

*Firmy ubiegające się o udzielenie zamówienia*

*Dotyczy: przetargu nieograniczonego na*

**„Dostawę odczynników laboratoryjnych do SP ZOZ Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie”**

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada na pytania od Wykonawców, udzielając wyjaśnień dotyczących treści SIWZ i dokonując odpowiednio zmiany SIWZ:

**WYKONAWCA 6**

**SIWZ:**

**Rozdział II pkt. 17**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczania dokumentów dopuszczających do obrotu z każdą dostawą towaru.

*Prosimy o zapis, że dokumenty te będą dostarczone z pierwszą dostawą towaru.*

*Nie ma sensu wysyłanie wielokrotnie tego samego dokumentu dopuszczający dany produkt do obrotu w sytuacji, gdy jest on cały czas aktualny. Niepotrzebnie mnoży to ilość dokumentacji.*

**Odpowiedź:** Tak, odpowiednio zmiana SIWZ **Rozdział II pkt. 17** otrzymuje brzmienie:

*„Oferowane przez Wykonawcę produkty muszą posiadać deklarację zgodności lub oznaczenie CE; dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2010r. nr 107 poz. 679 z późn. zmianami), które to dokumenty muszą być dostarczone wraz z pierwszą dostawą towaru”.*

**Treść umowy:**

**Dotyczy paragrafu 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 4 pkt. 3 o treści, iż: „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł netto”?

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

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody, zamówienia o małej wartości mogą zdarzyć się rzadko.

**Dotyczy paragrafu 4 ust. 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie zapisu o możliwości składania zamówień drogą telefoniczną?

*Składanie zamówień drogą telefoniczną działa na niekorzyść obu Stron, ponieważ powoduje niepotrzebne nieporozumienia. Pamiętajmy również, iż Ustawa Prawo zamówień publicznych nie dopuszcza formy porozumiewania się telefonicznego, zatem również korespondencja dotycząca umów przetargowych powinna odbywać się drogą pisemną. Czy Zamawiający zgodzi się wykreślić ze wzoru umowy, iż składanie zamówień będzie następować drogą telefoniczną?*

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający z uwagi na specyfikę działalności szpitala pozostawi w SIWZ zapis pozwalający na złożenie zamówienia w sytuacjach wyjątkowych telefonicznie.

**Dotyczy paragrafu 4 ust. 2**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzania otrzymanych zamówień?

*Prośbę motywujemy faktem, że Wykonawca nie jest w stanie potwierdzić kilkudziesięciu zamówień, które wpływają do jego siedziby każdego dnia, a wspomniany wymóg jest niepotrzebną procedurą. Zamawiający poza*

tym wysyłając zamówienie np. faksem, otrzymuje raport transmisji, potwierdzający prawidłowość przefaksowania dokumentu.

**Odpowiedź:** Nie dokonujemy zmiany SIWZ w proponowanym zakresie, zwłaszcza, że niektóre zamówienia mogą być składane telefonicznie.

**Dotyczy paragrafu 5 ust. 3**

Z uwagi specjalne ceny oferowane Zamawiającemu przez wykonawców, kalkulowane na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego w przetargu, czy Zamawiający nie rozważy możliwości zmiany zapisu:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo zamówienia mniejszej ilości odczynników, testów, materiałów zużywalnych oraz innych składników /drobnego sprzętu laboratoryjnego (odpowiednio dla pakietu) wg zał. nr 1 do niniejszej umowy, niż ilość określona w tym załączniku, (...) jednakże wartość zrealizowanych dostaw może zostać ograniczona do kwoty nie mniejszej niż 60% wartości przedmiotu umowy”

na:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo zamówienia mniejszej ilości odczynników, testów, materiałów zużywalnych oraz innych składników /drobnego sprzętu laboratoryjnego (odpowiednio dla pakietu) wg zał. nr 1 do niniejszej umowy, niż ilość określona w tym załączniku, (...) jednakże wartość zrealizowanych dostaw może zostać ograniczona do kwoty nie mniejszej niż 80% wartości przedmiotu umowy”?

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

**Dotyczy paragrafu 8 ust. 3**

Czy Zamawiający dopuści zmianę terminu, w którym Wykonawca ma załatwić reklamację na termin realny tj.

- dla reklamacji ilościowych – realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 4 dni robocze od chwili jej otrzymania,

- dla reklamacji jakościowych - realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 5 dni roboczych od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru?

*Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową musi najpierw zbadać reklamowany towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania.*

*W razie pozostawienia dotychczasowego zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.*

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

**Dotyczy paragrafu 9 ust. 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie sformułowania: „prawidłowo”? Zapis ten umożliwi precyzyjne ustanowienie terminu zapłaty.

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

**Dotyczy paragrafu 11 ust. 2 a)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

*Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.*

*Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 0,5% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 182,5%, wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać*

zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

**Dotyczy paragrafu 11 ust. 2 c) i 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na „5% niezrealizowanej wartości brutto umowy.”?

*Zamawiający zastrzegł sobie prawo do częściowej realizacji umowy, a zatem prawo zmniejszenia wartości zakupionego towaru. W kontekście tego prawa, naliczanie kar przez Zamawiającego od wartości całej umowy w przypadku odstąpienia od umowy z winy wykonawcy jest niesprawiedliwe i krzywdzące wykonawcę. Zapis umowy powoduje, że wykonawca który ponosi ryzyko braku zamierzonego zysku, ponosi dodatkowo ryzyko obciążenia karami za pułap cenowy, które jest szacunkowy i nie wiążący Zamawiającego.*

*W związku z powyższym prosimy o zmianę sposobu liczenia kary na od niezrealizowanej wartości umowy.*

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

**Opisu asortymentu:**

**Dotyczy pakiet 17, poz. 1, 2, 21, 22**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania próbek z polem do opisu w formie nadruku (z możliwością lepszej obserwacji zawartości w próbce) czy może nalepki, która zasłania część próbki, a tym samym ogranicza pole widzenia zawartości?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie określa wymagań w tym zakresie- dopuszcza próbki z nalepką jak i z polem do opisu w formie nadruku.

**Dotyczy pakiet 17, poz. 29**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na próbki z kapilarą na 200 µl z fluorkiem sodu, do oznaczania poziomu cukru?

Czy Zamawiający wyrazi ewentualnie zgodę na próbki z fluorkiem sodu i antykoagulantem: heparyną sodową, pozostałe parametry bez zmian?

*Producenci stosują różne antykoagulanty, bowiem najważniejszy jest efekt, a nie rodzaj antykoagulantu. Najlepszym jednak antykoagulantem jest heparyna sodowa, która w porównaniu np. ze zwyczajową mieszaniną fluorki i EDTA zapewnia o wiele lepszą preparatykę krwi do badań, w tym praktycznie wyeliminowanie mikroskrzepów. Zastosowana kompozycja fluorku sodu i heparyny sodowej skutecznie wstrzymuje proces glikolizy i utrzymuje stabilny poziom glukozy we krwi przez okres potrzebny do przeprowadzenia badania.*

**Odpowiedź:** Tak, odpowiednio zmiana SIWZ zał. 3 pakiet nr 17 poz. 29.

**Dotyczy pakiet 17, poz. 32**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt do oznaczania grup krwi z rowkiem usztywniającym, który zapobiega uginaniu się płyty i w rezultacie ułatwia przeprowadzanie badań?

*Rowek usztywniający podnosi komfort i bezpieczeństwa wykonującego test. Rowek usztywniający stabilizuje kształt jednorazowej płyty uniemożliwiając jej odkształcanie się w trakcie wykonywania na niej testów, co chroni użytkownika przed przypadkowym wydostaniem się próbek z poszczególnych celek. W metodyce badania sztywność płyty ma bardzo duże znaczenie, bowiem w celu właściwego wymieszania zawiesiny i równomiernego jej rozprowadzenia na dnie celki, płytę lekko, kolistym ruchem w płaszczyźnie poziomej, obraca się. W przypadku płyty pozbawionej rowka, czynność tę jest bardzo trudno wykonać, z uwagi na giętkość płyty.*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Dotyczy pakiet 17, poz. 35**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga zaoferowania nakłuwaczy:

- 26G (średnica igły 0,5 mm) i głębokości wkłucia 1,8 mm,  
czy:

- 21G (średnica igły 0,8 mm) i głębokości wkłucia 1,8 mm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ w poz.35 Zamawiający wymaga „Nakłuwaczy o wkłuciu igłowym 26G ( średnica igły 0,8 mm) i głębokości wkłucia 1,8 mm”.

**Dotyczy pakiet 17, poz. 42, 43**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania ez pakowanych po 10 lub 20 szt. w opakowaniach do wielokrotnego otwierania (ze struną)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Dotyczy pakiet 17, poz. 44**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pojemniki o poj. użytkowej 50 ml i całkowitej 60 ml?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pojemniki o poj. użytkowej 120 ml i całkowitej 140 ml?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ w poz.44 Zamawiający wymaga „Pojemnik na mocz o pojemności 120 ml szczelnie zamykany, sterylny, pakowany indywidualnie”, wyrażamy zgodę na pojemniki o poj. użytkowej 120 ml i całkowitej 140 ml, szczelnie zamykane sterylne, pakowane indywidualnie.

#### WYKONAWCA 7

##### Dotyczy pakietu nr 9:

1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia z dostawą dokumentów dopuszczających przedmiot zamówienia do obrotu i stosowania na terenie Polski – jeżeli zostaną one załączone do oferty?

**Odpowiedź:** Tak.

2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia z dostawą ulotek oraz instrukcji wykonania – jeżeli zostaną one załączone do oferty?

**Odpowiedź:** Tak.

3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie oryginału wniesienia wadium w formie gwarancji ubezpieczeniowej w jednej kopercie kurierskiej wraz z ofertą skierowanej na adres wskazany w SIWZ?

**Odpowiedź:** Tak.

4. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 3 podłoża do hodowli drobnoustrojów z próbek krwi w małej objętości w trakcie antybiotykoterapii, jeżeli możliwość posiewania innych płynów ustrojowych zarówno w warunkach tlenowych jak i beztlenowych będzie zachowana w podłożach z pozycji 1 i 2?

Uzasadnienie:

Żadne dostępne na rynku podłoża pediatryczne (włącznie z podłożami używanymi przez Zamawiającego obecnie) nie są zwalidowane przez producenta do innych płynów ustrojowych niż krew. Tj. żaden producent w swojej instrukcji technicznej nie potwierdził zastosowania tych podłoży do innych płynów ustrojowych niż krew. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011 w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (sporządzanym na podstawie in. Dyrektywy 98/79 dotyczącej wyrobów medycznych) &8.7 Instrukcja używania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro musi zawierać, punkt 6/ rodzaj próbki, jakiej należy użyć, oraz specjalne warunki jej pobierania, wstępnego przygotowania oraz, jeżeli to niezbędne, warunki przechowywania i instrukcje przygotowania pacjenta. Instrukcja używania jest wiążącym i najważniejszym dokumentem i żadne dodatkowe oświadczenia o przydatności podłoży pediatrycznych inne niż oficjalna metodyka, nie mają mocy prawnej. Zamawiający ma możliwość wykonania posiewu innych jałowych płynów ustrojowych w kierunku drobnoustrojów tlenowych i beztlenowych odpowiednio na innych oferowanych podłożach.

**Odpowiedź:** Tak.

##### Dotyczy wymagań:

5. Czy w punkcie 1 Zamawiający dopuści aparat z modulem inkubacyjno-pomiarowym o wymiarach: długość: 58,8cm , wysokość: 60,9cm, głębokość: 49,7cm?

**Odpowiedź:** Tak, dopuszczamy, odpowiednio zmiana SIWZ – pakiet 9 Wymagania pkt.1

6. Czy w punkcie 2 Zamawiający dopuści aparat, który posiada 60 miejsc inkubacyjno-pomiarowych, co będzie miało przełożenie na komfort pracy w przypadku ponad 6000 butelek na 2 lata, wyspecyfikowanych w tabeli asortymentowo-cenowej?

**Odpowiedź:** Tak, dopuszczamy, odpowiednio zmiana SIWZ – pakiet 9 Wymagania pkt.2

7. Czy Zamawiający dopuści system i uzna za spełnienie warunku zawartego w punkcie 4, jeśli zostanie zaoferowany system komunikujący się z użytkownikiem za pomocą monitora LCD, klawiatury i myszy?

Uzasadnienie: Sposób komunikacji z użytkownikiem nie wpływa na wartości użytkowe systemu, a zaoferowany analizator będzie miał dodatkowe funkcje umożliwiające podgląd danych próby i pacjenta, krzywą wzrostu drobnoustrojów itp.

**Odpowiedź:** Tak, opisać w ofercie.

##### Pytania do umowy (zał. nr 4 a):

8. §6 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Wykonawca przystąpi do realizacji naprawy urządzenia w terminie do 24 godzin w dni robocze od wezwania.”?

**Odpowiedź:** Tak, odpowiednio zmiana SIWZ.

9. §6 ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie zapisu?

Uzasadnienie: To na dzierżawcy leży kwestia ewentualnego ubezpieczenia aparatu w lokalu przez niego użytkowanym. Wyzierżawiający nie jest w stanie ubezpieczyć aparatu np. od kradzieży, ponieważ nie znane są mu warunki przechowywania, jakie państwo posiadają zabezpieczenia przeciwkradzieżowe. Wysoce prawdopodobne jest, że Ubezpieczyciel może odmówić ubezpieczenia, jeżeli zabezpieczenia przed kradzieżą będą niewystarczające. To dzierżawca będzie korzystał z przedmiotu dzierżawy i to w jego domenie winno być zabezpieczenie (w tym ew. ubezpieczenie) przed zniszczeniem rzeczy dzierżawionej.

**Odpowiedź:** Tak, zmiana SIWZ. Zamawiający wykreśla we wzorze umowy zał. 4a §6 ust. 6 zapis w brzmieniu: „*Obowiązek ubezpieczenia urządzenia w miejscu jego eksploatacji obciąża Wykonawcę*”.

10. §13 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:  
„W razie dostarczenia produktu wadliwego, zniszczonego lub uszkodzonego Wykonawca zobowiązany jest do jego bezzwłocznej wymiany w terminie 5 dni roboczych na własny koszt.”?

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

11. §17 ust. 2 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:  
„w wysokości 0,5% wartości zamówionego, a nie dostarczonego towaru w przypadku nieterminowej dostawy za każdy dzień opóźnienia,”?

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

12. §17 ust. 2 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:  
„w wysokości 50% kwoty brutto miesięcznego czynszu dzierżawnego ustalonego w § 14 ust.1 w przypadku opóźnień w dostarczeniu urządzenia za każdy dzień opóźnienia,”?

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

13. §17 ust. 2 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:  
„w wysokości 5% niezrealizowanej wartości brutto, ustalonej w § 8 umowy w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,”?

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

14. §17 ust. 2 lit. e – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:  
„w wysokości 50% miesięcznego czynszu dzierżawnego brutto w przypadku nie przystąpienia do usunięcia awarii w terminie, o którym mowa w § 6 ust 3, za każdy dzień opóźnienia,”?

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

15. §17 ust. 2 lit. f – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 50 %?

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

#### **Pytania do umowy (zał. nr 4 b):**

§8 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 5 dni roboczych?

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

16. §11 ust. 2 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:  
„w wysokości 0,5% wartości zamówionego a nie dostarczonego w terminie towaru w przypadku nieterminowej dostawy odczynników, testów, kontroli, kalibratorów i innych materiałów zużywalnych/drobnego sprzętu laboratoryjnego za każdy dzień opóźnienia;”?

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

17. §11 ust. 2 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:  
„w wysokości 5% niezrealizowanej wartości brutto umowy w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;”?

Uzasadnienie: W przypadku odstąpienia od umowy na etapie np. zrealizowania umowy w 90%, kara ta winna być liczona od części, której Wykonawca nie zrealizował. Kara liczona od wartości całej umowy, staje się wówczas nieadekwatna do ewentualnego uchybienia Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

#### **WYKONAWCA 8**

##### **Dotyczy pakietu 12 Immunodiagnostyka:**

1. Czy pod określeniem "System chłodzenia odczynników na pokładzie" Zamawiający rozumie taki system chłodzenia odczynników w stałej temperaturze, który jest zgodny z wymogami producenta odczynników i

który opisany jest w instrukcji obsługi, co gwarantuje stabilność odczynników na pokładzie zgodnie z rekomendacjami producenta?

**Odpowiedź:** Tak.

2. Prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z algorytmem diagnostyki zawału serca umieszczonym w wytycznych Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego PTK i Europejskiego Towarzystwa Kardiologicznego ESC, test do oznaczania troponiny (pozycja 1 Formularza Cenowego) był testem wysokoczułym (high sensitivity troponin)?

**Odpowiedź:** Test wysokoczuły- odpowiednio zmiana SIWZ.

3. Prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający zamierza stosować test b-HCG wyłącznie jako test ciążyowy, czy także jako marker nowotworowy w chorobach trofoblastu oraz w ginekologii onkologicznej?

**Odpowiedź:** Jako test ciążyowy, ale także jako marker nowotworowy.

4. Prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w tabeli cenowej w pozycji 38 (Materiały do aparatu back-up) 20 oznaczeń troponiny, czy 20 oznaczeń troponiny oraz 20 oznaczeń NT-proBNP?

**Odpowiedź:** 20 oznaczeń Troponiny.

5. Jakie testy Zamawiający zamierza oznaczać na analizatorze back-up?

**Odpowiedź:** Troponinę.

### **Dotyczy pakietu 11 Biochemia:**

1. Dotyczy pakietu 11, poz. 5 arkusza cenowego - biochemia, załącznik nr 3 do SIWZ:

Prosimy o doprecyzowanie czy parametr BCS jest to oznaczenie białka całkowitego w surowicy?

**Odpowiedź:** BCS – dotyczy białka całkowitego w surowicy.

2. Dotyczy pakietu 11, poz. 13 arkusza cenowego - biochemia, załącznik nr 3 do SIWZ:

Prosimy o doprecyzowanie czy w w/w pozycji należy zaoferować test o zakresie pomiarowym 1-200 mg/L czy 0,1-20 mg/L?

**Odpowiedź:** Test o zakresie pomiarowym 1-200 mg/L

3. Dotyczy pakietu 11, poz. 38 arkusza cenowego - biochemia, załącznik nr 3 do SIWZ:

W celu prawidłowego przygotowania oferty prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga, aby analizator posiadał możliwość oznaczania hemoglobiny glikowanej, gdzie hemolizat przygotowywany jest automatycznie na pokładzie analizatora bez udziału osoby obsługującej aparat?

**Odpowiedź:** Hemolizat przygotowywany jest automatycznie na pokładzie analizatora.

4. Dotyczy pakietu 11, pkt. 16 zestawienia parametrów analizatora, załącznik nr 3 do SIWZ:

Prosimy o potwierdzenie czy w związku z warunkiem "zamknięty system odczynnikowy" Zamawiający wymaga zaoferowania wszystkich odczynników od jednego producenta?

**Odpowiedź:** Tak.

5. Dotyczy pakietu 11, pkt. 4 zestawienia parametrów zalecanych, podlegających ocenie, załącznik nr 3 do SIWZ:

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający przyzna punkty, gdy dostawianie odczynników będzie odbywało się w trakcie pracy analizatora po wprowadzeniu go w tryb Standby lub Stop?

**Odpowiedź:** Tak.

### **Dotyczy pakietu 13**

1. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu używanego po jego pełnym przeglądzie? Analizator będzie wyposażony w zestaw startowy.

**Odpowiedź:** Tak, lecz nie starszy niż trzy lata- odpowiednio zmiana SIWZ w załączniku nr 3 Gazometria w tabeli określającej parametry analizatora wykreśla się określenie nowy wpisując „nie starszy, niż trzy lata”

### **Dotyczy wzoru umowy:**

**Dot.:** Załącznik nr 4a do SIWZ

Par. 3 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „bezpłatnego szkolenia” na „szkolenia w ramach czynszu dzierżawnego”?

**Odpowiedź:** Tak, odpowiednio zmiana SIWZ.

Par. 6 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „godzin” na „godzin w dni robocze”?

**Odpowiedź:** Tak, odpowiednio zmiana SIWZ.

Par. 6 ust. 6 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu ubezpieczenia aparatury określonego w niniejszym postanowieniu umowy?

Uzasadnienie:

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

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

Par. 14 ust. 2 i par. 15 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

Par. 17 ust. 2 pkt a), c), e) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienie” na „zwłoka”?

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

Par. 17 ust. 2 pkt d) i ust. 3 Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. niezrealizowanej części umowy.

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępnie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

Par. 17 Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

## WYKONAWCA 9

### **Pakiet nr 18 Zakup szybkich testów diagnostycznych**

**Pozycja 7** Czy Zamawiający dopuści testy do oznaczania p-ciał *Helicobacter pylori* w surowicy o czułości względnej >93%?

**Odpowiedź:** Nie dopuszczamy.

**Pozycja 9** Czy Zamawiający rozdzieli pozycję nr 9 Szybki test płytkowy lub kasetkowy *Clostridium difficile* do równoczesnego wykrywania antygeny –dehydrogenazy glutaminianowej (GDH) oraz toksyn A i B na jednej kasetce i dopuści dwa testy osobno do wykrywania *C. Difficile* GDH oraz *C. difficile* tox. A i B?

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

**Pozycja 9** Czy Zamawiający dopuści test jakościowy (bez uwzględniania granic wykrywalności) do oznaczania *Clostridium difficile* do równoczesnego wykrywania antygeny –dehydrogenazy glutaminianowej (GDH) oraz toksyn A i B posiadający czułość >99% i specyficzność >99%.

**Odpowiedź:** Nie dopuszczamy.

**Pozycja 10** Czy Zamawiający wymaga testu jakościowego?

Jeżeli tak, to czy Zamawiający dopuści test do oznaczania laktoferyny bez **skalowanej** pipetki i i **końcówki z filtrem**, które wg producenta testu są zbędne w tej procedurze, jednak zawierające wszystkie niezbędne materiały do wykonania testu oraz możliwość przechowywania próbki 1 -2 dni bez zamrażania.

**Odpowiedź:** Tak- odpowiednio zmiana SIWZ.

**Pozycja 11** Czy Zamawiający dopuści test wykrywający rota i adenowirusy z czułością > 99% dla rota i 90% dla adenowirusów i specyficznością 98 % dla rotawirusów i >99% dla adenowirusów?

**Odpowiedź:** Tak- odpowiednio zmiana SIWZ.

**Pozycja nr 12** Czy Zamawiający dopuści test do wykrywania krwi utajonej w kale o czułości 40 mg/ml?

**Odpowiedź:** Nie dopuszczamy.

**Pozycja 13** Czy Zamawiający dopuści test do wykrywania *G. lamblia* Elisa w oparciu o p-ciała poliklonalne?

**Odpowiedź:** Nie dopuszczamy.

## WYKONAWCA 10

### **Dotyczy projektu umowy, stanowiącego załączniki do SIWZ.**

**Pytanie 1 dotyczące umowy z załącznika nr 4a § 10 ust. 3 :**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu § 10 ust. 3 na poniższy - „zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”.

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

**Pytanie 2 dotyczące umowy z załącznika nr 4b § 5 ust. 3 :**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu § 5 ust. 3 na poniższy - „zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”.

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

**Pytanie 3 - dotyczy projektu umowy z załącznika nr 4a § 6 ust. 3:**

Czy Zamawiający mógłby zmodyfikować brzmienie § 6 ust. 3, formułując go w następujący sposób:

„Wykonawca gwarantuje rozpoczęcie naprawy w czasie nie dłuższym niż 48 godziny od momentu zgłoszenia awarii/wezwania.”

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

**Pytanie 4 dot. projektu umowy z załącznika nr 4a oraz 4 b:**

W nawiązaniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny asortymentu w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający oświadcza, że w trakcie realizacji umowy przewiduje realizację maksymalnie .... dostaw miesięcznie, co daje liczbę ..... dostaw przez pełen okres obowiązywania niniejszej umowy. W przypadku złożenia większej ilości zamówień od ilości prognozowanych w okresie miesięcznym, Zamawiający wyraża zgodę na realizację zamówienia w terminie dostosowanym do prognoz.”

**Odpowiedź:** Do tej pory zamówienia składane były przeciętnie raz w miesiącu. Nie wyrażamy zgody na proponowany zapis we wzorze umowy.

**Pytanie 5 dotyczy Zał. Nr 3 do SIWZ pakiet nr 2 - Krążki i podłoża do oznaczania lekowrażliwości**

Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wyszczególnionych poniżej krążków z datą ważności krótszą niż 12 miesięcy?

**6 - 7 miesięcy-** Krążki antybiotykowe z dodatkiem kwasu klawulanowego oraz cefotaxym 5ug, ceftazydym 10ug, doripenem 10ug, tigecyklina 15ug, cefinaza

**8 - 10 miesięcy** - Chinupristyna/dalfopristina 15ug, gentamycyna 30ug, linezolid 10ug, penicylina benzylowa 1ug, piperacylina/tazobactam 30/6ug, temocylina 30ug, telitromycyna 15ug, tikarcylina 75ug

**Odpowiedź:** Tak- odpowiednio zmiana SIWZ.

**Pytanie 6 dotyczy Zał. Nr 3 do SIWZ pakiet nr 2 - Krążki i podłoża do oznaczania lekowrażliwości**

Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podłoża na płycie MHA (poz. Nr 4) z datą ważności 6-8 tygodni?

**Odpowiedź:** Tak- odpowiednio zmiana SIWZ.

**Pytanie 7 dotyczy Zał. Nr 3 do SIWZ pakiet nr 8 - Dzierżawa analizatora do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów na 2 lata wraz z dostawą niezbędnego sprzętu i odczynników oraz pożywki – wymagania poz. 20, 25 oraz 26**

Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymagań z poz. 20, 25 i 26, w sytuacji gdy Wykonawca dostarczy jedno stanowisko komputerowe wraz z dokonaniem aktualizacji programu komputerowego do obsługi pracowni firmy Marcell będącego w posiadaniu Pracowni Mikrobiologicznej Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Tak- odpowiednio zmiana SIWZ

**Pytanie 8 dotyczy Zał. Nr 3 do SIWZ pakiet nr 8 - Dzierżawa analizatora do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów na 2 lata wraz z dostawą niezbędnego sprzętu i odczynników oraz pożywki – wymagania poz. 7 dla pożywek**

Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podłoży innych niż z krwią i chromogennych z datą ważności 8 – 10 tygodni?

**Odpowiedź:** Tak- odpowiednio zmiana SIWZ



**Pytanie 9 dotyczy Zał. Nr 3 do SIWZ pakiet nr 9 - Dostawa podłóż do posiewów krwi wraz z dzierzawą aparatu na 2 lata – poz. 3 Podłoże do hodowli drobnoustrojów z próbek krwi i innych płynów ustrojowych w małej objętości w trakcie antybiotykoterapii**

Czy Zamawiający wymaga aby podłoża pediatryczne umożliwiały pobranie niewielkiej ilości materiału do badań mikrobiologicznych (już od 0,5 ml) i hodowli drobnoustrojów z krwi oraz płynów ustrojowych w tym płyn mózgowo – rdzeniowy co jest niezbędne w przypadku diagnostyki sepsy meningokokowej od pacjentów?

**Odpowiedź:** Dopuszcza, ale nie wymaga.

WYKONAWCA 11

Pakiet 18

poz. 7: Czy Zamawiający dopuści testy o czułości 95,9%?

**Odpowiedź:** Nie dopuszczamy.

poz. 11: Czy Zamawiający dopuści testy o czułości powyżej 99%?

**Odpowiedź:** Tak pod warunkiem zachowania swoistości jak w specyfikacji.

Pakiet 13 tabela parametrów wymaganych

poz. 1: Czy Zamawiający dopuści analizator bez pomiaru chlorków?

**Odpowiedź:** Nie.

poz. 5: Czy Zamawiający dopuści analizator z możliwością wprowadzenia 14 cyfr celem identyfikacji pacjenta oraz 14 cyfr do identyfikacji operatora?

**Odpowiedź:** Nie.

**poz. 8:** Czy Zamawiający dopuści analizator, w którym wszystkie odczynniki, kalibratory i ścieki są konfekcjonowane w jednym paku?

**Odpowiedź:** Tak- odpowiednio zmiana SIWZ.

poz. 11: Czy Zamawiający dopuści analizator bez zabezpieczenia toru pomiarowego przed skrzepami?

**Odpowiedź:** Nie.

WYKONAWCA 12

**Dotyczy: Pakietu nr 6**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 2 testu w opakowaniu zawierającym 500 oznaczeń i tym samym zaoferowanie 4 takich opakowań?

Test posiada minimalny 9 miesięczny termin ważności od daty dostawy.

**Odpowiedź:** Tak.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 2 testu w opakowaniu zawierającym 100 oznaczeń i tym samym zaoferowanie 20 takich opakowań?

Test posiada minimalny 9 miesięczny termin ważności od daty dostawy.

**Odpowiedź:** Tak.

**Dotyczy: Pakietu nr 10**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 zestawu Cryobank zawierającego 64 różnokolorowe fiołki i tym samym zaoferowanie 4 takich opakowań?

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 zestawu Cryobank zawierającego 64 różnokolorowe fiołki i tym samym zaoferowanie 3 takich opakowań?

**Odpowiedź pyt.1 i pyt.2:** Tak- odpowiednio zmiana SIWZ.

**Dotyczy: Wzór umowy dostawa (załącznik nr 4b)**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kary umownej za nieterminową dostawę z 0,5% wartości zamówionej dostawy na 0,5% wartości niedostarczonego towaru w terminie?

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kar umownych w przypadku odstąpienia od umowy przez którąś ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy lub Zamawiającego z 5% całkowitej wartości brutto umowy na 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

## WYKONAWCA 13

### 1. Pakiet nr 18 Zakup szybkich testów diagnostycznych:

- a) Czy w poz. 5 Zamawiający dopuści test o czułości 85,7% (IgM) i 88,6% (IgG)?

**Odpowiedź:** Tak- odpowiednio zmiana SIWZ.

- b) Czy w poz. 7 Zamawiający dopuści test o czułości >93.2% względem Biopsja/Histologia/RUT?

**Odpowiedź:** Tak- odpowiednio zmiana SIWZ.

- c) Czy w poz. 9 Zamawiający wymaga testu kasetkowego/płytkowego immunoenzymatycznego, w którym płytką dozują się tylko do jednej studzienki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

- d) Czy w poz. 11 Zamawiający dopuści test o czułości powyżej 99%?

**Odpowiedź:** Tak- pod warunkiem zachowania swoistości jak w specyfikacji

- e) Czy w poz. 12 Zamawiający dopuści test o czułości 2 µg/g?

**Odpowiedź:** Tak- odpowiednio zmiana SIWZ.

### 2. Pakiet nr 17 Zakup drobnego sprzętu laboratoryjnego:

- a) Czy w poz 8 i 9 Zamawiający wymaga końcówek typu Gilson, czy Eppendorf?

**Odpowiedź:** Typu Gilson - odpowiednio zmiana SIWZ.

- b) Czy w poz 21-23 Zamawiający dopuści próbówki dedykowane do analizatorów hematologicznych o wym. 13x75mm z ciekłym EDTA-K3 na 2 ml krwi? Jeżeli nie to czy ze względu na specyfikę produktu Zamawiający wydzieli je do osobnego pakietu?

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

Na podstawie srt.38 ust.4 ustawy Pzp Zamawiający w zał. nr 3 do SIWZ pakiecie nr 12 wykreśla wiersz 11 o treści „Dostosowanie pracowni pod wzgl. Temperatury do wymagań analizatora”, zmieniając odpowiednio numerację w kolumnie lp.

*Załączniki po zmianie odp.3:*

*zał. nr 3 pakiet 12, 13, 17, 18*

*zał. nr 3 pakiet 2, 8, 9*

*zał. nr 4a wzór umowy*

*Publikacja strona internetowa Zamawiającego.*

*Otrzymują firmy zadające pytania.*

*Podpisał: Dr n. med. Wiesław Więckowski- Lekarz Naczelny*