



SZPITAL SPECJALISTYCZNY
im. Edmunda Biernackiego w Mielcu
ul. Żeromskiego 22 39-300 Mielec
KRS: 0000002538 NIP 817-17-50-893



centrala 17 78 00 100

tel/fax. 17 78 00 146

<http://www.szpital.mielec.pl>

email:
przetargi@szpital.mielec.pl

SzP.ZP.271.106-3.18

Mielec, dnia 13.11.2018r.

Wszyscy uczestnicy postępowania

Dotyczy: SPRZEDAŻ I DOSTAWA ODCZYNNIKÓW LABORATORYJNYCH DLA POTRZEB SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO IM. EDMUNDA BIERNACKIEGO W MIELCU

Szpital Specjalistyczny im. Edmunda Biernackiego w Mielcu działając w oparciu o art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1, dot. Grupa 1, poz.71:

Czy w pozycji 71 Zamawiający dopuści zaferowanie pasków do różnicowania Moraxella catarrhalis?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 1 poz. 71 dopuszcza paski do różnicowania Moraxella catarrhalis

Pytanie nr 2, dot. Grupa 7, poz.5, 6:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie testów pakowanych po 20 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 7 poz. 5 i 6 dopuszcza zaferowanie testów pakowanych po 20 sztuk

Pytanie nr 3, dot. Grupa 7, poz.10:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie testów pakowanych po 10 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 7 poz. 10 dopuszcza zaferowanie testów pakowanych po 10 sztuk

Pytanie nr 4, dot. Grupa 7, poz.11:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie testów pakowanych po 22 sztuki?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 7 poz. 11 dopuszcza zaferowanie testów pakowanych po 22 sztuki

Pytanie nr 5, dot. Grupa 8, poz.11-38:

Czy Zamawiający wydzieli do oddzielnego pakietu pozycje 11-38? Pozwoli to na złożenie większej ilości ofert i tym samym będzie większa konkurencyjność cen.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6, dot. Grupa 8:

Dotyczy grupy nr 8, gotowe podłoża na płytkach. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie podłoża, które zawierają krew z terminem ważności 4-6 tygodni od momentu dostawy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 7, dot. Grupa 8, poz. 24:

Dotyczy grupy nr 8, gotowe podłoża na płytkach , pozycja 24. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie podłoża z pozycji 24, które pochodzi od innego producenta?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 8, dot. Grupa 9, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu do jednoczesnego wykrywania tox A i B oraz GDH, który ma następujące poziomy wykrywalności: GDH – 0,38 ng/ml, Tox A – 0,5 ng/ml, Tox B 0,78 ng/ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 9 poz. 1 dopuszcza test do jednoczesnego wykrywania tox A i B oraz GDH, który ma następujące poziomy wykrywalności: GDH – 0,38 ng/ml, Tox A – 0,5 ng/ml, Tox B 0,78 ng/ml

Pytanie nr 9, dot. Grupa 9, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu, który w 1 opakowaniu zawiera 30 oznaczeń?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 9 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie testu, który w 1 opakowaniu zawiera 30 oznaczeń

Pytanie nr 10, dot. Wzoru umowy, § 5 ust. 7 oraz § 7 ust.1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie poniższego zapisu w § 5 ust. 7 oraz § 7 ust. 1 „Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”. Zgodnie z opinią UZP instytucja prawa zakłada, że zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać. W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 11 stycznia 2008 r. (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 2010 r., sygn. akt KIO/UZP 1447/10, wyrok KIO z dnia, sygn. akt KIO/UZP 2376/10).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 11, dot. Wzoru umowy:

W celu miarkowania kar umownych przez Zamawiającego zwracamy się z zapytaniem czy wyrazi On zgodę na zmianę wysokości kar umownych w § 9 pkt. 1 a, b i e wprowadzając poniższą modyfikację:

- a) za nieterminowe dostawy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu towaru,
- b) za opóźnienie w usunięciu wad w dostarczonym towarze Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości brutto reklamowanego towaru za każdy dzień opóźnienia licząc od dnia upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wad. W razie opóźnienia w usunięciu wad w terminie wyznaczonym dodatkowo kara ulega powiększeniu o dalszy 1% wartości brutto reklamowanego towaru, i przysługuje Zamawiającemu za każdy dzień opóźnienia licząc od dnia upływu terminu dodatkowego,
- e) za opóźnienie w wystawieniu faktury korygującej o której mowa § 5 pkt 8 Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,5 % wartości zamówienia objętego daną fakturą korygującą za każdy dzień opóźnienia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 12, dot. Grupa 9, poz. 1:

Czy w poz. 1 Zamawiający dopuści test o czułości dla toksyny A 0,63 ng/ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 9 poz.1 dopuszcza test o czułości dla toksyny A 0,63 ng/ml

Pytanie nr 13, dot. Grupa 9, poz. 1:

Czy w poz. 1 Zamawiający dopuści test o terminie ważności 9 m-cy? Zważywszy na ilość wymaganych testów, termin ten jest w pełni wystarczający.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 14, dot. Grupa 9, poz. 1:

Czy w poz. 1 zgodnie z dobrą praktyką laboratoryjną Zamawiający wymaga testu z kontrolą dodatnią i ujemną?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 9 poz.1 dopuszcza test z kontrolą dodatnią i ujemną

Pytanie nr 15, dot. Grupa 9, poz. 1:

Czy w poz. 1 zgodnie z aktualnymi rekomendacjami Zamawiający wymaga testu płytkowego immunoenzymatycznego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 9 poz.1 dopuszcza test płytkowy immunoenzymatyczny

Pytanie nr 16, dot. Grupa 12, poz. 2,3:

Czy w poz. 2 i 3 ze względu na fakt stabilności surowicy kontrolnej po otwarciu przez 8 tygodni Zamawiający dopuści zaoferowanie po 10 fiolek zamiast 15?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 17, dot. § 8 ust. 2 pkt e:

Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 18, dot. § 8 ust. 2 pkt e:

Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 19, dot. § 9 ust. 1 pkt a-c, e:

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 20, dot. Grupa 14 pkt. 3:

Czy zamawiający dopuści automatyczny analizator o przepustowości umożliwiającej jednoczesne wykonanie do 48 próbek pacjentów w jednej inkubacji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 14 pkt 3 dopuszcza automatyczny analizator o przepustowości umożliwiającej jednoczesne wykonanie do 48 próbek pacjentów w jednej inkubacji

Pytanie nr 21, dot. Grupa 14 pkt. 4:

Czy zamawiający ma na myśli, że analizator ma możliwość inkubacji testów autoimmunologicznych, alergologicznych i zakaźnych w jednym urządzeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Analizator opisany w Grupie 14 pkt 4 ma mieć możliwość inkubacji testów autoimmunologicznych, alergologicznych i zakaźnych w jednym urządzeniu

Pytanie nr 22, dot. Grupa 14 pkt. 6:

Czy zamawiający dopuści obsługę urządzenia za pomocą komputera sterującego połączonego przez port USB i port RS232 (port szeregowy)? Port szeregowy zapewnia większą stabilność pracy urządzenia, uniemożliwia przypadkowe odpięcie analizatora, co jest szczególnie ważne w czasie trwania procedury.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 14 pkt 6 dopuszcza obsługę urządzenia za pomocą komputera sterującego połączonego przez port USB i port RS232 (port szeregowy)

Pytanie nr 23, dot. Grupa 14 pkt. 9:

Czy zamawiający dopuści analizator z detekcją poziomu cieczy oraz programem wyliczającym niezbędną ilość odczynników do wykonania procedury dla wszystkich próbek z listy roboczej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 14 pkt 9 dopuszcza analizator z detekcją poziomu cieczy oraz programem wyliczającym niezbędną ilość odczynników do wykonania procedury dla wszystkich próbek z listy roboczej

Pytanie nr 24, dot. Grupa 14 pkt. 10/11:

Czy zamawiający dopuści objętość pipetowania odczynników 5-500ul co 1ul, a buforu i płynu płuczącego 0,1-0,5 ml co 1ul?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 14 pkt 10/11 dopuszcza objętość pipetowania odczynników 5-500ul co 1ul, a buforu i płynu płuczącego 0,1-0,5 ml co 1ul

Pytanie nr 25, dot. Grupa 14 pkt. 11:

Czy Zamawiający dopuści objętość pipetowania próbek 5-500ul co 1ul?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 14 pkt 11 dopuszcza objętość pipetowania próbek 5-500ul co 1ul

Pytanie nr 26, dot. Grupa 14 pkt. 12:

Czy zamawiający dopuści rozwiązanie systemowe z 2-litrowymi butelkami i kontrolą poziomu oraz alarmem przepełnienia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 14 poz. 12 dopuszcza rozwiązanie systemowe z 2-litrowymi butelkami i kontrolą poziomu oraz alarmem przepełnienia

Pytanie nr 27, dot. Grupa 14 pkt. 13:

Czy zamawiający dopuszcza rozcieńczenie próbki poprzez aspirację Diluentu i próbki badanej, a następnie naniesienie tej próbki wraz z diluentem na pasek testowy? Rozwiązanie takie zapewnia prawidłowe wymieszanie surowicy w rozcieńczalniku już w momencie nanoszenia, bez konieczności dodatkowego kołysania.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 14 pkt 13 dopuszcza rozcieńczenie próbki poprzez aspirację Diluentu i próbki badanej, a następnie naniesienie tej próbki wraz z diluentem na pasek testowy

Pytanie nr 28, dot. Grupa 8, poz. 3 (tabela na str. 14 SIWZ):

Zamawiający winien dopuścić możliwość wykonania testów identyfikujących *Neisseria* i *Haemophilus* automatycznie, na pokładzie aparatu do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów. Dopuszczenie zarówno metody automatycznej jak i manualnej nie wpłynie na rezultat badania, natomiast istotnie przyczyni się do zwiększenia konkurencyjności w postępowaniu. Zastosowanie metody automatycznej może natomiast pozytywnie wpłynąć na wygodę i czas przeprowadzania testów. Wykonawca wnosi o zmianę treści wymogu w grupie 8, poz. 3 (tabela na str. 14 SIWZ), na następujący: „Testy do identyfikacji *Neisseria* i *Haemophilus* w oparciu o metodę manualną lub automatyczną”.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w poz. 3 dopuszcza wykonywanie testów identyfikujących *Neisseria* i *Haemophilus* automatycznie, na pokładzie aparatu do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów

Pytanie nr 29, dot. Grupa 8, poz. 4 (tabela na str. 14 SIWZ):

Zamawiający winien dopuścić możliwość wykonania testów identyfikujących beztlenowce automatycznie, na pokładzie aparatu do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów. Dopuszczenie zarówno metody automatycznej jak i manualnej nie wpłynie na rezultat badania, natomiast istotnie przyczyni się do zwiększenia konkurencyjności w postępowaniu. Zastosowanie metody automatycznej może natomiast pozytywnie wpłynąć na wygodę i czas przeprowadzania testów. Wykonawca wnosi o zmianę treści wymogu w grupie 8, poz. 4 (tabela na str. 14 SIWZ), na następujący: „Testy identyfikacyjne dla beztlenowców w oparciu o metodę manualną lub automatyczną”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w poz. 4 dopuszcza wykonywanie testów identyfikujących beztlenowce automatycznie, na pokładzie aparatu do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów

Pytanie nr 30, dot. Grupa 8, poz. 10 (tabela na str. 14 SIWZ):

Zamawiający winien dopuścić możliwość wykonania testów do lekowrażliwości grzybów automatycznie, na pokładzie aparatu do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów. Dopuszczenie zarówno metody automatycznej jak i manualnej nie wpłynie na rezultat badania, natomiast istotnie przyczyni się do zwiększenia konkurencyjności w postępowaniu. Zastosowanie metody automatycznej może natomiast pozytywnie wpłynąć na wygodę i czas przeprowadzania testów. Wykonawca wnosi o zmianę treści wymogu w grupie 8, poz. 10 (tabela na str. 14 SIWZ), na następujący: „Testy do lekowrażliwości drożdżaków metodą manualną lub automatyczną”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 31, dot. Grupa 8, poz. 5 (tabela na str. 14 SIWZ):

Wykonawca wskazuje, iż w przypadku testów do identyfikacji drożdżaków metodą automatyczną, producenci stosują opakowania po 20 sztuk. Zaoferowanie liczby testów niepodzielnej przez 20 musiałoby wiązać się ze zdekompletowaniem jednego z opakowań oraz stratą połowy jego zawartości. Strata ta znalazłaby odzwierciedlenie w cenie oferty. Wykonawca wnosi o zmianę liczby testów grupie 8, poz. 5 (tabela na str. 14 SIWZ) na liczbę podzielną przez 20.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 32, dot. Grupa 8, poz. 44 (tabela na str. 15 SIWZ):

Zamawiający wymaga zaoferowania podłoża litycznego. Tego typu podłoża są dostarczane wyłącznie przez jednego wykonawcę – firmę Becton Dickinson. Przedmiotowe postanowienie SIWZ rażąco narusza art. 29 ust. 1-3 oraz art. 7 ust. 1 ustawy PZP, w sposób nieuzasadniony ograniczając krąg potencjalnych wykonawców jedynie do tych, którzy oferują produkty firmy Becton – Dickinson. Niniejsze postanowienie SIWZ nie jest uzasadnione obiektywnymi potrzebami Zamawiającego. Posiew krwi jest badaniem, którego rezultat może być osiągnięty na różne sposoby, przy wykorzystaniu sprzętu i materiałów różnych producentów. Tym samym to osiągnięcie określonego rezultatu, a nie zastosowane w tym celu środki, powinny determinować ocenę zasadności zakreślenia przez Zamawiającego konkretnych wymogów. Zważyć przy tym należy, iż Zamawiający wyspecyfikował w poz. 40 i 41 podłoża beztlenowe, które zastępują podłoża lityczne w procedurze posiewu krwi. W rutynowej diagnostyce posiewów krwi zalecane jest równoległe stosowanie dla każdego dorosłego pacjenta przy każdorazowym pobraniu krwi na posiew, zestawu złożonego z butelki tlenowej i beztlenowej, który przy odpowiednio bogatych podłożach, które są dostępne u producentów analizatorów do posiewów krwi, umożliwiają odzysk istotnych klinicznie patogenów. Zdecydowanie korzystniejsze chociażby ze względu na łatwość podejmowania

decyzji co do wyboru właściwego podłoża dla pacjenta oraz bardziej ekonomiczne jest zastosowanie podłoży uniwersalnych z uwzględnieniem wcześniejszej antybiotykoterapii pacjenta, ponieważ umożliwiają one wzrost wszystkich drobnoustrojów mających istotne znaczenie w patogenezie zakażeń krwi. Wykonawca wnosi o usunięcie wymogu w grupie 8, poz. 44 (tabela na str. 15 SIWZ), lub zmianę jego opisu na następujący: „Podłoże lityczne lub podłoże dla drobnoustrojów beztlenowych”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 33, dot. Grupa 8, poz. 6 (załącznik nr 2 do SIWZ, tabela na str.12):

Zamawiający wymaga, aby oferowany sprzęt wykorzystywał podłoża do hodowli drobnoustrojów sfagocytowanych z czynnikiem lizującym. Przedmiotowe postanowienie SIWZ rażąco narusza art. 29 ust. 1-3 oraz art. 7 ust. 1 ustawy PZP, w sposób nieuzasadniony ograniczając krąg potencjalnych wykonawców jedynie do tych, którzy oferują sprzęt firmy Becton – Dickinson. Niniejsze postanowienie SIWZ nie jest uzasadnione obiektywnymi potrzebami Zamawiającego. Posiew krwi jest badaniem, którego rezultat może być osiągnięty na różne sposoby, przy wykorzystaniu sprzętu i materiałów różnych producentów. Tym samym to osiągnięcie określonego rezultatu, a nie zastosowane w tym celu środki, powinny determinować ocenę zasadności zakreślania przez Zamawiającego konkretnych wymogów. Zważyć przy tym należy, iż Zamawiający wyspecyfikował w poz. 40 i 41 podłoża beztlenowe, które zastępują podłoża lityczne w procedurze posiewu krwi. W rutynowej diagnostyce posiewów krwi zalecane jest równoległe stosowanie dla każdego dorosłego pacjenta przy każdorazowym pobraniu krwi na posiew, zestawu złożonego z butelki tlenowej i beztlenowej, który przy odpowiednio bogatych podłożach, które są dostępne u producentów analizatorów do posiewów krwi, umożliwiają odzysk istotnych klinicznie patogenów. Zdecydowanie korzystniejsze chociażby ze względu na łatwość podejmowania decyzji co do wyboru właściwego podłoża dla pacjenta oraz bardziej ekonomiczne jest zastosowanie podłoży uniwersalnych z uwzględnieniem wcześniejszej antybiotykoterapii pacjenta, ponieważ umożliwiają one wzrost wszystkich drobnoustrojów mających istotne znaczenie w patogenezie zakażeń krwi. Wykonawca wnosi o usunięcie wymogu w grupie 8, cechy aparatu do posiewu krwi i płynów ustrojowych, poz. 6 (załącznik nr 2 do SIWZ, tabela na str. 12).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 34, dot. Grupa 8, poz. 45 (tabela na str. 15 SIWZ):

Wykonawca wnosi o potwierdzenie, iż Zamawiający dopuści suplement do podłoży zalecane przez producenta danego aparatu / systemu, w tym np. suplement w postaci jałowej krwi oraz innych. Każdy producent podłoży do posiewu krwi ma inny rodzaj suplementacji wymagany dla danej technologii. Wykonawca oferuje sprzęt posiadający rodzaj suplementacji dopuszczony przez producenta systemu i dostosowany do technologii aparatów BacT/AlerT. Są to powszechnie występujące na rynku i powszechnie stosowane w laboratoriach mikrobiologicznych odczynniki - np. jałowa krew końska. Zamawiający w zapotrzebowaniu w pozycja 45 umieścił produkt, który w swojej ofercie posiada jedynie producent aparatu Bactec – firma Becton Dickinson co ogranicza możliwość złożenia większej ilości ofert.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 35, dot. Grupa 8, poz. 10 (tabela na str. 15 SIWZ):

Zamawiający wymaga dostarczenia sprzętu wykorzystującego oprogramowanie do identyfikacji lekowrażliwości w języku polskim. Przedmiotowe postanowienie SIWZ rażąco narusza art. 29 ust. 1-3 oraz art. 7 ust. 1 ustawy PZP, w sposób nieuzasadniony ograniczając krąg potencjalnych wykonawców jedynie do tych, którzy oferują produkty firmy Becton – Dickinson. Na dzień dzisiejszy istnieje bowiem wyłącznie jeden system spełniający dane kryterium - system Phoenix firmy Beckton Dickinson. Wykonawca wnosi o zmianę treści wymogu w grupie 8, poz. 10 (tabela na str. 15 SIWZ), na następujący: „Polski język oprogramowania do identyfikacji lekowrażliwości. Zamawiający dopuszcza oprogramowanie w języku angielskim, jeżeli będzie ono posiadało intuicyjny interfejs graficzny lub będzie mogło w przyszłości (w ramach aktualizacji do kolejnej wersji) wykorzystywać język polski” lub o usunięcie tego wymogu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 36, dot. Grupa 8, poz. 16 (tabela na str. 16 SIWZ):

Zamawiający wymaga dostarczenia sprzętu, który ma możliwość zrobienia ID i AST z zawiesiny niskiej gęstości. Przedmiotowe postanowienie SIWZ rażąco narusza art. 29 ust. 1-3 oraz art. 7 ust. 1 ustawy PZP, w sposób nieuzasadniony ograniczając krąg potencjalnych wykonawców jedynie do tych, którzy oferują produkty firmy Becton – Dickinson. Niniejsze postanowienie SIWZ nie jest uzasadnione obiektywnymi potrzebami Zamawiającego. Wartość 0,2 - 0,3 nie ma żadnego znaczenia dla końcowego oznaczenia. Przesądza jedynie o sposobie, w jaki sprzęt analizuje próbkę. Wskazany przez Zamawiającego zakres skali MacFarlanda jest parametrem właściwym dla konkretnego sprzętu (w tym wypadku produkcji Becton – Dickinson). a dodatkowo jest uzależniony od rodzaju oznaczanych drobnoustrojów. Wykonawca wnosi o zmianę treści wymogu w grupie 8, poz. 16 (tabela na str. 16 SIWZ), na następujący: „Możliwość zrobienia ID i AST z zawiesiny o gęstości zalecanej przez producenta oferowanego systemu / aparatu”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 37, dot. Grupa 8, poz. 15 (tabela na str. 17 SIWZ):

Zamawiający wymaga dostarczenia sprzętu posiadającego funkcję automatycznego blokowania przez system uszkodzonych stacji pomiarowych. Niniejszy wymóg jest nieuzasadniony obiektywnymi potrzebami Zamawiającego i służy wyłącznie ograniczeniu kręgu potencjalnych wykonawców. Tożsamy efekt może być zrealizowany poprzez powszechnie występującą funkcję sygnalizacji uszkodzenia stacji pomiarowych. Sygnalizacja umożliwia ręczną (a nie automatyczną) i niezwłoczną dezaktywację stacji pomiarowej, do czasu przywrócenia jej pełnej funkcjonalności. Wykonawca wnosi o usunięcie wymogu w grupie 8, poz. 15 (tabela na str. 17 SIWZ), lub zmianę jego opisu na następujący: „Aparat posiadający funkcję automatycznego blokowania przez system uszkodzonych stacji pomiarowych lub funkcję sygnalizacji uszkodzenia stacji pomiarowych”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 38, dot. Grupa 8 tabela asortymentowa :

Czy w związku z tym, że Zamawiający określił przedmiot postępowania przetargowego jako: przetarg na dostawę „Testy do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną i manualną wraz z podłożami, Podłoża do posiewu krwi i innych płynów ustrojowych”, Zamawiający wymaga, aby podłoża zaofiarowane w grupie 8 pozycje 39-42, były przeznaczone zarówno do hodowli krwi jak i innych płynów ustrojowych, co powinno zostać potwierdzone metodą/instrukcją techniczną Wytwórcy? Jest to zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011 w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (sporządzanym na podstawie in. Dyrektywy 98/79 dotyczącej wyrobów medycznych) & 8.7 Instrukcja używania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro musi zawierać, punkt 6/ rodzaj próbki, jakiej należy użyć, oraz specjalne warunki jej pobierania, wstępnego przygotowania oraz, jeżeli to niezbędne, warunki przechowywania i instrukcje przygotowania pacjenta.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 39, dot. Rozdział XI ust. 6 pkt. f (str. 45 SIWZ):

Zamawiający przyznaje 10 punktów za możliwość wykrywania oporności na karbapenemazy z klasyfikacją w skali Amblerta. Wykonawca wskazuje, iż klasyfikacja oporności na karbapenemazy wg. skali Amblerta nie znajduje żadnego zastosowania praktycznego, a w szczególności nie ma żadnego wpływu na „jakość” (nazwa przedmiotowego kryterium) wykonywanych badań. Informacja o fenotypie oporności na karbapenemy (bez ich klasyfikacji wg. konkretnej skali), jest w pełni wystarczająca do wstępnego określenia klasy wykrytej karbapenomazy, zgodnie z wytycznymi Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Oznaczania Lekowrażliwości. (dokument „Wykrywanie karbapenemaz – zalecenia 2017”). Faktem notoryjnym jest, iż stosowanie tej skali jest cechą właściwą wyłącznie urządzeniom oferowanym przez Becton Dickinson. Żaden inny podmiot nie oferuje urządzeń, które klasyfikowałyby karbapenemy wg. skali Amblerta. Konsekwencją zastosowania przedmiotowego kryterium oceny ofert jest więc nieuzasadnione obiektywnymi potrzebami Zamawiającego uzyskanie przez wykonawcę oferującego urządzenia firmy Becton Dickinson 10% przewagi nad pozostałymi konkurentami, co z kolei stanowi naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców wyrażonej wprost w art. 7 ust. 1 ustawy PZP i utrudnia pozostałym wykonawcom złożenie konkurencyjnych ofert. Zamawiający decydując o zastosowaniu określonych kryteriów oceny ofert powinien kierować się specyfiką przedmiotu zamówienia oraz potrzebą uzyskania zamówienia na najkorzystniejszych warunkach. Jednocześnie kryteria oceny ofert, a w szczególności ich znaczenie, powinno odnosić się w odpowiednich proporcjach do przedmiotu zamówienia i uwzględniać jego specyfikę. A zatem, pomimo że Zamawiający posiada daleko idącą swobodę w zakresie doboru kryteriów, nie może jednak stosować dowolnych i nieuzasadnionych specyfiką zamówienia kryteriów oceny ofert oraz kształtować ich znaczenia na niewłaściwym poziomie, którego efektem jest preferencja konkretnych wykonawców (tak m.in. wyrok KIO 966/12). Nie ulega bowiem wątpliwości, iż na gruncie wyrażonej w art. 7 ust. 1 ustawy PZP zasady równego traktowania wykonawców, wszyscy wykonawcy, którzy mogą zaspokoić obiektywnie uzasadnione potrzeby zamawiającego w takim samym stopniu powinni być traktowani jednakowo. Z uwagi na powyższe, Wykonawca wnosi o rezygnację z kryterium „jakość” w ramach grupy 8, którego sposób oceny zawarto w rozdziale XI ust. 6 pkt. f (str. 45 SIWZ).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 40, dot. Wymagania Zamawiającego dla Grupa 8 punkt Wymagania dotyczące aparatu i testów do identyfikacji i lekowrażliwości bakterii ppkt.17:

Wnioskujemy o zmianę terminu ważności testów co najmniej 4 miesiące, z jednoczesną zmianą kryterium oceny.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 41, dot. Wymagania Zamawiającego dla Grupa 8 punkt Wymagania dotyczące podłoży ppkt.4:

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości samodzielnego pobierania certyfikatów kontroli jakości przez Zamawiającego ze strony internetowej i zmianę zapisu na następujący: Punkt 4 Do każdej dostawy dołączyć certyfikat kontroli jakości zawierający opis morfologii kolonii podłoży chromogennych i różnicujących, pH, wykaz szczepów wzorcowych na których badano podłoża lub Wykonawca zapewni dostęp do strony internetowej, na której będą się znajdowały wymagane dokumenty. Uzasadnienie: W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej, na której będą znajdowały się karty charakterystyki substancji niebezpiecznych, instrukcje wykonania testów/ulotki informacyjne oraz instrukcje obsługi aparatów w języku polskim, aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników, deklaracje zgodności dostępne dla Zamawiającego całodobowo i do pobrania w dogodnym dla Zamawiającego terminie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza możliwość samodzielnego pobierania certyfikatów kontroli jakości ze strony internetowej Wykonawcy

Pytanie nr 42, dot. Wymagania Zamawiającego dla Grupa 8 punkt Wymagania dotyczące podłoży ppkt.9:

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości samodzielnego pobierania kart charakterystyki substancji niebezpiecznych przez Zamawiającego ze strony internetowej i zmianę zapisu na następujący: Punkt 9 Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć do każdego podłoża jego kartę charakterystyki przy pierwszej dostawie lub Wykonawca zapewni dostęp do strony internetowej, na której będą się znajdowały wymagane dokumenty. Uzasadnienie: W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej, na której będą się znajdowały karty charakterystyki substancji niebezpiecznych, instrukcje wykonania testów/ulotki informacyjne oraz instrukcje obsługi aparatów w języku polskim, aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników, deklaracje zgodności dostępne dla Zamawiającego całodobowo i do pobrania w dogodnym dla Zamawiającego terminie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza możliwość samodzielnego pobierania kart charakterystyki substancji niebezpiecznych ze strony internetowej Wykonawcy

Pytanie nr 43, dot. Wymagania Zamawiającego dla Grupa 8 punkt Wymagania dotyczące podłoży ppkt.7:

Wnioskujemy o zmianę terminu ważności dla podłoży zawierających krew do 28 dni, z jednoczesną zmianą kryterium oceny.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 44, dot. Wymagania Zamawiającego dla Grupa 8 punkt Wymagania dotyczące podłoży ppkt.8:

Wnioskujemy o zmianę terminu ważności dla podłoży bez krwi i wybiórczych do 35 dni, z jednoczesną zmianą kryterium oceny.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 45, dot. Wymagania Zamawiającego dla Grupa 8 punkt Cechy aparatu do posiewu krwi i płynów ustrojowych ppkt.12:

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości samodzielnego pobierania metodyki dla podłoży przez Zamawiającego ze strony internetowej i zmianę zapisu na następujący: Punkt 9 Instrukcja obsługi aparatu dostarczona wraz z aparatem i metodyka dla podłoży w języku polskim – dostarczyć przy pierwszej dostawie lub Wykonawca zapewni dostęp do strony internetowej, na której będą się znajdowały wymagane dokumenty. Uzasadnienie: W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej, na której będą się znajdowały karty charakterystyki substancji niebezpiecznych, instrukcje wykonania testów/ulotki informacyjne oraz instrukcje obsługi aparatów w języku polskim, aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników, deklaracje zgodności dostępne dla Zamawiającego całodobowo i do pobrania w dogodnym dla Zamawiającego terminie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza możliwość samodzielnego pobierania metodyki dla podłoży ze strony internetowej Wykonawcy

Pytanie nr 46, dot. Wymagania Zamawiającego dla Grupy 3, pkt. 11:

Wnioskujemy o zmianę terminu ważności testów na min. 4 miesiące od momentu dostawy, z jednoczesną zmianą kryterium oceny.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 47, dot. Wymagania Zamawiającego dla Grupy 3, pkt. 24:

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości samodzielnego pobierania kart charakterystyki substancji niebezpiecznych i certyfikatów kontroli jakości przez Zamawiającego ze strony internetowej i zmianę zapisu na następujący: Punkt 24 Karty charakterystyki substancji niebezpiecznych i certyfikat Kontroli Jakości dostarczone wraz z pierwszą dostawą lub dostępne na stronie internetowej. Uzasadnienie: W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej, na której będą znajdowały się karty charakterystyki substancji niebezpiecznych, instrukcje wykonania testów/ulotki informacyjne oraz instrukcje obsługi aparatów w języku polskim, aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników, deklaracje zgodności dostępne dla Zamawiającego całodobowo i do pobrania w dogodnym dla Zamawiającego terminie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza możliwość samodzielnego pobierania kart charakterystyki substancji niebezpiecznych i certyfikatów kontroli jakości ze strony internetowej Wykonawcy

Pytanie nr 48, dot. Wzoru Umowy:

§9 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „za nieterminowe dostawy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu towaru”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 49, dot. Wzoru Umowy:

§9 ust. 1 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „za opóźnienie w usunięciu wad w dostarczonym towarze Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 1% wartości brutto reklamowanego towaru za każdy dzień opóźnienia licząc od dnia upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wad. W razie opóźnienia w usunięciu wad w terminie wyznaczonym dodatkowo kara ulega powiększeniu o dalsze 5% wartości brutto reklamowanego towaru, i przysługuje Zamawiającemu za każdy dzień opóźnienia licząc od dnia upływu terminu dodatkowego”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 50, dot. Wzoru Umowy:

§9 ust. 1 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 51, dot. Wzoru Umowy Załącznik nr 1a:

§1 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy sprzętu do 21 dni? Uzasadnienie: Z uwagi na fakt sprowadzania urządzeń z zagranicy bezpośrednio od producenta, a także mając na uwadze skomplikowane procedury celne zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydłużenie terminu dostawy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 52, dot. Wzoru Umowy Załącznik nr 1a:

§6 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Strony ustalają termin przystąpienia do naprawy zgodny z ofertą złożoną przez Wykonawcę oraz maksymalny czas na naprawę uszkodzonego elementu do 48 godzin w dni robocze od momentu przystąpienia do naprawy.”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 53, dot. Wzoru Umowy Załącznik nr 1a:

§11 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Do czasu usunięcia awarii lub wstawienia aparatu zastępczego Wdierżawiający pokryje różnicę poniesionych przez Zamawiającego kosztów wynikającą z kosztu badań zleconych przez Dzierżawcę innym podmiotom a ceny określonej w umowie”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 54, dot. Wzoru Umowy Załącznik nr 1a:

§14 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wdierżawiający w terminie 14 dni od zakończenia obowiązywania niniejszej umowy ma obowiązek wymontowania oraz odebrania przedmiotu dzierżawy na własny koszt i ryzyko”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 55, dot. Grupa 8, poz. 13:

Dotyczy poz. 13 GRUPA 8 Testy do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną i manualną wraz z podłożami, Podłoża do posiewu krwi i innych płynów ustrojowych - Agar czekoladowy + PolyVitex. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podłoża Agar czekoladowy z IsoVitaleX-em będącym równoważnym podłożem do wyspecyfikowanego podłoża?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 8 poz. 13 dopuszcza zaoferowanie podłoża Agar czekoladowy z IsoVitaleX-em będącym równoważnym podłożem do wyspecyfikowanego podłoża

Pytanie nr 56, dot. Grupa 8, poz. 16:

Dotyczy poz. 16 GRUPA 8 Testy do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną i manualną wraz z podłożami, Podłoża do posiewu krwi i innych płynów ustrojowych - Bulion tryptozowo- sojowy w probówkach 9 ml. Czy Zamawiający dopuści bulion tryptozowo-sojowy w probówkach 8 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 8 poz. 16 dopuszcza bulion tryptozowo-sojowy w probówkach 8 ml

Pytanie nr 57, dot. Grupa 8, poz. 17:

Dotyczy poz. 17 GRUPA 8 Testy do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną i manualną wraz z podłożami, Podłoża do posiewu krwi i innych płynów ustrojowych – Bulion Todd-Hewitta w probówkach 9 ml. Czy Zamawiający dopuści Bulion Todd-Hewitta w probówkach 5 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 8 poz. 17 dopuszcza Bulion Todd-Hewitta w probówkach 5 ml

Pytanie nr 58, dot. Grupa 8, poz. 25:

Dotyczy poz. 25 GRUPA 8 Testy do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną i manualną wraz z podłożami, Podłoża do posiewu krwi i innych płynów ustrojowych - Podłoże chromogenne do *S.agalactiae*. Czy Zamawiający dopuści podłoże BD Group B Streptococcus Differential Agar (Granada Medium), które stanowi odmianę pożywki New Granada o lepszej stabilności i selektywności?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 8 poz. 25 dopuszcza podłoże BD Group B Streptococcus Differential Agar (Granada Medium)

Pytanie nr 59, dot. Grupa 8, poz. 27:

Dotyczy poz. 27 GRUPA 8 Testy do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną i manualną wraz z podłożami, Podłoża do posiewu krwi i innych płynów ustrojowych - Podłoże z kw. Seleninem sodu w probówkach 9 ml. Czy Zamawiający dopuści podłoże z kw. Seleninem sodu w probówkach 8 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 8 poz. 27 dopuszcza podłoże z kw. Seleninem sodu w probówkach 8 ml

Pytanie nr 60, dot. Grupa 8, poz. 30:

Dotyczy poz. 30 GRUPA 8 Testy do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną i manualną wraz z podłożami, Podłoża do posiewu krwi i innych płynów ustrojowych – Schaedler Agar + 5% krwi baraniej. Czy Zamawiający dopuści podłoże Schaedler Agar z 5% krwią baranią i witaminą K? Witamina K została wprowadzona, ponieważ substancja ta jest niezbędna do wzrostu niektórych szczepów *Prevotella melaninogenica* (*Bacteroides melaninogenicus*) oraz poprawia wzrost niektórych szczepów *Bacteroides* oraz niezarodnikujących bakterii Gram-dodatnich.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 8 poz. 30 dopuszcza podłoże Schaedler Agar z 5% krwią baranią i witaminą K

Pytanie nr 61, dot. Grupa 8, poz. 31:

Dotyczy poz. 31 GRUPA 8 Testy do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną i manualną wraz z podłożami, Podłoża do posiewu krwi i innych płynów ustrojowych – Schaedler Agar + 5% krwi baraniej z wankomycyną. Czy Zamawiający dopuści podłoże Schaedler Agar z 5% krwią baranią, witaminą K oraz kanamycyną i wankomycyną? Kanamycyna hamuje wzrost Gram-ujemnych szczepów beztlenowców fakultatywnych i kilku innych gatunków beztlenowców fakultatywnych, natomiast wankomycyna hamuje wzrost bakterii Gram-dodatnich.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 8 poz. 31 dopuszcza podłoże Schaedler Agar z 5% krwią baranią, witaminą K oraz kanamycyną i wankomycyną

Pytanie nr 62, dot. Grupa 8, poz. 32:

Dotyczy poz. 32 GRUPA 8 Testy do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną i manualną wraz z podłożami, Podłoża do posiewu krwi i innych płynów ustrojowych - Podłoże do badania czystości mikrobiologicznej powierzchni met. odciskową, o średnicy płytki 55 mm. Czy Zamawiający dopuści podłoże do badania czystości mikrobiologicznej powierzchni met. odciskową o średnicy płytki do 90 mm i konfekcjonowaną do 40 szt. w opakowaniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 8 poz. 32 dopuszcza podłoże do badania czystości mikrobiologicznej powierzchni met. odciskową o średnicy płytki do 90 mm i konfekcjonowaną do 40 szt. w opakowaniu

Pytanie nr 63, dot. Grupa 8, poz. 38:

Dotyczy poz. 38 GRUPA 8 Testy do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów metodą automatyczną i manualną wraz z podłożami, Podłoża do posiewu krwi i innych płynów ustrojowych – Suchy wskaźnik atmosfery beztlenowej (Iop.=50 szt.). Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie suchego wskaźnika atmosfery beztlenowej w opakowaniu o wielkości 100 szt.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 8 poz. 38 dopuszcza zaoferowanie suchego wskaźnika atmosfery beztlenowej w opakowaniu o wielkości 100 szt.

Pytanie nr 64, dot. Grupa 8:

Dotyczy pkt. 1 GRUPA 8 Wymagania dotyczące aparatu i testów do identyfikacji i lekowrażliwości bakterii - Dzierżawa automatycznego analizatora bakteriologicznego do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów na antybiotyki wraz z komputerem i drukarką. Czy w przypadku, gdy oferowany analizator do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów posiada wbudowany komputer i możliwość podłączenia drukarki Zamawiający będzie wymagał dostarczenia dodatkowego komputera? Jeżeli tak, to prosimy o podanie jego parametrów.

Odpowiedź Zamawiającego:

W przypadku, gdy oferowany analizator do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów posiada wbudowany komputer i możliwość podłączenia drukarki Zamawiający nie będzie wymagał dostarczenia dodatkowego komputera

Pytanie nr 65, dot. Grupa 8:

Dotyczy pkt. 4 GRUPA 8 Wymagania dotyczące podłoży: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia świadectwa kontroli jakości wraz z każdą dostawą w zamian za udostępnienie przez Wykonawcę strony internetowej, z której Zamawiający będzie mógł samodzielnie w prosty sposób pobrać certyfikaty jakości dla określonego numeru katalogowego oraz nr LOT? Dostawy towaru są realizowane bezpośrednio z zagranicy, więc nie ma możliwości dołączenia wymaganych certyfikatów do dostawy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza udostępnienie przez Wykonawcę strony internetowej, z której Zamawiający będzie mógł samodzielnie w prosty sposób pobrać certyfikaty jakości dla określonego numeru katalogowego oraz nr LOT

Pytanie nr 66, dot. Grupa 8:

Dotyczy pkt. 14 GRUPA 8 Wymagania dotyczące podłoży - Zestawy do wytwarzania środowisk gazowych zawierające wszystkie składniki potrzebne do wytworzenia atmosfery beztlenowej mikroaerofilnej lub wzbogaconą w CO₂ (generator, torebka, klips zaciskowy) nie wymagające katalizatora i dodawania wody. Czy Zamawiający dopuści zestawy do wytwarzania środowisk gazowych zawierające wszystkie składniki potrzebne do wytworzenia atmosfery beztlenowej mikroaerofilnej lub wzbogaconą w CO₂ (generator, torebka z suwakiem), które w przypadku optymalizacji wzrostu zalecają dodanie wody?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza zestawy do wytwarzania środowisk gazowych zawierające wszystkie składniki potrzebne do wytworzenia atmosfery beztlenowej mikroaerofilnej lub wzbogaconą w CO₂ (generator, torebka z suwakiem), które w przypadku optymalizacji wzrostu zalecają dodanie wody

Pytanie nr 67, dot. Grupa 8:

Dotyczy pkt. 7 GRUPA 8 Cechy aparatu do posiewu krwi i płynów ustrojowych - Ilość miejsc w aparacie – 100 – 120. Czy Zamawiający dopuści aparat o budowie modułowej, zawierający 120 miejsc, z możliwością rozbudowy o kolejny moduł?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza aparat o budowie modułowej, zawierający 120 miejsc, z możliwością rozbudowy o kolejny moduł

Pytanie nr 68, dot. Grupa 8:

Dotyczy pkt. 17 GRUPA 8 Cechy aparatu do posiewu krwi i płynów ustrojowych - Wykonawca zapewni dostawę tonerów do drukarki dostarczonej wraz z aparatem, wg potrzeb użytkownika, w czasie trwania umowy. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie przewidywanej ilości wydruków w trakcie trwania niniejszej umowy

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający przewiduje 10000 wydruków w czasie trwania umowy

Pytanie nr 69, dot. pkt.4 Rozdziału II SIWZ:

W związku z tym, że nie wszystkie oferowane odczynniki i podłoża posiadają deklaracje CE, ponieważ są oznaczone jako „Lab use only”, zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu pkt. 4 Rozdziału II SIWZ na następujący: „Wszystkie odczynniki muszą posiadać Deklarację Zgodności CE – jeśli dotyczy”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 70, dot. Wzoru umowy:

Dotyczy §2 ust. 3 Wzoru umowy (załącznik nr 1 do SIWZ): Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na rozpatrywanie terminu dostawy w dni robocze.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 71, dot. Wzoru umowy:

Dotyczy §2 ust. 3 Wzoru umowy (załącznik nr 1 do SIWZ): Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak by można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 72, dot. Wzoru umowy:

Dotyczy §3 ust. 5 i 6 Wzoru umowy (załącznik nr 1 do SIWZ): Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na rozpatrywanie terminu odbioru wadliwych artykułów/ uzupełnienia ilości/ wymiany towaru w dni robocze.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 73, dot. Wzoru umowy:

Dotyczy §9 ust. 1a) Wzoru umowy (załącznik nr 1 do SIWZ): Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień opóźnienia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 74, dot. Wzoru umowy:

Dotyczy §9 ust. 1b) Wzoru umowy (załącznik nr 1 do SIWZ): Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych do 1% wartości brutto reklamowanego towaru za każdy dzień opóźnienia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 75, dot. Wzoru umowy:

Dotyczy §9 ust. 1e) Wzoru umowy (załącznik nr 1 do SIWZ): Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych do 2% wartości zamówienia objętego daną fakturą korygującą za każdy dzień opóźnienia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 76, dot. Wzoru umowy:

Dotyczy §6 ust. 2 Wzoru umowy dzierżawy (załącznik nr 1A do SIWZ): Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy zapis pkt. 6 Grupa 8 Wymagania dotyczące aparatu i testów do identyfikacji i lekowrażliwości bakterii oraz pkt. 4 Grupa 8 Cechy aparatu do posiewu krwi i płynów ustrojowych tj. „Serwis do 48 godzin od momentu zgłoszenia (w dni robocze)” jest równoznaczny z „terminem przystąpienia do naprawy”, o którym mowa w §6 ust. 2 Wzoru umowy dzierżawy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 77, dot. Wzoru umowy:

Dotyczy §6 ust. 2 Wzoru umowy dzierżawy (załącznik nr 1A do SIWZ); pkt. 6 Grupa 8 Wymagania dotyczące aparatu i testów do identyfikacji i lekowrażliwości bakterii oraz pkt. 4 Grupa 8 Cechy aparatu do posiewu krwi i płynów ustrojowych: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie maksymalnego czasu na naprawę uszkodzonego elementu do 72 godzin w dni robocze od momentu przystąpienia do naprawy

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 78, dot. Wzoru umowy:

Dotyczy §6 ust. 4 Wzoru umowy dzierżawy (załącznik nr 1A do SIWZ): Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmianę ww. zapisu na następujący: „W przypadku trzykrotnej naprawy tego samego elementu przedmiotu dzierżawy Wyzierżawiający wymieni dany element na nowy, wolny od wad.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 79, dot. Grupa 3:

Czy Zamawiający dopuści system w którym zestawy do diagnostyki markerów nowotworowych oraz chorób infekcyjnych wykonywane są techniką CLIA (chemiluminescencja)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 80, dot. Grupa 3:

Czy Zamawiający dopuści system w którym opakowania odczynników zawierają 100 oznaczeń? Jeżeli tak to czy Wykonawca winien stosownie przeliczyć ilości zaoferowanych opakowań handlowych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 81, dot. Grupa 3:

Prosimy o doprecyzowanie czy podane w formularzu ilości oznaczeń zawierają badania kontrolne i kalibracyjne czy należy je doliczyć zgodnie z zaleceniami producenta? W celu poprawnego skalkulowania oferty prosimy również o podanie z jaką częstotliwością Zamawiający będzie prowadził kontrolę jakości dla wymienionych w SIWZ parametrów (np. raz w tygodniu na 2 poziomach)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 82, dot. Grupa 3, pkt. 1 tabeli Wymagania Zamawiającego dla Grupy 3:

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający określając "każdy aparat po co najmniej 30 miejsc" oczekuje zaoferowania analizatorów o łącznej wydajności 60 oznaczeń na godzinę? Jeżeli tak to czy Zamawiający dopuści jeden w pełni automatyczny analizator o wydajności 180 oznaczeń na godzinę?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 83, dot. Grupa 3, pkt. 2 i 3 tabeli Wymagania Zamawiającego dla Grupy 3:

Czy Zamawiający zamiast dwóch mniejszych aparatów dopuści jeden fabrycznie nowy i w pełni automatyczny analizator o wydajności 180 oznaczeń na godzinę?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 84, dot. Grupa 3, pkt. 8 tabeli Wymagania Zamawiającego dla Grupy 3:

Czy Zamawiający dopuści wolnostojący analizator wykonujący badania w technice chemiluminescencji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 85, dot. Grupa 3, pkt. 9 tabeli Wymagania Zamawiającego dla Grupy 3:

Czy zamawiający dopuści analizator wyposażony w jeden moduł inkubacyjny, który umożliwia jednoczesowe wykonywanie 80 oznaczeń (jednoczasowa inkubacja 80 próbek badanych)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 86, dot. Grupa 3, pkt. 14 tabeli Wymagania Zamawiającego dla Grupy 3:

Czy Zamawiający dopuści system w którym automatyczną dwupunktowa rekaliibracja dla 15 parametrów wymienionych w SIWZ wykonywana co 4-8 tygodni, dla 5 parametrów wykonywana jest co 2-3 tygodnie a dla CA 19-9 co tydzień?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 87, dot. Grupa 3, pkt. 15 tabeli Wymagania Zamawiającego dla Grupy 3:

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga analizatora, który automatycznie dozuje próbki badane za pomocą końcówek jednorazowego użytku, eliminując tym samym kontaminację materiału badanego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 88, dot. Grupa 3, pkt. 17 tabeli Wymagania Zamawiającego dla Grupy 3:

Czy Zamawiający dopuści system w którym otwarte odczynniki, zgodnie z informacją zawartą w instrukcji producenta, zachowują trwałość po otwarciu od 2 do 12 tygodni? Producent dopuszcza używanie zestawów odczynnikowych po tych okresach pod warunkiem, że oznaczenia kontroli wypadają w oczekiwanych wartościach.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 89, dot. Grupa 3, pkt. 18 tabeli Wymagania Zamawiającego dla Grupy 3:

Czy Zamawiający dopuści system w którym codzienne czynności konserwacyjne wykonywane są automatycznie bez udziału operatora (operator jedynie wkłada na pokład analizatora odczynnik - zestaw czyszczący)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 90, dot. Grupa 3, pkt. 22 tabeli Wymagania Zamawiającego dla Grupy 3:

Czy Zamawiający dopuści system w którym zestawy odczynnikowe zawierają stosowne kalibratory, a surowice kontrole są odrębnym produktem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 91, dot. Grupa 3, pkt. 7 tabeli:

Czy Zamawiający dopuści system w którym oznaczenia anti HBe i HBe Ag wykonywane są na osobnych zestawach odczynnikowych, umożliwiając tym samym pełną i precyzyjną diagnostykę pacjenta?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 92, dot. Grupa 3, pkt. 19 tabeli:

Czy Zamawiający dopuści system w którym oznaczenia Mononukleozy zakaźnej w klasie IgG są wykonywane na osobnych zestawach odczynnikowych VCA IgG i EBNA IgG, umożliwiając tym samym pełną i precyzyjną diagnostykę pacjenta?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 93, dot. Grupa 3:

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu pozycję nr 4 Anti-HBs (1op=60oz)? Uzasadnienie: Produkt nie znajduje się obecnie w naszej ofercie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 94, dot. Grupa 3:

Czy w pkt 23 Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia instrukcji obsługi aparatu oraz metodyki wykonywania testów jeśli Wykonawca udostępni stronę internetową, na której wymagane dokumenty będą dostępne? Uzasadnienie: W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej, na której będą znajdowały się instrukcje wykonania testów/ ulotki informacyjne, karty charakterystyki substancji niebezpiecznych oraz instrukcje obsługi aparatu w języku polskim dostępne dla Zamawiającego całodobowo

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza możliwość samodzielnego pobierania instrukcji obsługi aparatu oraz metodyki wykonania testów ze strony internetowej Wykonawcy