

Pisz, dnia 23.10.2024 r.

**Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
Szpital Pisz
ul. Sienkiewicza 2
12-200 Pisz**

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ i załączników

Dotyczy: „Dostawa odczynników, krążków, testów, szczepów kontrolnych, sprzętu pomocniczego wraz z dzierżawą analizatora do posiewów krwi i innych płynów ustrojowych łącznie z odczynnikami do Pracowni Bakteriologicznej oraz odczynników i materiałów zużywalnych do Pracowni Serologii Transfuzjologicznej” na potrzeby SP ZOZ Szpitala Powiatowego w Pisz; znak: P/17/2024.

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019, poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawca zwrócił się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, dalej: SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

pytania do pak. 6

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 i 3 odczynniki o klonach odpowiednio:

anty-A, klon 11H5

anty-B, klon B6F9

o charakteryzujących je cechach jakości jak na załączonych certyfikatach jakości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Czy w poz. 10-12 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie asortymentu nie będącego wyrobem medycznym, dla którego jest wymagana deklaracja zgodności?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

1. Pakiet 2 poz. 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 3 szybkiego testu immunochromatograficznego do wykrywania antygenu GDH, toksyny A i toksyny B Clostridium difficile w kale o czułości analitycznej wynoszącej 0,8 ng/ml dla antygenu GDH, 2 ng/ml dla toksyny A i 0,63

ng/ml dla toksyny B? Względna czułość i specyficzność testu wynosi >99% Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zewnętrznej kontroli pozytywnej?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

2. Pakiet 2 poz. 12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu z zewnętrzną kontrolą pozytywną? W charakterze kontroli negatywnej można posłużyć się buforem bez dodatku próbki.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

3. Pakiet 2 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o czułości 95,5% i swoistości >99,9%?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

4. Pakiet 2 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu, którego czułość i specyficzność wynoszą:

dla Rotawirusów: czułość – 99,9%, specyficzność – 98,8%,

dla Adenowirusów: czułość – 99,9%, specyficzność – 99,5%?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

Zwracam się do Państwa z następującym pytaniem:

1. Czy Zamawiający w pakiecie 2 w poz 19 i 20 dopuszcza ezy z PP? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

zapytanie do pakiet 5 oraz 6

Czy Zamawiający wyrazi zaakceptuje harmonogram dostaw n narzuconym przez producenta odczynników czyli raz w miesiącu?

Odp.: Zamawiający zaakceptuje harmonogram producenta odczynników z zastrzeżeniem, że dostawa do Zamawiającego nie może być dłuższa niż 4 dni od zamówienia

zapytanie dotyczy pakiet 5 oraz 6 dotyczy wzoru umowy § 3

art. 433 pkt. 4 ustawy prawo zamówień publicznych zakazuje Zamawiającemu wprowadzenie do projektu umowy w sprawie zamówienia publicznego postanowień abuzywnych, dotyczących możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości

lub wielkości świadczenia stron dlatego wnosimy o określenie poziomu realizacji umowy na minimum 80%. Przy czym wskazujemy, że brak zapisu o minimalnym poziomie realizacji umowy przez Zamawiającego czyni umowę wadliwą ze względu na zapisy abuzywne.

Uzasadnienie:

art 433 ust 4 uPzp wprost zakazuje ograniczanie zakresu zamówienia

Odp.: Zamawiający określił w projekcie umowy (załącznik nr 5) minimalny poziom realizacji umowy

Pytania do Pakiet 5 i 6

1. Dotyczy SWZ-Kryterium oceny ofert : Termin dostawy

Czy Zamawiający potwierdza, że kryterium terminu dostawy określa dni robocze zgodnie z wzorem umowy załącznik 5 do swz?

Odp.: Tak, zamawiający potwierdza

2. Dotyczy załącznika nr 5 do swz § 9 ust 1

Prosimy o doprecyzowanie wymagania § 9 ust 1 umowy (załącznik nr 5 do swz) poprzez wskazanie konkretnej ilości wystąpienia niepożądanych zdarzeń uprawniających Zamawiającego do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym

Wykonawca proponuje w §9 ust. 1 następujący zapis:

- a) trzykrotnego dostarczenia asortymentu o jakości gorszej niż wymaga Zamawiający, lub
- b) trzykrotnej realizacji dostawy niezgodnej z umową, lub
- c) trzykrotnego niedotrzymania terminu realizacji dostawy z winy wykonawcy.

Uzasadnienie:

Przypominamy, że umowa nie może zawierać zapisów abuzywnych które kształtują obowiązki wykonawcy w sposób rażąco nieproporcjonalny do rodzaju zamówienia oraz ryzyk związanych z jego realizacją.

Czynność Zamawiającego złożenia reklamacji nie może być podstawą do rozwiązania umowy, ponieważ proces reklamacyjny opisany w umowie określa terminy i zasady rozpatrzenia reklamacji jakościowej, cenowej, ilościowej, terminu dostaw. Ponadto zapis posiada wadę, ponieważ stroną trzecią zobowiązania wykonawcy jest producent. To producent zgodnie z Rozporządzeniem UE 2017/746 jest zobligowany do oceny reklamacji jakościowej oraz uznanie czy doszło do incydentu medycznego.

Postępowanie jest prowadzone na dostawy odczynników zatem wykonawca nie musi być zarazem producentem tylko organizacją, która dokona dostaw określonego rodzaju. Za jakość wyrobu odpowiada producent i tylko on może określić, czy reklamacja jest zasadna

Odp.: Zamawiający zmodyfikował zapisy (załącznik nr 5 – zmiany kolor czerwony)

3. Dotyczy załącznika nr 5 do swz § 9 ust 1

Czy Zamawiający potwierdza, że powyższy zapis dotyczy zdarzeń zasadnych reklamacji/roszczeń złożonych przez Zamawiającego tj. uznanych reklamacji przez wykonawcę lub producenta np. RCKiK Katowice ?

Odp.: Tak

4. Dotyczy pakiet 6 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści inny klon w pozycji 5 odczynnika monoklonalnego anty-D IgM o takich samych parametrach jak klon RUM?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

5. Dotyczy pakiet 6 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści odczynnik monoklonalny anty A klon A-11H5 tj. równoważny zgodnie z rozdziałem V pkt 12 swz o wymaganych w swz parametrach jakościowych?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

6. Dotyczy pakiet 6 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści odczynnik monoklonalny anty B klon B-6F9 tj. odczynnik równoważny zgodnie z rozdziałem V pkt 12 swz o wymaganych w swz parametrach jakościowych?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

7. Czy Zamawiający wyraża zgodę aby dopisać do umowy zdanie: „Wszelkie spory wynikłe na tle realizacji umowy rozstrzygane będą polubownie. W przypadku skierowania sprawy na drogę sądową właściwym do rozpoznania sporu będzie Sąd powszechny właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie we wzorze umowy następujące postanowienia: Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art. 144 ust. 1 Pzp dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy , w tym poszczególnych zamówień, gdy konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami poza kontrolą stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, zamieszki , akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowego transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, wstrzymanie produkcji odczynników przez producenta, braki półproduktów do produkcji itp tj. okoliczności o charakterze tzw. Siły wyższej.

Siła wyższa to również potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych produktów związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowanie przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic, 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 okoliczności o

charakterze tzw. siły wyższej, złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać realizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie lub w odbiegającej od zamówienia liczbie produktów. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający zawarł już w projekcie umowy zapis o sile wyższej.

9. Wykonawca wnosi o umożliwienie zmiany asortymentu będącego przedmiotem umowy, na inny o tych samych parametrach jak określono w swz bez konieczności aneksowania umowy. Doświadczenie Wykonawcy wskazuje, że w trakcie trwania umowy mogą pojawić się problemy z dostępnością wyrobu, z przyczyn niezależnych od Wykonawcy. Wykonawca w celu prawidłowego zabezpieczenia umowy, proponuje wówczas Zamawiającemu inny produkt o tych samych parametrach. Sporządzanie w takich przypadkach aneksu do umowy, powoduje niepotrzebne przeciąganie sprawy i utrudnienia zarówno po stronie Zamawiającego jak i Wykonawcy. Wykonawca sugeruje umożliwienie dokonywania takich zmian pisemnie, za obustronnym porozumieniem stron, np. w formie wiadomości e-mail.

Odp.: Zamawiający określił taką możliwość w swz w dziale V pkt 13 i dopuszcza formę wiadomości e-mail i nie wymaga w takiej sytuacji sporządzenia aneksu gdyż chodzi tu o produkt synonimowy.

Zmiany umowy:

1. zmiany numeru katalogowego lub nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów;
2. niewykorzystania ilości w okresie trwania umowy – Zamawiający przewiduje możliwość zmiany terminu obowiązywania umowy;
3. zmiany sposobu konfekcjonowania, (w wyniku niniejszej zmiany Zamawiający przewiduje możliwość zmiany ceny jednostkowej opakowania, która zostanie wyliczona z proporcji);
4. przejściowego braku asortymentu będącego przedmiotem niniejszej umowy, przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową, po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie bądź niższej;
5. konieczności dokonania zmiany przedmiotowej (produkt zamienny) jeśli wystąpi trwały brak produktu, przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową, po cenie nie wyższej niż cena jednostkowa zaoferowana w ofercie;
6. wyczerpania ilości asortymentu z danego pakietu/pozycji (wskazanego/wskazanej w formularzu cenowym), dopuszcza się zmianę umowy polegającą na zwiększeniu ilości wyczerpanego asortymentu przy jednoczesnym zmniejszeniu ilości asortymentu z innego pakietu/pozycji, przy zachowaniu zaoferowanych w postępowaniu cen.

Zmiana taka nie może spowodować zwiększenia kwoty określonej w umowie "

Odp. Zamawiający podtrzymuje własne zapisy w projekcie umowy

PAKIET NR 2 - Sprzęt pomocniczy jednorazowego użycia, szybkie testy diagnostyczne

Poz. 15 – Czy Zamawiający zaakceptuje test o czułości >96,3% dla rotawirusa, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odp.: Zamawiający zaakceptuje taki test

1. Prosimy o wydzielenie poz. 10-16 i 21-23 z Pakietu nr 2 w celu utworzenia z nich odrębnego pakietu zawierającego jednolitą grupą asortymentową (testy immunochromatograficzne) albo o umożliwienie składania ofert na poszczególne pozycje Pakietu nr 2. Wprowadzenie takiego rozwiązania zwiększy konkurencję asortymentowo-cenową, co przyczyni się do istotnego spadku cen ofert przetargowych.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

2. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 10, 12, Zamawiający dopuści test z kontrolami dołączanymi osobno do każdego zestawu jako jego wyposażenie dodatkowe (wliczonymi w cenę zestawów)

Odp.: Zamawiający nie dopuści

3. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 10 Zamawiający dopuści test o poziomie wykrywalności: GDH - 1 ng/ml; toksyna A - 2 ng/ml; toksyna B-1 ng/ml?

Odp.: Zamawiający nie dopuści

4. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 14 Zamawiający dopuści test o czułości 98,80% i swoistości 98,40%, wyznaczonych względem metody endoskopowej, będącej najbardziej odpowiednią metodą odniesienia?

Odp.: Zamawiający nie dopuści

Pytanie do SWZ Dział X.

Dot. Pakiet 6 poz. 10-12

Czy Zamawiający potwierdza, że do pozycji 10,11,12 pakietu 6 nie jest wymagana Deklaracja zgodności CE ponieważ wyroby te nie są sklasyfikowane jako wyroby medyczne do diagnostyki IVD. Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 07-04-2022 r.

Uzasadnienie: statywy i pojemniki na płyty serologiczne nie posiadają żadnego znaczenia diagnostycznego w serologii.

Odp.: Tak, zamawiający potwierdza

1. Dotyczy wzoru umowy §8, ust. 1, lit. c

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację wzoru umowy na: „[...] - z zastrzeżeniem, że łączna maksymalna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 20% wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części umowy”.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w projekcie umowy

2. Dotyczy pakietu nr 4 - DZIERŻAWA ANALIZATORA DO POSIEWÓW KRWI I INNYCH PŁYNÓW USTROJOWYCH WRAZ Z DOSTAWĄ ODCZYNNIKÓW

2.1 Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy nie nastąpiła omyłka pisarska w ilościach wymaganych podłoży lub wymaganej pojemności aparatu, które nie korelują ze sobą? Przy utrzymaniu wymaganych ilości podłoży Zamawiającemu wystarcza aparat o pojemności 40 miejsc pomiarowych. Czy zatem Zamawiający zmieni wymóg 120 miejsc pomiarowych w aparacie na wymóg co najmniej 40 miejsc? - Ewentualnie z dodaniem warunku, że aparat ma być o budowie modułowej a kolejny moduł będzie dodany w analogicznej cenie dzierżawy w przypadku wzrostu liczby badań? Jednocześnie prosimy o zmianę zapisu „Aparat z wbudowanym komputerem z oprogramowaniem w wersji graficznej (posługujący się ikonami)” na „Aparat z wbudowanym komputerem lub komputerem na ruchomym ramieniu, niezajmującym miejsca na stole, z oprogramowaniem w wersji graficznej (posługujący się ikonami)”. Taka zmiana wymogu nie zmienia wyгоды działania Obsługującego a jedynie rozszerza możliwości złożenia oferty. W przeciwnym przypadku zamawiający ogranicza ofertę dostępną na rynku, a aparat spełniający te zapisy nie będzie dostosowany wielkością do potrzeb Zamawiającego.

Odp.: Nie nastąpiła omyłka pisarska

2.2 Prosimy o dodanie linii w formularzu cenowym dla możliwości wyceny suplementu dla płynów innych niż krew z podaniem oczekiwanej miesięcznej liczby suplementacji lub zmianę wymogu aparatu „DO POSIEWÓW KRWI I INNYCH PŁYNÓW USTROJOWYCH” na „DO POSIEWÓW KRWI” oraz wymogu „Wykrywanie bakterii z krwi i płynów ustrojowych, potwierdzone instrukcją użytkowania/metodyką techniczną w języku polskim dołączoną do oferty” na „Wykrywanie bakterii z krwi” jeśli płyny nie są przez Zamawiającego posiewane do butelek monitorowanych w aparacie.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

2.3 Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy Zamawiający odstąpi od wymogu wizualnej jednoznacznej oceny wzrostu? Taki wymóg zawęża ofertę jedynie dla aparatu korzystającego z metody kolorymetrycznej, podczas gdy obecne na rynku aparaty światowego lidera w posiewach krwi, mające wszystkie wymagane certyfikaty w tym IVD, korzystają z metody fluorescencyjnej.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

2.4 Prosimy o odstąpienie od wymogu możliwości preinkubacji butelek 24 godziny, co jest niezgodne z obecnymi zaleceniami Ekspertów w Polsce. Jeśli laboratorium nie pracuje w trybie 24/7 i nie zapewnia możliwości włożenia posianej butelki poza godzinami pracy do aparatu, prosimy o dopisanie wymogu dodatkowego aparatu, który zostanie umieszczony poza strukturami laboratorium i zapewni możliwość rozpoczęcia inkubacji posianej butelki zaraz po posiewie, co jest rekomendowane przez Ekspertów.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

1. Czy Zamawiający zgodzi się na dostawy krwinek wzorcowych i próbek kontrolnych zgodnie z harmonogramem producenta ?

Projekt harmonogramu do akceptacji zobowiązuje się przedłożyć Wykonawca.

Uzasadnienie: Krwinki produkowane są z krwi pozyskiwanej od dawców. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia dawcy o odpowiednich fenotypach mogą oddać krew tylko 6 razy w roku pod warunkiem, że przejdą pozytywnie badania wymagane w Banku Krwi. Zatem pozyskanie dawców i cykl pobrań narzuca wytwórcom odczynników krwiopochodnych reżim produkcji w równych odstępach comiesięcznych.

Odp.: Zamawiający zaakceptuje harmonogram producenta z zastrzeżeniem, że dostawa do Zamawiającego nie może być dłuższa niż 4 dni od złożenia zamówienia

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby okres ważności krwinek oraz próbek kontrolnych wynosił 4 tygodnie od daty dostawy. Wykonawca wskazuje, że termin ważności produktu zagwarantowany przez producenta RCKiK wynosi 4 tygodnie tygodni od daty dostawy i jest to parametr niezależny od wykonawcy

Odp.: Tak

3. Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w formularzu cenowym, co pozwoli na rzetelne oszacowanie ceny zaoferowanej oraz daje gwarancje, że stany magazynowe wykonawcy nie ulegną utylizacji ponieważ Zamawiający znacznie ograniczył zakup określony w umowie.

Odp.: Zamawiający określił w projekcie umowy (załącznik nr 5) minimalny poziom realizacji umowy.

4. Czy Zamawiający potwierdza, że wezwie Wykonawcę do uzupełnienia dokumentów przedmiotowych na podstawie art. 107 uPzp jeśli nie będą załączone do oferty?

Odp.: Tak zamawiający potwierdza. Taki zapis znajduje się w ogłoszeniu o zamówieniu

Pytania do Zał. nr 2 / Pakiet 5 i 6

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 poz. 2 odczynnika Dolichotest w opakowaniach handlowych 2 x 2 ml w ilości 4 opakowań?

Odp.: Tak

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 6 poz. 1-6 odczynników monoklonalnych w opakowaniach handlowych 5 x 10 ml w ilości 12 opakowań?

Odp.: Tak

Zadanie 4, załącznik 2a, właściwości dotyczące aparatu – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na: „Wykonawca dostarczy i zainstaluje aparat w ciągu 30 dni od daty podpisania umowy. Potwierdzeniem dostawy i instalacji będzie protokół zdawczo-odbiorczy sprzętu”?

Uzasadnienie: Zwracamy się z wnioskiem o wydłużenie terminu dostawy aparatu gdyż wykonawca musi sprowadzić aparat od producenta, który znajduje się poza granicami Polski.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody

2. Czy Zamawiającemu jest już znana orientacyjna data obowiązywania umowy w zakresie zadania 4?

Odp.: Zamawiający przewiduje orientacyjny termin zawarcia umowy ok. 8 listopada br.

1. Czy Zamawiający w pakiecie 1 dopuści paski gradientowe bibułowe?

Odp.: Tak

2. Czy w pakiecie 2 w pozycji 12 Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu kontroli ujemnej i dodatniej, jeżeli testy posiadają wewnętrzną linię kontrolną?

Uzasadnienie:

Zastosowanie testów z wewnętrzną linią kontrolną pozwala na automatyczne i skuteczne monitorowanie poprawności działania testu. Wewnętrzna linia kontrolna służy jako wskaźnik, że test został wykonany prawidłowo, odczynnik działa poprawnie i próbka została prawidłowo nałożona. Odstąpienie od dodatkowej kontroli ujemnej i dodatniej nie obniży jakości ani wiarygodności wyników, ponieważ wewnętrzna linia kontrolna zapewnia wystarczające potwierdzenie poprawności przeprowadzenia testu. Dodatkowo, eliminacja wymogu kontroli ujemnej i dodatniej pozwoli na oszczędność czasu i zasobów, co jest szczególnie istotne w warunkach dużej liczby testów do przeprowadzenia.

Odp.: Nie

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 2 w pozycji 14 test

immunochematograficzny do wykrywania antygenu *Helicobacter pylori* w kale zgodnie z załączoną ulotką?

Odp. Nie

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 2 w pozycji 10 test zgodnie z załączoną ulotką?

Odp.: Nie

5. Czy Zamawiający w pakiecie 2 w pozycji 10 odstąpi od wymogu dodatkowej kontroli? Uzasadnienie: Zastosowanie testów z wewnętrzną linią kontrolną pozwala na automatyczne i skuteczne monitorowanie poprawności działania testu. Wewnętrzna linia kontrolna służy jako wskaźnik, że test został wykonany prawidłowo, odczynnik działa poprawnie i próbka została prawidłowo nałożona. Odstąpienie od dodatkowej kontroli dodatkowej nie obniży jakości ani wiarygodności wyników, ponieważ wewnętrzna linia kontrolna zapewnia wystarczające potwierdzenie poprawności przeprowadzenia testu. Dodatkowo, eliminacja wymogu kontroli dodatkowej pozwoli na oszczędność czasu i zasobów, co jest szczególnie istotne w warunkach dużej liczby testów do przeprowadzenia.

Odp.: Nie

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie 2 w pozycji 21 i 22, na zaproponowanie testów występujących w konfekcji 1op=12 testów? Wykonawca zgodnie z przeliczeniem proponuje w każdej z pozycji po 5 opakowań, co pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego.

Odp.: Tak

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 2 w pozycji 15 test immunochematograficzny zgodnie z załączoną ulotką?

Odp.: Tak

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 9 test do określania minimalnego stężenia hamującego (MIC) kolistyny, metodą seryjnych rozcieńczeń na mikroplacie. Zakres (ug/ml) od co najmniej 0,25 do minimum 16,0 zgodnie z załączoną ulotką? Produkt występuje w konfekcji 1op=16 oznaczeń, wykonawca zgodnie z przeliczeniem proponuje Zamawiającemu 38 op., co w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego.

Odp.: Nie

9. Czy w pakiecie 2 w pozycji 17 Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie testu zgodnie z załączoną ulotką?

Odp.: Nie

10. Czy Zamawiający zgodzi się w części 4 na zaproponowanie aparatu do posiewu krwi, który posiada wszystkie wymagane certyfikaty CE IVD, uprawniające do jego obrotu i użytkowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej i jest w trakcie pozyskiwania walidacji EUCAST na procedury oceny lekowrażliwości bezpośrednio z pozytywnych podłoży hodowlanych?

Odp.: Nie

11. Czy Zamawiający zgodzi się w części 4 na zaproponowanie aparatu składającego się z dwóch połączonych modułów obsługiwanych przez jeden wbudowany komputer z oprogramowaniem?

Odp.: Nie

12. Czy Zamawiający zgodzi się w części 4 na zaproponowanie aparatu, gdzie komputer z oprogramowaniem jest dołączony zestawu i nie jest wbudowany w urządzenie?

Odp.: Nie

Czy Zamawiający w poz. 12 dopuści SEROPAD o załączonej specyfikacji?

Odp.: Zamawiający dopuszcza