni kalendarzowych, od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę tego zapisu na:

„Płatność za w/w faktury dokonana zostanie przelewem, na wskazany przez Wykonawcę rachunek bankowy w ciągu 30 dni kalendarzowych, od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury.”

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w tym zakresie tylko dla Pakietu nr 1.**

#### **Pytanie 29**

##### **Dot.: UMOWA**

W §8 widnieje zapis:

„Strony ustalają odpowiedzialność w razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy w formie kar umownych płatnych w następujących przypadkach:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- a) z tytułu odstąpienia Wykonawcy od umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego, bez usprawiedliwionej podstawy faktycznej i prawnej w wysokości 5 % niezrealizowanej wartości netto umowy.
- b) za niedostarczenie towaru będącego przedmiotem umowy w terminie o którym mowa w § 3 ust. 5 w wysokości 0,2 % wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień zwłoki,
- c) za zwłokę w wymianie towaru na wolny od wad lub uzupełnienie braku Wykonawca zapłaci karę w

wysokości 0,2% wartości netto nie wymienionego towaru lub braku uzupełnienia, za każdy dzień zwłoki, liczony od upływu terminu wyznaczonego na wymianę o którym mowa w § 4 ust. 3, [...]”

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę tego zapisu na:

„Strony ustalają odpowiedzialność w razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy w formie kar umownych płatnych w następujących przypadkach:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a) z tytułu odstąpienia Wykonawcy od umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego, bez usprawiedliwionej podstawy faktycznej i prawnej w wysokości 5 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

b) za niedostarczenie towaru będącego przedmiotem umowy w terminie o którym mowa w § 3 ust. 5 w wysokości 0,2 % wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej, niż 100% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia.

c) za zwłokę w wymianie towaru na wolny od wad lub uzupełnienie braku Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,2% wartości netto nie wymienionego towaru lub braku uzupełnienia, za każdy dzień zwłoki, liczony od upływu terminu wyznaczonego na wymianę o którym mowa w § 4 ust. 3, jednak nie więcej, niż 100% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia.

[...]”

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje umowę w tym zakresie**

#### **Uwaga**

- 1. W przypadku dopuszczenia parametrów, zapisów innych niż opisane w SWZ, Zamawiający prosi, aby zaznaczyć, iż parametry, zapisy zostały dopuszczone w drodze udzielonych wyjaśnień treści SWZ z powołaniem odpowiedniego numeru odpowiedzi.**
- 2. Powyższe wyjaśnienia oraz modyfikacje stanowią integralną część specyfikacji warunków zamówienia.**

**Zamawiający na stronie internetowej: : [https://platformazakupowa.pl/pn/csk\\_umed](https://platformazakupowa.pl/pn/csk_umed) udostępnił:**

- **treść zapytań wraz z wyjaśnieniami**
- **ZP/141/2024 - Załącznik nr 2 – pakiety 1-10 – Modyfikacja w zakresie pakietu nr 1, 8**
- **ZP/141/2024 - Załącznik nr 8 – Wzór umowy – Modyfikacja**
- **ZP/141/2024 - Aktualizacja SWZ**
- **ZP/141/2024 - Załącznik nr 2A - Pakiet nr 8 - Pracownia Immunologii transplantacyjnej - MODYFIKACJA**

Sekretarz Komisji Przetargowej  
Agnieszka Bonczkowska