



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY**

71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4  
Centrala tel.: (91) 813 90 00, fax.: (91) 813 90 09  
Strona internetowa: [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl)  
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274  
PKO BP S.A. 40 1020 4795 0000 9102 0302 3025



**Nasz znak:**  
**NZ/220/8/W2/2016**

**Data:**  
**25.03.2016r.**

**WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: NZ/220/8/2016 pn.: Dostawa odczynników 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 2015r., poz. 2164), Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony 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**

**Dotyczy wzoru umowy**

1. Par. 1 ust. 3.3. Czy Zamawiający zgodzi się na przesunięcie dostawy, instalacji i uruchomienia przedmiotu dzierżawy do 21 od dnia zawarcia umowy?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

2. Par. 1 ust. 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Par. 1 ust. 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu w brzmieniu: „Skorzystanie przez Zamawiającego z ww. uprawnienia wyłącza możliwość naliczenia kar umownych z tytułu zwłoki w dostawie zamówienia za dni po dacie dostarczenia towaru przez inny podmiot.”?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

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

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

5. Par. 3 ust. 9 i 12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

6. Par. 3 ust. 11. Czy Zamawiający dopuszcza zmianę zapisu na: "W przypadku wykonania 3 wymiany tego samego podzespołu (nie dotyczy części zużywalnych), Wykonawca zobowiązany jest (...)”?



**Dyrektor  
SPWSZ**  
(91) 813 9010

**z-ca Dyrektora  
ds. Ekon. – Adm.**  
(091) 813 9010

**z-ca Dyrektora  
ds. Lecznictwa**  
(091) 813 9010

**Pielęgniarka  
Naczelna**  
(091) 813 9016

**Główny  
Księgowy**  
(091) 813 9015

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

7. Par. 4 ust. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu w brzmieniu: „Skorzystanie przez Zamawiającego z ww. uprawnienia wyłącza możliwość naliczenia kar umownych z tytułu zwłoki w dostawie zamówienia za dni po dacie dostarczenia towaru przez inny podmiot.”?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

8. Par. 4 ust. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

9. Par. 4 ust. 5. Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. niezrealizowanej części umowy.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

10. Par. 4. Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

11. Par. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu o brzmieniu: „Całkowita wartość kar umownych nie może przekraczać 20% wartości brutto umowy.”?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

12. Par. 6 ust. 3. 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.**

13. Czy na podstawie art. 31 ustawy z 29 sierpnia 1997r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014r., poz. 1182 ze zm.) - Zamawiający - jako administrator danych osobowych, które mogą znajdować się na aparatach będących przedmiotem zamówienia i do których w związku z prawidłową realizacją obowiązków wynikających z umowy o udzielenie zamówienia publicznego, tj. przyłączenie do sieci, dokonywanie przeglądów, świadczenie usług serwisowych może mieć dostęp Wykonawca, wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? Dostęp do danych osobowych wynikający z realizacji obowiązków zawartych w umowie stanowi przetwarzanie danych osobowych w rozumieniu ustawy z 29 sierpnia 1997r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014r., poz. 1182 ze zm.). Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta zostałaby z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgody na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych w zadaniach, w których przedmiotem umowy, oprócz dostawy odczynników, jest dzierżawa analizatorów, tj. w zadaniu nr 1-3, 6, 8, 9, 11, 12 i 17. Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zostanie zawarta zgodnie ze wzorem Zamawiającego, stanowiącym załącznik nr 4 do umowy głównej, której projekt stanowi załącznik nr 5 do SIWZ. Dodatkowo, Zamawiający wprowadza zobowiązanie do zachowania w tajemnicy informacji poufnych zgodnie ze wzorem, stanowiącym załącznik nr 5 do umowy głównej, której projekt stanowi załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych, stanowiąca załącznik nr 4 do umowy głównej, została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

**Zobowiązanie do zachowania w tajemnicy informacji poufnych, stanowiące załącznik nr 5 do umowy głównej, zostało zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

Powyższe zmiany, tj. dodanie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych, jako załącznika nr 4 do umowy głównej oraz zobowiązania do zachowania w tajemnicy informacji poufnych, jako załącznika nr 5 do umowy głównej, zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.

#### **Dotyczy załącznika nr 1 do SIWZ – zadanie nr 17**

14. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisu na: „Przeciwciała mono- i poliklonalne oraz odczynniki do badań immunohistochemicznych wraz z dzierżawą aparatu”?

UZASADNIENIE: Na rynku nie są dostępne wszystkie wymienione przeciwciała w wersji monoklinalnej.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia nazwę zadania nr 17 z: „Przeciwciała monoklonalne i odczynniki do badań immunohistochemicznych wraz z dzierżawą aparatu” na: „Przeciwciała monoklonalne i poliklonalne oraz odczynniki do badań immunohistochemicznych wraz z dzierżawą aparatu”.**

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1 do SIWZ – szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.

#### **Dotyczy załącznika nr 1 do SIWZ – zadanie nr 17 - detekcja**

15. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na możliwość dopasowania przez Wykonawcę ilości odczynników detekcji do faktycznego zapotrzebowania Zamawiającego. Ilości detekcji podane przez Zamawiającego nie są ilościami, które wystarczą na wykonanie 6000 oznaczeń.

**Odp.: W związku z powyższym, Zamawiający zmienia szczegółowy opis przedmiotu zamówienia w zakresie zadania nr 17, tj. zmienia nazwę wyrobu i ilość testów w pozycji 17 z: „HER2 szkiełka kontrolne – 60 testów” na: „Amacr – 150 testów”, wykreśla pozycje od 39 do 50, wykreśla zapis znajdujący się pod tabelą: „Pozostałe odczynniki i materiały niezbędne do wykonania 6000 oznaczeń immunohistochemicznych”, wykreśla tabelę: „Detekcja” i dodaje pod tabelą zapis: „Wykonawca w ofercie asortymentowo-cenowej zobowiązany jest wycenić wszystkie dodatkowe odczynniki i akcesoria niezbędne do wykonania zadań w poz. 1-38”.**

Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1 do SIWZ – szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.

#### **Dotyczy załącznika nr 1A do SIWZ – zadanie nr 17 – pkt 3**

16. Czy Zamawiający wymaga wykonania pełnego barwienia od momentu deparafinizacji do barwienia tkanki na pokładzie jednego aparatu?

**Odp.: Zamawiający wymaga powyższego.**

#### **Dotyczy załącznika nr 1B do SIWZ – zadanie nr 17 – pkt 1**

17. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę parametru oceny na: „termin realizacji dostawy odczynników”.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ – par. 1 – pkt 3.3**

18. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisu na: „Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć, zainstalować i uruchomić przedmiot dzierżawy w ciągu 15 dni roboczych od daty zawarcia umowy na podstawie protokołu zdawczo-odbiorczego, w miejscu wskazanym przez Zamawiającego w Zakładzie Patomorfologii.”

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ – par. 3 – pkt 7 – zadanie nr 17**

19. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisu na: „Wykonawca ma obowiązek zapewnić obsługę serwisową w dni robocze w godzinach 8-16.”

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ – par. 3 – pkt 8 – zadanie nr 17**

20. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisu na: „Interwencja serwisu na zgłoszenie awarii (przyjazd do Zamawiającego pracownika serwisu i naprawa) do 3 dni roboczych od momentu potwierdzenia przyjęcia zgłoszenia awarii przez autoryzowany serwis producenta urządzenia (telefonicznie, faksem, drogą elektroniczną)..”

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy załącznika nr 1A-6 do SIWZ – zadanie nr 6**

21. Dotyczy punktu 3 tabeli: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie punktu 3 tabeli, czy zapis dotyczy wszystkich oznaczeń z wyłączeniem oznaczenia CMV DNA ilościowo z PMR, moczu, ślinie. Zgodnie z Załącznikiem 1, Zadanie 6 punkt 6 tabeli Zamawiający wymaga zestawu do manualnej izolacji dla oznaczenia CMV DNA ilościowo z PMR, moczu, ślinie.

**Odp.: Zamawiający informuje, że zapis w punkcie 3 warunków granicznych do zadania nr 6 należy odnieść do punktu 1, 2, 3, 4 i 5 tabeli asortymentu „Dostawa odczynników i akcesoriów wraz z dzierżawą sprzętu do Pracowni Biologii Molekularnej”.**

22. Dotyczy punktu 5 tabeli: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie punktu 5 tabeli, czy zapis dotyczy wszystkich oznaczeń z wyłączeniem oznaczenia CMV DNA ilościowo z PMR, moczu, ślinie.

**Odp.: Zamawiający informuje, że zapis w punkcie 5 warunków granicznych do zadania nr 6 należy odnieść do punktu 1, 2, 3, 4 i 5 tabeli asortymentu „Dostawa odczynników i akcesoriów wraz z dzierżawą sprzętu do Pracowni Biologii Molekularnej”.**

23. Dotyczy punktu 6 tabeli: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie punktu 6 tabeli, czy zapis dotyczy wszystkich oznaczeń z wyłączeniem oznaczenia CMV DNA ilościowo z PMR, moczu, ślinie.

**Odp.: Zamawiający informuje, że zapis w punkcie 6 warunków granicznych do zadania nr 6 należy odnieść do punktu 1, 2, 3, 4 i 5 tabeli asortymentu „Dostawa odczynników i akcesoriów wraz z dzierżawą sprzętu do Pracowni Biologii Molekularnej”.**

24. Dotyczy punktu 8 tabeli: Czy Zamawiający dopuszcza testy nie zawierające kalibratorów w przypadku, kiedy oferowane odczynniki są kalibrowane w trakcie produkcji i nie wymagają kalibracji w laboratorium.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga kalibracji lub rekalkibracji oraz doliczenia odpowiedniej ilości kalibratorów.**

25. Dotyczy punktu 12 tabeli: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie odczynników z minimalnym terminem ważności 3 miesiące.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

26. Dotyczy punktu 17 tabeli: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na niedoliczenie testów potrzebnych na wykonanie kalibracji w przypadku, gdy zaoferowany aparat i odczynniki nie wymaga kalibracji.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

27. Dotyczy punktu 18 tabeli: Czy Zamawiający wyraża zgodę na niedoliczanie dodatkowych odczynników do przeprowadzania testów kontaminacji pomieszczeń, jeśli nie są one wymagane oraz nie są zalecane w instrukcji użytkowania oferowanych testów i aparatów?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

28. Dotyczy punktu 22 tabeli: Czy Zamawiający dopuści dowolną liczbę serii odczynnika, w przypadku zaoferowania odczynników nie wymagających kalibracji.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

29. Dotyczy punktu 25 tabeli: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu: „Maksymalnie 48 godzin od poniedziałku do piątku” na zapis „Maksymalnie 72 godziny od poniedziałku do piątku” oraz zapisu: „maksymalnie 24 godziny w trybie „CITO” od poniedziałku do piątku” na „maksymalnie 48 godzin w trybie „CITO” od poniedziałku do piątku”.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę i nanosi przedmiotową zmianę w pkt 25 Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-6 do SIWZ (do zadania nr 6) oraz w § 1 ust. 3 i ust. 3.1 oraz w § 4 ust. 2 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1A-6 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 6 oraz w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

30. Dotyczy punktu 32 tabeli: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie nazwy Laboratoryjnego Systemu Informatycznego, który stosowany jest aktualnie w Laboratorium.

**Odp.: Zamawiający informuje, że jest to system informatyczny Infomedica firmy Asseco Poland S.A.**

#### **Dotyczy pkt 16 – zadanie nr 6**

31. Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek w przypadku awarii sprzętu czas reakcji serwisu 24 godziny, naprawa w ciągu 24 godzin w dni robocze?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

#### **ZESTAW 2**

#### **Dotyczy załącznika nr 1A-17 – Parametrów eksploatacyjno – granicznych aparatu do barwień**

1. Poz. 3. Prosimy o usunięcie wymogu możliwości wykonywania barwień podwójnych i barwień metodami hybrydyzacji in situ. W formularzu asortymentowo-cenowym nie został wymieniony żaden odczynnik do barwień podwójnych ani do hybrydyzacji in situ, więc ani barwienia podwójne, ani barwienia metodami hybrydyzacji in situ nie są przedmiotem niniejszego postępowania. Wg ustawodawcy wymagania muszą być opisywane zgodnie z przedmiotem zamówienia.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Przedmiotowe zamówienie będzie wykonywane przez 36 miesięcy, a wyrażenie zgody przez Zamawiającego wiązałoby się z blokadą rozwoju Zakładu Patomorfologii.**

2. Poz. 7. Prosimy o usunięcie zapisu dotyczącego aparatu bezigłowego. Technologia bezigłowego barwienia IHC została opatentowana przez firmę Roche/Ventana. Aparaty innych producentów, powszechnie stosowane na całym świecie, stosujące inne rozwiązania technologiczne, dają równie wiarygodne wyniki, jak aparaty firmy Roche, co potwierdzają wyniki zewnętrznych programów kontroli jakości tj. np. UK NEQUAS lub NordiQC. Obecny zapis faworyzuje firmę Roche, która jako jedyna może złożyć ważną ofertę.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający planuje pracę na sprzęcie nowej generacji w systemie bezigłowym, co gwarantuje niższe zużycie odczynników i nakrapianie bez możliwości zabrudzeń próbek.**

3. Poz. 15. Prosimy o zmianę zapisu dotyczącego odpadów nie wymagających neutralizacji. Ten zapis jednoznacznie wskazuje na firmę Roche, której aparaty jako jedyne na rynku nie posiadają ekologicznej funkcji segregacji odpadów płynnych na szkodliwe (DAB) i nieszkodliwe (odpady wodne), a

firma Roche zaleca ich wylewanie do kanalizacji miejskiej, skąd po oczyszczaniu w oczyszczalni ścieków trafiają do nas w postaci wody pitnej.

Wszystkie dostępne na polskim rynku aparaty do barwień immunohistochemicznych różnych producentów tj. np.: Dako, Leica, Thermo, w trosce o zdrowie ludzi i zwierząt oraz środowisko naturalne posiadają funkcję segregacji odpadów płynnych na szkodliwe i nieszkodliwe, pozwalające na bezpieczną utylizację DAB, bez ryzyka dla ludzi, zwierząt oraz środowiska naturalnego. Prosimy o zmianę zapisu na: Odpady nie wymagające utylizacji lub w przypadku aparatu posiadającego funkcję utylizacji odpadów profesjonalna utylizacja na koszt Wykonawcy.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający z uwagi na brak miejsca na przechowywanie odpadów, planuje zakup aparatu, w którym odpady nie wymagają neutralizacji.**

#### **Dotyczy załącznika nr 1 – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia – część 17**

4. Prosimy o wyjaśnienie, czy wymienione odczynniki mają być wykorzystywane do diagnostyki in vitro i posiadać stosowne certyfikaty dokumentujące takie przeznaczenie?

**Odp.: Zamawiający potwierdza powyższe.**

5. Prosimy o określenie terminu ważności odczynników, tak aby można było precyzyjnie oszacować wartość oferty.

**Odp.: Zamawiający wymaga terminu ważności odczynników nie krótszego niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy. Przedmiotowy wymóg zostaje dodany jako pkt 18 Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-17 do SIWZ (do zadania nr 17).**

**Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1A-17 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 17, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

#### **Dotyczy poz. 23 i 17**

6. Czy Zamawiający miał na myśli przeciwciała oznaczania Her-2 przeznaczone do typowania pacjentów z rakiem sutka i żołądka do leczenia lekami opartymi o ekspresję białka Her-2 i posiadającym stosowne certyfikaty zaświadczające o takim przeznaczeniu?

**Odp.: Zamawiający potwierdza powyższe. Zamawiający zaznacza, że odpowiadając na pytanie 15 w zestawie 1 zmienił nazwę wyrobu i ilość testów w pozycji 17 z: „HER2 szkiełka kontrolne – 60 testów” na: „Amacr – 150 testów”.**

**Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1 do SIWZ – szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

7. Prosimy o dopuszczenie kompletnego zestawu farmakodiagnostycznego do oznaczania ekspresji Her-2 w raku sutka i żołądka, zawierającego zarówno przeciwciała jak i wszystkie niezbędne odczynniki oraz szkiełka kontrolne.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

8. Prosimy o wydzielenie zestawu do oznaczania Her-2 do odrębnej tabeli i umożliwienie odrębnej wyceny. Zestaw farmakodiagnostyczny posiada własne bufor, system detekcji, barwniki i kontrole i jego ceny nie można wliczyć w cenę zestawu detekcji przeznaczonego do pozostałych barwień IHC.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Dotyczy poz. 39-49**

9. W pozycjach od 39-48 wymienione zostały dyspensery. Dyspenserów wymagają jedynie aparaty firmy Roche. W tabeli wymieniono tylko 1 dyspenser o pojemności 150 testów i 8 dyspenserów o pojemności 50

testów na 3 lata! Odczynniki umieszczone w dyspenserach to przeciwciała innych producentów, których termin ważności jest nie dłuższy niż 12 miesięcy. Skąd więc wiadomo, że wymagana ilość będzie wystarczająca na 36 miesięcy? Prosimy o precyzyjne określenie ilości przeciwciał innych producentów, dla których będą wymagane dyspensery w ciągu 36 miesięcy. W aparatach innych firm dla odczynników innych producentów stosuje się butelki o różnych pojemnościach. Prosimy o dopuszczenie możliwości dostarczenia butelek o różnych pojemnościach wraz z każdorazową dostawą zestawu wizualizacyjnego.

**Odp.: Zamawiający informuje, że odpowiadając na pytanie 15 w zestawie 1 zmienił szczegółowy opis przedmiotu zamówienia w zakresie zadania nr 17, tj. m.in. wykreślił pozycje od 39 do 50, wykreślił zapis znajdujący się pod tabelą: „Pozostałe odczynniki i materiały niezbędne do wykonania 6000 oznaczeń immunohistochemicznych”, wykreślił tabelę: „Detekcja” i dodał pod tabelą zapis: „Wykonawca w ofercie asortymentowo-cenowej zobowiązany jest wycenić wszystkie dodatkowe odczynniki i akcesoria niezbędne do wykonania zadań w poz. 1-38”.**

Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1 do SIWZ – szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.

### **ZESTAW 3**

**Dotyczy zadania nr 2.1. Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie posiewu krwi i płynów ustrojowych metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora; wymogi graniczne dotyczące podłoża do analizatora do posiewu krwi i płynów ustrojowych, pkt 8 Proponowane podłoża tlenowe i beztlenowe muszą zawierać w swoim składzie neutralizator antybiotyków – potwierdzenie na podstawie ulotki producenta:**

1.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość dopuszczenia do pozytywnej oceny butelek, w których neutralizacja antybiotyków oparta jest o system rozcieńczeń. W aparatach do posiewu krwi system detekcji oraz sposób neutralizacji antybiotyków jest indywidualnym patentem producenta, który ma zapewnić jak największy odzysk oraz ma neutralizować czynniki mogące hamować wzrost drobnoustrojów.

Dopuszczenie do pozytywnej oceny zastosowanego w butelkach producenta systemu rozcieńczeń, zapewni neutralizację antybiotyków oraz białych krwinek.

Oferowane pożywki w butelkach nie wymagają stosowania neutralizator antybiotyków, ponieważ zapewniają możliwie największy stopień rozcieńczenia (dziewięćset krotny stopień rozcieńczenia w przypadku minimalnej objętości próbki) oraz są zwalidowane dla pacjentów dorosłych i dzieci w trakcie antybiotykoterapii.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do pozytywnej oceny zastosowanego w butelkach producenta systemu rozcieńczeń, zapewniającego maksymalną neutralizację antybiotyków oraz białych krwinek.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 2.1. Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie posiewu krwi i płynów ustrojowych metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora; wymogi graniczne dotyczące podłoża do analizatora do posiewu krwi i płynów ustrojowych, pkt 12 wymagana objętość podłoża dla dorosłych: do 50ml, pediatryczne do 30ml:**

2. Czy Zamawiający dopuści objętość podłoża 40ml dla butelek pediatrycznych?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 2.1. Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie posiewu krwi i płynów ustrojowych metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora; Wymogi graniczne dotyczące analizatora do posiewu krwi i płynów ustrojowych, pkt 20 analizator fabrycznie nowy /wszystkie jego moduły i elementy/ rok produkcji 2015 lub 2016 w najnowszej wersji technologicznej ostatnio wprowadzonej na rynek zawierający 300-400 miejsc inkubacyjno-pomiarowych wyposażony w zewnętrzne urządzenie zasilania awaryjnego UPS (minimum 30 min.):**

3. Czy Zamawiający dopuści analizator 240 miejscowy i dwa takie analizatory?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy zadania nr 2.1. Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie posiewu krwi i płynów ustrojowych metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora; Wymogi graniczne dotyczące analizatora do posiewu krwi i płynów ustrojowych, pkt.32 oprogramowanie analizatora w języku polskim umożliwiające szybkie wprowadzanie danych pacjenta i próby badanej:**

4. Czy Zamawiający dopuści oprogramowanie w wersji graficznej, umożliwiające intuicyjną pracę z analizatorem?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 2.1. Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie posiewu krwi i płynów ustrojowych metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora; Wymogi graniczne dotyczące analizatora do posiewu krwi i płynów ustrojowych, pkt 42:**

5. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie nazwy systemu sieciowego laboratorium (LSI) w celu wyliczenia kosztów podpięcia analizatora.

**Odp.: Zamawiający informuje, że jest to system informatyczny Infomedica firmy Asseco Poland S.A.**

**Dotyczy zadania nr 2.1. Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie posiewu krwi i płynów ustrojowych metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora; Wymogi graniczne dotyczące analizatora do posiewu krwi i płynów ustrojowych:**

6. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie zadania nr 2.1 z zadania nr 2 i przyłączenie go do zadania nr 1, w którym również zawarte jest zadanie dotyczące metody automatycznej z dzierżawą analizatora. Takie wydzielenie umożliwi przystąpienie do pozostałych zadań innym oferentom.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

7. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2.2, pozycji 1 dopuszcza wielkość opakowania 50 szt. w przeliczeniu na wymagana ilość?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

8. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2.2, pozycji 2 dopuszcza wielkość opakowania 50 szt. w przeliczeniu na wymagana ilość?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

9. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2.2, pozycji 10 dopuszcza wielkość opakowania 60 testów w przeliczeniu na wymaganą ilość?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

10. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2.2, pozycji 22 dopuszcza wielkość opakowania 5 testów w przeliczeniu na wymaganą ilość?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

11. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2.6 pozycji 5 dopuszcza 30 testów w opakowaniu?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe w przeliczeniu na wymaganą ilość.**

12. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2.7 dopuszcza szczepy wzorcowe z maksymalnie z 4 pasażu?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza max. 2 pasaż.**

13. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2.7 pozycji 10 dopuszcza szczep *Klebsiella pneumoniae* NCTC 13438?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

14. Czy zamawiający w zadaniu nr 2.8 pozycjach 52, 53 oraz 54 dopuszcza krążki pochodzące od innego producenta?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

15. Czy w zadaniu nr 2.8 pozycji 27 nie doszło do pomyłki i nie powinno być zamiast Lewofloksacyna 10 µg - Lewofloksacyna 5 µg?

**Odp.: Zamawiający potwierdza powyższe i zmienia w zadaniu nr 2 w części 2.8 (Dostawa krążków z antybiotykiem) w pozycji 27 nazwę odczynnika z: „Lewofloksacyna 10 µg” na: „Lewofloksacyna 5 µg”.**

**Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1 do SIWZ – szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

**Dotyczy zadania nr 2.9 Dostawa podłoży płynnych oraz skosów w probówkach, pkt 1:**

16. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie dokładnej nazwy wymaganego podłoża.

**Odp.: Zamawiający informuje, że jest Meningomedium – płynne, wzbogacone podłoże do posiewu PMR.**

17. Czy Zamawiający w zadaniu 2.9 pozycji 1 dopuszcza podłoże w butelce o objętości 80ml przeznaczone do posiewu krwi, które jednocześnie posiada wskaźnik wzrostu przeznaczony do odzyskiwania mikroorganizmów (skład podłoża sprzyja wzrostowi organizmów tlenowych, beztlenowych i mikroaerofilnych)? Podłoże zwalidowane jest na minimalną ilość próbki 0,5ml.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

18. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2.9 pozycji 2 dopuści probówki zawierające 8ml podłoża?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

19. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2.9 pozycji 3 dopuści probówki zawierające 3ml podłoża?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

20. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2.9 pozycji 4 dopuści probówki zawierające 10ml podłoża?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

21. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2.9 pozycji 5 dopuści probówki zawierające 10ml podłoża?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

22. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2.9 pozycji 6 dopuści probówki zawierające 3ml podłoża?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

23. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2.9 pozycji 7 dopuści fiołki o podanych wymiarach zawierające 4ml NaCl?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Dotyczy zadania nr 2.10. Dostawa akcesoriów laboratoryjnych**

24. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie zadania nr 2.10 z zadania nr 2. Takie wydzielenie umożliwi przystąpienie innym oferentom do pozostałych zadań.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **ZESTAW 4**

### **Dotyczy SIWZ**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie części nr 1.2. Dostawa podłoży bakteriologicznych - gotowych do użytku na płytkach Petriego przeznaczonych do hodowli drobnoustrojów z zadania nr 1 i utworzy dla niej oddzielny pakiet? Wydzielenie umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców i znacznie zwiększy konkurencyjność cen.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie części nr 2.4. Dostawa odczynników do diagnostyki serologicznej Salmonelli i Shigelli z zadania nr 2 i utworzy dla niej oddzielny pakiet? Wydzielenie umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców i znacznie zwiększy konkurencyjność cen.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie części nr 2.9. Dostawa podłoży płynnych oraz skosów w probówkach z zadania nr 2 i utworzy dla niej oddzielny pakiet? Wydzielenie umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców i znacznie zwiększy konkurencyjność cen.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty ulotek informacyjnych ze zdjęciami jedynie dla podłoży chromogennych, natomiast dla pozostałych podłoży ulotek informacyjnych bez zdjęć podłoży?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### **Dotyczy załącznika nr 1A-1 do SIWZ dla zadania nr 1.2 – wymogi graniczne**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by producent nie dostarczał certyfikatów kontroli jakości podłoży mikrobiologicznych z każdą partią produktów, lecz udostępnił je na swojej stronie www, gdzie są łatwo dostępne?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

6. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podawania na certyfikacie kontroli jakości daty przeprowadzonej kontroli?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 1, 5, 6, 16, 17, 21, 25 i 27 podłoży z 5-tygodniowym terminem ważności licząc od daty dostawy?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 22, 29, 31 podłoża z 4-tygodniowym terminem ważności licząc od daty dostawy?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody w pozycji 22 i 29, a w pozycji 31 dopuszcza podłoża z terminem ważności min. 4-6 tyg. od daty dostawy do laboratorium.**

### **Dotyczy załącznika nr 1A-1 do SIWZ dla zadania nr 2.9 – wymogi graniczne**

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by producent nie dostarczał certyfikatów kontroli jakości podłoży mikrobiologicznych z każdą partią produktów, lecz udostępnił je na swojej stronie www, gdzie są łatwo dostępne?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

10. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podawania na certyfikacie kontroli jakości daty przeprowadzonej kontroli?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Dotyczy projektu umowy**

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy odczynników dla zadania nr 1, 2 z 48 godzin roboczych na 5 dni roboczych?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę i nanosi przedmiotową zmianę w pkt 46 części 1.1. Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-1 do SIWZ (do zadania nr 1) i w pkt 41 części 2.1. Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-2 do SIWZ (do zadania nr 2) oraz w § 1 ust. 3 i w § 4 ust. 2 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1A-1 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 1, w poprawionym załączniku nr 1A-2 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 2 oraz w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy odczynników dla zadania nr 1, 2 z 48 godzin roboczych na 3 dni roboczych?

**Odp.: Zamawiający, odpowiadając na pytanie 11 w zestawie 4 wyraził zgodę na zmianę terminu dostawy odczynników w zadaniu nr 1 i 2 z 48 godzin roboczych na 5 dni roboczych i naniósł przedmiotową zmianę w pkt 46 części 1.1. Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-1 do SIWZ (do zadania nr 1) i w pkt 41 części 2.1. Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-2 do SIWZ (do zadania nr 2) oraz w § 1 ust. 3 i w § 4 ust. 2 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1A-1 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 1, w poprawionym załączniku nr 1A-2 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 2 oraz w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych za nieterminową realizację zamówienia ze 100 zł do 10 zł za każdy dzień zwłoki oraz w przypadku zamówień typu „cito” ze 100 zł do 10 zł za każdą rozpoczętą godzinę?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z umowy, z zapisu mówiącego o tym, że w przypadku, gdy Zamawiający z winy Wykonawcy dokona zakupu interwencyjnego niezrealizowanego przedmiotu zamówienia, obciąży Wykonawcę różnicą ceny towaru powiększoną o 20% ale nie niższą niż 200 zł? Dla Wykonawcy wystarczającą karą finansową jest konieczność pokrycia różnicy cen wynikającej z zakupu towaru u innego dostawcy, która jest znacznie wyższa od ceny zawartej w umowie. Opóźnienia w realizacji zamówienia w określonym terminie nie wynikają z celowego działania Wykonawcy, a spowodowane są innymi czynnikami.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę czasu wymiany wadliwego towaru z 24 godzin do 48 godzin w dni robocze? Większość Wykonawców dostarcza swoje produkty za pomocą firm kurierskich dlatego 48 godzin to minimalny czas jaki potrzebny jest na wymianę towaru?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę i nanosi przedmiotową zmianę w pkt 47 części 1.1. Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-1 do SIWZ (do zadania nr 1) i w pkt 42 części 2.1. Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-2 do SIWZ (do zadania nr 2) oraz w § 4 ust. 3 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1A-1 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 1, w poprawionym załączniku nr 1A-2 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 2 oraz w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary za brak reakcji na reklamację z 200 zł za każdy dzień/godzinę zwłoki na 20 zł za każdy dzień/ godzinę zwłoki. Wyznaczony przez Zamawiającego czas reakcji na reklamację jest zbyt krótki.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kary umownej w przypadku rozwiązania umowy z 2% całej wartości umowy na 2% niezrealizowanej wartości umowy?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **ZESTAW 5**

##### **Dotyczy zadania nr 9**

1. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie przez Zamawiającego, jakiego formatu szkiełek mikroskopowych oczekuje w pozycji nr 4 oraz 5 Mosaic Basic Profile 3 IIFT na żadaną ilość oznaczeń. Zamawiający w Załączniku nr 1A-9 do SIWZ w pozycji 4 wymaga, aby zaoferować szkiełka z 5 i 10 polami, natomiast w Załączniku nr 1 nie przypisał w pozycji 4 i 5 wymienionych ilości oznaczeń do żądanych formatów.

**Odp.: Zamawiający informuje, że w pozycji 4 wymaga 1200 szt. szkiełek z pięcioma polami, a w pozycji 5 wymaga 2700 szt. szkiełek z dziesięcioma polami.**

2. Czy ze względu na fakt, że oferowane w dzierżawę urządzenia w ramach zadania nr 9, nie wykazują wrażliwości na zmiany temperatury otoczenia oraz wilgotności w ich miejscu pracy, Zamawiający odstąpi od wymogu zapewnienia klimatyzacji? W przypadku zgody Zamawiającego, zwracamy się z prośbą o dodanie zapisu „JEŻELI DOTYCZY” w kolumnie „Warunki graniczne”, aby umożliwić prawidłowy zapis odnośnie spełniania wymagań w kolumnie „Potwierdzenie wymaganych warunków: TAK / NIE”.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza urządzenie nie wymagające klimatyzacji – zgodnie z odpowiedzią na pytanie.**

#### **ZESTAW 6**

##### **Dotyczy załącznika nr 1A-13 do SIWZ do zadania nr 13 – pkt 1**

1. Firma Radiometer jest wyłącznym dostawcą odczynników oraz materiałów zużywalnych do analizatora ABL 90 FLEX będącego własnością SPWSZ w Szczecinie i nie posiada w swojej ofercie pakietu odczynnikowego pozwalającego wykonać min. 900 oznaczeń. Prosimy o informację, czy Zamawiający dopuści pakiet odczynnikowy zawierający ok. 680 cykli /badania pacjentów, kalibracje, kontrole/?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy załącznika nr 1 do SIWZ do zadania nr 13**

2. Zamawiający wyspecyfikował 36 sztuk pakietu odczynnikowego, a jednocześnie 36 kaset sensorowych SC 900/30 BG/LYT/MET/OXY + QC. 36 Pakietów odczynnikowych nie pozwoli obsłużyć w pełni 36 kaset SC 900/30 BG/LYT/MET/OXY + QC. Prosimy o informację, czy ilość pakietów odczynnikowych należy skalkulować tak, aby w pełni obsłużyły 36 kaset sensorowych SC 900/30 BG/LYT/MET/OXY + QC, czy należy skalkulować dokładnie tyle ile wyspecyfikował Zamawiający?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy załącznika nr 1A-13 do SIWZ do zadania nr 13 – pkt 4**

3. Prosimy o informację, czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby po uwzględnieniu reklamacji Wykonawca wykonał korektę faktury uwzględniającą niewykorzystaną część (niewykorzystane testy z kasety sensorowej, niewykorzystane cykle z pakietu odczynnikowego, itp.) reklamowanego produktu?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę, aby w przypadku reklamacji produktu, wynikającej z niewykorzystania testów lub cykli, został dostarczony produkt reklamowany z rozliczeniem procentowym zgodnie z ilością reklamowanych testów.**

4. Prosimy o informację, czy w zadaniu nr 13 Zamawiający wymaga, aby wykonawca w ramach zadania dostarczył i zainstalował na wskazanym przez Zamawiającego komputerze program do zdalnego nadzoru (z poziomu laboratorium) nad analizatorem ABL 90 FLEX będącym własnością SPWSZ w Szczecinie?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.**

**Dotyczy załącznika nr 1A-13 do SIWZ do zadania nr 13 – pkt 6**

5. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu: „Termin realizacji dostawy od wpłynięcia zamówienia: maksymalnie 5 dni roboczych maksymalnie 24 godziny w trybie „CITO” od poniedziałku do piątku” na: „Termin realizacji dostawy od wpłynięcia zamówienia: maksymalnie 5 dni roboczych maksymalnie 24 godziny w trybie „CITO” od poniedziałku do piątku po wcześniejszym uzgodnieniu telefonicznym z Wykonawcą”.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ – projekt umowy – par. 5 (kary umowne) – ppkt 1**

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu: „karty umownej z 100,00 zł za każdy dzień/godzinę\* (\*za godzinę w przypadku dostaw „cito”)” na: „1,5% całkowitej wartości zamówienia za każdy dzień/godzinę\* (\*za godzinę w przypadku dostaw „cito”)”?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ – projekt umowy – par. 1 (przedmiot umowy) – ppkt 1**

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie faktury za dostarczony towar w dniu dostawy na wskazany przez niego adres mailowy lub dostarczanie towaru wraz z WZ potwierdzającą dostarczoną ilość odczynników bez podanej wartości?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ – projekt umowy – par. 1 (przedmiot umowy) – ppkt 6**

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 4 miesięcznego terminu ważności odczynników?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

## **ZESTAW 7**

### **Dotyczy zadania nr 4**

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

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

## **ZESTAW 8**

### **Dotyczy projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ**

#### **Dotyczy § 1 ust. 3 dla zadania nr 1 i 2**

1. Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówień do 5 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia. Prośbę swą motywujemy tym, że zadania, których prośba dotyczy składają z wielu grup asortymentowych, których według naszej wiedzy żadna firma funkcjonująca na rynku nie posiada w swojej ofercie w całym zakresie. Stąd realizacja zamówienia w ciągu 48 godzin może być niewykonalna.

**Odp.: Zamawiający, odpowiadając na pytanie 11 w zestawie 4 wyraził zgodę na zmianę terminu dostawy odczynników w zadaniu nr 1 i 2 z 48 godzin roboczych na 5 dni roboczych i naniósł przedmiotową zmianę w pkt 46 części 1.1. Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-1 do SIWZ (do zadania nr 1) i w pkt 41 części 2.1. Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-2 do SIWZ (do zadania nr 2) oraz w § 1 ust. 3 i w § 4 ust. 2 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1A-1 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 1, w poprawionym załączniku nr 1A-2 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 2 oraz w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

#### **Dotyczy § 1 ust. 3.1 dla zadania nr 1 i 2**

2. Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówień „cito” do 3 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia. Prośbę swą motywujemy tym, że zadania, których prośba dotyczy składają z wielu grup asortymentowych, których według naszej wiedzy żadna firma funkcjonująca na rynku nie posiada w swojej ofercie w całym zakresie. Stąd realizacja zamówienia w ciągu 48 godzin może być niewykonalna.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu realizacji zamówień „cito” w zadaniu nr 1 i 2 z 24 godzin roboczych na 48 godzin roboczych i nanosi przedmiotową zmianę w pkt 46 części 1.1. Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-1 do SIWZ (do zadania nr 1) i w pkt 41 części 2.1. Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-2 do SIWZ (do zadania nr 2) oraz w § 1 ust. 3.1 i w § 4 ust. 2 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1A-1 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 1, w poprawionym załączniku nr 1A-2 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 2 oraz w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

#### **Dotyczy § 1 ust. 3.2 dla zadania nr 1 i 2**

3. Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostarczenia, zainstalowania i uruchomienia do 21 dni roboczych od daty zawarcia umowy. Prośbę swą motywujemy tym, że zadania, których prośba dotyczy obejmują dostarczenie, zainstalowanie oraz uruchomienie oprócz analizatorów również sprzętu komputerowego oraz instalację odpowiedniego oprogramowania wraz podłączeniem do Laboratoryjnej Sieci Informatycznej. Zakres prac jest na tyle duży, że ich wykonanie w ciągu 10 dni od momentu podpisania umowy będzie bardzo trudne.

**Odp.: Zamawiający informuje, że w zadaniu nr 1 i 2, zgodnie z pkt 41 części 1.1. Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-1 do SIWZ (do zadania nr 1) i pkt 36 części 2.1. Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-2 do SIWZ (do zadania nr 2) przedmiotowy termin wynosi 21 dni kalendarzowych. Z uwagi na błędy w projekcie umowy, stanowiącym załącznik nr 5 do SIWZ, Zamawiający nanosi prawidłowe zapisy w § 1 w pierwotnym ust. 3.2 (po zmianie ust. 3.5) i pierwotnym ust. 3.6 (po zmianie ust. 3.5) projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

#### **Dotyczy § 1 ust. 8 dla zadania nr 1 i 2**

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu o następującej treści: *„Zmniejszenie ilości zakupionych odczynników nie może być większe 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 1 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.**

#### **Dotyczy § 4 ust. 1**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu dot. wysokości kar umownych w § 4 ust. 1 na następujący: „Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 2% wartości zamówionych, a nie dostarczonych produktów zł za każdy dzień/godzinę\* zwłoki. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać 50% wartości zamawianej partii towaru, ale nie może być niższa niż 10,00 zł.\* Za godzinę w przypadku dostaw „cito”.”

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Dotyczy § 4 ust. 2, 3, 4, 9**

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kar umownych z określeń kwotowych na % w stosunku do odpowiednio wartości niedostarczonych produktów lub wysokości miesięcznej dzierżawy? Należy zwrócić uwagę, że podane kary umowne przez Zamawiającego są abstrakcyjne i podlegają miarkowaniu przez Sąd, co narazi na dodatkowe koszty Zamawiającego w wyniku ewentualnego postępowania.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Dotyczy wzoru umowy**

7. W nawiązaniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy w sprawie zamówienia publicznego. Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie

dokonania właściwej wyceny asortymentu, w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw.

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

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamówienia dokonywane są zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.**

**Dotyczy szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia, stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ oraz wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A**

**Dotyczy zadania nr 1 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora mikrobiologicznego oraz autoklawu laboratoryjnego. Tabela testów Wersja B**

8. Zwracamy się do Zamawiającego o poprawienie omyłki pisarskiej, która nastąpiła w pozycji 1 (Testy do identyfikacji i lekowrażliwości bakterii tlenowych Gram ujemnych/Łączne) oraz w pozycji 4 (Testy identyfikacyjne i do lekowrażliwości dla bakterii tlenowych Gram dodatnich/Łączne). Zamawiający wyspecyfikował w pozycji 1 ilość 8000 testów łączonych, która odpowiada 16000 testów identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości drobnoustrojów Gram ujemnych. Prosimy o możliwość poprawienia omyłki i zmianę ilość testów na 4000 szt. co stanowi 8000 testów rozdzielnych. W pozycji 4 Zamawiający wyspecyfikował 2000 testów łączonych, które odpowiadają 4000 testów do identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości. Prosimy o możliwość poprawienia omyłki i zmianę ilości oferowanych testów na 1000 sztuk, która odpowiada 2000 badań rozdzielnych identyfikacji i ocen lekowrażliwości drobnoustrojów. Sumaryczna ilość zaoferowanych testów w tabeli pozwoli zatem wykonać 30700 testów w okresie obowiązywania umowy.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia w zadaniu nr 1 w części 1.1 Wersja B w pozycji 1 liczbę badań z: „8000” na: „4000”, a w pozycji 4 liczbę badań z: „2000” na: „1000”.**

**Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1 do SIWZ – szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

**Dotyczy zadania nr 1 - część 1.3 Dostawa testów do manualnej identyfikacji bakterii typu API wraz z odczynnikami**

9. Ze względu na wymóg zaoferowania testów „typu API” do manualnej identyfikacji drobnoustrojów co jest związane z innym konfekcjonowaniem testów oraz odczynników niezbędnych do przeprowadzenia badań za pomocą oferowanych zestawów diagnostycznych zwracamy się z prośbą o możliwość modyfikacji tabeli asortymentowo – cenowej w części „Odczynniki do testów” poz. 1 – 11 i wycenę bulionów oraz odczynników niezbędnych do wykonania testów z pozycji 1-5 wg metodyki oferowanych testów w ilości zapewniającej wykonanie wyspecyfikowanej ilości badań w okresie obowiązywania umowy.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 1.1 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora mikrobiologicznego oraz autoklawu laboratoryjnego. Wymogi graniczne dotyczące oferowanego analizatora mikrobiologicznego poz. 21. Analizator wyposażony w zewnętrzne urządzenie zasilania awaryjnego UPS (min. 30 minut)**

10. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora wyposażonego w UPS z systemem antyprzepięciowym 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.**

**Dotyczy zadania nr 1.1 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora mikrobiologicznego oraz autoklawu laboratoryjnego. Wymogi graniczne dotyczące oferowanego analizatora mikrobiologicznego poz. 28, 29, 31. Dotyczy oprogramowania obsługującego pracę analizatora**

11. Czy Zamawiający w punkcie tym ma na myśli zewnętrzne oprogramowanie zainstalowane na dodatkowym komputerze (jednostce centralnej), do którego będzie podłączony analizator? Oprogramowanie zewnętrzne do obsługi analizatora umożliwia jego bezpośrednią obsługę poprzez wprowadzania danych o badanych próbkach za pomocą czytnika kodów kreskowych, interpretacji oraz modyfikacji uzyskiwanych wyników badań identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości drobnoustrojów, a także mechanizmów oporności oraz prowadzenie analiz i statystyk epidemiologicznych wyników uzyskiwanych z analizatora mikrobiologicznego.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 1.1 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora mikrobiologicznego oraz autoklawu laboratoryjnego. Pkt 35. Podłączenie oferowanego analizatora do systemu Informatycznego Laboratorium (LIS)**

12. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane 2 dodatkowe stanowiska komputerowe służyły również do pracy w sieci LIS obsługi pracy analizatora oraz interpretacji wyników uzyskiwanych badań i były wyposażone w odpowiednią licencję oprogramowania systemu użytkowanego w laboratorium?

**Odp.: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Dotyczy zadania nr 1.1 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora mikrobiologicznego oraz autoklawu laboratoryjnego. Pkt 36 „W ramach dzierżawy należy zapewnić wydruki wyników badań na koszt Wykonawcy.”**

13. W związku z koniecznością szczegółowej wyceny przez poszczególnych Wykonawców ilości oferowanych materiałów zapewniających wydruki badań w okresie obowiązywania umowy zwracamy się z prośbą o określenie - ile dni w roku Zamawiający przewiduje na wydruki badań w ilości stron: A4 -100 oraz A5 - 200. Ze względu na fakt, iż laboratorium mikrobiologiczne wydaje najczęściej wynik w dni robocze, taka informacja pomogłaby precyzyjnie skalkulować koszty niezbędnych tonerów oraz pozostałych materiałów zużywalnych w tym papieru do wydruku badań?

**Odp.: Od poniedziałku do soboty (6 dni w tygodniu), bez niedziel i dni świątecznych.**

**Dotyczy zadania nr 1.1 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora mikrobiologicznego oraz autoklawu laboratoryjnego. Wymogi graniczne dotyczące półautomatycznej metody identyfikacji bakterii beztlenowych, wymagających i oznaczenia lekowrażliwości drożdżaków jako uzupełnienie metody automatycznej w analizatorze mikrobiologicznym wersja B pkt 49 Czytnik półautomatyczny, gotowy do wykonywania identyfikacji bakterii beztlenowych i wymagających w systemie całodobowym, fabrycznie nowy, rok produkcji 2015 lub 2016 w najnowszej wersji**

14. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania czytnika półautomatycznego, używanego nie starszego niż 3 lata w najnowszej wersji z pełną bezpłatną opieką serwisową w okresie obowiązywania umowy dzierżawy.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy zadania nr 1.1 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora mikrobiologicznego oraz autoklawu laboratoryjnego. Wymogi graniczne**

**dotyczące półautomatycznej metody identyfikacji bakterii beztlenowych, wymagających i oznaczenia lekowrażliwości drożdżaków jako uzupełnienie metody automatycznej w analizatorze mikrobiologicznym pkt 51 „Bezpłatna aktualizacja oprogramowania w języku polskim zgodnie z nowymi zleceniami EUCAST na koszt Wykonawcy przez cały okres umowy.”**

15. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania czytnika bez aktualizacji oprogramowania zgodnie z zaleceniami EUCAST. Oferowany analizator półautomatyczny będzie służył wyłącznie do identyfikacji drobnoustrojów beztlenowych oraz wymagających (*Neisseria*, *Haemophilus*) i nie będzie wykonywał oceny lekowrażliwości, dlatego też w przypadku jego oprogramowania nie ma możliwości aktualizacji zgodnie z aktualnymi wymaganiami EUCAST?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 1.2 Dostawa podłoży bakteriologicznych – gotowych do użytku na płytkach Petriego przeznaczonych do hodowli drobnoustrojów. Wymogi graniczne dotyczące płytek – należy wskazać odpowiednią stronę w ofercie. Pkt 11 Termin ważności dostarczonych podłoży minimum 6 tygodni licząc od daty dostawy do laboratorium**

16. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania podłoży gotowych na płytkach z terminem ważności min. 3-4 tygodni dla podłoży z krwią oraz 4-6 tygodni dla pozostałych podłoży hodowlanych?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza podłoża na płytkach zawierających krew z terminem ważności min. 4-6 tyg. od daty dostawy do laboratorium.**

**Dotyczy zadania nr 1.3 Dostawa testów do manualnej identyfikacji bakterii typu API wraz z odczynnikami. Wymogi graniczne dotyczące testów – należy wskazać odpowiednią stronę w ofercie. Pkt 4 Testy biochemiczne przeznaczone do identyfikacji bakterii wymagających z rodzaju: *Haemophilus*, *Neisseria* min. 13 cech biochemicznych, możliwy odczyt po 2 godzinach**

17. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania szybkich i wiarygodnych testów do identyfikacji drobnoustrojów z rodzaju *Haemophilus* i *Neisseria* opartych o 29 reakcji biochemicznych z możliwością odczytu po 4 godzinach inkubacji?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 1 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora mikrobiologicznego oraz autoklawu laboratoryjnego. Część 1.4 wymogi graniczne dotyczące testów. Poz. 25 Lewofloksacyna/steż 0,016-256**

18. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania paska Lewofloksacyny o stężeniu w zakresie 0,002-32. Pasek taki umożliwia precyzyjną ocenę lekowrażliwości drobnoustrojów wraz z podaniem wartości MIC.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 2 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie posiewu krwi i płynów ustrojowych metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora. Pkt 6 Suplement lub krew jako dodatek do posiania płynów ustrojowych lub materiałów o małej objętości na podłoża z neutralizatorem antybiotyków dla dorosłych wg ulotki producenta. 4000 badań**

19. Czy Zamawiający wymaga, aby suplement wzbogacający był dostępny dla Zamawiającego przez cały okres trwania umowy, co oznacza, że Zamawiający każdego dnia może zużyć odpowiednio otwartą fiolkę/butelkę z zaoferowanym suplementem i poszczególni Wykonawcy powinni tak zabezpieczyć ilość oferowanego suplementu wyceniając odpowiednią ilość fiolek/butelek na cały okres 36 miesięcznej umowy z uwzględnieniem jego terminu ważności i możliwości zużycia suplementu nawet w ciągu 1 dnia po otwarciu?

**Odp.: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Dotyczy zadania nr 2.1 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie posiewu krwi i płynów ustrojowych metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora. Wymogi graniczne dotyczące podłoża do analizatora do posiewu krwi i płynów ustrojowych. Pkt 12. Wymagana objętość podłoża dla dorosłych: do 50ml, pediatryczne do 30ml**

20. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania podłoża pediatrycznych o objętości do 40ml. 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 proporcja ilości pobranego materiału do objętości podłoża system umożliwi prawidłową hodowlę oraz detekcję drobnoustrojów w pobranym materiale?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 2.1 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie posiewu krwi i płynów ustrojowych metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora. Wymogi graniczne dotyczące analizatora do posiewu krwi i płynów ustrojowych. Pkt 20. „Analizator fabrycznie nowy /wszystkie jego moduły i elementy/ rok produkcji 2015 lub 2016 w najnowszej wersji technologicznej ostatnio wprowadzonej na rynek zawierający 300-400 miejsc inkubacyjno-pomiarowych wyposażony w zewnętrzne urządzenie zasilania awaryjnego UPS (minimum 30 min).”**

21. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania analizatora w najnowszej wersji technologicznej ostatnio wprowadzonej na rynek, nie starszego niż 3 lata z pełną bezpłatną gwarancją w okresie obowiązywania umowy dzierżawy?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy zadania nr 2.1 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie posiewu krwi i płynów ustrojowych metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora. Wymogi graniczne dotyczące analizatora do posiewu krwi i płynów ustrojowych. Pkt 20. „Analizator fabrycznie nowy /wszystkie jego moduły i elementy/ rok produkcji 2015 lub 2016 w najnowszej wersji technologicznej ostatnio wprowadzonej na rynek zawierający 300-400 miejsc inkubacyjno-pomiarowych wyposażony w zewnętrzne urządzenie zasilania awaryjnego UPS (minimum 30 min).”**

22. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora wyposażonego w UPS z systemem antyprzepięciowym 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 posiewu krwi oraz płynów ustrojowych posiadają wbudowany wewnętrzny system zabezpieczający ciągłość badanych próbek na okres min. 40-50 min w przypadku awarii sieci energetycznej.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 2.1 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie posiewu krwi i płynów ustrojowych metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora. Wymogi graniczne dotyczące analizatora do posiewu krwi i płynów ustrojowych. Pkt 32. Oprogramowanie analizatora w języku polskim umożliwiające szybkie wprowadzanie danych pacjenta i próby badanej**

23. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania analizatora z oprogramowaniem graficznym w formie ikon obrazkowych umożliwiającą prostą oraz intuicyjną obsługę analizatora za pomocą wbudowanego ekranu dotykowego służącego do komunikacji użytkownika z aparatem?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 2.1 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie posiewu krwi i płynów ustrojowych metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora. Pkt 44 „W ramach dzierżawy należy zapewnić wydruki wyników badań na koszt Wykonawcy.”**

24. W związku z koniecznością szczegółowej wyceny przez poszczególnych Wykonawców ilości oferowanych materiałów zapewniających wydruki badań w okresie obowiązywania umowy zwracamy się z prośbą o określenie - ile dni w roku Zamawiający przewiduje na wydruki badań w ilości stron: A4 -10 oraz A5 - 50. Ze względu na fakt, iż laboratorium mikrobiologiczne wydaje najczęściej wynik w dni robocze, taka informacja pomogłaby precyzyjnie skalkulować koszty niezbędnych tonerów oraz pozostałych materiałów zużywalnych w tym papieru do wydruku badań?

**Odp.: Od poniedziałku do soboty (6 dni w tygodniu), bez niedziel i dni świątecznych.**

**Dotyczy zadania nr 2 Część 2.8. Dostawa krążków z antybiotykami. Pozycja asortymentowa 53 oraz 54. Wymogi graniczne dotyczące krążków z antybiotykiem. Pkt 8 „Wszystkie krążki muszą pochodzić od jednego producenta”**

25. Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania krążków z pozycji 53 oraz 54 pochodzących od innego producenta. Są to krążki specjalistyczne do badania mechanizmów oporności, dlatego nie są produkowane przez większość czołowych producentów na rynku.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 2 Część 2.7. Dostawa szczepów wzorcowych. Pozycja asortymentowa: 10 Klebsiella pneumoniae CCUG 56233 oraz 11 Klebsiella pneumoniae NCTC 13442 oraz pkt wymogi graniczne dotyczące szczepów wzorcowych. Pkt 1 Wszystkie szczepy muszą pochodzić z pierwszego pasażu**

26. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania szczepów wzorcowych z pozycji 10 oraz 11 pochodzących z 2 lub 3 pasażu. Szczepy te nie są dostępne na polskim rynku w formie szczepów wzorcowych z pierwszego pasażu.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza max. 2 pasaż.**

**Dotyczy zadania nr 2 Część 2.7. Dostawa szczepów wzorcowych. Pkt 2 „Wymagany termin ważności odczynników minimum 12 miesięcy, licząc od daty dostawy do zamawiającego.”**

27. 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.**

**Dotyczy zadania nr 1 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora mikrobiologicznego oraz autoklawu laboratoryjnego. Załącznik nr 1 do 1.1 Składy antybiotykowe. Pałeczki Gram/-/ niefermentujące. Wymogi graniczne dotyczące testów: Pkt 16. Zestawy leków na testach do lekowrażliwości zgodne z aktualnym wykazem EUCAST**

28. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania testów do oceny lekowrażliwości w kierunku bakterii Gram ujemnych niefermentujących o szerokim składzie antybiotykowym (min. 20 leków na panelu testowym w 3-8 stężeniach) zgodnym z aktualnymi rekomendacjami Eucast, nie zawierające w składzie Netylmycyny oraz Ampicyliny/Sulbaktamu. Oferowane testy pozwalają na określenie lekowrażliwości drobnoustrojów na ponad 20 leków wraz z uwzględnieniem wartości MIC (od 3-6 stężeń dla danego leku) i posiadają dodatkowe leki służące do oceny lekowrażliwości dla drobnoustrojów Gram ujemnych - niefermentujących.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 1 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora mikrobiologicznego oraz autoklawu laboratoryjnego. Załącznik nr 1 do 1.1 Składy**

**antybiotykowe. Ziarniaki Gram/+ / Wymogi graniczne dotyczące testów: Pkt 16. Zestawy leków na testach do lekowrażliwości zgodne z aktualnym wykazem EUCAST**

29. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania testów do oceny lekowrażliwości w kierunku Ziarniaków Gram dodatnich o szerokim składzie antybiotykowym (min. 20 leków na panelu testowym w 3-8 stężeniach) zgodnym z aktualnymi rekomendacjami Eucast zawierających w składzie zamiast benzylpenicyliny – penicylinę oraz nie zawierających w składzie wysokiego stężenia Streptomycyny. Oferowane testy pozwalają na określenie lekowrażliwości Ziarniaków Gram dodatnich na ponad 20 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.**

**Dotyczy zadania nr 1 i 2 – wielkość i ilość opakowań**

30. Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania niektórych produktów, (dla których jest określona wielkość opakowania) w opakowaniach zawierających inną ilość niż określona przez Zamawiającego z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, tak aby zachować co najmniej taką ilość jaką wyspecyfikował Zamawiający.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe w zadaniu nr 2, części 2.2, 2.6 i 2.10.**

**Dotyczy zadania nr 1 Cz. 1.2 Dostawa podłoży bakteriologicznych. Podłoża bakteriologiczne suche gotowe do przygotowania. Poz. 44**

31. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania podłoża Schaedler broth dla beztlenowców/z heminą, wit. K, wyciągiem drożdżowym w opakowaniu po 100 g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wg zapotrzebowania wyspecyfikowanego Zamawiającego?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 2 Cz. 2.9 Dostawa podłoży płynnych oraz skosów w probówkach, pozycja 2 oraz 3**

32. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania w pozycji 2 oraz 3 podłoży płynnych z seleninem sodu oraz malonianem sodu w probówkach o objętości podłoża 8ml?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy części 2.10 - dostawa akcesoriów laboratoryjnych**

**Poz. 1**

33. Czy Zamawiający wymaga produkt sterylny, czy niesterylny?

**Odp.: Zamawiający wymaga produktu niesterylnego.**

**Poz. 3**

34. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania produktów o wskazanych wymiarach tj. 12x75mm i objętości do 4,5-5ml?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Poz. 8**

35. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania jałowych pęset, pakowanych pojedynczo, pęset o długości 115mm?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Poz. 10**

36. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania produktów o dł. 10cm?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Poz. 11**

37. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania produktów o grubości 1mm?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Poz. 15**

38. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania pipet regulowanych automatycznie w zakresie 20-200 mikrolitrów?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Poz. 26**

39. Zwracamy się z prośbą o wskazanie, z jakimi pipetami mają być kompatybilne wskazane w specyfikacji końcówki?

**Odp.: Zamawiający informuje, że wskazane końcówki mają być kompatybilne z pipetami zaproponowanymi przez Wykonawcę.**

**Dotyczy zadania nr 16 (szkło laboratoryjne i inne)**

**Poz. 1**

40. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość złożenia oferty na wskazany produkt o następujących wymiarach: średnica 200mm, a wysokość 30mm.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Poz. 4**

41. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania produktu o objętości 600ml?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 1 Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora mikrobiologicznego oraz autoklawu laboratoryjnego. Załącznik nr 1 do 1.1 Składy antybiotykowe. Pałeczki gram +/- z moczu. Wymogi graniczne dotyczące testów: Pkt 16. Zestawy leków na testach do lekowrażliwości zgodne z aktualnym wykazem EUCAST**

42. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania testów do oceny lekowrażliwości w kierunku bakterii Gram ujemnych z moczu o szerokim składzie antybiotykowym (min. 20 leków na panelu testowym w 3-8 stężeniach) zgodnym z aktualnymi rekomendacjami Eucast, nie zawierające w składzie Cefalosporyny I generacji. Oferowane testy pozwalają na określenie lekowrażliwości drobnoustrojów na ponad 20 leków wraz z uwzględnieniem wartości MIC (od 3-6 stężeń dla danego leku) i posiadają dodatkowe leki służące do oceny lekowrażliwości dla drobnoustrojów Gram ujemnych - z moczu.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy części 2.6 Dostawa testów kasetkowych do manualnej diagnostyki mikrobiologicznej poz. 5 Test do wykrywania antygeny Campylobacter spp z kału i hodowli na płytce**

43. Czy Zamawiający dopuści test, w którym badanym materiałem jest próbka kału?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy części 2.6 Dostawa testów kasetkowych do manualnej diagnostyki mikrobiologicznej poz. 6 Test do wykrywania antygenu E. coli O: 157 z kału i hodowli na płytce**

44. Czy Zamawiający dopuści test, w którym badanym materiałem jest próbka kału?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy części 2.6 Dostawa testów kasetkowych do manualnej diagnostyki mikrobiologicznej poz. 6 Test do wykrywania antygenu E. coli O: 157 z kału i hodowli na płytce**

45. Czy Zamawiający dopuści test obejmujący nie tylko szczep E. coli O157, ale również wszystkie szczepy enterokrwotoczne wytwarzające toksynę Shiga? Test taki można wykonać zarówno próbki kału, jak i hodowli bakteryjnej.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**ZESTAW 9**

**Dotyczy zadania nr 6**

**Dotyczy załącznika nr 1 do SIWZ - szczegółowy opis przedmiotu zamówienia - zadanie nr 6**

1. Czy Zamawiający z powodu braku możliwości zaoferowania aparatury wykonującej parametry (wiersze 1-5 w tabeli) na jednej platformie badawczej (aparat do amplifikacji/detekcji oraz zautomatyzowany izolator):

- HCV RNA ilościowo
- HBV DNA ilościowo
- HIV RNA ilościowo
- CMV DNA ilościowo
- Genotypowanie HCV z podtypem wirusa

dopuszcza do postępowania oferenta, który zaoferuje więcej niż 1 aparat do amplifikacji/detekcji oraz izolator(y), aby pokryć zautomatyzowane wykonanie pełnego menu wymaganego zapisami SIWZ?

**Odp.: Zamawiający nie określił wymagań w tym zakresie.**

**Dotyczy załącznika nr 1A do SIWZ – „Wymogi graniczne” - zadanie nr 6 – tabela wiersz 20**

2. Czy Zamawiający w przypadku badania Genotypowanie HCV z podtypem wirusa, dopuści oferenta z testami umożliwiającymi wykonanie 24 badań (wraz z kontrolami) i w związku z tym pozwoli na przygotowanie odpowiedniej do wielkości serii kalkulacji ilości kalibratorów, wymaganych kontroli jakości, oraz wszystkich materiałów zużywalnych – zgodnie z zaleceniami producenta?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy załącznika nr 1A do SIWZ – „Wymogi graniczne” - zadanie nr 6 – tabela wiersz 13**

3. Czy Zamawiający w przypadku zadania nr 6 dopuści wykonawcę, oferującego inny niż enzymatyczny, równoważny i skuteczny - mechaniczny – system zabezpieczający przed kontaminacją?

**Odp.: Zamawiający nie określił wymagań w tym zakresie.**

**Dotyczy zadania nr 12**

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora używanego, wyprodukowanego nie wcześniej niż w roku 2013?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora wyposażonego w igłę dozującą, stosującego płyny płuczące, płyny czyszczące i bufony, dla którego zalecane jest wykonywanie dziennej kilkuminutowej procedury konserwacyjnej?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora nie wykonującego badania D-Dimer? Przy założeniu, że oferent zapewni wykonanie tego badania w laboratorium zewnętrznym, uzgodnionym z Zamawiającym. Wynik badania będzie dostarczany Zamawiającemu w dniu wysyłki materiału badanego, oferent wyceni koszt badania D-Dimer i poda te koszty w załączniku cenowym do oferty.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytania ogólne do zadanie nr 6 i 12**

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu instalacji aparatu z 7 na 21 dni od daty podpisania umowy?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostaw z 48 godzin na 5 dni?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu dostaw z 48 godzin na 72 godziny i nanosi przedmiotową zmianę w pkt 25 Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-6 do SIWZ (do zadania nr 6) i w pkt 13 Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-12 do SIWZ (do zadania nr 12) oraz w § 1 ust. 3 i w § 4 ust. 2 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1A-6 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 6, w poprawionym załączniku nr 1A-12 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 12 oraz w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostaw na cito z 24 godzin na 72 godziny?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu dostaw cito z 24 godzin na 48 godzin i nanosi przedmiotową zmianę w pkt 25 Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-6 do SIWZ (do zadania nr 6) i w pkt 13 Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-12 do SIWZ (do zadania nr 12) oraz w § 1 ust. 3.1 i w § 4 ust. 2 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1A-6 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 6, w poprawionym załączniku nr 1A-12 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 12 oraz w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu wymiany towaru wadliwego na wolny od wad z 24 godzin na 72 godziny?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

11. Prosimy o wykreślenie pkt 36 z tabeli warunków granicznych dla zadania nr 6 oraz pkt 18 z tabeli warunków granicznych dla zadania nr 12, albowiem zapis ten jest sprzeczny z:

- a) Art. 2 pkt 13 ustawy Pzp i w konsekwencji z art. 29 ust. 1 i 2 ustawy Pzp, albowiem nie pozwala oszacować ewentualnych kosztów udziału w szkoleniu lub konferencji, tym samym wywołałby złożenie ofert nieporównywalnych.
- b) Zapis jest nietransparentny i nie jest związany z przedmiotem zamówienia.
- c) Jest niezgodny z normami etycznymi obowiązującymi dla wykonawców.

Wykreślenie punktu jest konieczne i tylko w ten sposób zostanie usunięta wada o jakiej jest mowa w art. 93 ust. 1 pkt 7. Wykonawca jest w stanie zapewnić certyfikowane szkolenie personelu, dotyczące obsługi bieżącej i konserwacji urządzeń, zgodnie z pkt 35 tabeli wymagań granicznych.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie wraz z urządzeniami instrukcji obsługi, metodyki oznaczeń, karty charakterystyk substancji niebezpiecznych na płycie CD?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby wartość niewykorzystanej umowy nie przekraczała 20% jej wartości?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

14. Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę zapisu par. 1 pkt 1 na: „*Przedmiotem umowy jest dostawa **odczynników** (.....), zwanych dalej „odczynnikami” **wraz z fakturą lub innym dokumentem przewozowym** – loco magazyn Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Zamawiającego przy ul. Arkońskiej 4 w Szczecinie w asortymencie i po cenie zgodnej z wyciągiem z oferty przetargowej, który stanowi załącznik nr 1 do niniejszej umowy.*”

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

15. Dotyczy pkt 6.1 par. 2 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do umowy 60-dniowego terminu płatności dla wszystkich transakcji wynikających z umowy (dostawy odczynników i dzierżawa analizatorów – system finansowo-księgowy nie wykonawcy nie ma możliwości wprowadzenia dwóch różnych terminów płatności dla tego samego klienta)?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę i nanosi przedmiotową zmianę w § 2 ust. 6.1 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

16. Prosimy o dodatnie do zapisów projektu umowy przetargowej zapisu o treści: „*W przypadku opóźnionej zapłaty Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek z tytułu opóźnionej zapłaty faktur zgodnie z ustawą z dnia 8 marca 2013r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. z 2013r., poz. 403 z późn. zm.).*”

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

17. Prosimy o potwierdzenie, iż przez sformułowanie w par. 2 pkt 1 tj.: „Za dostawę partii odczynników Zamawiający wypłaci Wykonawcy **wynagrodzenie ryczałtowo – ilościowe**, wyliczone jako iloczyn cen jednostkowych określonych w Załączniku Nr 1 do umowy przez ilość jednostek w danym asortymencie – zgodnie z zamówieniem szczegółowym”, Zamawiający rozumie ilość x razy cena jednostkową (brutto)?

**Odp.: Zamawiający potwierdza, że zapłaci za wartość dostawy wyliczoną jako iloczyn cen jednostkowych określonych w załączniku nr 1 do umowy i ilości jednostek w danym asortymencie – zgodnie z zamówieniem szczegółowym.**

## **ZESTAW 10**

### **Dotyczy zadania nr 3**

### **Dotyczy załącznika nr 1A-3**

1. Pkt 1. W przypadku oferowania dwóch w pełni automatycznych analizatorów serologicznych. Prosimy o potwierdzenie, że żadna z pozycji wymienionych w definicji manualnego backupu nie jest wymagana przez Zamawiającego.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

2. Pkt 2. Jeżeli fabrycznie nowy analizator będący przedmiotem postępowania zapewnia pełną i płynną pracę laboratorium (bez konieczności równoległej pracy na dwóch analizatorach), czy w takim wypadku Zamawiający dopuści drugi analizator (backupowy), starszy niż rok 2015?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza drugi analizator (backupowy), nie starszy niż 2013r.**

3. Pkt 2. W punkcie nr 1 Zamawiający dopuszcza technikę mikropłytkową i mikrometodę żelową. Prosimy o usunięcie zapisu o konieczności wykonania oznaczeń jedynie mikrometodą żelową.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie zapisu o konieczności wykonania oznaczeń jedynie mikrometodą żelową. Jednocześnie, Zamawiający wykreśla słowo „mikropłytki” i słowa pochodne w pierwotnym pkt 1, 29, 33, 37, 39, tytule do pkt. 53-69, pkt 55 i 61 (po zmianie odpowiednio: pkt 1, 27, 31, 35, 37, tytule do pkt. 49-64, pkt 51 i 56) Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-3 do SIWZ (do zadania nr 3).**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1A-3 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 3, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

4. Pkt 3. Czy Zamawiający wymaga mobilnego stołu dla analizatora wolnostojącego, jeżeli jest to analizator nablutowy i nie wymaga dodatkowego specjalistycznego stołu?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

5. Pkt 14. Czy Zamawiający oczekuje, że analizator/analizatory będą pracować na probówkach EDTA, czy wymaga również dostarczenia takich probówek? Jeśli tak, proszę podać ilość.

**Odp.: Zamawiający nie wymaga dostarczenia probówek EDTA, ale wymaga dostarczenia analizatora pracującego na tych probówkach.**

6. Pkt 15 i pkt 57. Ww. punkty wykluczają się wzajemnie. Wnosimy o zastąpienie tych punktów następującym jednym zapisem: Wszystkie odczynniki, krwinki do układu ABO i przeciwciała, płyny systemowe oraz materiały zużywalne muszą pochodzić od producenta analizatora lub posiadać jego autoryzację. Dopuszcza się krwinki do kontroli jakości produkowane w Polsce przez RCKiK Katowice.

**Odp.: Zamawiający, w związku z zaistniałymi rozbieżnościami, wykreśla pkt 15 Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-3 do SIWZ (do zadania nr 3) i dokonuje zmiany w treści pierwotnego pkt 57 (po zmianie pkt 53) Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-3 do SIWZ (do zadania nr 3).**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1A-3 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 3, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

7. Pkt 16 i pkt 74. Ww. punkty wykluczają się wzajemnie. Przedmiotem postępowania przetargowego jest fabrycznie nowy analizator. Z definicji tej jednoznacznie wynika, że jest to nigdy nie uruchamiany analizator z magazynu producenta. Dostarczenie, zainstalowanie i uruchomienie przedmiotu dzierżawy w ciągu 14 dni czy 21 dni (10 dni od daty zawarcia umowy - punkt 3.2 projektu umowy) w przypadku analizatora fabrycznie nowego jest niemożliwe.

Proszę uwzględnić, że poza procedurami legislacyjnymi związanymi z zamówieniem, należy doliczyć niezbędny czas na procedury odbioru techniczno-jakościowego u producenta, czas samego transportu a następnie montażu i uruchomienia. Dla wysoko przetworzonego technologicznie nowego produktu jakim jest niewątpliwie przedmiot przetargu termin ten powinien wynosić co najmniej 30 dni.

We wszystkich znanych procedurach przetargowych dotyczących fabrycznie nowych analizatorów medycznych termin ten wynosi minimum 30 dni.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na termin 30-dniowy. Ponadto w związku z powyższymi rozbieżnościami, Zamawiający wykreśla pierwotny pkt 16 Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-3 do SIWZ (do zadania nr 3), pozostawia bez zmian pierwotny pkt 74 (po zmianie**

**pkt 68) Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-3 do SIWZ (do zadania nr 3), wykreśla pierwotny ust. 3.2 w § 1 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ oraz dokonuje zmiany w pierwotnym ust. 3.6 (po zmianie ust. 3.5) § 1 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1A-3 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 3 oraz w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

8. Pkt 30. Funkcję „detekcji zakorkowanej próbówki” oferuje tylko jeden producent analizatorów. Ten warunek graniczny narusza postanowienia Ustawy prawo zamówień publicznych w zakresie niedyskryminowania (Art. 5a.2), uczciwej konkurencji oraz równego traktowania (Art. 7.1) wykonawców. Wnioskujemy o wykreślenie tego punktu.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

9. Pkt 42. Zamawiający wymaga objęcia kalkulacją poza podaną ilością badań również badania kontroli codziennej oraz walidację każdej nowej serii odczynnika. Jeżeli badania te nie zawierają się w ilości badań podanych w załączniku nr 1, prosimy o zwiększenie planowanej ilości badań tak, by uwzględniała ilości badań wykonywanych w ramach kontroli codziennej i walidacji, aby można było właściwie wyliczyć potrzebną ilość odczynników.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ. Zamawiający precyzuje powyższe w pierwotnym pkt 42 (po zmianie w pkt 40) Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-3 do SIWZ (do zadania nr 3).**

10. Pkt 47. Czy Zamawiający ma określone wymagania odnośnie parametrów klimatyzatora?

**Odp.: Zamawiający nie określa wymagań odnośnie parametrów klimatyzatora.**

11. Pkt 54. Produkty krwinkowe dostarczane są w ramach "abonamentu", zgodnie z przedstawionym wcześniej harmonogramem tak, by Zamawiający zawsze miał ważne krwinki w odpowiedniej dla niego ilości. Czy Zamawiający zgodzi się na taki zapis?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

12. Pkt 70. Zamawiający wymaga dostarczenia drukarki kodów kreskowych wraz z papierem. Nie podano jednak ani ilości, ani rozmiaru oczekiwanych etykiet do drukarki. Prosimy o doprecyzowanie punktu.

**Odp.: Zamawiający wymaga min. 48 000 etykiet samoprzylepnych w rozmiarze 20x40.**

13. Pkt 70. Zamawiający oczekuje dostarczenia bardzo szybkiej i wydajnej drukarki w pkt 71. Ponieważ analizator/analizatory oraz komputery dodatkowe będą podłączone do sieci, tak wydajna drukarka może z powodzeniem obsługiwać wszystkie te jednostki jednocześnie. Pozwoli to zmniejszyć Zamawiającemu koszty związane z zakupem kilku drukarek i materiałów eksploatacyjnych do nich. Proponujemy zrezygnować z wymogu dostarczenia drukarek monochromatycznych dla dodatkowych komputerów oraz dla analizatora (pkt 26).

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

14. Pkt 71. Zamawiający precyzyjnie określa ilości wydruków i zużywanych kartek. Jaką ilość długopisów przewiduje zamawiający. Czy zamawiający ma preferencje odnośnie koloru tuszu długopisów?

**Odp.: Zamawiający przewiduje 100 szt. długopisów, nie określając preferencji odnośnie koloru tuszu długopisów.**

15. Pkt 76. Czy Zamawiający planuje zmianę lokalizacji laboratorium w trakcie umowy? Jeżeli tak, to będzie to zmiana w ramach jednego budynku, czy przenoszenie laboratorium do innego budynku na terenie szpitala?

**Odp.: Zamawiający nie planuje zmiany lokalizacji laboratorium.**

### **Dotyczy załącznika nr 1**

16. Pkt 1. Zamawiający podaje ilość badań grup wraz ze skryningiem przeciwciał w liczbie 42000, a następnie w pkt 3 kolejne 42000 skryningów przeciwciał. Czy Zamawiający oczekuje dostarczenia materiałów do wykonania 42000 czy 84000 badań?

**Odp.: Zamawiający oczekuje dostarczenia materiałów do wykonania 42 000 badań. W związku z powyższym, Zamawiający zmienia szczegółowy opis przedmiotu zamówienia w zakresie zadania nr 3, tj., wykreśla pozycję 3. Jednocześnie, Zamawiający nanosi stosowne zmiany w pierwotnym pkt 9, 10 i 77-82 (po zmianie odpowiednio: pkt 9, 10 i 70-76) Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-3 do SIWZ (do zadania nr 3).**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1 do SIWZ – szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia i w poprawionym załączniku nr 1A-3 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 3, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

17. Pkt 6 i pkt 8. Wykonywanie średnio jednego badania w miesiącu na pełnym analizatorze mija się z celowością używania analizatora. Proponujemy zrezygnowanie z wykonywania tych badań na analizatorze, a wykonanie ich metodą manualną, jako dodatkowe badania w pkt 7.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ (Projekt umowy)**

18. Par. 1 pkt 3. Prosimy o uzupełnienie projektu Umowy w punkcie nr 3 o zapis - dostawy produktów krwiakowych, tzw. produktów abonamentowych z uwagi na proces pozyskania dawców oraz cykl produkcji będą się odbywać wg harmonogramu dostaw (będącego załącznikiem do oferty). Pozostałe produkty wg zamówień szczegółowych Zamawiającego.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

19. Par 1 pkt 3.2. i par. 5 pkt 3. Ww. punkty wykluczają się wzajemnie. Przedmiotem postępowania przetargowego jest fabrycznie nowy analizator. Z definicji tej jednoznacznie wynika, że jest to nigdy nie uruchamiany analizator z magazynu producenta. Dostarczenie, zainstalowanie i uruchomienie przedmiotu dzierżawy w ciągu 10 dni od daty zawarcia umowy dla analizatora fabrycznie nowego jest niemożliwe. Proszę uwzględnić, że poza procedurami legislacyjnymi związanymi z zamówieniem, należy doliczyć niezbędny czas na procedury odbioru techniczno-jakościowego u producenta, czas samego transportu a następnie montażu i uruchomienia. Dla wysoko przetworzonego technologicznie nowego produktu jakim jest niewątpliwie przedmiot przetargu termin ten powinien wynosić co najmniej 30 dni. We wszystkich znanych procedurach przetargowych dotyczących fabrycznie nowych analizatorów medycznych termin ten wynosi minimum 30 dni.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na termin 30-dniowy. Ponadto, w związku z zaistniałymi rozbieżnościami, Zamawiający, odpowiadając na pytanie 7 w zestawie 10, wykreślił pierwotny pkt 16 Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-3 do SIWZ (do zadania nr 3), pozostawił bez zmian pierwotny pkt 74 (po zmianie pkt 68) Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-3 do SIWZ (do zadania nr 3), wykreślił pierwotny ust. 3.2 w § 1 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ oraz dokonał zmiany w pierwotnym ust. 3.6 (po zmianie ust. 3.5) § 1 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1A-3 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 3 oraz w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

20. Par 1 pkt 8. Co Zamawiający rozumie przez "ponoszenie strat" w związku z używaniem jakiegoś odczynnika? Jaką część umowy Zamawiający gwarantuje wykonać?

**Odp.: Zamawiający przez sformułowanie „ponoszenie strat” rozumie „straty finansowe”. Zamawiający nie określa części umowy, którą gwarantuje wykonać.**

21. Par 3 pkt 10. Jeżeli Zamawiający planuje dzierżawę dwóch analizatorów lub jednego z backupem manualnym, a dodatkowo podaje ilości badań wykonywanych metodą probówkową i na płycie, dlaczego mając zapewniony backup na czas awarii/naprawy oczekuje jeszcze dodatkowego urządzenia zastępczego? Proponujemy zrezygnowanie z tego zapisu.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

22. Par 3 pkt 11. Niektóre podzespoły/części aparatu są zużywalne i wymagają rutynowej wymiany w ramach przeglądów lub gdy się zużywają. Jeżeli część jest wymieniana 2 razy w roku zgodnie z zaleceniami producenta, to nie może być to podstawą do wymiany analizatora na nowy.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

23. Par 3 pkt 13. Czy Zamawiający planuje zmianę Laboratoryjnego Systemu Informatycznego? Podłączenie analizatora do nowego systemu wiąże się z przygotowaniem odpowiednich sterowników przez producenta Systemu, co wymaga czasu, a dodatkowo wiąże się z kosztami po stronie Wykonawcy. Wykonawcy powinni wiedzieć wcześniej czy i na jaki System planowana jest wymiana aby móc to uwzględnić w swojej ofercie.

**Odp.: Zamawiający nie planuje takiej zmiany.**

#### **Dotyczy załącznika nr 2A**

24. Tabela nr 2. Czy Zamawiający oczekuje wyszczególnienia w tabeli również dodatkowego sprzętu, który zamawia (komputery, drukarki, tonery, papier, próbówki, itd.)?

**Odp.: Tak, Zamawiający oczekuje wyszczególnienia dodatkowych akcesoriów w tabeli 2 oferty asortymentowo – cenowej, stanowiącej załącznik nr 2A do SIWZ.**

**Ponadto, Zamawiający wprowadza zmiany (korekty) w treści pierwotnego pkt 8, 12, 26, 27, 40, 42, 53, 63, 70, 78 i 79 ( po zmianie odpowiednio: pkt 8, 12, 24, 25, 38, 40, 49, 58, 65, 71 i 72) oraz wykreśla pierwotny pkt 43, 48, 60, 73 i 76 Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-3 do SIWZ (do zadania nr 3).**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1A-3 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 3, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

#### **ZESTAW 11**

##### **Dotyczy załącznika nr 1A-11 do SIWZ – warunki graniczne do zadania nr 11**

1. Pkt 14. W związku, iż podłączenie analizatora do sieci szpitalnej będzie wykonywane przez firmę zewnętrzną, czy w sytuacji problemów informatycznych, Zamawiający dopuszcza uruchomienie komunikacji jednostronnej?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

#### **ZESTAW 12**

##### **Dotyczy zadania nr 14 poz. 2**

1. Czy Zamawiający dopuści wyłączenie z zadania 14 pozycji 2, tj. Parafina do histologii, tworząc osobne zadanie? Pozwoli to na złożenie ofert przez większą ilość oferentów co wpłynie na konkurencyjność ofert.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **ZESTAW 13**

##### **Dotyczy zadania nr 4 poz. 1**

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania bagietki o długości 125mm?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 4 poz. 3**

2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pipet o długości 155mm?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 4 poz. 4**

3. Czy Zamawiający dopuści probówki o wymiarach 12 x 56mm?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy zadania nr 4 poz. 5**

4. Czy Zamawiający dopuści probówki o pojemności 5ml i wymiarach 12 x 75mm? Probówki o tych wymiarach określane są przez różnych producentów jako 4ml lub 5ml.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 4 poz. 5**

5. Czy Zamawiający dopuści probówki pakowane po 500 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 4 poz. 6**

6. Czy Zamawiający dopuści probówki pakowane po 500 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 14**

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji od 1 do 3 do osobnego pakietu? Powyższa skutkuje możliwością złożenia większej ilości ważnych i konkurencyjnych cenowo ofert.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy zadania nr 14**

8. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 2 opakowanie 4x5 kg?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 15**

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 4, nr 5, nr 9 i nr 10 do osobnego pakietu? Powyższa skutkuje możliwością złożenia większej ilości ważnych i konkurencyjnych cenowo ofert.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy zadania nr 15**

10. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. nr 4 i pozycji nr 5 czy może być opakowanie 1L?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

## **ZESTAW 14**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby ulotki producenta, instrukcje obsługi, strony katalogowe, materiały informacyjne producenta zostały dołączone do oferty osobno w formie książkowej, podpisane tylko na pierwszej stronie bądź na płycie CD - oszczędność papieru w ramach ochrony środowiska (Dz. U. Nr 62, poz. 627)?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące terminy ważności:  
Zadanie nr 1.1 testy do identyfikacji i lekowrażliwości - min. 4-7 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

Zadanie nr 1.2 podłoża na płytkach: podłoża na płytkach z krwią – min. 4-5 tygodni od daty dostawy do Zamawiającego?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza podłoża na płytkach z krwią z terminem ważności min. 4-6 tyg. od daty dostawy do laboratorium.**

Zadanie nr 1.2 podłoża na płytkach: podłoża na płytkach bez krwi – min. 5-8 tygodni od daty dostawy do Zamawiającego?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

Zadanie nr 1.3 Etesty dla paska ESBL - min. 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego?

*Uzasadnienie: Ze względu na skład i komponenty nie można określić terminu ważności odczynników na wymagane przez Zamawiającego minimum.*

**Odp.: Pytanie nie dotyczy przedmiotu zamówienia.**

3. Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymagań SIWZ, jeśli dla produktów, które są bezpieczne Wykonawca do oferty załączy oświadczenie Wykonawcy, że oferowane odczynniki nie zawierają substancji niebezpiecznych i szkodliwych zatem zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa nie muszą posiadać kart charakterystyk substancji niebezpiecznych, zaś dokumenty potwierdzające brak substancji niebezpiecznych dla odczynników, które takich substancji nie zawierają i karty charakterystyk substancji niebezpiecznych dla produktów, które ich wymagają, będą umieszczone w Bibliotece Technicznej na stronie internetowej oferenta, do której Zamawiający posiada bezpłatny, całodobowy dostęp, bez konieczności dołączania ich do pierwszej dostawy? Adres strony internetowej zostanie podany w ofercie. *Uzasadnienie: Towar wysyłany jest z magazynu na podstawie składanych zamówień, osoby pracujące w magazynie nie mają wiedzy, która dostawa jest pierwsza.*

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

4. Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymagań SIWZ, jeśli certyfikaty kontroli jakości dla produktów będą umieszczone w Bibliotece Technicznej na stronie internetowej oferenta, do której Zamawiający posiada bezpłatny, całodobowy dostęp, bez konieczności dołączania ich do każdej dostawy? Adres strony internetowej zostanie podany w ofercie.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

5. Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymagań SIWZ, jeśli metodyki, karty charakterystyk substancji niebezpiecznych będą umieszczone w Bibliotece Technicznej na stronie internetowej oferenta, do której Zamawiający posiada bezpłatny, całodobowy dostęp, bez konieczności dołączania ich do dostawy? Adres strony internetowej zostanie podany w ofercie.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

6. Czy Zamawiający przewiduje wprowadzenie zapisów do umowy, regulujących kwestię powierzenia przetwarzania danych osobowych, w związku z wymogiem podłączenia analizatora do szpitalnej sieci

laboratoryjnej?

Uzasadnienie: W związku z tym, iż Zamawiający wymaga podłączenia analizatora do szpitalnej sieci laboratoryjnej, w której znajdują się dane osobowe, prosimy o doprecyzowanie ww. kwestii.

Jednym z wymagań wynikających z ustawy z dnia 29 sierpnia 1997r. o ochronie danych osobowych jest konieczność wprowadzenia zapisów do umowy głównej, bądź zawarcia odrębnej umowy regulującej kwestię powierzenia przetwarzania danych w rozumieniu art. 31 ustawy o ochronie danych osobowych. Zgodnie z cytowanym przepisem Administrator danych (Zamawiający) może powierzyć innemu podmiotowi przetwarzanie danych osobowych. W takim przypadku warto zaznaczyć, iż to do obowiązków administratora danych należy zawarcie komentowanej umowy, w przypadku kiedy powierza przetwarzanie danych innemu podmiotowi.

W przypadku braku umowy powierzenia administrator danych może się narazić na zarzut przekazania danych osobie nieuprawnionej i odpowiedzialność karną z art. 51 oraz 52 ustawy o ochronie danych osobowych.

**Odp.: Zamawiający, odpowiadając na pytanie 13 w zestawie 1, wyraził zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych w zadaniach, w których przedmiotem umowy, oprócz dostawy odczynników, jest dzierżawa analizatorów, tj. w zadaniu nr 1-3, 6, 8, 9, 11, 12 i 17. Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zostanie zawarta zgodnie ze wzorem Zamawiającego, stanowiącym załącznik nr 4 do umowy głównej, której projekt stanowi załącznik nr 5 do SIWZ. Dodatkowo, Zamawiający wprowadził zobowiązanie do zachowania w tajemnicy informacji poufnych zgodnie ze wzorem, stanowiącym załącznik nr 5 do umowy głównej, której projekt stanowi załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych, stanowiąca załącznik nr 4 do umowy głównej, została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

**Zobowiązanie do zachowania w tajemnicy informacji poufnych, stanowiące załącznik nr 5 do umowy głównej, zostało zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

**Powyższe zmiany, tj. dodanie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych, jako załącznika nr 4 do umowy głównej oraz zobowiązania do zachowania w tajemnicy informacji poufnych, jako załącznika nr 5 do umowy głównej, zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

7. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostawę dzierżawionego aparatu w ciągu 30 dni?  
Uzasadnienie: z uwagi na konieczność sprowadzenia aparatu spoza kraju i związane z tym procedury celne oraz konieczność sprawdzenia pracy aparatu przed dostarczeniem go do siedziby Zamawiającego, okres 14 dni wyznaczony przez Zamawiającego jest zbyt krótki, aby należycie przeprowadzić całość działań.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

8. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę części zużywalnych wymaganych do oferowanego aparatu, wymienianych podczas przeglądu serwisowego? Jednocześnie informujemy, że dojazd i roboczogodzina pozostają bezpłatne. Jeżeli tak, to prosimy o wskazanie w ofercie miejsca gdzie należy je wyszczególnić oraz wycenić.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

9. Czy w zadaniu nr 1 Zamawiający wymaga, aby podłoża chromogenne oferowane w części 1.2 pochodziły od jednego producenta i były kompatybilne (potwierdzone stosownym certyfikatem dołączonym do oferty) z testami identyfikacyjnymi i/lub testami do oznaczania lekowrażliwości do oferowanego analizatora? Posiadanie certyfikatu kompatybilności daje możliwość bezpośredniego pobrania kolonii z płytki chromogennej na test do analizatora. Pozwoli to Zamawiającemu na obniżenie kosztów związanych z koniecznością przesiewania kolonii na dodatkowe podłoża oraz skróci czas oczekiwania na wynik, eliminując kolejny dzień potrzebny na inkubację wyizolowanych drobnoustrojów.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

10. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z zadania nr 1 z części 1.1 pozycji 9 i 10 – szczepy wzorcowe?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

11. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 1 w załączniku nr 1 do 1.1 testów o następującym składzie antybiotykowym zatwierdzonym przez Krajowego Konsultanta ds. Mikrobiologii Klinicznej:

Pałeczki Gram-ujemne z moczu: Amikacyna, Ampicylina, Amoxycylina/kwas klawulan., Cefalexin, Cefoxitin, Ertapenem, Gentamycyna, Meropenem, Piper/Tazobact, Cefuroxym, Cefotaxym, Ceftazydym, Cefepim, Nitrofurantoina, Trim./Sulfameta., Ciprofloxacyna, Norfloksacyna,

Pałeczki Gram-ujemne inne: Amikacyna, Amoxycylina/kwas klawulan., Cefepime, Cefotaxyme, Ceftazidime, Cefuroxime, Ciprofloxacyn, Colistin, Gentamicin, Imipenem, meropenem, Piper/Tazobact, Tigecycline, Tobramycin, Trim/Sulfameth.

Pałeczki Gram-ujemne niefermentujące: Amikacin, Ampicil/Sulbactam, Aztreonam, Cefepime, Ceftazidime, Ciprofloxacyn, Colistin, Gentamicin, Imipenem, Levofloxacyn, Meropenem, Piperacillin, Piperac/Tazobact., Ticarcillin/Clav.Acid, Tobramycin, Trim/Sulfameth.

Ziarniaki Gram-=dodatnie: Ampicillin, Benzyloopenicyllin, Cefotaxime, Ceftriaxone, Clindamycin, Erytromycin, Levofloxacyn, Linezolid, Tetracycline, Trim/Sulfameta., Vancomycin

Lub: Ampicillin, Benzyloopenicyllin, Chloramphenicol, Clindamycin, Daptomycin, Erytromycin, Gentamycin HL, Imipenem, levofloxacyn, Linezolid, Nitrafurantoin, Quinuprist/Dalfoprist., Streptomycin HL, Teicoplanin, Tetracycline, Tigecycline, Trim/Sulfameth.Vancomycin Lub: Amicacin, Cefoxitin Screen, Ceftaroline, Ciprofloxacyn, Clindamycin, Daptomycin, Erytromycin, Gentamycin, Levofloxacyn, Linezolid, Oxacillin, Rifampicin, Teicoplanin, Tetracycline, Tigecycline, Trim/Sulfameth., Vancomycin?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

12. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 1 załącznik nr 2 do 1.1 testów o następującym składzie leków: Amphoterycyna B, Caspofungin, Fluconazole, Flucytosine, Micafungin, Viriconazol?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

13. Czy w zadaniu nr 1 w części 1.2 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie gotowych podłoży bakteriologicznych na płytkach konfekcjonowanych po 20 lub po 100 sztuk w opakowaniu, z jednoczesnym zachowaniem równoważnego zapotrzebowania w okresie trwania umowy?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

14. Czy w zadaniu nr 1 w części 1.2 pozycja 10 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie podłoża o następującym składzie:

|                                            |       |
|--------------------------------------------|-------|
| Pepton kazeinowy (wołowy) .....            | 17g   |
| Pepton mięsny (wołowy lub wieprzowy) ..... | 3g    |
| Wyciąg drożdżowy.....                      | 5g    |
| Żółć (wołowa lub wieprzowa) .....          | 10g   |
| Chlorek sodu .....                         | 5g    |
| Cytrynian sodu .....                       | 1g    |
| Eskulina .....                             | 1g    |
| Cytrynian amonu .....                      | 0,5g  |
| Azydek sodu .....                          | 0,25g |
| Agar .....                                 | 13,5g |
| Oczyszczona woda .....                     | 1 l   |

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

15. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z zadania nr 1 części 1.2 pozycji: 14 - BHI z Vancomycyną, 38 – Agar granulowany, 41 – Beef extract, 42 – Yeast ekstrakt /wyciąg drożdżowy/, 43 Pepton bakteriologiczny bez dodatku soi, 44 – Schaedler broth dla beztlenowców oraz pozycji 46 – BHI – Brain Hard Infusion agar – i utworzenie z nich oddzielnego pakietu?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

16. Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, czy zgodzi się na zaoferowanie wymienionych w pytaniu 9 podłoży bez dołączania referencji?

Uzasadnienie: Wyprecyzowane przez Zamawiającego, a wymienione w pytaniu 9 produkty, w swojej ofercie posiadają jedynie firmy oferujące odczynniki chemiczne.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

17. Czy w zadaniu nr 1 w części 1.1 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testów do lekowrażliwości opartych na określeniu wrażliwości na co najmniej 3 stężenia niektórych leków i prezentację wyniku w kategoriach MIC lub S.I.R? Uzasadnienie: W oferowanych w zadaniu nr 1 testach do określania lekowrażliwości znajdują się też mechanizmy oporności oparte zgodnie z zasadą oznaczania, o 1 stężenie leku.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

18. Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby w oferowanych w zadaniu nr 1 w części 1.3 testy manualne, karty do odczytu i zapisu reakcji dołączone były do każdego opakowania testów? Uzasadnienie. Karty wymagane przez Zamawiającego są integralną częścią zestawu testów i dołączane są przez producenta do każdego fabrycznie nowego opakowania testów. Wyjęcie ich w celu dołączenia do oferty, spowoduje otwarcie opakowania odczynnika, co wiąże się z koniecznością wycofania go z magazynu jako produkt niepełnowartościowy i przeprowadzeniem procesu jego utylizacji.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

19. Czy Zamawiający uzna za spełniony punkt 8 Wymogów granicznych dotyczących zadania nr 1 części 1.3 jeżeli, Zamawiający dostarczy w formie użyczenia program do odczytu kodów numerycznych manualnych testów identyfikacyjnych (do możliwości uruchomienia dla Zamawiającego bezpłatnego dostępu do listy kodów identyfikowanych drobnoustrojów, wymagane jest podpisanie przez Zamawiającego bezpłatnej umowy licencyjnej)? Uzasadnienie: zarówno kolorowe foldery do interpretacji odczytu testów manualnych, jak i książki/listy kodów, z uwagi na częstą zmienność w nomenklaturze drobnoustrojów, nie są wydawane w formie papierowej. Jedyną dostępną formą jest forma internetowa interpretacji odczytu.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

20. Czy w zadaniu nr 1 w części 1.4 w pozycji 25 wyraża zgodę na zaoferowanie testu do określania wartości MIC dla Lewofloksacyny o stężeniu 0,002-32 ug/ml?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

21. Czy Zamawiający wymaga w zadaniu nr 1 w części 1.2 pozycja 25 zaoferowania podłoża chromogenego do hodowli *C.difficile* z możliwością odczytu po 24 godzinach?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 1 aparatu używanego z 2013r. w pełni sprawnego po ważnym przeglądzie technicznym?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

23. Dotyczy zadania nr 1 część 1.4 E-testy: Czy Zamawiający wymaga, aby liczba światowych publikacji na temat oferowanych produktów przekraczała 100, a ich wykaz został dołączony do oferty?

**Odp.: Zamawiający nie wymaga.**

24. Dotyczy zadania nr 1 część 1.4 E-testy: Czy Zamawiający wymaga dostarczenia dokumentacji co do zastosowania produktu w diagnostyce danego organizmu z uwzględnieniem warunków hodowli, inokulum, temperatury hodowli, podłoży hodowlanych oraz prawidłowych wartości kontroli jakości, a także zakresu wartości MIC wg EUCAST dla bakterii i mechanizmów oporności?

**Odp.: Zamawiający nie wymaga.**

25. Dotyczy zadania nr 1 część 1.4 E-testy: Czy Zamawiający wymaga użyczenia akcesorium ułatwiającego aplikacje pasków z gradientem stężeń na płytkę hodowlaną w postaci: manualnego aplikatora próżniowego wraz z zapasowymi nasadkami?

**Odp.: Zamawiający nie wymaga.**

26. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z zadania 2 części 2.1 „Dostawa testów, odczynników i materiałów zużywalnych umożliwiających wykonanie posiewu krwi i płynów ustrojowych metodą automatyczną wraz z dzierżawą analizatora” i utworzenie z niego odrębnego pakietu?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 12 dodatkowego analizatora z 12 miejscami testowymi, który będzie stanowił aparat zastępczy do opisanego w SIWZ analizatora głównego?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli asortymentowej pakietu nr 12 o pozycję „ akcesoria i części zużywalne” zgodnie z opisem w załączniku 1A-12 do SIWZ – Wymogi graniczne i opisem w pkt 10. Kalkulację ilości kalibratorów oraz wszystkich materiałów zużywalnych należy podać zgodnie z zaleceniami producenta?

**Odp.: Zamawiający informuje, że Wykonawca winien umieścić wszystkie akcesoria i części zużywalne w tabeli nr 2 oferty asortymentowo – cenowej, stanowiącej załącznik nr 2A do SIWZ.**

#### **Pytania do umowy:**

29. § 2 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„Zapłata za dostarczone odczynniki nastąpi w formie przelewu na konto Wykonawcy w terminie do 60 dni od daty otrzymania partii towaru i faktury. Faktura lub załącznik do faktury musi zawierać numer umowy przetargowej lub numer zamówienia, którego dotyczy. Przez datę zapłaty należy rozumieć dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.”? *Uzasadnienie: System fakturowania Wykonawcy nie pozwala na umieszczanie numeru umowy na fakturze, zwłaszcza jeśli Zamawiającego i Wykonawcę będzie łączyło kilka umów, każda o innej numeracji. Wykonawcy umieści na fakturze numer zamówienia, co bez wątpienia pozwoli Zamawiającemu na przyporządkowanie konkretnej dostawy do zlecenia w ramach danej umowy.*

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia zapis w § 2 ust. 5 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ, z: „Faktura lub załącznik do faktury musi zawierać numer umowy przetargowej i zamówienia, którego dotyczy.” na: „Wszystkie faktury lub załączniki do faktur powinny zawierać informacje o numerze umowy przetargowej lub numer zamówienia, którego dotyczą.”.**

**Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, które zostały zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

30. § 2 ust. 6 pkt 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie ostatniego zdania w brzmieniu: „Wszystkie faktury lub załączniki do faktur powinny zawierać informacje o numerze umowy przetargowej, której dotyczą.”?

**Odp.: Zamawiający zmienia zapis w § 2 ust. 6.1 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ, z: „Wszystkie faktury lub załączniki do faktur powinny zawierać informacje o numerze umowy przetargowej, której dotyczą.” na: „Wszystkie faktury lub załączniki do faktur powinny zawierać informacje o numerze umowy przetargowej lub numer zamówienia, którego dotyczą.”.**

**Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, które zostały zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

31. § 2 ust. 6 pkt 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie ostatniego zdania w brzmieniu: „Wszystkie faktury lub załączniki do faktur powinny zawierać informacje o numerze umowy przetargowej, której dotyczą.”?

**Odp.: Zamawiający zmienia zapis w § 2 ust. 6.2 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ, z: „Wszystkie faktury lub załączniki do faktur powinny zawierać informacje o numerze umowy przetargowej, której dotyczą.” na: „Wszystkie faktury lub załączniki do faktur powinny zawierać informacje o numerze umowy przetargowej lub numer zamówienia, którego dotyczą.”.**

**Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

32. § 3 ust. 7 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Wykonawca ma obowiązek zapewnić obsługę serwisową w godz. 6:00-20:00 w dni robocze. W pozostałe dni w godz. 7:00-17:00.”?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę w zakresie zadania nr 1 i 2 i nanosi przedmiotową zmianę w pkt 42 i 61 części 1.1. Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-1 do SIWZ (do zadania nr 1) i w pkt 35 części 2.1. Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-2 do SIWZ (do zadania nr 2) oraz w § 3 ust. 7 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1A-1 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 1, w poprawionym załączniku nr 1A-2 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 2 oraz w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

33. § 3 ust. 8 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Interwencja serwisu na zgłoszenie awarii (przyjazd do Zamawiającego pracownika serwisu i naprawa) do 24h w dni robocze od momentu potwierdzenia przyjęcia zgłoszenia awarii przez autoryzowany serwis producenta urządzenia (telefonicznie, faksem, drogą elektroniczną).”?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę w zakresie zadania nr 1 i 2 i nanosi przedmiotową zmianę w pkt 42 i 60 części 1.1. Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-1 do SIWZ (do zadania nr 1) i w pkt 35 części 2.1. Wymogów granicznych, stanowiących załącznik nr 1A-2 do SIWZ (do zadania nr 2) oraz w § 3 ust. 8 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1A-1 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 1, w poprawionym załączniku nr 1A-2 do SIWZ – wymogach granicznych do zadania nr 2 oraz w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

34. § 3 ust. 9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku opóźnienia w interwencji serwisu (przyjazd pracownika serwisu i naprawa) Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 100,00 zł za każdy dzień opóźnienia.”?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

35. § 3 ust. 11 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku wykonania 3 napraw tej samej części lub podzespołu, Wykonawca zobowiązany jest wymienić dzierżawione urządzenie na inne sprawne (o takich samych parametrach) w terminie odpowiadającym ilości dni kalendarzowych wskazanych w § 1 ust. 3.2 niniejszej umowy.”?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę w zakresie zadania nr 1, 2 i 12 i nanosi przedmiotową zmianę w § 3 ust. 11 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.**

**Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

36. § 3 ust. 12 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 200 zł?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

37. § 4 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 100,00 zł za każdy dzień zwłoki. W przypadku dostaw cito kara wyniesie 20 zł, za każdą godzin zwłoki. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać 20% wartości zamawianej partii towaru, ale nie może być niższa niż 100,00 zł.”?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

38. § 4 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zdania w następujący sposób: „Z tytułu dodatkowych kosztów związanych z takim zakupem wynikających z różnicy cen, kosztów sprowadzenia towaru do Zamawiającego (przesyłka, transport) oraz konieczności podjęcia dodatkowych czynności Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną stanowiącą równowartość różnicy cen towaru.”?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

39. § 4 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację (ilościową i jakościową) w ciągu 7 dni roboczych. (dotyczy zadania nr 1, 2, 3, 6, 8, 9, 12, 13) Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy reklamowany towar w ciągu 48 godzin roboczych. (dotyczy zadania nr 4, 5, 7, 10, 11, 14-17) Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy reklamowany towar w ciągu 72 godzin roboczych. Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczanie kary umownej w wysokości 100 zł za każdy dzień zwłoki.”?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

40. § 4 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 100 zł?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

41. § 4 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,5%?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

42. § 4 ust. 8 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie zapisu?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

43. § 4 ust. 9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 200 zł?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

44. § 7 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „zmianę ceny w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, w ten sposób, że wynagrodzenie netto pozostaje bez zmian a zmianie ulega tylko wysokość podatku VAT oraz cena brutto”?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Ponadto, Zamawiający wprowadza zmiany (korekty) w treści § 3 ust. 11 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ, zastępując sformułowanie: „...wskazanych w § 1 ust. 3.2 niniejszej umowy” – sformułowaniem: „... wskazanych w § 1 ust. 3.2 i/lub 3.3 i/lub 3.4 i/lub 3.5 niniejszej umowy” oraz w treści § 6 ust. 2 pkt 7 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ, zastępując sformułowanie: „niedostarczenie przedmiotu dzierżawy w terminie 15 dni kalendarzowych od dnia podpisania umowy” – sformułowaniem: „niedostarczenie przedmiotu dzierżawy w terminie określonym w § 1 ust. 3.2-3.5 niniejszej umowy”.**

**Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 5 do SIWZ – projekcie umowy, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „załączniki”.**

**W oparciu o art. 38 ust. 4 oraz art. 12a ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający przedłuża termin składania ofert, a tym samym termin ich otwarcia i wniesienia wadium w poniższy sposób:**

- **termin składania ofert** – z 07.04.2016r., do godz. 10:00 na **18.04.2016r., do godz. 10:00,**
- **termin wniesienia wadium** – z 07.04.2016r., do godz. 10:00 na **18.04.2016r., do godz. 10:00,**
- **otwarcie ofert** – z 07.04.2016r. o godz. 10:30 na **18.04.2016r. o godz. 10:30.**

**W odniesieniu do powyższego zmianie ulegają zapisy w:**

- **rozdziale VIII SIWZ pkt 1 otrzymuje brzmienie:**

**1. Wykonawcy wnoszą wadium w terminie do dnia 18.04.2016r. do godz. 10:00 w wysokości:**

| Nr zadania    | Kwota wadium  |
|---------------|---------------|
| Zadanie nr 1  | 27.360,00 PLN |
| Zadanie nr 2  | 30.360,00 PLN |
| Zadanie nr 3  | 25.950,00 PLN |
| Zadanie nr 4  | 430,00 PLN    |
| Zadanie nr 5  | 1.100,00 PLN  |
| Zadanie nr 6  | 24.200,00 PLN |
| Zadanie nr 7  | 10,00 PLN     |
| Zadanie nr 8  | 4.100,00 PLN  |
| Zadanie nr 9  | 30.400,00 PLN |
| Zadanie nr 10 | 1.450,00 PLN  |
| Zadanie nr 11 | 14.400,00 PLN |
| Zadanie nr 12 | 10.720,00 PLN |
| Zadanie nr 13 | 4.520,00 PLN  |
| Zadanie nr 14 | 660,00 PLN    |
| Zadanie nr 15 | 440,00 PLN    |
| Zadanie nr 16 | 37,00 PLN     |
| Zadanie nr 17 | 3.260,00 PLN  |

- **rozdziale XI SIWZ pkt 5 i 6 otrzymują brzmienie:**

„5. Termin składania ofert:

- 1) Oferty należy składać **do dnia 18.04.2016r., do godz. 10:00.**
- 2) Za termin złożenia oferty uważa się termin jej dotarcia do Zamawiającego.

**6. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 18.04.2016r. o godz. 10:30 w siedzibie Zamawiającego w Sekcji Zamówień Publicznych, pok. nr 15 w budynku przy ul. Broniewskiego 2”.**

**DYREKTOR**  
**Samodzielnego Publicznego**  
**Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego**  
*Małgorzata Usielska*