

SAMODZIELNY PUBLICZNY WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W SZCZECINIE



71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PEKAO S.A. 57 1240 6292 1111 0010 7358 3739



Nasz znak:
EP/220/104/2018/1

Data:
14.03.2019r.

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/104/2018 pn.: Dostawa odczynników i materiałów kontrolnych wraz z dzierżawą analizatorów dla SPWSZ w Szczecinie

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j.: Dz. U. z 2018r., poz. 1986 ze zm., dalej – „ustawa Pzp”), Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespólny w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zmieniono jej treść:

Pytania Wykonawców:

ZESTAW 1

1. Zadanie nr 6: Czy Zamawiający wymaga, by oferowany analizator posiadał interfejs w języku polskim?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zaoferowania analizatora z oprogramowaniem zarządzającym w języku polskim. Zamawiający nie określił wymagań co do języka, w jakim będzie działał interfejs.

2. Zadanie nr 6: Czy Zamawiający wymaga, by oferowany analizator umożliwiał wykonanie w jednej serii badań, dowolnej kombinacji parametrów?

Odp.: Zamawiający wymaga wykonywania w jednej serii badań dowolną kombinację testów.

3. Zadanie nr 14: Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 130-140 do osobnego zadania? Umożliwiłoby Zamawiającemu wybranie korzystniejszej cenowo oferty.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Zadanie nr 14, pozycja 131: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie opakowań po 25 oznaczeń i przeliczenie ilości opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowań po 25 oznaczeń i wymaga przeliczenia ilości opakowań do ilości podanej w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, stanowiącym załącznik 1 do SIWZ (zadanie nr 14 – pozycja 131).

5. Zadanie nr 14, pozycje 132, 134, 137, 138, 139: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie opakowań po 20 oznaczeń i przeliczenie ilości opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowań po 20 oznaczeń i wymaga przeliczenia ilości opakowań do ilości podanej w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, stanowiącym załącznik 1 do SIWZ (zadanie nr 14 – pozycja 132, 134, 137, 138, 139).

Lokalizacje: 71-455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala: 91 813 90 00
Fax. 91 813 90 09

70-891 Szczecin, ul. A. Sokołowskiego 11
Centrala: 91 442 72 00, 91 442 72 13
Fax. 91 462 04 94

ZESTAW 2

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 14 poz. 130, 131, 132, 133, 134, 135, 136, 137, 138, 139, 140:

Prosimy o wyłączenie pozycji 130-140 z Zadania 14 i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionym w Pakiecie 14, uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie testy kasetkowe, lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 17.1 pkt. 1) i pkt. 5b) ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. 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 kasetkowe, Zamawiający narusza odpowiednie przepisy ustawy PZP:

1) art. 7 ust. 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. 29 ust. 1, 2 i 3 w zw. z art. 7 ust. 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. 29 ust. 1, 2 i 3 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.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 3

Dot.: Zadania nr 2 dotyczy parazytologii

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu, który posiada system dwóch filtrów przesiewowych poziomych pozwalający uzyskać czysty, zagęszczony materiał z bezpiecznym utrwalcaczem (bez formaliny, metali ciężkich, alkoholi, trytonu X) oraz łopatką krótszą niż 7 cm, gdyż wymagane parametry wykluczają możliwość przystąpienia innych wykonawców i wskazują jednego dostawcę dostępnego na rynku asortymentu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 4

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zdalny nadzór serwisu nad analizatorem, co pozwoli zredukować czas reakcji serwisu z godzin do minut. Jest to usługa bezpłatna. Warunki techniczne realizacji połączenia zostaną dołączone w postaci umowy?

Odp.: Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie wymaganych warunków granicznych dla zadania nr 4, stanowiących załącznik nr 1A-4 do SIWZ w ten sposób, że w pkt 8 zmienia treść kolumny 2 (Warunki graniczne): z „Zamawiający wymaga w przypadku awarii sprzętu przyjazdu pracownika serwisu i naprawy w ciągu 24 godzin od momentu wysłania zgłoszenia w dni robocze, 48 godzin w pozostałe dni - w przypadku gdy awarii nie da się usunąć zdalnie. Zamawiający wymaga zapewnienia kontaktu z działem serwisu, czyli konsultację telefoniczną z inżynierem dyżurnym oraz przyjęcie zgłoszenia usterki przez 24 godziny 7 dni w tygodniu” na „Dwustronne połączenie analizatora z firmowym centrum serwisowym poprzez zabezpieczone połączenie internetowe przez całą dobę – na koszt Wykonawcy. Zamawiający wymaga w przypadku awarii sprzętu przyjazdu pracownika serwisu i naprawy w ciągu 24 godzin od momentu wysłania zgłoszenia w dni robocze, 48 godzin w pozostałe dni - w przypadku gdy awarii nie da się usunąć zdalnie. Zamawiający wymaga zapewnienia kontaktu z działem serwisu, czyli konsultację telefoniczną z inżynierem dyżurnym oraz przyjęcie zgłoszenia usterki przez 24 godziny 7 dni w tygodniu”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1A-4 do SIWZ – wymaganych warunkach granicznych dla zadania nr 4, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

ZESTAW 5

Zadanie nr 3

1. Poz. 5 - Czy Zamawiający zaakceptuje pensety o długości 124 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

2. Poz. 7 - Czy Zamawiający zaakceptuje próbówki z PS o wymiarach jak w SIWZ (tj. 12 x 75 mm) z określoną przez producenta pojemnością 5 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 6

W zakresie pakietu nr 10

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu ELISA – ANA test przesiewowy, który zawiera w składzie histony, dsDNA, rybosomalne białko P, **nRNP/Sm, Sm**, SS-A, SS-B, Scl-70, Jo-1, centromery?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu ELISA do oznaczania chromograniny A, w którym dolna granica wykrywalności dla osocza EDTA wynosi 13 µg/l?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu ELISA do oznaczania przeciwciał przeciwko *Borrelia* w klasie IgG, który zawiera pełny antygen z *Borrelia burgdorferi sensu stricto*, *Borrelia afzelii*, *Borrelia garinii* oraz rekombinant VlsE z *Borrelia burgdorferi sensu stricto*?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie automatycznej płuczki mikroplatek, która posiada 20 programów płuczających? Ilość oraz rodzaj programów płuczających jest odpowiednia i wystarczająca dla wyspecyfikowanych w ramach pakietu zestawów ELISA.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach dzierżawy czytnika i płuczki do płytek ELISA oraz kołyski laboratoryjnej, wyprodukowanych w 2012r., które są aktualnie użytkowane przez Zamawiającego? Wymienione urządzenia są w pełni sprawne technicznie i posiadają aktualne przeglądy.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że proponowany sprzęt zostanie dostarczony jako back up zabezpieczający pracę na czas naprawy analizatora podstawowego podczas awarii.

7. Czy Wykonawca może złożyć oświadczenie własne w przypadku, gdy oferuje zestawy ELISA i analizator własnej produkcji, a Zamawiający wymaga potwierdzenia parametru technicznego lub jakościowego treścią instrukcji obsługi, a instrukcja ta odniesienia do danego parametru nie zawiera.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy analizatora do 72 godzin? Zamawiający ma zapewniony sprzęt jako backup w postaci czytnika i płuczki ELISA. Czas naprawy analizatora może być dłuższy niż 24 godziny w zależności od części, która może ulec awarii. Wykonawca nie jest w stanie tego przewidzieć w chwili złożenia oferty i jednocześnie zapewnić wszystkich części zamiennych podczas przyjazdu serwisanta (niektóre z części trzeba zamówić).

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

W zakresie pakietu nr 6

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednego analizatora ELISA, wspólnego dla zestawów ELISA wyspecyfikowanych w pakiecie nr 10 oraz nr 6? W przypadku wyboru wykonawcy do realizacji umowy w zakresie obu wymienionych pakietów zgoda na zaoferowanie 1 aparatu pozwoli Zamawiającemu na oszczędność miejsca w pracowni oraz może wpłynąć na obniżenie kosztów badań ze względu na czynsz dzierżawny pobierany tylko za 1 aparat.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów ELISA, w których bufor płuczający jest 10-krotnie skoncentrowany?

Odp.: Zamawiający nie określił wymagań w tym zakresie.

3. Prosimy Zamawiającego o podanie częstotliwości wykonywanych badań dla wszystkich pozycji asortymentowych.

Odp.: Wszystkie testy wykonywane są codziennie, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem - zgodnie z pkt 1 wymaganych warunków granicznych dla zadania nr 6, stanowiących załącznik nr 1A-6 do SIWZ, Zamawiający wymaga zapewnienia oznaczenia dla pojedynczego pacjenta – dotyczy wszystkich oferowanych testów.

4. Czy w przypadku, gdy Wykonawca oferuje zestawy ELISA i analizator własnej produkcji, Zamawiający wymaga potwierdzenia parametru technicznego lub jakościowego treścią instrukcji obsługi, a instrukcja ta odniesienia do danego parametru nie zawiera, czy Wykonawca może złożyć oświadczenie własne?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy analizatora do 72 godzin? Czas naprawy analizatora może być dłuższy niż 24 godziny w zależności od części, która może ulec awarii. Wykonawca nie jest w stanie tego przewidzieć w chwili złożenia oferty i jednocześnie zapewnić wszystkich części zamiennych podczas przyjazdu serwisanta (niektóre z części trzeba zamówić).

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 7

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Dotyczy: Załącznik nr 1A-16 do SIWZ, pkt 17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień: maksymalnie 72 godzin od poniedziałku do piątku oraz maksymalnie 48 godziny w trybie „CITO” od poniedziałku do piątku?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Dotyczy: Załącznik nr 1A-16 do SIWZ, pkt 16. Czy w przypadku awarii sprzętu Zamawiający wyrazi zgodę na przyjazd pracownika serwisu i naprawę w ciągu 72 godzin od momentu wysłania zgłoszenia – 5 dni w tygodniu - w dni robocze od poniedziałku do piątku?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Dotyczy: Załącznik nr 1A-16 do SIWZ, pkt 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie kontroli jeden raz w miesiącu na dwóch poziomach?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Dotyczy: Załącznik nr 1A-16 do SIWZ, pkt 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie kontroli na dwóch poziomach przy zmianie opakowania odczynnika, tj. co 20 testów?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Dotyczy: Załącznik nr 1A-17 do SIWZ (dla zadania nr 17) – Wymagania do pozycji 1-4 oraz Załącznik nr 1 do SIWZ Zadanie nr 17, pkt 3 i 4: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie odczynników i materiałów kontrolnych pochodzących od różnych producentów i jednocześnie wyrazi zgodę na zaoferowanie jednego poziomu materiału kontrolnego dla 17-ketosterydów oraz amin biogennych (metanefryn) w fiolkach o pojemności 20 ml?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Dotyczy: Załącznik nr 1A-17 do SIWZ (dla zadania nr 17) - Wymagania do pozycji 1-4: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie odczynników i materiałów kontrolnych pochodzących od różnych producentów i jednocześnie zezwoli na zaoferowanie dwóch poziomów kontroli bez przypisanych wartości dla 17-ketosterydów oraz amin biogennych (metanefryn).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 8

Dotyczy: Załącznik nr 1 do SIWZ, zadanie nr 1

1. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje 4 sztuk pudełek, czy 4 opakowań po 3 sztuki pudełek.

Odp.: Zamawiający wymaga 4 sztuk pudełek.

Dotyczy: Załącznik nr 1A-1 do SIWZ (dla zadania nr 1)

Dot. punktu 11

2. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga w Genotyp HCV – wykrywanie i identyfikacja genotypów 1-6 wirusa i dla genotypu 1 podtypów: a i b.

Odp.: Zamawiający wymaga genotypowania HCV z podtypem wirusa obejmującego wykrywanie i identyfikację genotypów 1-6 wirusa i dla genotypu 1 podtypów: a i b.

Dot. punktu 17

3. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy w przypadku testów niewymagających kalibracji Zamawiający odstąpi od wymogu zapewnienia jednej serii odczynnika dla testów: HBV DNA, HCV RNA, CMV DNA w okresie minimum 6 miesięcy (maksymalnie 6 serii w trakcie trwania umowy).

Odp.: W przypadku testów niewymagających kalibracji nie jest wymagany 6 miesięczny okres ważności dla jednej serii odczynnika: HBV DNA, HCV RNA, CMV DNA.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie wymaganych warunków granicznych dla zadania nr 1, stanowiących załącznik nr 1A-1 do SIWZ w ten sposób, że w pkt 17 zmienia treść kolumny 2 (Warunki graniczne – Wymagania dotyczące pozycji 1-5): z „Zamawiający wymaga zapewnienia jednej serii odczynnika dla testów: HBV DNA, HCV RNA, CMV DNA w okresie minimum 6 miesięcy (maksymalnie 6 serii w trakcie trwania umowy)” na „Zamawiający wymaga zapewnienia jednej serii odczynnika dla testów: HBV DNA, HCV RNA, CMV DNA w okresie minimum 6 miesięcy (maksymalnie 6 serii w trakcie trwania umowy). W przypadku testów niewymagających kalibracji nie jest wymagany 6 miesięczny okres ważności dla jednej serii odczynnika: HBV DNA, HCV RNA, CMV DNA”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1A-1 do SIWZ – wymaganych warunkach granicznych dla zadania nr 1, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

Dot. punktu 23

4. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o możliwość podłączenia Analizatora do wykonywania pojedynczych badań metodą Real-Time PCR do systemu Cobas IT 1000 w celu możliwości publikacji wyników na oddziałach w systemie Asseco.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Dot. punktu 26

5. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o dopuszczenie Systemu monitorowania temperatury z czujnikami łączącymi się bezpośrednio z modemem, bez udziału nadajników.

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie czujników, będących jednocześnie nadajnikami przesyłającym bezpośrednio dane do modemu.

Dodatkowo Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie wymaganych warunków granicznych dla zadania nr 1, stanowiących załącznik nr 1A-1 do SIWZ w ten sposób, że w pkt 26 w kolumnie 2 (Warunki graniczne – Ogólne wymagania) zmienia treść drugiego myślnika w punkcie „System monitorowania temperatury zainstalowany w lodówkach i zamrażarkach przeznaczonych do przechowywania odczynników i próbek pacjentów obejmujący:” z „trzy podwójne, bezprzewodowe nadajniki umożliwiające monitorowanie 6 punktów w zakresie temp. od – 30 do + 30°C,” na „5 bezprzewodowych czujników/nadajników zapewniających monitorowanie 5 punktów w zakresie temp. od – 30 do + 30°C oraz 1 bezprzewodowy czujnik/nadajnik zapewniający monitorowanie temperatury w zakresie do – 70°C,”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1A-1 do SIWZ – wymaganych warunkach granicznych dla zadania nr 1, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

6. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie, w jakiej odległości od siebie są punkty, w których umieszczone będą czujniki (odległość pomiędzy dwoma skrajnymi punktami obszaru pokrywanego przez czujniki).

Odp.: Zamawiający zamierza monitorować temperaturę w urządzeniach znajdujących się w obrębie jednego piętra. Odległość pomiędzy dwoma skrajnymi punktami obszaru pokrywanego przez czujniki wynosić będzie maksymalnie do 6 m.

Dot. punktu 34

7. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania dla Analizatora do wykonywania pojedynczych badań metodą Real-Time PCR urządzenia zastępczego na czas awarii. W/w urządzenie nie wymaga przeglądów okresowych.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy: Załącznik nr 1A-11 do SIWZ (dla zadania nr 11) WYMAGANE WARUNKI GRANICZNE pkt 1.

8. Czy Zamawiający dopuści analizator nie starszy niż 2015 rok na gwarancji, po przeglądzie serwisowym?

Odp.: Zamawiający wymaga analizatora zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ - Projekt umowy

9. Par. 1 ust. 4 pkt 4.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin dostawy analizatorów wynosił 21 dni od daty podpisania umowy, a termin ich instalacji 7 dni od daty dostarczenia?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Par. 1 ust. 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

11. Par. 1 ust. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do niniejszego postanowienia umowy następującego zapisu:
„Obowiązek ciągłości dostaw nie dotyczy sytuacji, gdy opóźnienie Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu przekracza 30 dni.”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Par. 2 ust. 6, Par. 2 ust. 6 pkt 6.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

13. Par. 3 ust. 9, ust. 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

14. Par. 3 ust. 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, by obowiązek wymiany dotyczył wyłącznie wadliwego elementu, a nie całego aparatu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

15. Par. 3 ust. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie niniejszego postanowienia umowy poprzez wskazanie liczby osób, które mają zostać poddane szkoleniu, o którym mowa w niniejszym postanowieniu umowy?

Odp.: W zakresie zadania nr 1 – Zamawiający wskazuje maksymalnie 10 osób, które mają zostać poddane szkoleniu. W zakresie zadania nr 11 - Zamawiający wskazuje maksymalnie 30 osób, które mają zostać poddane szkoleniu.

16. Par. 3 ust. 25. 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.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

17. Par. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

18. Par. 4 ust. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego wykluczało zastosowanie kar umownych?

Uzasadnienie:

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

19. Par. 4 ust. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia niezrealizowanej części umowy na dane zadanie?

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie 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 budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

20. Par. 6 ust. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 9

Zadanie nr 3

1. Poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści próbkę z PS 12 x 56 mm, okrągłodenną o pojemności 3 ml?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Poz. 15 - Czy Zamawiający dopuści wymazówki jałowe na drewnianym patyczku dł. 15 cm, pakowane pojedynczo w próbkę?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 10

Dotyczy zadania nr 9

1. Załącznik 1A-9 do SIWZ pkt 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę minimalnego terminu ważności odczynników:

- Tryptase na 4 miesiące,
- Tryptase Calibrators na 4 miesiące,
- Odczynniki - Development Solution na 4 miesiące,

ponieważ taki minimalny termin ważności tych odczynników gwarantuje producent z uwagi na ich wysoką czułość?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie wymaganych warunków granicznych dla zadania nr 9, stanowiących załącznik nr 1A-9 do SIWZ w ten sposób, że w pkt 3 zmienia treść kolumny 2 (Warunki graniczne): z „Wymagany termin ważności wszystkich pozycji: odczynników, materiałów kontrolnych lub dodatkowych elementów zużywalnych minimum 6 miesięcy” na „Wymagany termin ważności wszystkich pozycji: odczynników, materiałów kontrolnych lub dodatkowych elementów zużywalnych minimum 6 miesięcy, jedynie dla odczynników niezbędnych do oznaczenia tryptazy Zamawiający dopuszcza wymagany termin ważności minimum 4 miesiące”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1A-9 do SIWZ – wymaganych warunkach granicznych dla zadania nr 9, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

2. Załącznik 1A-9 do SIWZ pkt 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę dotyczącą terminu przyjazdu pracownika i naprawy analizatora z: 48 godzin na: do 5 dni roboczych po akceptacji kosztorysu?

W związku z tym, iż Zamawiający jest właścicielem analizatora wymagane jest uprzednie przygotowanie kosztorysu i jego akceptacja przez Zamawiającego oraz ewentualne zamówienie części.

Odp.: Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie wymaganych warunków granicznych dla zadania nr 9, stanowiących załącznik nr 1A-9 do SIWZ w ten sposób, że w pkt 5 zmienia treść kolumny 2 (Warunki graniczne): z „W przypadku awarii analizatorów przyjazd pracownika serwisu i naprawa analizatorów w ciągu 48 godzin od momentu wysłania zgłoszenia – w dni robocze” na „Zamawiający wymaga przeglądu analizatora wraz z wpisem do paszportu technicznego oraz załączenia raportu serwisowego zawierającego wykaz wszystkich czynności serwisowych wykonanych podczas przeglądu zgodnie z zaleceniami producenta”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1A-9 do SIWZ – wymaganych warunkach granicznych dla zadania nr 9, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

3. Załącznik 1A-9 do SIWZ pkt 7

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie punktu?

W związku z każdorazowym importem zamówień częściowych Wykonawca nie ma możliwości dostarczenia odczynników w trybie CITO.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie zapisu dotyczącego dostaw typu „CITO”.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie wymaganych warunków granicznych dla zadania nr 9, stanowiących załącznik nr 1A-9 do SIWZ w ten sposób, że w pkt 7 zmienia treść kolumny 2 (Warunki graniczne):

z „Termin realizacji dostawy od wpłynięcia zamówienia:

- maksymalnie 10 dni roboczych od poniedziałku do piątku,
- maksymalnie 24 godziny w trybie „CITO” od poniedziałku do piątku.

Dostawa na koszt Wykonawcy do magazynu Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej (budynek I – I piętro) do godziny 14.00”

na „Termin realizacji dostawy od wpłynięcia zamówienia:

- maksymalnie 10 dni roboczych od poniedziałku do piątku.

Dostawa na koszt Wykonawcy do magazynu Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej (budynek I – I piętro) do godziny 14.00”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1A-9 do SIWZ – wymaganych warunkach granicznych dla zadania nr 9, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

4. Załącznik 1A-9 do SIWZ pkt 9

A) Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie wymienionych dokumentów w wersji elektronicznej zamiast wersji papierowej?

Ze względu na fakt, iż np. karta charakterystyki każdego odczynnika zawiera kilkanaście stron proponujemy przesłanie dokumentacji w wersji elektronicznej.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

B) Czy Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie z załącznika wymagania dostarczenia: „**Protokołu zdawczo-odbiorczego ...**” – gdyż analizator stanowi własność Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

- w zakresie wymaganych warunków granicznych dla zadania nr 9, stanowiących załącznik nr 1A-9 do SIWZ w ten sposób, że w pkt 9 zmienia treść kolumny 2 (Warunki graniczne):

z „Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia wraz z analizatorami w wersji drukowanej w języku polskim:

- zaleceń producenta sprzętu odnośnie utylizacji odpadów,
- karty charakterystyki substancji niebezpiecznej,
- ulotek metodycznych (dla odczynników, materiałów kontrolnych, kalibratorów oraz zakresy referencyjne).

Protokół zdawczo-odbiorczy urządzeń z oryginalnymi podpisami osób przekazujących przedmiot umowy zostanie podpisany przez Zamawiającego wyłącznie po dostarczeniu wszystkich ww. dokumentów”

na „Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia wraz z analizatorami w wersji drukowanej w języku polskim:

- zaleceń producenta sprzętu odnośnie utylizacji odpadów,
- karty charakterystyki substancji niebezpiecznej,
- ulotek metodycznych (dla odczynników, materiałów kontrolnych, kalibratorów oraz zakresy referencyjne)”,

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1A-9 do SIWZ – wymaganych warunkach granicznych dla zadania nr 9, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

- w zakresie projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ w ten sposób, że w § 1 zmienia treść ostatniego zdania ust. 4.4: z „Protokół zdawczo-odbiorczy Urzędzeń, stanowiących Przedmiot Umowy zostanie podpisany przez Zamawiającego wyłącznie po dostarczeniu wszystkich ww. dokumentów.” na „Protokół zdawczo-odbiorczy Urzędzeń, stanowiących Przedmiot Umowy zostanie podpisany przez Zamawiającego wyłącznie po dostarczeniu wszystkich ww. dokumentów (nie dotyczy zadania nr 9).”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 4 do SIWZ – projekcie umowy, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

5. Pytania dotyczące umowy:

A) Czy Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie pkt 4 z § 1 dotyczącego dostaw w trybie cito dla zad. 9? W związku z każdorazowym importem zamówień cząstkowych Wykonawca nie ma możliwości dostarczenia odczynników w trybie CITO.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ w ten sposób, że w § 1 zmienia treść ust. 4:

z „Realizacja zamówień Odczynników/wyrobów następować będzie w terminie:

- **48 godzin** (od poniedziałku do piątku) (dotyczy zadania nr 1, 13, 14, 16 i 17),

- **72 godzin** (od poniedziałku do piątku) (dotyczy zadania nr 2-7, 10-12 i 15),

- **5 dni roboczych** (od poniedziałku do piątku) (dotyczy odczynników/wyrobów z zadania nr 8 za wyjątkiem krwinek wzorcowych do wykrywania przeciwciał i krwinek A, B do izoglutynin),

- **10 dni roboczych** (od poniedziałku do piątku) (dotyczy krwinek wzorcowych do wykrywania przeciwciał i krwinek A, B do izoglutynin z zadania nr 8 i zadania nr 9)

od momentu złożenia zamówienia,

dla dostaw w trybie „cito” w ciągu:

- **24 godzin** (od poniedziałku do piątku) (dotyczy zadania nr 1-6 i 9-17),

- **48 godzin** (od poniedziałku do piątku) (dotyczy zadania nr 7 i 8)

od wpłynięcia zamówienia (od poniedziałku do piątku).”

na „Realizacja zamówień Odczynników/wyrobów następować będzie w terminie:

- **48 godzin** (od poniedziałku do piątku) (dotyczy zadania nr 1, 13, 14, 16 i 17),

- **72 godzin** (od poniedziałku do piątku) (dotyczy zadania nr 2-7, 10-12 i 15),

- **5 dni roboczych** (od poniedziałku do piątku) (dotyczy odczynników/wyrobów z zadania nr 8 za wyjątkiem krwinek wzorcowych do wykrywania przeciwciał i krwinek A, B do izoglutynin),

- **10 dni roboczych** (od poniedziałku do piątku) (dotyczy krwinek wzorcowych do wykrywania przeciwciał i krwinek A, B do izoglutynin z zadania nr 8 i zadania nr 9)

od momentu złożenia zamówienia,

dla dostaw w trybie „cito” w ciągu:

- **24 godzin** (od poniedziałku do piątku) (dotyczy zadania nr 1-6 i 10-17),

- **48 godzin** (od poniedziałku do piątku) (dotyczy zadania nr 7 i 8)

od wpłynięcia zamówienia (od poniedziałku do piątku).”

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 4 do SIWZ – projekcie umowy, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

B) Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie kart charakterystyki substancji niebezpiecznej w wersji elektronicznej zamiast drukowanej jak wpisano w § 1 pkt 4.4?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

C) Czy Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie pkt 15 w § 1 ze względu na fakt, iż analizator jest własnością Zamawiającego?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

D) Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostarczenia reklamowanych odczynników (§ 4 pkt 3 Umowy) z 24 godzin do 10 dni roboczych?
Ze względu na konieczność każdorazowego zamówienia i importu odczynników dotrzymanie terminu 24 godzinnego nie jest możliwe.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

- w zakresie wymaganych warunków granicznych dla zadania nr 9, stanowiących załącznik nr 1A-9 do SIWZ w ten sposób, że w pkt 8 zmienia treść kolumny 2 (Warunki graniczne):

z „Tryb rozpatrywania reklamacji jakościowych i ilościowych:

- produkty podlegające reklamacji – dostarczone do Zamawiającego w ciągu 24 godzin roboczych,
- potwierdzenie rozpatrzenia reklamacji w ciągu 5 dni roboczych,
- rozliczenie wartościowe reklamowanych produktów: procentowo – zgodnie z ilością reklamowanych testów”

na „Tryb rozpatrywania reklamacji jakościowych i ilościowych:

- produkty podlegające reklamacji – dostarczone do Zamawiającego w ciągu 10 dni roboczych,
- potwierdzenie rozpatrzenia reklamacji w ciągu 5 dni roboczych,
- rozliczenie wartościowe reklamowanych produktów: procentowo – zgodnie z ilością reklamowanych testów”,

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1A-9 do SIWZ – wymaganych warunkach granicznych dla zadania nr 9, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

- w zakresie projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ w ten sposób, że w § 4 zmienia treść drugiego zdania ust. 3: z „Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy w miejsce reklamowanych Odczynników/wyrobów, Odczynniki/wyroby wolne od wad lub odpowiednio brakujące Odczynniki/wyroby - w ciągu 24 godzin, za wyjątkiem świąt i dni ustawowo wolnych od pracy.” na „Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy w miejsce reklamowanych Odczynników/wyrobów, Odczynniki/wyroby wolne od wad lub odpowiednio brakujące Odczynniki/wyroby - w ciągu 24 godzin/10 dni roboczych*, za wyjątkiem świąt i dni ustawowo wolnych od pracy.

*** dotyczy wyłącznie zadania nr 9”.**

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 4 do SIWZ – projekcie umowy, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

E) Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z § 4 w pkt 4 pakietu 9? Ze względu na fakt, iż analizator jest własnością Zamawiającego wymaganie jest bezpodstawne.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ w ten sposób, że w § 4 zmienia treść ust. 4: z „(dotyczy zadania nr 1, 4-6 i 8-17) W przypadku braku przekazania i uruchomienia Urządzenia w terminie określonym w § 1 ust. 4.1 (dotyczy zadania nr 1, 5, 6, 8, 10-12 i 15-17), 4.2 (dotyczy zadania nr 13) i 4.3 (dotyczy zadania nr 14) Umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 500,00 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Kara umowna zastrzeżona w zdaniu poprzednim naliczana będzie odrębnie w odniesieniu do każdego Urządzenia, z dostarczeniem którego Wykonawca pozostaje w zwłoce.” na „(dotyczy zadania nr 1, 4-6, 8 i 10-17) W przypadku braku przekazania i uruchomienia Urządzenia w terminie określonym w § 1 ust. 4.1 (dotyczy zadania nr 1, 5, 6, 8, 10-12 i 15-17), 4.2 (dotyczy zadania nr 13) i 4.3 (dotyczy zadania nr 14) Umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 500,00 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Kara umowna zastrzeżona w zdaniu poprzednim naliczana będzie odrębnie w odniesieniu do każdego Urządzenia, z dostarczeniem którego Wykonawca pozostaje w zwłoce.”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 4 do SIWZ – projekcie umowy, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

ZESTAW 11

1. Dotyczy zał. 1A Zadanie 14. Czy Zamawiający w punkcie 7 dopuści możliwość zaoferowania krążków antybiotykowych o średnicy 6,5 mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

2. Dotyczy zał. 1A Zadanie 14. Czy Zamawiający w punkcie 8 dopuści możliwość zaoferowania krążków antybiotykowych pakowanych po 4 fiołki (a' 50 krążków), które są umieszczone w plastikowej tubie wielorazowego użytku z pochłaniaczem wilgoci znajdującym się w wieczku tuby. Taki sposób pakowania eliminuje konieczność posiadania przez Zamawiającego dodatkowych pojemników koniecznych do przechowywania rozpakowanych z blistrów fiołek i pozwala na ciągłe korzystanie z pochłaniacza wilgoci, a tym samym umożliwia przechowywanie używanych krążków zgodnie z zaleceniami producenta?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

3. Dotyczy zał. 1A Zadanie 14. Pkt 12. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby informacja dotycząca składu jakościowego oraz ilościowego podłoża była zamieszczona na opakowaniu handlowym? Tego typu informacje są umieszczone w metodyce oferowanego podłoża i będą udostępnione Zamawiającego wraz z pierwszą dostawą oferowanych produktów lub na każde żądanie.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

4. Dotyczy zał. 1A Zadanie 14. Pkt. 15. „Wymagany test jakościowy do wykrywania produkcji karbapenemazy i Enterobacteriaceae i Pseudomonas spp, odczyt wyniku maksymalnie do 2 godzin wykrywający KPC, NDM i OXA oraz załącznik 1 zadanie 14 pkt 119. Czy nie nastąpiła omyłka pisarska dot. określonego przez

Zamawiającego wymogu w tym pakiecie, ponieważ test wyspecyfikowany w poz. 119 pakietu 14 jest testem przesiewowym do wykrywania produkcji karbapenemaz, a opis w pkt. 15 wskazuje na test potwierdzający?

Jeśli nastąpiła omyłka pisarska, to czy Zamawiający wymaga zaoferowania i wyceny w pkt 119 testu umożliwiającego wykrywanie i różnicowanie 5 klas karbapenemaz KPC, OXA 48, NDM, VIM, IMP na jednej płytce testowej w op. 20 szt.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

5. Zadanie 14 poz. 133. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania testu jedynie bezpośrednio z kału?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

6. Zadanie 14 poz. 104, 105, 106. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 104, 105, 106 testów w opakowaniu na 60 ozn. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wg zapotrzebowania Zamawiającego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

7. Zadanie 14 poz. 107. Czy Zamawiający dopuści enzym ekstrakcyjny w opakowaniu 2 x 10 ml.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

8. Zadanie 14 poz. 108. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testu do oznaczania MIC kolistyny opartego na min. 11 stężeniach w ciągu geometrycznym zgodnym z EUCAST? Taki test umożliwi precyzyjne określenie wartości MIC dla leku, co przekłada się na możliwość zastosowania dokładnej dawki terapeutycznej leku.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

9. Zadanie 14 poz. 109. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 109 testów w opakowaniu na 25 ozn. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wg zapotrzebowania Zamawiającego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

10. Zadanie 14 poz. 110. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 110 testów w opakowaniu po 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wg zapotrzebowania Zamawiającego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

11. Zadanie 14 poz. 102. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 102 testów w opakowaniu po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wg zapotrzebowania Zamawiającego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

12. Zadanie 14 poz. 68. Prosimy o informację, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje zaoferowania krążka antybiotykowego do oznaczania Lewofloksacyny - 5 µg?

Odp.: Zamawiający potwierdza powyższe.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia dla zadania nr 14, stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ w ten sposób, że w pozycji 68 zmienia treść kolumny 2 (Nazwa asortymentu – krążki z antybiotykiem): z „Lewofloksacyna 10 µg” na „Lewofloksacyna 5 µg”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1 do SIWZ – szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia dla zadania nr 14, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

13. Dotyczy Załącznik nr 1A-13 do SIWZ (dla zadania nr 13), pkt. 14. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia wymaganego czasu identyfikacji:
pojedynczego testu do 10 minut
90 testów – do 2 godz.
w instrukcji obsługi aparatu i pozwoli potwierdzić spełnienie wymagań tego punktu odpowiednim oświadczeniem lub innymi materiałami producenta/dystrybutora?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

14. Dotyczy Załącznik nr 1A-13 do SIWZ (dla zadania nr 13) pkt 89 oraz ROZDZIAŁ „X” Opis sposobu przygotowywania ofert. Pkt „1. Oferta musi zawierać następujące oświadczenia i dokumenty: pkt f) dokumenty opisujące wyroby oferowane przez wykonawcę, ... g) instrukcję/instrukcje obsługi dzierżawionego analizatora/dzierżawionych analizatorów.
Czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z ofertą przetargową (np. na płycie CD) dla pakietu 13 i 14 pełnej instrukcji obsługi oferowanych analizatorów, w tym spektrometru masowego w j. polskim w celu weryfikacji zapisów SIWZ wyspecyfikowanych w opisie przedmiotu zamówienia – Załącznik 1-1A?

Odp.: Zamawiający dopuszcza skróconą wersję obsługi aparatu w języku polskim zawierającą: uruchomienie urządzenia, awaryjne wyłączenie systemu, programowanie badań, zatwierdzanie wyników i kontrolę jakości.

15. Dotyczy Załącznik 1A pozycja 12 i 13. Czy Zamawiający w pkt 12 i 13 wymaga tej samej funkcjonalności, czy też w pkt 13 Zamawiający oczekuje możliwości wykrywania aktywności betalaktamaz w bakteriach? Jeżeli tak, prosimy o podanie szacunkowej ilości takich badań w celu wyceny odczynników niezbędnych do wykonania analiz przy użyciu spektrometru mas.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

16. Zadanie nr 5, pozycja nr 5. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu FACS Lysing Solution o objętości 100 ml dla 1 opakowania.
Opisana przez Zamawiającego objętość 125 ml nie występuje w ofercie producenta.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ.

Pytanie 1 dot. § 1 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu w § 1 ust. 9:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP instytucja prawa zakłada, że zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie

wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać. W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 11 stycznia 2008r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. „Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny”, izba uznała ponadto w tym przypadku, że „zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy”. Instytucja prawa opcji pozwala zatem na precyzyjne określenie poziomu zamówienia, który zostanie przez zamawiającego zrealizowany, co pozwala wykonawcom na prawidłowe dokonanie wyceny oferty (por. wyrok KIO z dnia 23 lipca 2010r., sygn. akt KIO/UZP 1447/10, wyrok KIO z dnia, sygn. akt KIO/UZP 2376/10).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2 dot. § 4 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w przypadku opóźnień w dostawach i ustanowi karę na poziomie 10% wartości zamówienia za każdy dzień/godzinę* zwłoki. Ustalona przez Zamawiającego kara na poziomie 100,00 zł za każdy dzień/godzinę zwłoki w dostawie jest wyraźnie zawyżona.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3 dot. § 4 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie poniższej modyfikacji w zapisie § 4 ust. 3 na poniższy:

"... Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczanie kary umownej w wysokości 50 zł za każdy dzień lub godzinę* zwłoki, w zależności od trybu w jakim było składane zamówienie.

* za godzinę w przypadku dostaw „cito” i „na ratunek”.

Łączna wartość kar umownych nie może przekroczyć 10% wartości brutto niedostarczonych bądź wadliwych Produktów..."

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4 dot. § 4 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 12

Pytanie nr 1, dot. zadania nr 13, załącznik 1A-13, Wymagania dotyczące analizatora mikrobiologicznego punkt 1:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora wyposażonego w UPS z systemem antyprzebieciowym umożliwiającym bezpieczne zamknięcie systemu operacyjnego analizatora w przypadku awarii sieci energetycznej oraz przywrócenie pracy aparatu po wznowieniu zasilania wraz z zachowaniem ciągłości monitorowanych próbek i pomiarów? Oferowane na rynku analizatory mikrobiologiczne do identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości drobnoustrojów posiadają wbudowany wewnętrzny system zabezpieczający ciągłość badanych próbek na okres min. 40 min w przypadku awarii sieci energetycznej.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 2, dot. zadania nr 13, załącznik 1A-13, Wymagania dotyczące spektrometru masowego, punkt 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby aparat wyposażony był w urządzenie UPS umożliwiające bezpieczne zamknięcie aparatu oraz komputera systemowego w przypadku awarii sieci energetycznej oraz prawidłowe przywrócenie pracy aparatu po wznowieniu zasilania?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 3, dot. zadania nr 13, załącznik 1A-13, Wymagania dotyczące analizatora do posiewu krwi i płynów ustrojowych, punkt 24:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby aparat wyposażony był w urządzenie UPS umożliwiające bezpieczne zamknięcie aparatu oraz komputera systemowego w przypadku awarii sieci energetycznej oraz prawidłowe przywrócenie pracy aparatu po wznowieniu zasilania?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 4, dot. zadania nr 13, załącznik 1A-13, wymagania dotyczące pozycji 1-8, pkt. 37, Zestaw leków w testach do lekowrażliwości Ziarniaki G(+):

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania testów do oceny lekowrażliwości zgodnym z aktualnymi rekomendacjami Eucast zawierających w składzie zamiast benzylpenicyliny – penicylinę oraz niezawierających w składzie wysokiego stężenia Streptomycyny. Oferowane testy pozwalają na określenie lekowrażliwości Ziarniaków Gram dodatnich na ponad 30 leków wraz z uwzględnieniem wartości MIC (od 3-6 stężeń dla danego leku) i posiadają dodatkowe leki służące do oceny lekowrażliwości dla drobnoustrojów Gram dodatnich.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 5, dot. zadania nr 13, załącznik 1A-13, Wymagania dotyczące butelek i odczynników do posiewu krwi i płynów ustrojowych, (pozycja 50-53), pkt 60, podłoże pediatryczne:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania podłoża pediatrycznych o objętości do 40 ml. Objętość podłoża w butelce hodowlanej jest dobrana w taki sposób, aby zapewniać maksymalny odzysk drobnoustrojów z odpowiedniego rekomendowanego zakresu pobieranego materiału w ml. Dzięki zachowaniu określonej proporcji ilości pobranego materiału do objętości podłoża system umożliwi prawidłową hodowlę oraz detekcję drobnoustrojów w pobranym materiale.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 6, dot. zadania nr 13, załącznik nr 1 do SIWZ, pozycja 45, 46 i 48, dostawa szczepów wzorcowych, poz. 45 *Klebsiella pneumoniae* CCUG 56233, poz. 46 *Klebsiella pneumoniae* NCTC 13442, poz. 48 *Haemophilus Influenzae* ATCC 49766:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania szczepów wzorcowych z pozycji 45, 46 i 48 pochodzących z 2 lub 3 pasaży. Szczepy te nie są dostępne na polskim rynku w formie szczepów wzorcowych z pierwszego pasaży.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 7, dot. zadania nr 13, załącznik 1A-13, ogólne warunki graniczne, pkt 81 - termin ważności szczepów wzorcowych:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania szczepów wzorcowych z terminem ważności 9 miesięcy od daty dostawy do laboratorium. Szczepy wzorcowe mogą zostać po ożywieniu zamrożone na odpowiednich podłożach lub „kriobankach” i zachowują wówczas swoją żywotność nawet w okresie od 2 do 5 lat w laboratorium.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 9, dotyczy Zadania nr 13, Załącznik nr 1A-13: Tabela warunków granicznych zawiera wymóg potwierdzenia parametrów na podstawie instrukcji obsługi – podania numeru strony instrukcji, natomiast w punkcie 10 rozdział VI SIWZ wśród dokumentów `na wezwanie Zamawiającego` wymieniona jest m.in. instrukcja obsługi analizatora. Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że instrukcji obsługi nie należy dołączać do oferty, a przesłać dopiero na wezwanie Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 10, dotyczy Zadania nr 13, Załącznik nr 1A-13: punkt 35, punkt 46 oraz punkt 69 wymagań:

Czy Zamawiający dopuści możliwość samodzielnego pobierania certyfikatów kontroli jakości dla produktów ze strony producenta? Wykonawca udostępni stronę internetową, z której Zamawiający będzie mógł samodzielnie w prosty sposób pobrać certyfikaty jakości dla określonego numeru katalogowego oraz nr LOT. W przypadku niedopuszczenia zaproponowanej formy, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie certyfikatów kontroli jakości drogą mailową?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 11, dotyczy Zadania nr 13, Załącznik nr 1A-13, punkt 52 wymagań:

Czy Zamawiający, zamiast dostarczenia metodyki z pierwszą dostawą, dopuści możliwość zapewnienia dostępu do strony internetowej, z której Zamawiający będzie mógł samodzielnie, w dowolnej chwili, w prosty sposób pobrać metodyki dla określonego numeru katalogowego, bądź dopuści możliwość dostarczenia metodyk na płycie CD?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 12, dotyczy zadania nr 13, załącznik nr 1B-13, pkt 4:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie dodatkowej butelki wykonanej z hartowanego, nietłukącego szkła do specjalnej do hodowli grzybów, z antybiotykami hamującymi wzrost bakterii i przyzna za nią 5 punktów?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie parametrów podlegających ocenie jakościowej dla zadania nr 13, stanowiących załącznik nr 1B-13 do SIWZ w ten sposób, że w pozycji 4 zmienia treść kolumny 2 (Parametr jakościowy): z „Zaoferowanie dodatkowego podłoża/butelki, specjalnej do hodowli grzybów, z antybiotykami hamującymi wzrost bakterii” na „Zaoferowanie dodatkowego podłoża/butelki, specjalnej do hodowli grzybów z hartowanego, nietłukącego szkła, z antybiotykami hamującymi wzrost bakterii”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1B-13 do SIWZ – parametrach podlegających ocenie jakościowej dla zadania nr 13, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

Pytanie nr 13, dotyczy zadania nr 13, załącznik nr 1A-13, Wymagania dotyczące spektrometru, pkt 22 kontrola zewnątrzlaboratoryjna:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czego ma dotyczyć kontrola międzylaboratoryjna?

Odp.: Poprawnej identyfikacji szczepów bakteryjnych i drożdżaków.

Pytanie nr 14 do zadania nr 13, załącznik nr 1B-13 do SIWZ, pkt 4 i 5:

W przypadku, gdy Wykonawca posiada w ofercie dodatkowe butelki do specjalnej hodowli grzybów z antybiotykami hamującymi wzrost bakterii oraz dodatkowe butelki specjalne z czynnikiem lizującym (punkt 4 i 5 parametrów podlegających ocenie jakościowej), czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie w formularzu cenowym numerów katalogowych tych podłoży odpowiednio w pozycji 51 (Podłoża z neutralizatorem antybiotyków – dla tlenowców/dla dorosłych/) – nr kat. podłoża dla grzybów oraz w pozycji 52 (Podłoża z neutralizatorem antybiotyków – dla beztlenowców /dla dorosłych/) – nr kat. podłoża z czynnikiem lizującym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 15, dotyczy wzoru Umowy, § 4 ust. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 50,00 zł za każdy dzień/godzinę zwłoki?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16, dotyczy wzoru Umowy, § 4 ust. 2: „(...) *W przypadku dokonania zakupu interwencyjnego, Wykonawca, niezależnie od obowiązku poniesienia kosztów, o których mowa w ust. 2 powyżej, zapłaci Zamawiającemu karę umowną, stanowiącą równowartość różnicy pomiędzy ceną Odczynników/wyrobów wskazaną w ofercie Wykonawcy, a ceną nabycia Odczynników/wyrobów, powiększoną o 20%, ale nie niższą niż 200 zł.*”

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu „*ale nie niższą niż 200 zł*”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17, dotyczy wzoru Umowy, § 4 ust. 3.1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości 250,00 zł?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18, dotyczy wzoru Umowy, § 4 ust. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczenie kary umownej w wysokości 20% niezrealizowanej wartości Umowy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 13

Dotyczy Zadanie 11:

1. Czy Zamawiający dopuści analizator bez podstawy, jeżeli producent nie przewiduje konieczności, zastosowania takowej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza analizator bez podstawy.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaferowanie analizatora umożliwiającego oznaczanie parametrów NA+, K+, CL- z typów próbki, jakie określił Zamawiający w SIWZ, pod warunkiem, że oferent w ramach przedmiotowej oferty zapewni odczynniki, umożliwiające oznaczanie Ca⁺⁺, w materiale krew pełna na innego typu analizatorze, wykorzystującego również elektrody jonoselektywne, aktualnie wykorzystywanego przez Zamawiającego. W takim przypadku zwracamy się z prośbą o przedstawienie ilości oznaczeń CA⁺⁺ w trakcie trwania kontraktu.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie analizatora umożliwiającego oznaczanie parametrów NA+, K+, CL- oraz oznaczanie Ca⁺⁺ w materiale krew pełna w analizatorze dzierżawionym obecnie przez Zamawiającego, pod warunkiem zapewnienia osobnej próbki, przeznaczonej do oznaczania Ca²⁺ (heparyna litowa) oraz odpowiedniej kapilary umożliwiającej podanie materiału do analizatora, jeżeli opcja bezpośredniego podania materiału z próbki jest niemożliwa.

W ofercie należy wyszczególnić wszystkie odczynniki i akcesoria (w tym: rozcieńczalniki oraz próbki i kapilary, jeśli konieczne) dla obu analizatorów, pozwalających na wykonanie: 50 000 oznaczeń Ca⁺⁺ oraz 19 000 pozostałych oznaczeń w osoczu/ surowicy i 1 000 w moczu.

3. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie analizatora z przejrzystym menu w języku Angielskim.

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaferowanie analizatora z menu w języku angielskim.

4. Z uwagi na konieczność sprowadzenia analizatora z zagranicy, zwracamy się z uprzejmą prośbą o zgodę na wydłużenie terminu na instalację i podłączenia do LSI, do 30 dni kalendarzowych od daty zawarcia umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Zwracamy się z prośbą o informację, ile szkoleń przewiduje Zamawiający?

Odp.: Zamawiający przewiduje maksymalnie 3 szkolenia.

ZESTAW 14

Dotyczy zadania 13:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozdzielenie pakietu 13 na cztery niezależne pakiety:

I. Dostawa do Pracowni Mikrobiologii testów, odczynników i materiałów zużywalnych do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora oraz podłoży mikrobiologicznych

II. Dostawa do Pracowni Mikrobiologii testów, odczynników i materiałów zużywalnych do identyfikacji drobnoustrojów w technologii MALDI-TOF spektrometru masowego i oprogramowania zarządzającego

III. Dostawa butelek i odczynników do posiewu krwi i płynów ustrojowych wraz z dzierżawą analizatora do posiewu krwi i płynów ustrojowych

IV. Dostawa szczepów wzorcowych?

Uzasadnienie: Utworzenie jednego pakietu, w którym treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia zwłaszcza Parametrów Granicznych Spektrometru Masowego, systemu do identyfikacji oraz lekowrażliwości, systemu do posiewów krwi i płynów ustrojowych, a także do oprogramowania zarządzającego jednoznacznie wskazuje na wybór konkretnego oferenta firmę Becton Dickinson, oferującego odpowiednio spektrometr masowy firmy Bruker (z którą firma Beckton Dickinson ma podpisaną umowę o współpracy), analizator Phoenix (identyfikacja i lekowrażliwość), system Bactec (posiewy krwi i płynów ustrojowych) oraz oprogramowanie EpiCenter. Taki wybór Zamawiającego prowadzi do wykluczenia Wykonawców oferujących rozwiązania

częstokroć nowocześniejsze i jednocześnie tańsze, co może doprowadzić do wyboru spełniającej wymagania jedynej oferty niekorzystnej dla Zamawiającego z punktu widzenia gospodarności oraz rozwiązań niezgodnych z wymaganiami stawianymi wyposażeniu laboratorium mikrobiologicznego. W obecnym kształcie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Zamawiający w postępowaniu nr ZNAK: EP/220/104/2018, dokonał wyboru Wykonawcy na etapie SIWZ, co jest sprzeczne z zapisami Ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Zamawiający wszczął procedurę przetargową, w której dochodzi do podejrzenia naruszenia Ustawy PZP, albowiem przedmiot zamówienia pod względem merytorycznym został opisany z możliwością spełnienia tylko przez jednego Wykonawcę. Zamawiający zaprzecza w ten sposób całej istocie procedury udzielenia zamówienia publicznego, która stanowi wybór oferty ekonomicznie najkorzystniejszej spośród dostępnych na rynku, jak również ogranicza możliwość złożenia ważnej i konkurencyjnej oferty przez wykonawcę posiadającego sprzęt o tym samym przeznaczeniu. Wykonawca zarzuca Zamawiającemu naruszenie art. 29 ust. 1 i 2 PZP w związku z art. 7 ust. 1 PZP poprzez dokonanie opisu zamówienia w sposób nieuwzględniający wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na treść oferty oraz w sposób utrudniający uczciwą konkurencję, poprzez dobór parametrów technicznych i preferencje określonych rozwiązań technicznych, charakterystycznych dla wyborów konkretnego producenta, czym uniemożliwił złożenie oferty Wykonawcy wnoszącego zapytanie. Zamawiający ma obowiązek określić opis przedmiotu zamówienia, tak by nie ograniczać Wykonawcom udziału w postępowaniu w drodze skonstruowania niewłaściwie zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Wyraźnie mówi o tym artykuł 7 ustawy PZP, wyraża on podstawową zasadę równego traktowania i zakaz preferowania (dyskryminacji) poszczególnych wykonawców ubiegających się o zamówienie publiczne. Przepis ten nakazuje przeprowadzenie postępowania w sposób gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji między wykonawcami. Przedmiot zamówienia należy określać w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty (art. 29 ust. 1 ustawy PZP). Określenie cech przedmiotu zamówienia nie może utrudniać uczciwej konkurencji. Niezastosowanie tych wymogów powoduje, że zostaje naruszona fundamentalna zasada przy postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, jaką jest zasada równości. Jednocześnie art. 29 ust. 2 ustawy PZP nakłada na zamawiających obowiązek określenia przedmiotu zamówienia w taki sposób, aby postępowanie zamawiającego nie utrudniało uczciwej konkurencji. Jednocześnie trudno mówić o wydatkowaniu środków publicznych w sposób celowy i oszczędny oraz z zachowaniem najlepszych efektów z danych nakładów (art. 35 ust. 3 ustawy z dnia 30 czerwca 2005r. o finansach publicznych Dz. U. 2005 nr 249 poz. 2104 z późn. zm.), skoro postępowanie jest przygotowane pod jednego Wykonawcę. Wykonawca nie neguje uprawnień Zamawiającego do opisanie przedmiotu zamówienia stosownie do własnych potrzeb, tak aby dokonane zakupy spełniały uzasadnione oczekiwania. Podnosi jednak, iż swoboda Zamawiającego w opisywaniu przedmiotu zamówienia jest ograniczona regułami zawartymi w art. 29 ust. 1-3 oraz art. 7 ust. 1 ustawy PZP. W przedmiotowym postępowaniu opis przedmiotu zamówienia dokonany został z rażącym naruszeniem tych reguł. Opis ten winien być determinowany przede wszystkim obiektywnie uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego, a nie chęcią zawężenia kręgu wykonawców mogących zrealizować zamówienie, czy faworyzowania konkretnego przedsiębiorcy kosztem innych. Potrzeby wyartykułowane w opisie przedmiotu zamówienia muszą być realne, niezbędne, nie dające się uzyskać w żaden inny sposób. Tym samym nie jest dopuszczalna sytuacja, w której Zamawiający opisuje przedmiot zamówienia ograniczając w istotny sposób konkurencję, podczas gdy inny niż opisany w SIWZ sposób wykonania tegoż zamówienia pozwoliłby mu uzyskać ten sam efekt, a jednocześnie większa ilość wykonawców uzyskałaby dostęp do zamówienia. W takiej sytuacji bowiem nie mamy do czynienia z rzeczywiście uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego, a co za tym idzie - ograniczenie konkurencji polegające na uniemożliwieniu złożenia oferty wykonawcom obiektywnie zdolnym do wykonania zamówienia, również nie jest uzasadnione (tak również: wyrok KIO 2478/17). Zgodnie z art. 29 ust. 2 ustawy Zamawiającemu nie wolno opisywać przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudniałby uczciwą konkurencję. Zamawiający musi określić przedmiot zamówienia w sposób obiektywny. W szczególności Zamawiający jest zobowiązany unikać stosowania wszelkich parametrów, które wskazywałyby na konkretny przedmiot zamówienia lub danego wykonawcę. Stanowisko to znajduje odzwierciedlenie w postanowieniach Krajowej Izby Odwoławczej oraz w wyrokach Sądów Powszechnych. W wyroku z dnia 5 maja 2014r. o sygn. KIO 765/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, iż „Opis przedmiotu zamówienia powinien umożliwiać wykonawcom jednakowy dostęp do zamówienia i nie może powodować nieuzasadnionych przeszkód w otwarciu zamówień publicznych na konkurencję. Naruszenie zasady uczciwej konkurencji określonej w ustawie z uwagi na niewłaściwe opisanie przedmiotu zamówienia zachodzi, między innymi w sytuacji, gdy zamawiający opisze przedmiot zamówienia przez zbytne dookreślenie przedmiotu powodujące, bez uzasadnienia, wskazanie na konkretny produkt. Naruszenie to polega również na dookreśleniu opisu przedmiotu zamówienia w taki sposób, który nie znajduje uzasadnienia ani w technicznym ani w funkcjonalnym uregulowaniu potrzeb zamawiającego.” Natomiast w wyroku z dnia 31 sierpnia 2016r. o sygn.

KIO/KD 58/16 Krajowa Izba Odwoławcza podkreśliła, że „Przejawem naruszenia zasady uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego producenta, dostawcę albo konkretny wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do parametrów technicznych, które nie są uzasadnione obiektywnymi potrzebami zamawiającego i które uniemożliwiają udział niektórym wykonawcom w postępowaniu, ograniczając w ten sposób krąg podmiotów zdolnych do wykonania zamówienia.” (patrz też KIO uchwała z dnia 10 sierpnia 2016r. o sygn. KIO/KD 48/16). Sąd Okręgowy w Warszawie w wyroku z dnia 21 kwietnia 2011r. o sygn. akt III C 1161/09, zaznaczył, że: "Zakaz utrudniania uczciwej konkurencji jest naruszony wtedy, gdy w opisie przedmiotu zamówienia zamawiający użyje oznaczeń czy parametrów wskazujących konkretnego dostawcę lub konkretny produkt, działając w ten sposób niezgodnie z obowiązkiem obiektywnego i równego traktowania wszystkich podmiotów mogących ubiegać się o zamówienie publiczne." Zamawiający zobligowany jest tak ukształtować treść SIWZ, by otworzyć SIWZ na potencjalnych wykonawców i umożliwić składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań dostępnych na danym rynku. W przedmiotowym przypadku, Zamawiający wprowadzając tak przygotowany opis przedmiotu zamówienia, dokonuje czynności sprzecznych z powszechnie obowiązującymi przepisami, preferując tylko jednego Wykonawcę. Dopuszczenie większej liczby wykonawców nie tylko będzie zgodne z zasadą uczciwej konkurencji, ale także umożliwi Zamawiającemu wybór oferty najkorzystniejszej (a nie dokonanie wyboru jedynej złożonej oferty w danym postępowaniu). Tak dokonany wybór będzie również korzystny dla Zamawiającego ze względów ekonomicznych, gdyż w przetargu opartym na zasadach realnej konkurencji, Zamawiający uzyska najlepszą cenowo ofertę na rynku przy zachowaniu jakości oferowanych wyrobów.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

2. Czy Zamawiający w pkt 2 warunków granicznych dotyczących analizatora mikrobiologicznego zmodyfikuje lub wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu w podpunkcie dotyczącym ilości stężeń „określenie wrażliwości na leki oparte na co najmniej 3 stężeniach każdego leku - prezentacja wyników w kategoriach MIC i S,I,R wg aktualnych wymogów EUCAST”?

Uzasadnienie – Kolejność i ilość stężeń antybiotyku nie ma znaczenia dla podania ostatecznego wyniku w kategoriach MIC i S,I,R wg aktualnych wymogów EUCAST. Każdy z analizatorów dostępnych na rynku opiera swe wyniki na analizie krzywej wzrostu bakterii w obecności 2-12 stężeń antybiotyku dokonanej przez oprogramowanie analizatora. Wyniki są podawane w określonym zakresie wartości MIC wg aktualnych wymogów EUCAST, a nie w konkretnym fizycznym stężeniu na teście do określenia lekowrażliwości konkretnego analizatora.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

3. Czy w związku z powyższym Zamawiający odstąpi od wymogu jakościowego „Określenie wrażliwości na leki oparte na ciągu stężeń dla danego leku bez pominięcia kolejnych rozcieńczeń”. Zamawiający nie określił parametrów ciągu stężeń?

Uzasadnienie – Kolejność i ilość stężeń antybiotyku nie ma znaczenia dla podania ostatecznego wyniku w kategoriach MIC i S,I,R wg aktualnych wymogów EUCAST. Każdy z analizatorów dostępnych na rynku opiera swe wyniki na analizie krzywej wzrostu bakterii w obecności 2-12 stężeń antybiotyku dokonanej przez oprogramowanie analizatora. Wyniki są podawane w określonym zakresie wartości MIC wg aktualnych wymogów EUCAST, a nie w konkretnym fizycznym stężeniu na teście do określenia lekowrażliwości konkretnego analizatora.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

4. Czy Zamawiający w pkt 3 warunków granicznych dotyczących analizatora mikrobiologicznego wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu „wykonanie antybiogramu bezpośrednio z dodatniej butelki krwi. Jeżeli wymagane są dodatkowe akcesoria należy je zaoferować”? Procedura, jak i odczynniki nie uzyskały walidacji i nie posiadają certyfikacji IVD stanowiącej wymóg pracy z próbkami pochodzenia ludzkiego. Żaden z

producentów/dostawców obecnych na rynku nie spełnia tego typu kryterium. Wydawanie wyników opartych o tą metodę bez certyfikatu IVD jest zakazane.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora do oznaczania lekowrażliwości, który posiada oprogramowanie typu eksperckiego w języku angielskim, gdyż zgodnie z polskim prawem nie ma wymogu posiadania polskiego oprogramowania, natomiast posiada zgodnie z wymogami polskiego prawa instrukcję użytkowania w języku polskim?

Uzasadnienie:

1. Zamawiający wskazuje analizator Phoenix jako jedyny mogący spełnić tego typu kryterium.
2. Pozostałe analizatory wymagane przez Zamawiającego (spektrometr masowy oraz system do posiewu krwi i płynów ustrojowych) nie mają takiego kryterium granicznego, a zatem Zamawiający celowo umieścił takie kryterium w celu wykluczenia innych oferentów.

Odp.: Zamawiający dopuszcza skróconą wersję obsługi aparatu w języku polskim zawierającą: uruchomienie aparatu, wyłączenie awaryjne, programowanie badań, kontrolę jakości i wydawania wyników.

6. Czy Zamawiający w punkcie 9 warunków granicznych (sekcja wymagania dotyczące spektrometru masowego) dopuści zaoferowanie systemu z oprogramowaniem IVD, aktualną bazą danych widm referencyjnych niezbędnych do zidentyfikowanie powyżej 1300 gatunków bakterii, pleśni, drożdżaków oraz innych drobnoustrojów istotnych klinicznie? Uzasadnienie: Jedynie system firmy Bruker może spełnić kryterium określone w pkt 9, niemniej jednak w swej bazie danych zawiera także on bakterie i drożdże, które nie mają znaczenia klinicznego a jedynie środowiskowe i przeznaczone wyłącznie do badań środowiska, co jest sprzeczne z głównym przeznaczeniem systemu w pracy szpitalnego laboratorium klinicznego, czym jest identyfikacja drobnoustrojów wyizolowanych z materiałów klinicznych.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

7. Czy Zamawiający w punkcie 10 „Wykonanie identyfikacji bakterii i drożdżaków bezpośrednio z podłoży płynnych z dodatnich hodowli krwi - jeżeli do przeprowadzenia procedury wymagane są dodatkowe odczynniki, to należy je zaoferować. Wymagany certyfikat CE IVD (zgodnie z dyrektywą 97/89/EC” odstąpi od wymogu certyfikacji CE IVD z uwagi na fakt, że jedynie zestaw odczynników firmy Bruker jest w stanie spełnić takie kryterium w takim kształcie z pominięciem certyfikacji procedury, do której należy metodologia opisana w instrukcji producenta oraz dodatkowe odczynniki i akcesoria? Uzasadnienie: Przeprowadzenie oznaczania identyfikacji bezpośrednio z podłoży płynnych z dodatnich hodowli krwi wymaga dodatkowych odczynników i akcesoriów nie opatrzonych certyfikacją CE IVD, a także metodologii oznaczania. Żaden z producentów na rynku nie jest w stanie spełnić tego kryterium wyłącznie z firmą Bruker. Źródło: instrukcja oprogramowania systemu MBT Compas IVD MALDI Biotyper firmy Bruker, str 9 pkt 1.2 Kwalifikacje. „Oprogramowanie MBT Compas IVD nie można wykorzystywać do m. in. identyfikacji organizmów z hodowli płynnych.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

8. Czy jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe, to czy wyrazi zgodę na wydzielenie z p. 13 pozycji 50-55 czyli dostawę podłoży do posiewów krwi oraz analizatora do posiewów krwi i innych płynów ustrojowych do niezależnego pakietu? Uzasadnienie: Wyłączenie Aparatu i podłoży do posiewów krwi z Pakietu 13, w którym Opis aparatu do spektrometrii mas oraz analizatora mikrobiologicznego do oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów jednoznacznie wskazuje na wybór konkretnego Producenta firmę Becton

Dickinson uniemożliwia złożenie oferty większej liczbie Oferentów i tym samym większą konkurencyjność ofert. Aparat BacT/Alert firmy bioMérieux spełnia wszystkie wymogi Zamawiającego i nie może być zaoferowany ze względu na powiązanie aparatu i podłoża do posiewów krwi z produktami firmy Becton Dickinson zawartymi w pakiecie.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

9. Czy jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe to odstąpi od wymogu zawartego w poz. 21 aby „Wraz z aparatem w ramach dzierżawy należy dostarczyć płytki wielorazowe do wykonania identyfikacji oraz wirówkę”?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

10. Czy Zamawiający wymaga, aby po napełnieniu testy do oznaczania lekowrażliwości były szczelnie zamknięte, bez możliwości kontaktu z materiałem zakaźnym, co znacznie zwiększa poziom bezpieczeństwa personelu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

11. Czy Zamawiający wymaga, aby Testy do oznaczania lekowrażliwości były automatycznie zamykane w systemie, bez udziału użytkownika?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Aparatu do posiewu krwi zawierającego 428 miejsca pomiarowe?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

13. Czy Zamawiający odstąpi od punktowania zaoferowania dodatkowej butelki/podłoża z czynnikiem lizującym, ze względu na fakt, iż Podłoża lityczne ma w swojej ofercie wyłącznie firma Becton Dickinson? Zapis taki jest potwierdzeniem faktu, iż Zamawiający stanowczo preferuje firmę Becton Dickinson, ponieważ tego rodzaju podłoża oferuje na rynku tylko jedna firma. W rutynowej diagnostyce posiewów krwi zalecane jest równoległe stosowanie dla każdego dorosłego pacjenta przy każdorazowym pobraniu krwi na posiew, zestawu złożonego z butelki tlenowej i beztlenowej, który przy odpowiednio bogatych podłożach, które są dostępne u obu producentów analizatorów do posiewów krwi, umożliwiają odzysk istotnych klinicznie patogenów. Zdecydowanie korzystniejsze chociażby ze względu na łatwość podejmowania decyzji co do wyboru właściwego podłoża dla pacjenta oraz ekonomiczniejsze jest zastosowanie podłoży uniwersalnych z uwzględnieniem wcześniejszej antybiotykoterapii pacjenta, ponieważ umożliwiają one wzrost wszystkich drobnoustrojów mających istotne znaczenie w patogenezie zakażeń krwi. Zapis dokonany przez Zamawiającego ma jedynie za zadanie ograniczenie dostępności postępowania przetargowego dla innych oferentów.

Podłoża beztlenowe FN zapewniają odzysk istotnych klinicznie patogenów z hodowli krwi, w tym również tych gatunków, które mają zdolność przeżywania wewnątrz komórek fagocytujących. Wyniki dla zastosowania butelek systemu Bact/ALERT są porównywalne z użyciem butelek litycznych systemu Bactec (Comparative evaluation of BacT/Alert Standard, BacT/Alert Plus, Bactec FX and VersaTREK blood culture systems with simulated adult and paediatric bacteremia conditions” Beaudoin MC i in. POSTER EP056 ECCMID2015), gdzie podłoża beztlenowe do system BacT/Alert firmy bioMérieux wykazują lepszy i szybszy odzysk drobnoustrojów w porównaniu z butelkami litycznymi do system Bactec. Butelki do systemu BacT/ALERT pozwalają na wyhodowanie drobnoustrojów typu Listeria, Neisseria, Shigella, Salmonella,

Yersinia i inne, które wytworzyły specjalne mechanizmy pozwalające na długotrwałe przebywanie wewnątrz komórek fagocytyzujących, jak i takich które mogą się tam znajdować przejściowo. Natomiast typowe wewnątrzkomórkowe patogeny, jak Chlamydia, Mycoplasma, Rickettsia nawet jeśli zostaną wyhodowane w butelce do posiewu krwi, to nie ma możliwości ich odzysku rutynowo stosowanymi metodami.

Odp.: Zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, parametr ten nie stanowi wymaganego warunku granicznego, lecz podlega ocenie jakościowej, co nie wyklucza wykonawcy z możliwości ubiegania się o udzielenie przedmiotowego zamówienia.

14. Dotyczy Parametrów ocenianych – załącznik 1B do zadania 13: Czy Zamawiający odstąpi od punktowania zaofiarowania dodatkowej butelki/podłoża dodatkowej butelki podłoża z do hodowli grzybów ze względu na fakt, iż zastosowanie dodatkowego, selektywnego podłoża do posiewów jedynie grzybów przy możliwości uzyskania bardzo dobrego odzysku grzybów z uniwersalnych butelek tlenowych, co potwierdza światowe piśmiennictwo, wprowadza zamieszanie przy podejmowaniu decyzji na jakie podłoże posiać krew od pacjenta. Ponadto niepotrzebnie podnosi koszty diagnostyki i naraża szpital na niepotrzebne wydatki. Zapis dokonany przez Zamawiającego świadczy o tym, że Zamawiający wprowadzając selektywne podłoża dla grzybów ograniczył dostępności postępowania przetargowego dla innych oferentów poza Becton Dickinson, który jako jedyny na rynku oferuje podłoża płynne do hodowli grzybów zapewniające selektywny wzrost grzybów. Ponieważ brak jest wskazań proceduralnych, z których wynikałaby konieczność stosowania specjalnych podłoży do hodowli grzybów, a jednocześnie podłoża uniwersalne umożliwiają jednoczesny odzysk bakterii i grzybów bez ponoszenia dodatkowych kosztów związanych z wprowadzeniem dodatkowej butelki.

Odp.: Zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, parametr ten nie stanowi wymaganego warunku granicznego, lecz podlega ocenie jakościowej, co nie wyklucza wykonawcy z możliwości ubiegania się o udzielenie przedmiotowego zamówienia.

15. Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania analizatora do Posiewów Krwi oraz podłoża/butelek wyłącznie od jednego producenta stanowiących jednolity system analityczny z oferowanym analizatorem? Tylko takie rozwiązanie daje Zamawiającemu możliwość właściwej oceny klinicznej uzyskanego wyniku oraz umożliwia jego właściwą interpretację.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

16. Czy Zamawiający dopuści i uzna za spełnienie warunków SIWZ, gdy zaofiarowany analizator wykonuje automatyczną kontrolę jakości odczytu i po jej analizie w skrajnych przypadkach zgłasza konieczność wykonania kalibracji konkretnej komory?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

17. Czy Zamawiający dopuści zasilacz awaryjny UPS, który w razie braku zasilania umożliwia zakończenie toczących się w danym momencie procesów przetwarzania danych i zamknięcie oprogramowania, a następnie przejście w fazę uśpienia? W momencie pojawienia się zasilania system taki powraca samodzielnie do pracy bez ingerencji użytkownika. Specjalne algorytmy analizatora pozwalają na powrót do normalnego działania analizatora w przypadku awarii zasilania nawet do 1 godziny.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

18. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator był w pełni automatyczny i załadunek butelek do aparatu odbywał się w sposób automatyczny bez konieczności manualnego otwierania komory inkubacyjno-pomiarowej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

19. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator dokonywał pomiaru objętości dodanego materiału do podłoża (próbki krwi) w każdej wprowadzanej do aparatu butelce i informował użytkownika o nieprawidłowej objętości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

20. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator automatycznie usuwał z komory inkubacyjno-pomiarowej butelki ujemne do pojemnika na odpady umieszczonego wewnątrz aparatu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

21. Czy jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na rozdzielenie Zadania 13 na osobne Zadania, to czy odstąpi od wymogu zawartego w pozycji 23 i 38 Parametrów Granicznych?

Uzasadnienie: Wymogi o których mowa dotyczą wspólnego interfejsu spinającego oprogramowania wszystkich analizatorów z założeniem, że wszystkie pochodzą od jednego dystrybutora.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

22. Czy jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na rozdzielenie Zadania 13 na osobne Zadania, to czy odstąpi od wymogu w stosunku do Analizatora Mikrobiologicznego dostarczenia wytrząsarki; statywów /tacek do testów i próbek z zawiesziną; oraz korków i zamknięcia do testów o ile nie są one wymagane do oferowanego systemu i zaoferowanie wyłącznie niezbędnych materiałów zużywalnych i ilości do wykonania wszystkich testów?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

23. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu w poz. 15: dotyczącego Zaoferowania płytek wielorazowego użytku do Spektrometru masowego oraz wymogu opisanego w pozycji 16 Wykonanie badania dla pojedynczej próbki bez utraty pozostałych spotów testowych?

Uzasadnienie: parametry te jednoznacznie wskazują na wybór firmy Becton Dickinson już na poziomie SIWZ i w żaden sposób nie wpływa na jakość i czas uzyskanego wyniku.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

24. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaoferowania w testach do lekowrażliwości antybiotyków: mupirocyna i fosfomicyna, o ile Oferent może zaoferować w/w testy w formie etestów?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

25. Załącznik nr 1A-1 do SIWZ dla zadania nr 13 - Wymagania dotyczące podłoży bakteriologicznych (pozycja 15–36). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na samodzielne pobieranie certyfikatów kontroli jakości ze strony www, na której ww. dokumenty będą dostępne całodobowo?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

26. Załącznik nr 1A-1 do SIWZ dla zadania nr 13 - Wymagania dotyczące podłoży bakteriologicznych (pozycja 15–36). Czy Zamawiający odstąpi od wymogów dostarczenia metodyk do pierwszej dostawy i wyrazi zgodę na samodzielne pobieranie metodyk ze strony www, na której ww. dokumenty będą dostępne całodobowo?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

27. Załącznik nr 1A-1 do SIWZ dla zadania nr 13 - Wymagania dotyczące butelek i odczynników do posiewu krwi i płynów ustrojowych (pozycja 50–53). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na samodzielne pobieranie certyfikatów kontroli jakości ze strony www, na której ww. dokumenty będą dostępne całodobowo?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

28. Załącznik nr 1A-1 do SIWZ dla zadania nr 13 - Ogólne warunki graniczne. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie testów do identyfikacji i lekowrażliwości z minimalnym terminem ważności 4 miesiące?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

29. Czy Zamawiający zgodzi się na składanie citowego zamówienia do godziny 8:30, jeżeli ma być realizowane w trybie 24 godzin w dni robocze. Jeżeli nie, to czy zgodzi się na realizację zamówienia w 48 godzin w dni robocze?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

30. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania instrukcji obsługi w wersji drukowanej, karty charakterystyki substancji niebezpiecznej oraz ulotek metodycznych (dla odczynników, materiałów kontrolnych, kalibratorów oraz zakresy referencyjne), jeśli Wykonawca zapewni Zamawiającemu całodobowy dostęp do wymaganych dokumentów za pomocą biblioteki technicznej online?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania 14:

31. Czy Zamawiający zgodzi się na składanie citowego zamówienia do godziny 8:30, jeżeli ma być realizowane w trybie 24 godzin w dni robocze? Jeżeli nie, to czy zgodzi się na realizację zamówienia w 48 godzin w dni robocze?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-41 i utworzenie z nich osobnego pakietu?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

33. Czy Zamawiający wymaga, aby paski z gradientem stężeń były wykonane z trwałego plastiku, co uniemożliwia zniszczenie lub deformację paska podczas wyjmowania z opakowania zabezpieczającego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

34. Czy Zamawiający wymaga, aby paski z gradientem stężeń pochodziły od jednego producenta co zapewni Zamawiającemu właściwą kontrolę nad procesem diagnostycznym (kontrola jakości) oraz nad powtarzalnością metody?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na konfekcjonowanie pasków z gradientem stężeń po 30 sztuk w opakowaniu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu pozycji 149 i 150 i utworzenie z nich niezależnego pakietu, umożliwi to przystąpienie większej liczbie oferentów i w znacznym stopniu wpłynie na konkurencyjność ofert?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

37. Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe, to czy wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli asortymentowej celem wyspecyfikowania odczynników i materiałów zużywalnych niezbędnych do wybarwienia ilości preparatów opisanej w pozycji 149?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

38. Załącznik nr 1A-14 do SIWZ (dla zadania nr 14) - Certyfikaty kontroli jakości muszą być dostarczone w każdej dostawie - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na samodzielne pobieranie certyfikatów kontroli jakości ze strony www, na której ww. dokumenty będą dostępne całodobowo?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

39. Załącznik nr 1A-14 do SIWZ (dla zadania nr 14) - Wraz z dostawą muszą być dostarczone aktualne tabele odczytu i interpretacji wyników - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na samodzielne pobieranie aktualnych tabel ze strony www, na której ww. dokumenty będą dostępne całodobowo?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

40. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania instrukcji obsługi w wersji drukowanej, karty charakterystyki substancji niebezpiecznej oraz ulotek metodycznych (dla odczynników, materiałów kontrolnych, kalibratorów oraz zakresy referencyjne), jeśli Wykonawca zapewni Zamawiającemu całodobowy dostęp do wymaganych dokumentów za pomocą biblioteki technicznej online?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania 12:

41. Czy Zamawiający zgodzi się na składanie citowego zamówienia do godziny 8:30, jeżeli ma być realizowane w trybie 24 godzin w dni robocze? Jeżeli nie, to czy zgodzi się na realizację zamówienia w 48 godzin w dni robocze?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

42. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania instrukcji obsługi w wersji drukowanej, karty charakterystyki substancji niebezpiecznej oraz ulotek metodycznych (dla odczynników, materiałów kontrolnych, kalibratorów oraz zakresy referencyjne), jeśli Wykonawca zapewni Zamawiającemu całodobowy dostęp do wymaganych dokumentów za pomocą biblioteki technicznej online?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

43. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z zadania 12 Systemu monitorowania temperatury zainstalowanego w lodówkach i zamrażarkach przeznaczonych do przechowywania odczynników i próbek pacjentów obejmującego:

- oprogramowanie umożliwiające podgląd wykresów i danych pomiarowych z dowolnego komputera w sieci, archiwizację danych, ustawienie dowolnych progów alarmowych i częstotliwości pomiarów (osobno dla

każdego czujnika); alarmowanie poprzez e-mail oraz okienka alarmowe na innych komputerach; podłączenie 6 czujników z wzorcowaniem; zabezpieczenie systemu hasłami,

- trzy podwójne, bezprzewodowe nadajniki umożliwiające monitorowanie 6 punktów w zakresie temp. od – 30 do + 30°C,
- modem odbierający sygnał z nadajników,
- oprzyrządowanie, tj. zasilacze, kable i inne akcesoria do montażu, w tym baterie do zapewnienia ciągłości pracy nadajników,
- instalacje oprogramowania, czujników w urządzeniach, podłączenie i konfiguracja nadajników i modemów, rozproszanie kabli oraz instalacje i konfigurację okienek i progów alarmowych,
- szkolenie z obsługi oprogramowania?

Uzasadnienie: system ten został wycofany z oferty wykonawcy. Prowadzone jest wsparcie techniczne tylko i wyłącznie dla systemów będących na wyposażeniu Zamawiających, systemów będących ich własnością. Wymagany system nie występuje już w ofercie Wykonawcy, brak wydzielenia systemu uniemożliwi złożenie oferty w tym zadaniu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Uzasadnienie: Zamawiający nie wymaga systemu monitorowania temperatury pomieszczeń oraz lodówek i odczynników pochodzących od jednego producenta.

Wg wiedzy Zamawiającego na rynku dostępny jest system monitorowania temperatury niezależnego dostawcy, spełniający wymagania SIWZ i dostępny dla każdego wykonawcy.

Pytania do Umowy:

44. § 1 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu przeznaczonego na dostawę z 48 godzin do 72 godzin w dni robocze – dotyczy zadania 13 i 14?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

45. § 1 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na doprecyzowanie, iż terminy dostaw określone dla realizacji zamówień na tzw. „cito” dotyczą dni roboczych?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

46. § 1 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu przeznaczonego na dostawę cito do 48 godzin w dni robocze – dotyczy zadania 12, 13 i 14?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

47. § 1 ust. 4.4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na samodzielnie pobieranie ze strony www. dokumentacji merytorycznej, tj.:

- d) specyfikacji technicznej (dotyczy zadania nr 12-14),
- e) instrukcji obsługi (dotyczy zadania nr 12-14),
- f) zaleceń producenta Urządzenia odnośnie konserwacji (dotyczy zadania nr 12-14),
- g) zaleceń producenta Urządzenia odnośnie utylizacji odpadów (dotyczy zadania nr 12-14),
- h) karty charakterystyki substancji niebezpiecznej (dotyczy zadania nr 12-14),
- i) ulotek metodycznych (dotyczy zadania nr 11-12),?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

48. Jeśli Zamawiający nie odstąpi od wymogu, czy wyrazi zgodę na dostarczenie dokumentacji merytorycznej wyspecyfikowanej w pytaniu 47 wraz z umową w formie elektronicznej?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

49. § 2 ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Zapłata za dostarczone Odczynniki/wyroby nastąpi w formie przelewu na konto Wykonawcy w terminie do 60 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury. Faktura lub załącznik do faktury musi zawierać numer Umowy przetargowej i/lub numer zamówienia, którego dotyczy.”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

50. § 3 ust. 9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „(dotyczy zadania nr 1, 4-6 i 8-17) W przypadku zwłoki Wykonawcy w wykonaniu jego obowiązku, o którym mowa w ust. 7 i 7.1 powyżej w stosunku do terminu opisanego w odpowiednim dla danego zadania załączniku nr 1A do SIWZ, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 150,00 zł za każdy dzień zwłoki.”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

51. § 3 ust. 11 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 250 zł?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

52. § 3 ust. 14 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca w ramach Umowy dokonywać będzie przeglądów technicznych Urządzeń zgodnie z zaleceniami producenta, jednak nie rzadziej niż raz na 365 dni. W momencie instalacji Urządzenia i każdorazowo po dokonanych przeglądach zostanie dokonany wpis w paszporcie technicznym, potwierdzający sprawność Urządzenia oraz data kolejnego planowanego przeglądu.”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

53. § 4 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 50,00 zł za każdy dzień/godzinę* zwłoki. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać 30% wartości Odczynników/wyrobów niedostarczonych w terminie, ale nie może być niższa niż 50,00 zł.* za godzinę w przypadku dostaw „cito”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

54. § 4 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku zwłoki Wykonawcy w realizacji dostawy zgodnie z zamówieniem szczegółowym złożonym przez Zamawiającego lub w przypadku określonym w § 1 pkt 13, Zamawiający po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy ma prawo dokonać zakupu interwencyjnego niezrealizowanego przedmiotu zamówienia poza obowiązującą Umową u innego Dostawcy. W takim wypadku Wykonawca jest zobowiązany do zwrotu różnicy poniesionych kosztów wynikających z ceny określonej w umowie a kosztu zakupu u podmiotu trzeciego. Wykonawca jest zobowiązany do udokumentowania poniesionych kosztów”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

55. § 4 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację (ilościową i jakościową) w ciągu 5 dni roboczych. W przypadku

uwzględnienia reklamacji Wykonawca dostarczy w miejsce reklamowanych Odczynników/wyrobów, Odczynniki/wyroby wolne od wad lub odpowiednio brakujące Odczynniki/wyroby - w ciągu 48 godzin, za wyjątkiem świąt i dni ustawowo wolnych od pracy. Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczanie kary umownej w wysokości 100 zł za każdy dzień zwłoki. Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 20% wartości niedostarczonych, bądź wadliwych Odczynników/wyrobów”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

56. § 4 ust. 3.1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „(dotyczy zadania nr 1, 4-6 i 8-17) W przypadku niewykonania w terminie określonym w Umowie lub w wezwaniu Zamawiającego naprawy lub przeglądu technicznego, w tym w szczególności z przyczyn określonych w § 1 ust. 17, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 100,00 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Dni zwłoki liczone będą do czasu ostatniego protokolarnego podpisania przez Zamawiającego odbioru prac serwisowych potwierdzających sprawność Urządzenia.”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

57. § 4 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „(dotyczy zadania nr 1, 4-6 i 8-17) W przypadku braku przekazania i uruchomienia Urządzenia w terminie określonym w § 1 ust. 4.1 (dotyczy zadania nr 1, 5, 6, 8, 10-12 i 15-17), 4.2 (dotyczy zadania nr 13) i 4.3 (dotyczy zadania nr 14) Umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 300,00 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Kara umowna zastrzeżona w zdaniu poprzednim naliczana będzie odrębnie w odniesieniu do każdego Urządzenia, z dostarczeniem którego Wykonawca pozostaje w zwłoce.”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

58. § 4 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „(dotyczy zadania nr 1, 6, 8, 10-13 i 16) W przypadku zwłoki w podłączeniu Urządzenia/Urządzeń do Laboratoryjnego Systemu Informatycznego, zgodnie z wymogiem określonym w § 3 ust. 12 Umowy, w terminie określonym w § 1 ust. 4.1 (dotyczy zadania nr 1, 6, 8, 10-12 i 16), 4.2 (dotyczy zadania nr 13) Umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 150,00 zł za każdy dzień zwłoki.”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

59. § 4 ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku rozwiązania Umowy na podstawie § 6 ust. 2 pkt. 1) – 13), Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej wartości Umowy na dane zadanie.”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

60. § 4 ust. 8 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Łączna wysokość naliczonych Wykonawcy kar umownych nie przekroczy 20% Wynagrodzenia za dane zadanie. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie w/w kar umownych z najbliższej wymagalnych wynagrodzeń.”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania do Umowy PPD0:

61. § 2 ust. 10 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Prawo kontroli, o którym mowa w ust. 11, Zamawiający realizować będzie w godzinach pracy Wykonawcy, po uprzednim poinformowaniu Wykonawcy o planowanej kontroli z minimum 5-dniowym wyprzedzeniem.”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

62. § 2 ust. 12 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 4 dni roboczych?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

63. § 2 ust. 15 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 48 godzin w dni robocze?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 15

dot. Zadanie nr 8. Dostawa odczynników i materiałów zużywalnych do badań immunohematologicznych wraz z dzierżawą analizatora automatycznego z manualnym systemem back-up oraz sprzętem pomocniczym do Pracowni Serologii Transfuzjologicznej w okresie 36 miesięcy

1. Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cykl produkcyjny produktów krwinkowych, Zamawiający dopuści w zakresie zadania nr 8 dostawy odczynników krwinkowych średnio raz na miesiąc wg załączonego do oferty/dostarczanego raz w roku harmonogramu dostaw na dany rok?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy w zakresie zadania nr 8 Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni, co podyktowane jest procedurą producenta oraz jego siedzibą poza terytorium RP?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Prosimy o potwierdzenie, że w zał. nr 1A-8 pkt 4 dla zadania nr 8 „*Analizator wykonujący całą procedurę badania od pobrania materiału z badanej próbki do przesłania wyniku do LSI, przystosowany do pracy całodobowej*”, Zamawiający ma na myśli, aby wymiana płynów w analizatorze odbywała się bez konieczności przerywania pracy, tzn. w trakcie wykonywania wcześniej zleconych i trwających badań?

Odp.: Tak. Wymiana płynów w analizatorze powinna odbywać się bez konieczności przerywania pracy.

4. Czy Zamawiający dla zadania nr 8 dopuści przyjazd pracownika serwisu i naprawy w ciągu 48 godzin od momentu wysłania zgłoszenia w dni robocze, 72 godzin w pozostałe dni - w przypadku gdy awarii nie da się usunąć zdalnie?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy Zamawiający dla zadania nr 8 dopuści konsultacje telefoniczne z inżynierem dyżurnym przez 12 godzin na dobę 7 dni w tygodniu (w tym niedziele i święta) oraz przyjęcie zgłoszenia usterki przez 24 godziny 7 dni w tygodniu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Prosimy o potwierdzenie, że dla zadania nr 8 wszystkie oferowane mikrokarty, diluenty, odczynniki krwinkowe i kontrole do metody mikrokolumnowej oraz oferowany analizator wraz z manualnym systemem back-up mają pochodzić od tego samego producenta?

Odp.: Tak. Zamawiający wymaga, aby oferowane mikrokarty, diluenty, odczynniki krwinkowe i kontrole do metody mikrokolumnowej oraz analizator wraz z manualnym systemem back-up pochodziły od tego samego producenta.

7. Czy zgodnie z pkt 52 zał. 1A-8 Zamawiający wymaga załączenia przykładowego wydruku do oferty?

Odp.: Zamawiający nie wymaga załączenia przykładowego wydruku do oferty.

8. Prosimy o potwierdzenie, że dla zadania nr 8 Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator automatycznie rozpoznawał skrzep i zakorkowane próbówki, co wyklucza możliwość uszkodzenia lub złamania igły?

Odp.: Zamawiający potwierdza, że wymaga, by oferowany analizator automatycznie rozpoznawał skrzep i zakorkowane próbówki, co wyklucza możliwość uszkodzenia lub złamania igły.

9. Prosimy o potwierdzenie, że dla zadania nr 8 Zamawiający wymaga analizatora posiadającego wewnętrzny back-up w postaci 2 niezależnych ramion pipetujących i 3 wirówek (w tym 1 dedykowana do badań pilnych CITO)?

Odp.: Zamawiający potwierdza, że wymaga analizatora posiadającego wewnętrzny back-up w postaci 2 niezależnych ramion pipetujących i 3 wirówek (w tym 1 dedykowana do badań pilnych CITO).

ZESTAW 16

Pytanie nr 8, dot. zadania nr 13, załącznik 1A-13, ogólne warunki graniczne, pkt 89 oraz § 1 ust. 4.4 ppkt e) Umowy - instrukcja obsługi aparatu w języku polskim:

Czy Zamawiający, w świetle Ustawy o wyrobach medycznych, Rozdział I, art. 14, pkt 2 („Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów”), zgodzi się na zaoferowanie instrukcji obsługi do spektrometru masowego w języku angielskim? Wykonawca, zgodnie z wymogami SIWZ, przeprowadzi szczegółowe szkolenie Personelu w zakresie obsługi urządzenia, co w zupełności przygotuje Personel do obsługiwanego aparatu. Dzięki zintegrowaniu całego zamawianego systemu w jedną sieć Epi-Center urządzenie działa intuicyjnie, a zakres pracy personelu polega na przygotowaniu próbki i umieszczeniu jej w analizatorze. Dodatkowo Wykonawca zapewni metodykę wykonania badania w języku polskim.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody, ale dopuszcza skróconą instrukcję obsługi w języku polskim zawierającą: wyłączenie awaryjne urządzenia, uruchomienie systemu, programowanie badań, zatwierdzanie wyników, kontrolę jakości urządzenia.

ZESTAW 17

Dotyczy Zadania 7:

1. Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu dostarczenia protokołu zdawczo-odbiorczego urządzeń? Przedmiotem postępowania w zadaniu nr 7 jest jedynie dostawa odczynników.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

- w zakresie wymaganych warunków granicznych dla zadania nr 7, stanowiących załącznik nr 1A-7 do SIWZ w ten sposób, że w pkt 9 zmienia treść kolumny 2 (Warunki graniczne):

z „Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia w wersji drukowanej w języku polskim:

- zaleceń producenta sprzętu odnośnie utylizacji odpadów,
- karty charakterystyki substancji niebezpiecznej,
- ulotek metodycznych (dla odczynników, materiałów kontrolnych, kalibratorów oraz zakresy referencyjne).

Protokół zdawczo-odbiorczy urzędów z oryginalnymi podpisami osób przekazujących przedmiot umowy zostanie podpisany przez Zamawiającego wyłącznie po dostarczeniu wszystkich ww. dokumentów”

na „Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia w wersji drukowanej w języku polskim:

- zaleceń producenta sprzętu odnośnie utylizacji odpadów,
- karty charakterystyki substancji niebezpiecznej,
- ulotek metodycznych (dla odczynników, materiałów kontrolnych, kalibratorów oraz zakresy referencyjne)”,

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1A-7 do SIWZ – wymaganych warunkach granicznych dla zadania nr 7, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

- w zakresie projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ w ten sposób, że w § 1 zmienia treść ostatniego zdania ust. 4.4: z „Protokół zdawczo-odbiorczy Urzędów, stanowiących Przedmiot Umowy zostanie podpisany przez Zamawiającego wyłącznie po dostarczeniu wszystkich ww. dokumentów (nie dotyczy zadania nr 9).” na „Protokół zdawczo-odbiorczy Urzędów, stanowiących Przedmiot Umowy zostanie podpisany przez Zamawiającego wyłącznie po dostarczeniu wszystkich ww. dokumentów (nie dotyczy zadania nr 7 i 9).”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 4 do SIWZ – projekcie umowy, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

Ponadto Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie wymaganych warunków granicznych dla zadania nr 15, stanowiących załącznik nr 1A-15 do SIWZ w ten sposób, że w pkt 7 zmienia treść kolumny 2 (Warunki graniczne): z „Oznaczenie pasm oligoklonalnych w płynie mózgowo – rdzeniowym metodą izoelektroogniskowania bez immunoblottingu (maksymalnie dla 4 pacjentów) (potwierdzenie na podstawie dokumentów, o których mowa w rozdziale VI pkt 1 ppkt 5) SIWZ)” na „Oznaczenie pasm oligoklonalnych w płynie mózgowo – rdzeniowym metodą izoelektroogniskowania bez immunoblottingu. Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch rodzajów żeli maksymalnie dla 4 pacjentów (90% badań) oraz maksymalnie dla 9 pacjentów (10% badań) (potwierdzenie na podstawie dokumentów, o których mowa w rozdziale VI pkt 1 ppkt 5) SIWZ)”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1A-15 do SIWZ – wymaganych warunkach granicznych dla zadania nr 15, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

W oparciu o art. 12a ust. 2 pkt 1 ustawy Pzp Zamawiający przedłuża termin składania ofert, a tym samym termin ich otwarcia w poniższy sposób:

- **termin składania ofert** – z 25.03.2019r., do godz. 08:00 na **01.04.2019r., do godz. 08:00,**
- **otwarcie ofert** – z 25.03.2019r. o godz. 09:30 na **01.04.2019r. o godz. 09:00.**

W odniesieniu do powyższego zmianie ulegają zapisy w:

➤ **rozdziale XI SIWZ, gdzie pkt 3 i 4 otrzymują brzmienie:**

„3. Termin składania ofert:

1) Oferty należy składać **do dnia 01.04.2019r., do godz. 08:00.**

2) Za termin złożenia oferty uważa się termin jej dotarcia do Zamawiającego.

4. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 01.04.2019r. o godz. 09:00 w siedzibie Zamawiającego w Sekcji Zamówień Publicznych, w budynku przy ul. Broniewskiego 2, II piętro, pokój nr 328”.

**DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w Szczecinie**

Małgorzata Usielska