



AG/ZP-10/2021

Międzychód 10.11.2021r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy postępowania na:
sukcesywna dostawa odczynników laboratoryjnych
do medycznego laboratorium diagnostycznego
wraz z najmem analizatorów
AG/ZP-10/2021

Pytanie nr 1

Prosimy wzorem lat ubiegłych o wydzielenie z pakietu nr 6 pozycji od 28 do 36, czyli wydzielenie testów immunochromatograficznych z grupy produktów do badań bakteriologicznych (podłoża, szczepy, etc.), co umożliwi dostęp do postępowania przetargowego grupie producentów gotowych testów diagnostycznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.

Pytanie nr 2

Pakiet nr 2 Zawracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o rezygnację z zamówień pilnych do 24h dla tego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający w tym pakiecie rezygnuje z pilnych zamówień do 24h.

Pytanie nr 3

Pakiet nr 2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie terminu dostawy do 4 dni roboczych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

zapytania dotyczące pakietu nr 19: pytania od 4 – do 7

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania dla zestawów w poz. 12 i 13 (ANA IFT Basic Profile 3 oraz ANCA IFT Granulocyte Mosaic 13) formaty: 10x05 oraz 10x10 z możliwością zamówienia wybranego zgodnie z aktualnymi potrzebami Zamawiającego? Jeżeli tak, prosimy o wskazanie szacunkowej ilości dla każdego z testów i formatów.

Jeśli Zamawiający wymaga dla tych pozycji tylko jednej wielkości opakowań, prosimy o jej wskazanie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga tylko jedne wielkości format: 10x05.

Pytanie nr 5

Dotyczy poz. 14 i 15 – Profil ANA z DFS70 i ANCA BLOT - Zwracamy się z prośbą o weryfikację ilości opakowań z kalibracją i kontrolą oraz dodatkowych opakowań (załącznik nr 3 - kolumna M). Wskazana przez Zamawiającego ilość tj. 45 i 20 opakowań nie jest wystarczająca dla wykonania wskazanej szacunkowej ilości oznaczeń (opakowania zawierają 16 oznaczeń i np. dla poz. 14 Zamawiający wymaga 1500 ozn. /16 = 94 op.).

Jeśli należy kierować się wielkością opakowania i samodzielnie wpisać ilość opakowań z niej wynikającą prosimy o usunięcie ilości opakowań w kolumnie M.

Odpowiedź: Prosimy o wpisanie ilości opakowań zgodnie z ilościami badań jeśli ilość opakowań jest nie wystarczająca.

Pytanie nr 6

Dotyczy poz. 25, 26 (końcówki pipetujące), 27 (płyty do rozcieńczeń) oraz 29 (bufor czyszczący)

Zwracam się z prośbą o weryfikację wskazanych ilości materiałów zużywalnych. Zgodnie z zaleceniami serwisowymi dotyczącymi aparatury będącej przedmiotem dzierżawy oraz wynikające z metodyk testów, wskazane przez Zamawiającego ilości są niewystarczające. Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę ilości wskazanych materiałów zgodnie z poniższą tabelą:

Lp.	nazwa handlowa	wielkość opakowania	Ilość opakowań z kalibracją i kontrolą+ dodatkowe opak.
25.	Końcówki pipetujące 300 ul	10x96 szt.	32
26.	Końcówki pipetujące 1100 ul	10x96 szt.	32
27.	Płyty do rozcieńczeń	10 szt.	32
29.	Bufor czyszczący SetupClean	500 ml	24

Odpowiedź: Zamawiający wyraża na zmianę ilości wskazanych materiałów.

Pytanie nr 7

Dotyczy poz. 23 – Przeciwciała SarsCoV 2 IgM

Czy ze względu na wycofanie z oferty testu do diagnostyki SarsCoV-2 IgM, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu umożliwiającego ocenę ilościową przeciwciał klasy IgG przeciwko SARS-CoV-2, stosowanego w celu wsparcia diagnostyki zakażeń SARS-CoV-2 i stanowi uzupełnienie bezpośredniego wykrywania patogenu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 8

Dotyczy Pakiet 6 poz. 16 Czy Zamawiający wymaga testu lateksowego do identyfikacji Staphylococcus aureus który wykrywa czynnik zlepny (clumping factor), białko A oraz polisacharyd otoczkowy?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 9

Dotyczy Pakiet 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podłoży w próbkach terminem ważności min. 4-6 tygodni?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 10

Dotyczy Pakiet 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podłoży na płytkach z krwią z terminem ważności min. 3 tygodnie oraz bez krwi z terminem min 4-6 tygodni?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 11

Dotyczy Pakiet 6 Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie podłoża pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 12

Dotyczy Pakiet 6 Czy Zamawiający wymaga aby szczepy wzorcowe pochodziły z pierwszego pasażu?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 13

Dotyczy Pakiet 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podłoży w butelkach do posiewu krwi z terminem ważności min. 7 miesięcy?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 14**Dotyczy załączników nr 3 i 3a**

Zamawiający w tabelach zamieszczonych w załącznikach 3 i 3a przy wierszu MORFOLOGIA wskazał w kolumnie Ilość opakowań 362. Prosimy o wyjaśnienie o jakich opakowaniach mowa, jak należy tą wartość interpretować? Z dotychczasowej praktyki wykonawcy wynika, że badania z zakresu morfologii określa się w ilości planowanych badań. Prosimy o potwierdzenie, że w załączniku 3 w kolumnie *szacunkowa ilość sztuk na 36 miesięcy* podana ilość 550000 to jest ilość planowanych badań w okresie obowiązywania umowy i tą wartość wykonawca winien brać pod uwagę przy sporządzaniu oferty.

Odpowiedź: W załączniku nr 3 w kolumnie szacunkowa ilość sztuk na 36 miesięcy – ilość 550000 jest to ilość szacunkowa planowanych badań na 36 miesięcy i tą wartość wykonawca winien brać pod uwagę przy sporządzaniu oferty

Pytanie nr 15**Dotyczy załącznika 3b**

Zamawiający w SWZ wskazał przedmiotowe środki dowodowe w postaci oświadczenia o posiadaniu niezbędnej dokumentacji dopuszczającej do użytkowania analizator. Natomiast w załączniku 3b znajduje się kolumna nazwana *Wskazanie strony oferty na potwierdzenie spełnienia wymagań*. W tej sytuacji prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga jeszcze jakiś dodatkowych przedmiotowych środków dowodowych? Ponadto przy sporządzaniu oferty w formie elektronicznej, na którą składa się szereg plików trudno jest określić, na której stronie znajduje się potwierdzenie parametru. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści by kolumna *Wskazanie strony oferty na potwierdzenie spełnienia wymagań* pozostała niewypełniona przez wykonawcę?

Co więcej w tabeli dotyczącej parametrów granicznych oferowanych analizatorów jest zamieszczona kolumna *Warunek graniczny*. Kolumna pozostała niewypełniona. Jakich informacji Zamawiający oczekuje od wykonawcy by podał w tej kolumnie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jako przedmiotowe środki dowodowe „Oświadczenie, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia RP.

Pytanie nr 16**Termin dostawy analizatorów – dotyczy pakietu nr 10**

W SWZ jak i we wzorze umowy najmu została wskazana data graniczna dostawy analizatorów tj. 22.12.2021 r. Termin składania ofert został wyznaczony na dzień 17.11.2021 r. Ponadto wykonawca ma pozostać związanym ofertą do 14.02.2022 r. W sytuacji gdy wybór oferty zostanie dokonany po dacie 22.12.2021 wykonawca już na samym początku wykonywania umowy będzie w niekorzystnej sytuacji. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści by termin

dostawy analizatorów wynosił 21 dni od daty podpisania umowy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17

Termin ważności odczynników

W załączniku nr 3 Zamawiający określił termin ważności odczynników na 6 miesięcy od daty dostarczenia. Natomiast we wzorze umowy dostawy w par. 3 pkt. 7 Zamawiający wskazał, że data ważności nie może być krótsza niż 12 miesięcy od daty dostawy. Czy nie zaszła omyłka we wzorze umowy? Prosimy o potwierdzenie, że wymagany termin ważności dla odczynników hematologicznych jest wymagany na poziomie 6 miesięcy od daty dostawy odczynników.

Odpowiedź: Tak, zaszła omyłka pisarska, Zamawiający wymaga terminu ważności minimum 6 miesięcy od daty dostarczenia.

dotyczące pakietu nr 9: pytanie 18 i 19

Pytanie nr 18

Dotyczy zał. nr 5, wzór umowy najmu, §1: Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie analizatora wyprodukowanego w 2018 roku (eksploatacja rozpoczęta 27.12.2018 roku), z aktualnym przeglądem technicznym, który był wykorzystywany od nowości tylko i wyłącznie przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19

Dotyczy zał. nr 3, formularz asortymentowo-cenowy, pkt. 5: Proszę o doprecyzowanie, jaką ilość oznaczeń kontrolnych Wykonawca ma wycenić osobno dla D-dimerów oraz osobno dla pozostałych parametrów wykonywanych w laboratorium

Odpowiedź: Wykonawca ma wycenić osobno 100 oznaczeń.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 6

Pytanie nr 20

Prosimy o wyłączenie **pozycji 28-36 z Pakietu 6** utworzenie z niej odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionych w Pakiecie 6 uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie testy immunochromatograficzne (kasetkowe), lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu (testy immunoenzymatyczne), co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 16 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.)). Poprzez sformułowanie przedmiotu zamówienia ograniczające faktyczny krąg podmiotów ubiegających się o udzielenie zamówienia, posiadających w swojej ofercie testy immunochromatograficzne, Zamawiający narusza odpowiednie przepisy ustawy PZP:

1) art. 16 pkt. 1, poprzez przeprowadzenie postępowania w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, przejrzystości oraz proporcjonalności, poprzez sformułowanie postanowień SIWZ w sposób bezzasadnie ograniczający krąg podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

2) art. 99 ust. 4, 5 w zw. z art. 16 pkt. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na wprowadzeniu do jednego zamówienia produktów dostępnych tylko u jednego lub bardzo ograniczonej liczby podmiotów bez podziału tego zamówienia na części i tym samym ograniczenie liczby wykonawców uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

3) art. 99 ust. 4, 5 w zw. art. 36aa ust. 1 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na niedopuszczeniu możliwości składania ofert częściowych/nieudzielenie zamówienia w częściach i tym samym ograniczenie liczby podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu. W odniesieniu do art. 96 ust. 1 pkt. 11 ustawy PZP (zgodnie z którym Zamawiający powinien literalnie wskazać przyczyny niedokonania podziału zamówienia na części), cytowany przepis stanowi transpozycję do polskiego porządku prawnego normy zawartej w art. 46 ust. 1 dyrektywy klasycznej. Zgodnie z motywem 78 preambuły do dyrektywy klasycznej w przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej. Przesłanki zawarte w powyższym motywie preambuły nie mają zastosowania w przedmiotowym postępowaniu. Zgodnie z treścią sentencji wyroku KIO z dnia 2017-01-02, sygn. akt.: KIO 2346/16 (w myśl którego KIO nakazała instytucji zamawiającej dokonanie podziału zamówienia na części): „uznać należy, iż obawy związane z ewentualnymi niewielkimi trudnościami czy kosztami bądź nieznacznymi problemami z koordynowaniem działań wykonawców, a tym bardziej wygoda zamawiającego, nie powinny stanowić dostatecznej podstawy do zaniechania podziału zamówienia na części.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.

Pytanie nr 21

Obecnie przygotowany pakiet 6 asortymentu faworyzuje konkretnego wytwórcę, który jako jedyny posiada zarówno wyszczególnione w SIWZ testy immunochromatograficzne, krążki diagnostyczne, szczepy wzorcowe, testy lateksowe jak i podłoża. Czy Zamawiający podzieli pakiet 6 w następujący sposób:

- testy immunochromatograficzne,
- krążki diagnostyczne,
- szczepy wzorcowe,
- testy lateksowe,
- podłoża?

Każda z powyższych kategorii produktów stanowi zbiór odrębny, niepowiązany strukturalnie ani funkcjonalnie z innymi kategoriami. Z tego względu umieszczenie w/w grup produktów w jednym pakiecie faktycznie wyklucza możliwość zaistnienia uczciwej konkurencji w przedmiotowym postępowaniu, tworząc dla wybranego wykonawcy monopol na kształtowanie cen ofert – przy czym wykonawca ustala ceny bezpośrednio lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych. Liczba tych podmiotów nie ma znaczenia dla braku faktycznej konkurencji w sytuacji, w której w istocie jeden podmiot dyktuje wszystkie ceny przetargowe. Biorąc pod uwagę znaczne różnice cenowe między tymi produktami utrzymywanie pakiecie w obecnym stanie będzie niekorzystne cenowo dla Zamawiającego, powodując sztuczne zawyżenie cen kategorii produktów.

Dokonanie podziału pakietu skutkować będzie dopuszczeniem większej liczby wykonawców, co przełoży się na otrzymanie korzystnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.

pytania do pakietu 4 – pytania od 22 – do 40

Pytanie nr 22

Dotyczy Formularza cenowego Pakiet 4 poz 1-8, oraz oraz umowy §3 ust. 7 - Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty z minimalnym terminem ważności 4-7 miesięcy?

Uzasadnienie: ze względu na skład i komponenty nie można określić terminu ważności odczynników na minimum określone przez Zamawiającego. Wykonawca nie ma prawa gwarantować okresu ważności dłuższego niż zalecany przez producenta.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na termin ważności produktów minimum 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego.

Pytanie nr 23

Dotyczy Formularza cenowego Pakiet 7 poz 1-3, oraz oraz umowy §3 ust. 7 - Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty z minimalnym terminem ważności min 4-7 miesięcy?

Uzasadnienie: ze względu na skład i komponenty nie można określić terminu ważności odczynników na minimum określone przez Zamawiającego. Wykonawca nie ma prawa gwarantować okresu ważności dłuższego niż zalecany przez producenta.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na termin ważności produktów minimum 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego.

Pytanie nr 24

Dotyczy pakietu nr 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli asortymentowej w pozycji 6 celem wydzielenia i wycenienia osobnego testów do automatycznego oznaczania wrażliwości poszczególnych grup drobnoustrojów? Uzasadnienie : Wycena poszczególnych rodzajów kart wynika z braku możliwości ujednolicenia cen kart w poz.6.

- Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe to czy może podać ilość testów dla poszczególnych grup drobnoustrojów tzn :
 1. Streptococcus pneumoniae/S.viridans S.betahemolizujące
 2. Enterococcus sp.
 3. Staphylococcus sp.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający nie może określić ilości testów, ponieważ nie wie ile będzie badań przez okres 36 miesięcy.

Pytanie nr 25

Dotyczy pakietu nr 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli asortymentowej w pozycji 11 celem zaoferowania sprzętu dodatkowego do wykonania określonej ilości badań ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 26

Dotyczy pakietu nr 4 - Czy Zamawiający wymaga aby po napełnieniu testy były szczelnie zamknięte, bez możliwości kontaktu z materiałem zakaźnym ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 27

Dotyczy pakietu nr 7 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu Warunków granicznych dot. aparatu do posiewu krwi opisanego w poz.nr 16 jako : ogrzewanie celek oraz termoobieg gwarantujący stabilność temperatury, jeżeli w Opisie Aparatu Producent gwarantuje utrzymanie prawidłowej temperatury i jej stabilność , a powyższy zapis jest jednoznacznie wskazujący na fakt iż wybór Dostawcy został dokonany już na poziomie zapisów SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu.

Pytanie nr 28

Dotyczy pakietu nr 7- Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w punkcie 3 Formularza asortymentowo-cenowego (oraz dopuści w poz.14 Parametrów Wymaganych) aby Wykonawca zaoferował podłoża pediatryczne zwalidowane tylko do posiewu krwi? Uzasadnienie: Zamawiający ma możliwość wykonania posiewu innych jałowych płynów ustrojowych w kierunku drobnoustrojów tlenowych i beztlenowych odpowiednio na innych oferowanych podłożach z pozycji 1 i 2 tabeli asortymentowo-cenowej – są to metody zwalidowane przez producenta, potwierdzone instrukcją używania producenta w języku polskim.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga aby we wszystkich zaoferowanych podłożach można było hodować drobnoustroje z płynów ustrojowych.

Pytanie nr 29

Dotyczy pakietu nr 7 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat na 120 miejsc inkubacyjnych (2 szuflady po 60 miejsc) ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 30

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 1-3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoży w opakowaniach po 100 szt. przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 31

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 4 -Igła do przesiewania pozytywnych krwi z butelek - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 1 op. zawierającego 288 szt. ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 32

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania zawierającego 288 szt i odpowiednie przeliczenie ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku SIWZ rozdział III Wymagania Zamawiającego punkt 2), jeśli każde opakowanie oferowanych odczynników do badań laboratoryjnych będzie oznakowane datą produkcji lub datą ważności? Dla Zamawiającego istotną datą jest termin przydatności do użytku, po upływie tego okresu odczynniki nie powinny być wykorzystywane.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 34

Dotyczy Formularza ofertowego pkt 10 oraz SWZ rozdz III pkt 2.2- Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby tylko te produkty spełniały wymagania ustawy z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych i posiadały deklaracje CE lub dopuszczenie do obrotu, które muszą podlegać ww. ustawie ze względu na swoją klasyfikację? Uzasadnienie: Nie wszystkie oferowane wyroby są wyrobami medycznymi. O klasyfikacji wyrobów/odczynników wg dyrektywy nr 98/79/WE lub 93/42/EWG decyduje wytwórca danego wyrobu, a wyroby niesklasyfikowane jako wyroby medyczne nie podlegają Ustawie o wyrobach medycznych i nie podlegają obowiązkowi posiadania dopuszczenia do obrotu lub deklaracji zgodności CE.

Odpowiedź: Tak, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

Pytanie nr 35

Dot. SWZ III pkt 2.4 oraz Formularza cenowego pakiet nr 7 warunki pkt 21– Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby karty charakterystyki i inne dokumenty były dostępne na stronie www wykonawcy do samodzielnego pobrania przez Zamawiającego? Uzasadnienie: Strona internetowa oferenta została stworzona po to, aby ułatwić klientom dostęp do potrzebnych informacji oraz usprawnić procesy związane z dostawami produktów. Wykonawca poda adres strony w ofercie przetargowej.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania do Umowy (zał. nr 4):**Pytanie nr 36**

§3 ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu przeznaczonego na dostarczenie przedmiotu zamówienia pełnej jakości do 4 dni roboczych od daty otrzymania informacji?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 37

§4 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Odbiór zamówienia odbywać się będzie na podstawie prawidłowo wystawionej faktury, dokumentu WZ bądź innego dokumentu potwierdzającego fakt realizacji zamówienia. Zamawiający wymaga, aby treść faktury zawierała nr umowy lub nr zamówienia”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 38

§5 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wszelkie reklamacje zarówno ilościowe jak i jakościowe zgłaszane będą (telefonicznie/pocztą elektroniczną/faksem) w terminie nie dłuższym niż 5 dni roboczych od daty dostawy. Przedmiot Zamówienia o niepełnej jakości będzie wymieniany przez Wykonawcę w ciągu kolejnych 4 dni roboczych od momentu otrzymania zgłoszenia o wadzie”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 39

§6 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku opóźnienia terminu dostawy częściowej Przedmiotu Zamówienia z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy – Wykonawcy mogą zostać naliczone kary – za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po 3% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy.”? Uzasadnienie: Wykonawca zwraca się z prośbą o obniżenie wysokości ewentualnie naliczanej kary umownej. Tak wskazana wysokość w ocenie Wykonawcy stanowi rażąco wygórowaną karę umowną, której dolegliwość jest zbyt wysoka w odniesieniu do ewentualnego uchybienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytania do Umowy (zał. nr 5):

Pytanie nr 40

§2 ust. 7 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Czas reakcji serwisu w przypadku awarii: do 4 godzin od momentu zgłoszenia (telefonicznie, pocztą e-mail, faksem) - kontakt telefoniczny z inżynierem serwisowym w godzinach pracy serwisu; przyjazd do Medycznego Laboratorium Diagnostycznego (o ile zachodzi taka potrzeba) maksymalnie do 24 godzin od momentu zgłoszenia do serwisu (od poniedziałku do piątku); jeżeli zgłoszenie nastąpiło w piątek, przyjazd do Medycznego Laboratorium Diagnostycznego do godziny 9:00 w najbliższy poniedziałek.”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 8 i 11

Pytanie nr 41

SWZ III.2.2 Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby etykiety na opakowaniach zawierały zgodnie z obowiązującym prawem polskim „Nazwę handlową (nazwa własna), oraz pozostałe oznakowania za pomocą zharmonizowanych symboli i rozpoznawalnych kodów?”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, ale nie wymaga.

Pytanie nr 42

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu dostawy do 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 43

Załącznik nr 3b pkt 8 czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę na „W przypadku trzykrotnej awarii tego samego elementu w okresie związania umową Wykonawca zobowiązany jest do wymiany, na własny koszt, dany element na nowy.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na wymianę wyłącznie wadliwego elementu.

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający wymaga, aby w przypadku analizatorów biochemicznego i immunochemicznego Oferent załączył do oferty listę min. 5 placówek pracujących w trybie całodobowym dla każdego z oferowanych analizatorów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga. Jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść SWZ w:

Rozdział X - Opis Sposobu Przygotowania Oferty – pkt. 4

– Przedmiotowe środki dowodowe – Zamawiający wymaga aby lista min 5 placówek pracujących w trybie całodobowym dla każdego z oferowanych analizatorów została złożona wraz z ofertą.

Pytanie nr 45

Z uwagi na szeroki zakres wykonywanych badań prosimy o określenie minimalnej wymaganej ilości pozycji odczynnikowych dla systemu immunochemicznego. Formularz asortymentowy obejmuje 29 różnych oznaczeń. Brak określenia minimalnych wymagań odnośnie liczby odczynników na pokładzie aparatu przy jednoczesnym braku wymogu możliwości wstawiania odczynników w czasie pracy może spowodować, że zaoferowany analizator z niewielką liczbą miejsc odczynnikowych może praktycznie uniemożliwić wykonywanie pełnego menu badań w pracy rutynowej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga minimum 18 pozycji.

Pytanie nr 46

W związku z brakiem w SWZ informacji o wymaganej minimalnej wydajności oferowanego analizatora, oraz z uwagi, że Zamawiający w chwili obecnej pracuje na analizatorze, o maksymalną wydajnością do 80 oznaczeń, a na rynku są także analizatory o znacznie mniejszej wydajności prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga, aby maksymalna wydajność oferowanego analizatora zgodnie informacjami marketingowymi była nie mniejsza niż 80 oznaczeń na

godzinę. Taki wymóg graniczny zapewni Zamawiającemu, że oferowany analizator immunochemiczny będzie miał wydajność maksymalną nie mniejszą niż dotychczas używany w Laboratorium.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga minimum 80 oznaczeń na godzinę.

Pytanie nr 47

Poprosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania kontroli wieloparametrowej niezależnego producenta z wartościami dedykowanymi na oferowany analizator i oferowane odczynniki, 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: Tak, z zastrzeżeniem do 50 % jednego producenta.

Pytanie nr 48

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania kontroli do testu HIV IV generacji wystarczającym materiałem kontrolnym jest materiał obejmujący kontrolę ujemną i jedną kontrolę dodatnią pod względem przeciwciała anty HIV1 i kontrolę dodatnią pod względem antygenu p24.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 49

Prosimy o wyrażenie zgody na połączenie ilości badań Glukozy i Glukozy w płynie mózgowo rdzeniowym/moczu ponieważ odczynnik do oznaczenia glukozy może być wykorzystywany zarówno do oznaczania glukozy w surowicy jak i do oznaczenia w płynie mózgowo rdzeniowym i moczu.

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 50

Prosimy o potwierdzenie, że przez wydajność analizatorów Zamawiający rozumie maksymalną wydajność danego urządzenia podaną w materiałach marketingowych producenta.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający wymaga, aby dla analizatorów biochemicznego i immunochemicznego Oferent załączył do oferty listę min. 5 inżynierów autoryzowanego serwisu producenta na terenie Polski posiadających uprawnienia do instalacji i serwisowania zaoferowanych analizatorów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 52

Dot. punktu 9 parametrów granicznych analizatorów- Wyprecyzowany czas trwania umowy Zamawiający określił na okres 3 lat. Ze względów technologicznych poszczególnych analizatorów istnieje różny harmonogram przeglądów technicznych. W związku z tym zwracamy się do Zamawiającego o wyrażenie zgody na poniższy zapis: W okresie związania umową Wykonawca wykona na koszt własny, minimum trzy (po min. jednym w każdym roku użytkowania analizatora) bezpłatne przeglądy serwisowe. Wykonawca powiadomi dzierżawcę analizator o planowanym przeglądzie serwisowym z wyprzedzeniem 5 dni roboczych przed przyjazdem serwisu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zapis „W okresie związania umową Wykonawca wykona na koszt własny, minimum trzy (po min. jednym w każdym roku użytkowania analizatora) bezpłatne przeglądy serwisowe”

Pytanie nr 53

W związku z zapisem SWZ „W celu osiągnięcia najkorzystniejszej ceny, dopuszczalna jest zmiana wielkości opakowań produktów leczniczych – jednocześnie oferent wyceniając swoją ofertę winien zaokrąglić ilości do pełnych opakowań „w górę” (wyjątkiem są pozycje opisane w formularzu – asortymentowo cenowym *we wskazanej pojemności oraz *nie zamieniać)”, zwracamy się do Zamawiającego o wyrażenie zgody, 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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 54

Zwracamy się do Zamawiającego o możliwość wpisania dla pakietu 8 i 11 ilości opakowań oferowanych na 36 miesięcy wynikających z kalkulacji oferenta. Każdy z oferentów może posiadać produkty w opakowaniach o innej konfiguracji, stąd może wynikać różna ilość oferowanych opakowań.

Odpowiedź: Wykonawca zobowiązany jest do przeliczenia ilości opakowań oferowanego asortymentu z uwzględnieniem ilości badań i wielkości swoich oferowanych produktów i zaokrąglić do pełnych opakowań w górę. Kol. 9 zał. nr 3 – ilości szacunkowe (ilości opakowań podać wg swoich wyliczeń)

Pytanie nr 55

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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zaproponować i wycenić kontrole, kalibratory w oparciu o praktykę ich realnego zużycia, kierując się najlepszą wiedzą i doświadczeniami producenta, oraz użytkowników oferowanego systemu, a nie ich teoretyczną stabilność. Wyrażenie zgody przyczyni się do bardziej ekonomicznego skalkulowania oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 57

Prosimy o wyrażenie zgody na modyfikację parametru granicznego nr 8 „W przypadku trzykrotnej awarii tego samego elementu w okresie związania umową Wykonawca zobowiązany jest do wymiany na własny koszt elementu analizatora na nowy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację parametru granicznego – „Wykonawca zobowiązany jest do wymiany na własny koszt elementu analizatora na nowy”

Dotyczy załącznika 3b- Parametry oceniane – pakiet 8- immunochemia – pytania od 58 – do 75**Pytanie nr 58**

Dot. punktu 1. Czy Zamawiający przyzna 10 punktów ocenianych w przypadku zaferowania analizatora nie starszego niż 2018 i po generalnym przeglądzie i wymianie wszystkich niezbędnych podzespołów?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 59

Dot. punktu 3. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za równoważne i przyzna 10 punktów ocenianych w przypadku zaferowania wszystkich odczynniki w stanie ciekłym gotowych do użycia, które przed pierwszym wstawieniem na pokład analizatora wymagają jedynie wymieszania? Odczynniki nie mają konieczności rekonstrukcji przed wstawieniem do analizatora.

Odpowiedź: TAK, z zastrzeżeniem, że zadający pytanie ma na myśli wstrząśnięcie danego odczynnika.

Pytanie nr 60

Dot. punktu 3. Prosimy o potwierdzenie, że wymóg punktu ocenianego” Wszystkie odczynniki w stanie ciekłym gotowe do użycia bez konieczności rekonstrukcji przed wstawieniem do analizatora” oznacza, że będzie on spełniony, w sytuacji kiedy odczynniki w stanie ciekłym gotowe do użycia” przez pierwszym użyciem będą mogły być wstawiane na pokład aparatu natychmiast po wyjęciu z lodówki zewnętrznej bez konieczności doprowadzania ich do określonej temperatury, a także bez konieczności przetrzymywania w określonym położeniu przez dłuższy czas np. 1 godziny lub dłużej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie odczynników, które będą mogły być wstawiane na pokład aparatu natychmiast po wyjęciu z lodówki zewnętrznej bez konieczności doprowadzania ich do określonej temperatury, a także bez konieczności przetrzymywania w określonym położeniu przez dłuższy czas np. 1 godziny lub dłużej, jednocześnie Zamawiający zaznacza, że nie jest to wymóg.

Pytanie nr 61

Dot. punktu 4 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za równoważne i przyzna 10 punktów ocenianych w przypadku zaferowania odczynnika do oznaczania prokalcytoniny metodą chemiluminescencji na analizatorze immunochemicznym, która w ulotce odczynnikowej nie posiada informacji, że jest wystandaryzowana wobec testu BRAHMS PCT. Metoda wykorzystuje cząsteczki paramagnetyczne pokryte mysim przeciwciałem monoklonalnym przeciwko ludzkiej prokalcytoninie oraz koniugat fosfatazy zasadowej i szczurzych rekombinowanych przeciwciał przeciw prokalcytoninie. Metoda jest wolna od interferencji biotyny i jest skorelowana z metodą VIDAS BRAHMS PCT. Brak jest jakichkolwiek zaleceń aby metoda oznaczania prokalcytoniny wykonywana była jakąkolwiek konkretną metodą, brak jest także metody referencyjnej dla tego oznaczenia, a różne metody BRAHMS u różnych producentów różnią się między sobą zarówno liniowością, czułością jak i swoistością oznaczeń, a wyniki uzyskane tymi metodami mogą znaczenie różnić się między sobą (Differences in procalcitonin measurements between three BRAHMS-partnered immunoassays (Liaison, Elecsys and Architect, [Eidizadeh A](#), [Asif AR](#), [von Ahnen N](#), [Binder L](#), [Schnelle M](#), Clin Chem Lab Med 2018; aop). Bardzo dobrą korelację oferowanego odczynnika z metodami BRAHMS PCT poza ulotką odczynnikową producenta potwierdzają też niezależne badania naukowe (Two-center comparison of 10 fully-automated commercial procalcitonin (PCT) immunoassays, Lippi G, Salvagno GL, Gelati M, Pucci M, Lo Cascio C, Demonte D, Faggian D, Plebani M. Clin Chem Lab Med. 2019 Dec 18;58(1):77-84.) **Zgodność diagnostyczna powyższego testu z metodą BRAHMS PCT-sensitive Kryptor** przedstawiona w publikacji „Analytical Evaluation of the New Beckman CoulterAccess Procalcitonin (PCT) Chemiluminescent Immunoassay” Lippi at all Diagnostics 2020, 10, 128) dla wartości 0.5, 2.0 i 10 g/L mieściła się w zakresie 98% 100%. ~~Prokalcytonia oznaczana metodą BRAHMS nie jest metodą referencyjną. Na chwilę obecną żadna z metod oznaczania Prokalcytoniny nie jest metodą referencyjną, a dodatkowo nie ma także międzynarodowego standardu referencyjnego.~~

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 62

Dot. punktu 5. Czy Zamawiający przyzna 10 punktów ocenianych w przypadku zaferowania w części immunochemicznej kalibratorów z kalibracją wielopunktową, gdzie 95 % kalibratorów jest dostarczona w postaci płynnej gotowej, do użycia? Płynna postać kalibratorów ułatwia pracę Diagnostyce, a nieliniowy charakter krzywej kalibracyjnej dla ilościowych paramentów immunochemicznych wymaga zawsze kalibracji wielopunktowej. Przeprowadzenie takiej kalibracji w warunkach pracy stosowanych w danym laboratorium zapewnia pełną kontrolę krzywej w całym zakresie liniowości danej metody. Dwupunktowa krzywa kalibracyjna w przypadku parametrów ilościowych jest jedynie dostosowującą krzywą kalibracyjną do warunków laboratoryjnych przy użyciu dwóch wartości kalibratorów. Zgoda na przeprowadzenie kalibracji wielopunktowej zapewni poprawność metody analitycznej w pełnym zakresie liniowości metody, a płynne kalibratory ułatwią jej przeprowadzenie.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 63

Dot. punktu 6 . Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za równoważne i przyzna 10 punktów ocenianych w przypadku zaferowania analizatora, który posiada system mycia sond zapobiegający kontaminacji poniżej < 10 ppm. Analizator posiada zarówno dopuszczenie CE jak i FDA i jest analizatorem używanym do diagnostyki także testów najbardziej wrażliwych na potencjalną kontaminację jak np. troponina wysokoczuła czy prokalcytonia. Nawet analizatory stosujące jednorazowe końcówki dozujące są potencjalnie narażone na kontaminację poprzez zastosowanie kuwety przepływowej do odczytu przebiegu reakcji immunochemicznej. Analizator ten jest z powodzeniem używany w wielu laboratoriach w Polsce. Takie rozwiązanie umożliwi pracę bez konieczności, zakupu, użycia i utylizacji końcówek jednorazowych.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 64

Dot. punktu 7 . Dot. punktu 7- Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku punktu ocenianego i przyzna 10 punktów ocenianych, jeśli analizator wyposażony jest detektor sondy dozującej umożliwiający ocenę prawidłowości aspirowanego materiału, a tym samym informujące operatora o błędzie aspiracji wynikającym zarówno z obecności skrzepu jak i nieprawidłowej objętości aspirowanego materiału, którego przyczyną może być zarówno mała jego objętość a także spienienie.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 65

Dot. punktu 8. Z uwagi na fakt, że wszyscy producenci analizatorów immunochemicznych posiadają w swojej ofercie analizatory, które mają możliwość dokładania próbek w trakcie pracy aparatu, czy Zamawiający w punkcie 8 miał na myśli przyznanie punktów ocenianych w przypadku zaferowania analizatora z możliwością ciągłego dostawiania próbek i odczynników bez konieczności przerywania pracy analizatora (wprowadzania go w stan stand by). Takie rozwiązanie pozwala na zoptymalizowanie pracy aparatu i przyspieszenie wydania wyniku.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 66

Dot. punktu 10. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający miał na myśli przyznanie 10 punktów ocenianych w przypadku zaferowania analizatora posiadającego chłodzone miejsca odczynnikowe do temperatury lodówki na pokładzie analizatora. Jedynie takie rozwiązanie daje możliwość uzupełniania odczynników bezpośrednio wyjętych z lodówki zewnętrznej i przechowywania ich stale na pokładzie aparatu. Wszyscy dostawcy sprzętu posiadają możliwość zaferowania takiego rozwiązania.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 67

Dot. punktu 11. Zwracamy się do Zamawiającego o przyznanie punktów ocenianych jedynie dla analizatora z najwyższą zaferowaną maksymalną wydajnością.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 68

Dot. punktu 12 . Prosimy o potwierdzenie, że punkty oceniane zostaną przyznane za „Możliwość wykonywania badań w surowicy lub w osoczu”.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 69

Dot. punktu 13. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za równoważne i przyzna 10 punktów ocenianych w przypadku, gdy zostanie dołączone oświadczenie o zredukowaniu interferencji ze strony przeciwciał HAMA w oferowanych odczynnikach immunochemicznych. Odczynniki żadnego z potencjalnych oferentów nie są całkowicie wolne od potencjalnych interferencji w tym przeciwciał HAMA. W przypadku braku zgody, na przyznanie punktów po złożeniu powyższego oświadczenia prosimy o wykreślenie tego punktu ocenianego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 70

Dot. punktu 15. Prosimy o potwierdzenie, że zapis „Możliwość oznaczenia próbek pediatrycznych – objętość próbki do jednego oznaczenia nie większa niż 50 µl.” odnosi się do objętości martwej w kubeczku pediatrycznym i jednocześnie

prosimy o przyznanie 10 punktów ocenianych także kiedy objętość martwa w kubeczku pediatricznych dla oferowanego analizatora wynosi 80 µl?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści i oceni także kiedy objętość martwa w kubeczku pediatricznych dla oferowanego analizatora wynosi 80 µl.

Pytanie nr 71

Dot. punktu 16 . Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za równoważne i przyzna 10 punktów ocenianych w przypadku zaoferowania części odczynników dla których czas uzyskania wyników jest krótszy, lub równy 30 min., a dla części czas ten wynosi powyżej 30 min, jednak nie są to parametry CITO.

Odpowiedź: TAK, z zastrzeżeniem że parametry CITO to: TROPONINA

Pytanie nr 72

Dot. punktu 17. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za równoważne i przyzna 10 punktów ocenianych za parametr: „Odczynniki do TSH, fT3, fT4 posiadające określoną przez producenta specyficzne wartości referencyjne dla populacji osób dorosłych, dzieci, kobiet w ciąży w poszczególnych trymestrach oraz osób starszych.”, jeśli dla odczynników TSH, fT4 i fT3 specyficzne wartości referencyjne pochodzą będą z ulotek odczynnikowych oraz z niezależnych publikacji oraz z zaleceń i rekomendacji Towarzystw Naukowych oraz konsultantów w dziedzinie Endokrynologii?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 73

Dot. punktu 19 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przyzna 10 punktów ocenianych w przypadku zaoferowania analizatora z pełną automatyzacją procesu oznaczania, który posiada techniczną możliwością rozcieńczania próbek, ale nie dotyczy ona wszystkich testów zamieszczonych w formularzu ofertowym.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 74

Dot. punktu 20 Prosimy o przyznanie punktów ocenianych, jeśli jedynie dwa z oferowanych odczynników posiadają opakowania zbiorcze większe niż 100 oznaczeń, co stanowi jedynie 7% ze wszystkich wyspecyfikowanych parametrów badań.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 75

Dot. punktu 21. Prosimy o przyznanie punktów ocenianych w przypadku, jeśli wszystkie oferowane odczynniki będą gotowe do użycia i liczba opakowań odczynników będzie zakładała ich użycie przez okres przewidziany w ulotce odczynnikowej przy założeniu przechowywania odczynników stale na pokładzie aparatu 24 h na dobę, a ewentualne straty odczynnikowe związane z upływem terminu ważności pokryje Wykonawca.

Odpowiedź: TAK.

Dotyczy załącznika 3b- Parametry oceniane – pakiet 11- biochemia – pytania od 76 – do 91

Pytanie nr 76

Dot. punktu 1. Czy Zamawiający przyzna 10 punktów ocenianych w przypadku zaoferowania analizatora nie starszego niż 2018 i po generalnym przeglądzie i wymianie wszystkich niezbędnych podzespołów?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 77

Dot. Punktu 4. Zwracamy się do Zamawiającego o przyznanie punktów ocenianych dla analizatora z najwyższą zaoferowaną maksymalną wydajnością. Prosimy też o potwierdzenie, że podana wydajność ma być maksymalną wydajnością oferowanego analizatora podaną w ulotce odczynnikowej producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 78

Dot. punktu 5. Czy Zamawiający przyzna 10 punktów ocenianych w przypadku zaoferowania jedynie dwóch odczynników i przynależnych im kalibratorów pochodzących od innych producentów niż producent analizatora, oraz zaoferowanie materiału kontrolnego produkowanego przez niezależną, renomowaną firmę produkującą materiał kontrolny.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 79

Dot. punktu 6- Czy Zamawiający przyzna 10 punktów ocenianych w przypadku zaoferowania odczynników płynnych gotowych do użycia dla większości badań. Dla 4 parametrów przed wstawieniem na pokład analizatora odczynnik wymagać będzie jedynie połączenia dwóch płynnych podjednostek składowych?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 80

Dot. punktu 7- Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku punktu ocenianego i przyzna 10 punktów ocenianych, jeśli analizator wyposażony jest detektor sondy dozującej umożliwiający ocenę prawidłowości inspirowanego materiału, a tym

samym informujące operatora o błędzie aspiracji wynikającym zarówno z obecności skrzepu jak i nieprawidłowej objętości aspirowanego materiału, którego przyczyną może być zarówno mała jego objętość a także spienienie.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 81

Dot. punktu 8. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za równoważne i przyzna 10 punktów ocenianych w przypadku zaoferowanie analizatora, w którym odczynniki znajdujące się w specjalnym przedziale na kole odczynnikowym przykryte są pokrywą zabezpieczającą przed parowaniem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 82

Dot. punktu 13. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za równoważne i przyzna 10 punktów ocenianych w przypadku zaoferowania analizatora, w którym pomiar odbywa się w kuwetach szklanych wielorazowego użytku, które nie wymagają wymiany przez użytkownika przez cały okres objęty kontaktem. Wraz z analizatorem dostarczana jest stacja uzdatniania wody, która zapewnia automatyczne mycie kuwet reakcyjnych, a koszty eksploatacji stacji wliczone będą w ofertę. Takie rozwiązanie stosowane jest we wszystkich nowoczesnych wysokowydajnych analizatorach biochemicznych i eliminuje konieczność wymiany i utylizacji jednorazowych kuwet reakcyjnych. Sprawny system mycia eliminuje możliwość kontaminacji (ppm < 0.1).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 83

Dot. punktu 14. Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg punktu ocenianego „Ciągła dostępność do analizatora (możliwość dokładania nowych odczynników oraz próbek bez konieczności przerywania pracy analizatora)” i przyzna 10 punktów ocenianych, jeśli oferowany analizator ma możliwość ciągłego dostawiania próbek podczas pracy, a wymiana odczynników odbywa się bez zatrzymywania pracy analizatora i bez przerywania toczących się reakcji biochemicznych, ale w trakcie zdefiniowanej pauzy?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wymagamy.

Pytanie nr 84

Dot. punktu 15. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za równoważne i przyzna 10 punktów ocenianych, w przypadku zaoferowania analizatora, który nie ma konieczności stosowania stołu, analizator ustawiony będzie bezpośrednio na podłodze i stół nie jest konieczny.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 85

Dot. punktu 16. . Prosimy o potwierdzenie, że zapis „Możliwość oznaczenia próbek pediatrycznych – objętość próbki do jednego oznaczenia nie większa niż 50 µl.” odnosi się do objętości martwej w kubeczku pediatrycznym?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 86

Dot. punktu 18. . Prosimy o potwierdzenie, że punkty oceniane zostaną przyznane także za rozwiązanie, w którym chłodzone pozycje dla kalibratorów i kontrolki z znajdują się specjalnej chłodzonej karuzeli.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 87

Dot. punktu 23. Proszę o potwierdzenie, że Zamawiający przyzna 10 punktów ocenianych za parametr „Automatyczne udrażnianie igły pobierającej próbki” jeśli po każdym dozowaniu igła próbkowa jest myta od wewnątrz i z zewnątrz wodą dejonizowaną w studzience.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 88

Prosimy o wykreślenie jednego z powtarzających się parametru ocenianych- punkty 8 i 11, gdyż punkty oceniane przyznane byłyby dwukrotnie za tą samą cechę oferowanego aparatu.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wykreśla punkt 11.

Pytanie nr 89

Dot. punktu 24. . Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za równoważne i przyzna 10 punktów ocenianych w przypadku zaoferowania analizatora, który służy do analizy próbek surowicy, osocza, moczu oraz innych typów próbek. Inne typy próbek odnoszą się do pozostałych płynów ustrojowych, takich jak płyn mózgowo-rdzeniowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytania do umowy

Pytanie nr 90

§3 ust. 7 Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby etykiety na opakowaniach zawierały zgodnie z obowiązującym prawem polskim „Nazwę handlową (nazwa własna), oraz pozostałe oznakowania za pomocą zharmonizowanych symboli i rozpoznawalnych kodów?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie 41.

Pytanie nr 91

§3 ust 7 Czy Zamawiający wyraża zgodę, na zmianę zapisu na „...datę ważności, przy czym data ta nie może być krótsza niż 6 miesięcy, ...” - zgodnie z zapisami pod tabelą cenową w pakiecie 8 i11?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu na „...datę ważności, przy czym data ta nie może być krótsza niż 6 miesięcy, ...”

pytania dotyczące części nr 18 – „Odczynniki do badań serologicznych wraz najmem analizatora”: - pytania od 92 – do 107**Pytanie nr 92**

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z pkt 12 parametrów granicznych analizatorów/odczynników (Załącznik nr 3b do SWZ), Zamawiający w zakresie części nr 18 oczekuje sukcesywnych dostaw odczynników, w trybie zwykłym, nie rzadziej niż raz na miesiąc zgodnie z dostarczonym harmonogramem dostaw na dany rok, a w trybie pilnym do 72 godzin od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Tak, potwierdzamy.

Pytanie nr 93

Prosimy o potwierdzenie, że wskazane wartości w kolumnie „Ilość opakowań do szacunkowej liczby badań (kolumna 3)” formularza asortymentowo-cenowego (załącznik nr 3 do SWZ) oraz załącznika nr 3a do SWZ, stanowią przykładową liczbę oferowanych opakowań, natomiast właściwe dobranie faktycznej ilości oferowanego asortymentu w oparciu o szacunkową ilość badań spoczywa na Wykonawcy składającym ofertę?

Odpowiedź: Dostarczenie odpowiedniej ilości asortymentu spoczywa po stronie Wykonawcy. Zamawiający podał szacunkowe ilości badań na 36 miesięcy.

Pytanie nr 94

W związku z koniecznością zaoferowania tipsów (końcówek) do pipet (pkt 14 tabeli asortymentowo cenowej, załącznik nr 3 do SWZ), uprzejmie prosimy o podanie wymaganej przez Zamawiającego minimalnej ilości sztuk tipsów jaka powinna zostać uwzględniona w ofercie?

Odpowiedź: 3.000 sztuk.

Pytanie nr 95

Prosimy o informację czy niewielką ilość badań oznaczenia antygenu małe „k” wykonywanego przy użyciu odczynnika enzymatycznego, Zamawiający będzie wykonywał metodą manualną?

Odpowiedź: Tak, będzie oznaczał metodą manualną.

Pytanie nr 96

Prosimy o potwierdzenie, że w pkt 15 tabeli parametrów granicznych analizatorów/odczynników (załącznik nr 3b do SWZ) doszło do omyłki pisarskiej i z uwagi na fakt, że składanie ofert odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, Zamawiający wymaga załączenia do oferty metodyk w języku polskim do każdego rodzaju testów w formie elektronicznej, odstępując jednocześnie od formy papierowej?

Odpowiedź: Tak w formie elektronicznej.

Pytanie nr 97

Prosimy o doprecyzowanie, że w pkt 19 tabeli parametrów granicznych analizatorów/odczynników (załącznik nr 3b do SWZ), Zamawiający omyłkowo zamieścił informację o oferowanym oprogramowaniu, gdyż oprogramowanie nie jest przedmiotem niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Zamieszczono omyłkowo.

Pytanie nr 98

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg o którym mowa w pkt 19 tabeli parametrów granicznych analizatorów/odczynników (załącznik nr 3b do SWZ) „Wszystkie oferowane produkty od jednego producenta – tego samego co posiadany sprzęt” dotyczy całości oferowanego asortymentu z wyjątkiem sprzętu komputerowego (PC, mysz, monitor, drukarka laserowa, drukarka kodów kreskowych, czytnik kodów kreskowych, UPS) oraz płynów eksploatacyjnych i dezynfekcyjnych do analizatora, przewidzianych do używania przez producenta analizatora?

Odpowiedź: Tak, potwierdzamy.

Pytanie nr 99

Czy w ramach pkt. 27 tabeli parametrów granicznych analizatorów/odczynników (załącznik nr 3b do SWZ) Zamawiający dopuści czas przyjazdu inżyniera serwisowego (o ile zachodzi taka potrzeba) do 48 godzin od momentu kontaktu z serwisem (pn – pt)? Należy zauważyć, że nawet w przypadku awarii analizatora Zamawiający będzie miał możliwość wykonania wszystkich wyspecyfikowanych badań metodą manualną i tym samym ciągłość wykonywania badań w pracowni serologii transfuzjologicznej zostanie w pełni zachowana.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie nr 100

Prosimy o potwierdzenie, że pkt. 55 tabeli parametrów granicznych analizatorów/odczynników (załącznik nr 3b do SWZ) doszło do omyłki pisarskiej a Zamawiający pisząc „Kalkulacja oceny winna zawierać (...)” miał na myśli „Kalkulacja ceny winna zawierać (...)”?

Odpowiedź: Tak, doszło do omyłki pisarskiej powinno być „Kalkulacja ceny winna zawierać (...)”?

Pytanie nr 101

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z brzmieniem pkt. 23 parametrów granicznych analizatorów /odczynników (załącznik nr 3b do SWZ), Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora nie starszego niż 2015 r. po wymianie wszystkich elementów zużywalnych i poświadczaniem serwisu z wykonanych prac serwisowych?

Odpowiedź: Jest to błąd pisarski. Patrz zał. 3 b do SWZ pkt. 54 oraz odpowiedź.

Pytanie nr 102

Prosimy o dookreślenie czy warunek „Wydajność aparatu w zakresie pełnego badania grupy krwi wraz z badaniem przeglądowym przeciwciał min 30 oznaczeń na godzinę” z pkt 1 (Załącznik nr 3b do SWZ) należy traktować jako parametr oceniany i analogiczny zapis z pkt 44 tabeli parametrów granicznych analizatorów/odczynników (Załącznik nr 3b do SWZ) winien zostać wykreślony?

Odpowiedź: Traktować jako parametr oceniany.

Pytanie nr 103

Prosimy o dookreślenie czy warunek „Chłodzenie odczynników krwinkowych (do badania grup krwi i przeciwciał odpornościowych) na pokładzie analizatora. Możliwość ich przechowywania przez 7 dni na pokładzie analizatora.” z pkt 2 (Załącznik nr 3b do SWZ) należy traktować jako parametr oceniany i analogiczny zapis z pkt 45 tabeli parametrów granicznych analizatorów/odczynników (Załącznik nr 3b do SWZ) winien zostać wykreślony?

Odpowiedź: Traktować jako parametr oceniany.

Pytanie nr 104

Prosimy o dookreślenie czy warunek „Możliwość wykonania równoczesnego badania na analizatorze próbki rozdzielonej na osocze oraz krwinki czerwone, znajdujące się w dwóch różnych probówkach, oklejone tym samym kodem kreskowym” z pkt 5 (Załącznik nr 3b do SWZ) należy traktować jako parametr oceniany i analogiczny zapis z pkt 52 tabeli parametrów granicznych analizatorów/odczynników (Załącznik nr 3b do SWZ) winien zostać wykreślony?

Odpowiedź: Traktować jako parametr oceniany.

Pytanie nr 105

Prosimy o dookreślenie czy warunek „Zabezpieczenie przed kontaminacją – analizator wykorzystujący jednorazowe naczynka do przygotowywania zawiesin krwinek badanych” z pkt 6 (Załącznik nr 3b do SWZ) należy traktować jako parametr oceniany i analogiczny zapis z pkt 43 tabeli parametrów granicznych analizatorów/odczynników (Załącznik nr 3b do SWZ) winien zostać wykreślony?

Odpowiedź: Traktować jako parametr oceniany.

Pytanie nr 106

Prosimy o dookreślenie czy z uwagi na treść parametru ocenianego z pkt 7 (Załącznik nr 3b do SWZ): „Jednorazowa przerwa na czynności konserwacyjne analizatora do 25 minut – 10pkt, powyżej 25 minut – 0 pkt”, w opisie warunku granicznego z pkt 50 tabeli parametrów granicznych analizatorów/odczynników (Załącznik nr 3b do SWZ) należy wykreślić zapis: „Czas trwania procedury nie dłuższy niż 25 minut”?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SWZ.

Pytanie nr 107

Prosimy o wyjaśnienie czy pod pojęciem „jednorazowe naczynka” użyte w opisie pkt 6 (Załącznik nr 3b do SWZ) oraz pkt 43 tabeli parametrów granicznych analizatorów/odczynników (Załącznik nr 3b do SWZ), Zamawiający rozumie także dedykowane fabrycznie w opakowaniach przez producenta oddzielne (jednorazowe) dla każdego badania porcje odczynnika wykorzystywanego do przygotowywania zawiesin krwinek badanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający rozumie dedykowane przez producenta fabrycznie oddzielne dla każdego badania objętości odczynnika pozwalającego do przygotowania zawiesin krwinek badanych i wykonania z ich użyciem badań.

Pytanie nr 108

Czy Zamawiający w **pakiecie 1**, pozycji 3 dopuści kasetkowy test immunochromatograficzny do równoczesnego wykrywania GDH i toksyn A & B na jednej kasetce, z trzema miejscami dozowania tej samej próbki, charakteryzujący się poziomami detekcji 0,5 ng/ml dla toksyny A, 0,78 ng/ml dla toksyny B oraz 0,38 ng/ml dla GDH, z kontrolą wewnętrzną testu. Oferent zobowiązuje się dostarczyć i wliczyć w cenę testu kontrolę pozytywną w postaci butelek zawierających roztwór ekstraktu antygenów do badania w zależności od rodzaju paska, w ilości 1 oznaczenie kontrolne na 100 testów.

Uzasadnienie: Tak skonstruowany opis przedmiotu zamówienia, zezwoli na możliwości zaoferowania produktu równoważnego, a tym samym nie będzie zachodziło podejrzenie, iż obecny zapis może sugerować jednego oferenta, który jest w stanie spełnić oczekiwania Zamawiającego.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 109

Czy Zamawiający w **pakiecie 3** wymaga pozytywnej opinii KORLD dla wszystkich krążków antybiotykowych i pasków MIC ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 110

Czy Zamawiający w **pakiecie 3** wymaga pasków MIC na nośniku bibułowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 111

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dodanie dodatkowego wiersza w **pakiecie 3** dla pozycji 52 z numerem katalogowym oferowanych woreczków do saszetek do wytworzenie atmosfery CO₂.

Uzasadnienie: Zezwolenie na dodanie dodatkowego wiersza z numerem katalogowymi oferowanego produktów przyczyni się do przyspieszenia procesu realizacji zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 112

Czy Zamawiający w **pakiecie 6** wymaga pozytywnej opinii KORLD dla wszystkich podłoży gotowych na płytkach potwierdzającą wysoką jakość w procesie diagnostycznym ?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 113

Czy Zamawiający w **pakiecie 6** pozycji 16 wymaga testu identyfikującego na podstawie 3 cech: koagulazy związanej, białka A oraz otoczki polisacharydowej?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 114

Czy Zamawiający w **pakiecie 7** dopuszcza aparat posiadający 120 miejsc inkubacyjno-pomiarowych?

Uzasadnienie: Dopuszczenie w/w pozycji spowoduje dopuszczenie szerszego grona firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy zachowaniu pełnej jakości produktów wymaganych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 115

(§ 6 ust. 1 pkt A wzoru umowy – załącznik 4 do SWZ) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 2% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 116

(§ 5 ust. 2 wzoru umowy – załącznik 4 do SWZ) Prosimy o zmianę zwrotu „od momentu otrzymania zgłoszenia o wadzie” na zapis w brzmieniu „od chwili uznania reklamacji”.

Uzasadnienie: Realizacja reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 2 dni jest trudna do wykonania.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 117

Dot. załącznik 4 do SWZ Czy Zamawiający dopuści aneksowanie ze względu na zmianę oferowanego produktu na produkt równoważny w przypadku zmiany produktu lub producenta sprzętu?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 118

Dot. załącznik 4 do SWZ Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie we wzorze umowy postanowienia, iż 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, tj. okoliczności o charakterze tzw. siły wyższej. W czasie trwania siły wyższej Wykonawca odpowiada za wykonanie Umowy na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszystkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Uzasadnienie:

Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARC-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 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 zrealizowane 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.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania pakiet nr 16 – pytania od 119 – do 124

Pytanie nr 119

Poz. 28 – czy Zamawiający dopuści próbówki z heparyną litową z żelem separującym o poj. 2,5 – 5,0 ml średnica do 15 mm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 120

Poz. 30 – czy Zamawiający może określić producenta butelek do posiewu krwi w celu dobrania odpowiednich motylików do posiewu krwi?

Odpowiedź: Zamawiający producenta może określić dopiero po wyłonieniu Wykonawcy.

Pytanie nr 121

Poz. 34 – czy Zamawiający oczekuje pojemnika do transportu próbek który pomieści 1 szt. statywu na 50 szt. próbek oraz będzie miał przezroczystą pokrywę?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 122

Dotyczy pakietu nr 16 - formularza cenowy zał. Nr 3 oraz opis przedmiotu zamówienia zał. Nr 3a Kolumna „ Ilość opakowań”: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na samodzielne przeliczenie przez Wykonawcę ilości oferowanych opakowań, z uwzględnieniem wielkości oferowanych opakowań, które Wykonawca poda w kolumnie 4 formularza cenowego?

Odpowiedź: Zamawiający określił w zał. nr 3 w kolumnie nr 5 ilość szt. na 36 miesięcy i Wykonawca musi wycenić taka ilość opakowań z uwzględnieniem wielkości oferowanych opakowań zaokrąglając do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 123

Dotyczy projektu umowy dostawy zał. Nr 4 §3 ust.7: Czy Dla pakietu nr 16 Zamawiający wyrazi zgodę na termin ważności produktów min. 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego? – tak jak jest to zawarte w formularzu cenowym zał. Nr 3 oraz w opisie przedmiotu zamówienia zał. Nr 3a

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na termin ważności produktów minimum 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego.

Pytanie nr 124

Dotyczy projektu umowy dostawy zał. Nr 4 §3 ust.2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto”

Uzasadnienie: Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikacje.

dot. zał. nr 3b

Pytanie nr 125

W jaki sposób należy zaznaczyć w parametrach ocenianych w zał. nr 3b do SWZ, odpowiedź na parametr, czy napisać TAK lub NIE obok czy podkreślić właściwe?

Odpowiedź: Podkreślić właściwe.

Pytanie nr 126

Czy na potwierdzenie parametru granicznego w punkcie 3 należy dołączyć całą instrukcję obsługi oferowanego analizatora?

Odpowiedź: Tak, ale dopiero po podpisaniu umowy z danym Wykonawcą.

Pytanie nr 127

Czy na potwierdzenie parametru granicznego w punkcie 4 należy dołączyć ulotki oferowanych pasków do moczu i kontroli?

Odpowiedź: Tak, ale dopiero po podpisaniu umowy z danym Wykonawcą.

Pytanie nr 128

W jaki sposób należy potwierdzić (podając stroną oferty) parametry graniczne w punktach od 5 do 11? Czy należy napisać dodatkowe oświadczenie (pomimo potwierdzenia TAK w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia warunków”)

Odpowiedź: Wystarczy potwierdzić w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia warunków TAK/NIE”

Pytanie nr 129

Co należy wpisać w kolumnie „Warunek graniczny” ? Czy taki warunek graniczny nie powinien być wpisany przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, powinien być wpisany przez Zamawiającego. Zamawiający zmodyfikował i załączył załącznik nr 3b – „Parametry graniczne analizatorów/odczynników”

Pytanie nr 130

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wskazania strony, na której znajduje się potwierdzenie spełnienia wymagań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający odstępuje.

Pytanie nr 131

Prosimy o wyjaśnienia dot. Formularza asortymentowo-cenowego – zał. nr 3 do SWZ Powyżej w/w formularza jest zapis: „Ofereńt wyceniając swoją ofertę.

Odpowiedź: Podane ilości w pakietach w Formularzu Asortymentowo-Cenowym są ilościami szacunkowymi. Ofereńt wyceniając swoją ofertę winien zaokrąglić ilości do pełnych opakowań w górę.

Dotyczy SWZ:**Dotyczy pakietu 11 Biochemia****Pytanie nr 132**

Pyt.1 do pkt-u 1. Parametry oceniane pakiet 11 Czy zamawiający przyzna punkty przy zaoferowaniu analizatora nie starszego niż 2018, po pełnym przeglądie?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 133

Pyt.2 do pkt-u 6. Parametry oceniane pakiet 11 Czy zamawiający przyzna punkty, przy zaoferowaniu maksymalnie 2 testów, gotowych do użycia, wymagających jedynie przelania odpowiednich kaset odczynnikowych.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 134

Pyt.3 do pkt-u 14. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany analizator miał możliwość dostawiania odczynników i próbek w sposób ciągły w dowolnym czasie pracy analizatora bez konieczności zmiany trybu pracy na Standby, Pauza, Wstrzymanie czy Stop?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 135

Pyt.4 do pkt-u 16. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający miał na myśli "objętość próbki do jednego oznaczenia nie większa niż 50 uL"?

Odpowiedź: Tak, potwierdzamy.

Dotyczy pakietu 8 Immunochemia**Pytanie nr 136**

Pyt.5 do pkt-u 1. Parametry oceniane pakiet 8 Czy zamawiający przyzna punkty przy zaoferowaniu analizatora nie starszego niż 2018, po pełnym przeglądie?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 137

Pyt.6 do pkt-u 10. Parametry oceniane pakiet 8 Czy pod pojęciem "chłodzone miejsca odczynnikowe", zamawiający ma na myśli, chłodzenie komory odczynnikowej zgodne z rekomendacjami producenta odczynników?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 138

Pyt.7 do pkt-u 20 Parametry oceniane pakiet 8 Czy zamawiający przyzna punkty przy zaoferowaniu 3 odczynników, wykonywanych w dużych ilościach, których opakowanie zbiorcze zawiera max 200 oznaczeń?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 139

Pyt.8 do pkt-u 21 Parametry oceniane pakiet 8 Czy Zamawiający uzna punkt za spełniony gdy dla pojedynczych odczynników trwałość na pokładzie opisana w ulotce metodycznej będzie krótsza niż 3 m-ce. Oferowany analizator oraz specyfika odczynników nie wymagają ich ciągłego przebywania na pokładzie, a dla testów wykonywanych rzadziej i w niewielkiej ilości możliwe jest przechowywaniem odczynników zamiennie na pokładzie analizatora i w lodówce, co wydłuża ich stabilność.

Odpowiedź: TAK.

Dotyczy pakietu 12 Mocze

Pytanie nr 140

Pyt.9 do pkt-u 1. Parametry oceniane pakiet 12 Czy zamawiający przyzna punkty przy zaoferowaniu analizatora nie starszego niż 2018, po pełnym przeglądzie?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 141

Pyt 10. do pkt-u 5 Parametry oceniane pakiet 12 Czy Zamawiający uzna punkt za spełniony gdy zaoferowane paski testowe będą posiadały czułość pola odpowiednio białka 12 - 18 mg/dl i glukozy 30-40 mg/dl?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 142

Pyt 11. do pkt-u 9 Parametry oceniane pakiet 12 Czy Zamawiający uzna punkt za częściowo spełniony, gdy zaoferowana kontrola wewnątrzlaboratoryjna, pochodzić będzie od innego producenta niż producent czytnika, pasków, materiałów zużywalnych i eksploatacyjnych, natomiast będzie ona kompatybilna z oferowanym czytnikiem tzn. posiadająca zmienowane wartości dla oznaczeń parametrów fizykochemicznych z paska?

Odpowiedź: TAK.

Dotyczy SWZ:

Pytanie nr 143

Zał. Nr 3 Formularz Ofertowo-cenowy, tab. dot. pakiet 8, 11 i 12: Prosimy o potwierdzenie, iż w podana przez Zamawiającego "szacunkowa ilość sztuk na 36 miesięcy" jest rozumiana jako ilość oznaczeń na 36 m-cy, zawierająca dodatkowe oznaczenia na kontrole i kalibracje.

Odpowiedź: Tak, jest rozumiana jako ilość oznaczeń na 36 m-cy.

Pytanie nr 144

Zał. Nr 3 Formularz Ofertowo-cenowy, tab. dot. pakiet 8, 11 i 12: Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z tym iż zgodnie z zał nr 3 do SWZ należy zaokrąglić ilości do pełnych opakowań w górę, Wykonawca wypełniając formularz asortymentowo-cenowy może usunąć podaną przez Zamawiającego ilość opakowań i wskazać oferowaną ilość opakowań wynikająca z przeliczenia ilości oznaczeń i sposobu konfekcjonowania.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający może usunąć ilość opakowań podana przez Zamawiającego i wskazać oferowaną ilość opakowań wynikająca z przeliczenia ilości oznaczeń i sposobu konfekcjonowania, zaokrąglając do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 145

Zał. Nr 3 Formularz Ofertowo-cenowy, tab. dot. pakiet 8, 11 i 12: Prosimy o potwierdzenie, iż Wykonawca wypełniając formularz asortymentowo-cenowy w zakresie oferowanej ilości kontroli, kalibratorów i mat. zużywalnych może rozbudować tabelę i wymienić niezbędne materiały odpowiednio dla każdego z powyższych (tj. kontroli, kalibratorów, mat. zużywalnych). Jednocześnie prosimy o potwierdzenie iż wskazana dla nich w kolumnie "szacunkowa ilość sztuk na 36 miesięcy" liczba 36 oznacza liczbę 36 m-cy, tj. Zamawiający w kolumnie "ilość opakowań" może usunąć podaną przez Zamawiającego ilość opakowań i wskazać oferowaną ilość opakowań (osobno dla każdego z produktów) właściwą dla szacowanej przez Zamawiającego liczby badań w okresie 36 m-cy.

Odpowiedź: Tak, potwierdzamy.

Pytanie nr 146

Zał. Nr 3 Formularz Ofertowo-cenowy, tab. dot. pakietu nr 17: prosimy o potwierdzenie, iż Wykonawca wypełniając formularz asortymentowo-cenowy może usunąć wartości podane przez Zamawiającego w kolumnie "szacowana ilość opakowań na 36 m-cy" i podać oferowaną przez Wykonawcę ilość opakowań, adekwatną do podanej ilości badań.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający może usunąć ilość opakowań podana przez Zamawiającego i wskazać oferowaną ilość opakowań wynikająca z przeliczenia ilości oznaczeń i sposobu konfekcjonowania, zaokrąglając do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 147

Zał. Nr 3 Formularz Ofertowo-cenowy, tab. dot. pakietu nr 17: prosimy o potwierdzenie, iż Wykonawca wypełniając formularz asortymentowo-cenowy może rozbudować i zmodyfikować tabelę i tym samym dla poz. 1-3 poza kalibratorami i płynami łącznie podać również niezbędne odczynniki.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 148

Zał. Nr 3 Formularz Ofertowo-cenowy, tab. dot. pakietów 8,11,12: Prosimy o potwierdzenie, że dla danych dot. najmu analizatora Zamawiający w kolumnie "cena netto 1 op" wymaga podania ceny netto najmu na miesiąc.

Odpowiedź: Tak, wymaga podania ceny netto najmu na miesiąc.

Pytania do umowy

Pytanie nr 149

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 150

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 zaferowania 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, zapisy zgodne z SWZ.

Pytanie nr 151

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

Odpowiedź: Wykonawca, którego oferta uzyska status najkorzystniejszej oferty zobowiązany jest do pisemnego zwrócenia się z wnioskiem o zawarcie umowy w formie elektronicznej.

Pytania do zał. Nr 4 do SWZ

Pytanie nr 152

Par. 3 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę słowa "godzin" na "godzin w dni robocze"?

Odpowiedź: Tak, wyraża zgodę.

Pytanie nr 153

Par. 3 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „bezpłatny” na „ w ramach wynagrodzenia”?

Odpowiedź: Tak, wyraża zgodę.

Pytanie nr 154

Par. 3 ust. 11 oraz Par. 6 ust. 1 lit c 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: Tak, wyraża zgodę.

Pytanie nr 155

Par. 6 ust. 1 lit. b oraz ust. 3 Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie "do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody"?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 156

Par. 6 ust. 1 lit d 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: Zgodnie z SWZ.

Pytania do zał. nr 5 do SWZ

Pytanie nr 157

Czy Zamawiający jako administrator danych osobowych, które mogą znajdować się na aparatach będących przedmiotem zamówienia i do których w związku z prawidłową realizacją obowiązków wynikających z umowy o udzielenie zamówienia

publicznego, tj. przyłączenie do sieci, dokonywanie przeglądów, świadczenie usług serwisowych może mieć dostęp Wykonawca, wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta zostałaby z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający zawrze umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych.

Pytanie nr 158

Par. 2 ust. , 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „bezpłatny” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.

Pytanie nr 159

Par. 2 ust. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę słowa "godzin" na "godzin w dni robocze"?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 160

Par. 2 ust. 9 -10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, by obowiązek wymiany dotyczył wyłącznie wadliwego elementu, a nie całego aparatu?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na wymianę wyłącznie wadliwego elementu.

Zamawiający modyfikuje treść umowy załącznik nr 4 do SWZ §3 pkt. 7 – „data ważności, odczynnika nie może być krótsza niż 6 miesięcy.

Zamawiający zmienia w załącznikach nr 3 b do SWZ poz. 9, 24, 30 w zapisie:

„W okresie związania umową Wykonawca wykona na koszt własny, minimum **trzy (po jednym w każdym roku użytkowania analizatora) bezpłatne przeglądy serwisowe. Wykonawca powiadomi dzierżawcę analizator o planowanym przeglądzie serwisowym z wyprzedzeniem 5 dni roboczych przed przyjazdem serwisu.**

Zamawiający modyfikuje załącznik nr 3 Formularz asortymentowo-cenowo w Pakiecie nr 6 poz. 63 i 64

Jest:

63.	THIOGLYCOLLATE BULION 5 ml, 50 szt.		1op/10płytek	300				30		
64.	Schaedler z heminą i wit.K próbówka		50 szt	300				30		

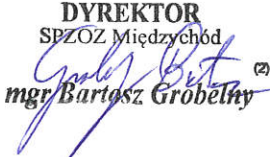
Ma być:

63.	THIOGLYCOLLATE BULION 5 ml, 50 szt.		50 probówek	300				6		
64.	Schaedler z heminą i wit.K próbówka		50 probówek	300				6		

W związku z udzielonymi odpowiedziami Wykonawca, zobowiązany jest do naniesienia wszelkich modyfikacji w składanych dokumentach do postępowania.

Załączniki:

- Załącznik nr 3 b – Parametry graniczne analizatorów/odczynników dotyczy pakietów: 8, 9, 10, 11, 12, 19

DYREKTOR
SPZOZ Międzychód

mgr Bartosz Grobelny

PARAMETRY GRANICZNE ANALIZATORÓW/ODCZYNNIKÓW

Dotyczy pakietów: 8, 9, 10, 11, 12, 19

Lp	Parametr	Warunek graniczny	Potwierdzenie spełnienia warunków TAK/NIE	Wskazanie strony oferty na potwierdzenie spełnienia wymagań
1	W analizatorze głównym aplikacja umożliwiająca prowadzenie kontroli jakości (wykres Levy- Jennings'a).	TAK		
2	Analizator wyposażony w zewnętrzne urządzenie zasilania awaryjnego UPS o czasie podtrzymania pracy minimum 20 minut (pełen koszt serwisowania urządzenia zasilającego ponosi Wykonawca).	TAK		
3	Instrukcja obsługi analizatora w języku polskim	TAK		
4	Ulotki dołączone do opakowań odczynników muszą być wydrukowane w języku polskim. Zamawiający dopuszcza przesyłanie wersji elektronicznych ulotek na adres mailowy: laboratorium@spzoz-miedzochod.com.pl, m.kowalak-klejdzinska@spzoz-miedzochod.com.pl	TAK		
5	W okresie związania umową Wykonawca zagwarantuje pełen zakres bezpłatnych usług serwisowych (przyjazd, robocizna, części). Wykonawca poda dane osoby odpowiedzialnej za serwisowanie analizatora (nazwisko, imię, nr telefonu komórkowego, poczta e-mail).	TAK		
6	Czas reakcji serwisu: do 1 godziny od momentu zgłoszenia (telefonicznie, pocztą e-mail) - kontakt telefoniczny z inżynierem serwisowym w godzinach pracy serwisu; przyjazd do laboratorium (o ile zachodzi taka potrzeba) maksymalnie do 24 godzin od momentu kontaktu z serwisem (pn - pt). Jeżeli zgłoszenie nastąpiło w piątek, przyjazd do laboratorium do godziny 9:00 w najbliższy poniedziałek	TAK		
7	W przypadku niemożności naprawy analizatora Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć na własny koszt nowy analizator o cechach nie gorszych od oferowanego w postępowaniu przetargowym.	TAK		
8	W przypadku trzykrotnej awarii tego samego elementu w okresie związania umową Wykonawca zobowiązany jest do wymiany, na własny koszt, analizatora na nowy.	TAK		
9	W okresie związania umową Wykonawca wykona na koszt własny, minimum dwa (po jednym w każdym roku użytkowania analizatora) bezpłatne przeglądy serwisowe. Wykonawca powiadomi dzierżawiącego analizator o planowanym przeglądzie serwisowym z wyprzedzeniem 5 dni roboczych przed przyjazdem serwisu.	TAK		
10	Wykonawca przeprowadzi na własny koszt, minimum trzy szkolenia personelu w zakresie obsługi oferowanego analizatora potwierdzone certyfikatem.	TAK, podać dane przedstawiciela, który przeprowadzi szkolenie.		
11	Wykonawca podłączy na własny koszt oferowany analizator do sieci informatycznej funkcjonującej w laboratorium (KS-SOLAB, firmy KAMSOFT) w terminie do 7 dni od uruchomienia analizatora. W przypadku pojawienia się nowych wersji/zmian w oprogramowaniu analizatora, metodyce oznaczeń, Wykonawca, w ciągu 7 dni od ukazania się zmiany dokona na własny koszt aktualizacji oraz zmian (jeżeli takie będą potrzebne) w podłączeniu do sieci informatycznej laboratorium.	TAK		

