

Znak sprawy: AE/2710/2/18

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy odczynników i sprzętu laboratoryjnego. Znak sprawy:
AE/2710/2/18**

W nawiązaniu do zapytań informuję:

DOTYCZY ZAŁĄCZNIKA NR 5 DO SIWZ

1. (§ 4 ust. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni
➤ **Nie.**
2. (§ 5 ust. 2 pkt a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości NETTO partii przedmiotu umowy?
➤ **Nie.**
3. (§ 5 ust. 2 pkt b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości NETTO niezrealizowanej części umowy?
➤ **Nie.**
4. (§ 5 ust. 2 pkt a) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?
➤ **Nie.**
5. (§ 4 ust. 2) Czy Zamawiający wprowadzi możliwość wstrzymania dostaw w przypadku nierealizowania płatności?
➤ **Nie.**

DOTYCZY SIWZ

6. (Rozdział X. ust 8 pkt 8.4.) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie dokumentów w postaci elektronicznej na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami?
➤ **Tak.**
7. (Rozdział X. ust 8 pkt 8.4.) W przypadku konieczności dostarczenia dokumentów w postaci papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów, gdzie **poświadczenie za zgodność będzie widniało tylko na pierwszej stronie** tomu dla jego pozostałych stron?
➤ **Nie dotyczy.**
8. (Rozdział X. ust 8 pkt 8.4. ppkt 8.4.3.) Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek, jeśli produkt był kupowany wcześniej?
➤ **Tak.**

DOT. PAKIETU NR II

9. czy Zamawiający wymaga aby oferowane odczynniki pochodziły od tego samego producenta co aparat?
➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**

Dotyczy: pakiet nr XIV

10. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania w pozycji nr 1 testu do wykrywania oksydazy cytochromowej w postaci pasków, gdzie nie są wymagane żadne dodatkowe odczynniki.
➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**

Dotyczy: pakiet nr XLII

11. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania w pozycji nr 6 odbarwiacza do metody Ziehl Neelsena.

➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**

Dotyczy: pakiet nr II

12. Zwracamy się do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pozycji nr 2 równoważnego moczu kontrolnego patologicznego w postaci gotowych próbek kontrolnych nie wymagających czynności przygotowawczych w laboratorium Zamawiającego.

➤ **Zamawiający wyraża zgodę przy czym stabilność po otwarciu nie może być krótsza niż 30 dni.**

Dotyczy: Pakiet nr XXI, Formularz asortymentowo-cenowy

13. Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga zestawu do oznaczania alergenów wziewnych o następującym składzie: t03 brzoza, t02 olszyna, t04 leszczyna, t07 dąb, g06 tymotka łąkowa, g12 żyto, w06 bylica, w09 babka lancetowata, d01 D.pteronysinus, d02 D.farinae, e02/05 naskórek psa, e01 naskórek kota, e03 naskórek konia, e06 naskórek świnki morskiej, e84 naskórek chomika, e82 naskórek królika, m03 Aspergillus fumigatus, m02 Cladosporium herbarum, m01 Penicillium notatum, m06 Alternaria alternata

➤ **TAK**

Dotyczy: Pakiet nr XXI, Formularz asortymentowo-cenowy

14. Czy Zamawiający w poz. 2 wymaga 6-alergenowego zestawu do oznaczania alergenów z jadami owadów o następującym składzie: i01 pszczoła, i03 osa, i75 szerszeń, i71 komar, i80 meszka, k202 CCD?

➤ **TAK**

Dotyczy: Pakiet nr XXI, Formularz asortymentowo-cenowy

15. Czy Zamawiający domaga się, aby procedura wykonywania oznaczeń nie wymagała rozcieńczania surowicy?

➤ **TAK**

Dotyczy: Pakiet nr XXI, Formularz asortymentowo-cenowy

16. Czy Zamawiający wymaga, aby z racji ilościowych oznaczeń testy posiadały ludzkie IgE w kalibratorach?

➤ **TAK**

Dotyczy: Pakiet nr XXI, Formularz asortymentowo-cenowy

17. Czy Zamawiający wymaga, aby każdy test posiadał kalibratory służące do wykreślenia krzywej kalibracyjnej, z ludzkim IgE, o znanym stężeniu kU/l podanym przez producenta?

➤ **TAK**

Dotyczy: Pakiet nr XXI, Formularz asortymentowo-cenowy

18. Czy Zamawiający wymaga możliwości wglądu w przebieg krzywej kalibracyjnej każdego badania osobno?

➤ **TAK**

Dotyczy pakiet nr XXX – Badania immunotransfuzjologiczne mikrometodą DIAMED ID-SYSTEM

19. Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cyklem produkcyjnym (zwłaszcza produktów krwinkowych) Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym sukcesywna realizacja przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu 6 będzie

odbywała się wg załączonego do oferty harmonogramu dostaw, z zapewnieniem możliwości dostaw pilnych na cito w terminie do 4 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia?

➤ **TAK**

20. Prosimy o doprecyzowanie czy w poz. 5 formularza asortymentowo-cenowego (zał. nr 1): Zestaw 3 krwinek wzorcowych do screeningu p/c [op 3x10 ml], doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający wymaga zaoferowania wskazanych krwinek we właściwej ilości 390 ml/12 m-cy?

➤ **TAK**

21. Czy Zamawiający wymaga, aby dla poz. 2,3,9 formularza asortymentowo-cenowego Wykonawcy podali nazwy klonów odczynnika anty D, celem potwierdzenia spełnienia wymagań Zamawiającego (odpowiednio klony DVI+/DVI-)?

➤ **TAK, zamawiający wymaga aby w każdej z pozycji zaoferowany był inny klon anty-D.**

Pytania do SIWZ

22. Czy Zamawiający wyraża zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym zapisów dotyczących tylko tych części, na które Wykonawca będzie składał ofertę? Zapisy dot. pozostałych pakietów zostaną usunięte

➤ **Tak.**

23. Pakiet nr VI Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od dostarczania do dostaw Certyfikatów Kontroli Jakości, gdy wszystkie świadectwa, certyfikaty kontroli jakości, metodyki, opisy, karty charakterystyk substancji niebezpiecznych umieszczone są w Bibliotece Technicznej na stronie internetowej Wykonawcy, do których Zamawiający ma całodobowo bezpłatny dostęp? Adres strony zostanie przedstawiony w ofercie.

➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**

24. Pakiet nr VI Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty przykładowych kilku wybranych certyfikatów kontroli jakości, np. do danej grupy asortymentu?

➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**

25. Pakiet nr VI Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty w poz. 22 McFarland Standard z minimalnym terminem ważności 3 miesiące?

➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**

26. Dot. pakiet nr XV – Czy Zamawiający może poprawić numerację pozycji? Po poz. nr 7 występuje poz. nr 10.

➤ **Zamawiający poprawia numerację w pakiecie nr XV.**

27. Pakiet nr XLI: Czy Zamawiający wymaga aby oferowany test posiadał wzorzec zmętnienia oraz kontrolę ujemną w ramach wykonania badania? Uzasadnienie: Te dwa wymogi umożliwiają prawidłowe wykonanie testu: kontrola zmętnienia umożliwia wykonanie odpowiedniego stężenia zawiesiny drobnoustrojów w skali MF, natomiast kontrola ujemna pozwala na prawidłowy odczyt testu. Bez tych dwóch funkcji prawidłowość wykonania testu jest bardzo utrudniona i może być obciążona dużym błędem laboratoryjnym poprzez wydanie wyniku fałszywie ujemnego lub fałszywie dodatniego.

➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**

28. Dotyczy rozdziału X punkt 8.4.2 Czy ulotki metodyczne należy dołączyć tylko do pakietów, w których jest to wyraźnie oznaczone w załączniku nr 2?

➤ **TAK.**

29. Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunków jeśli Wykonawca dołączy wymagane do oferty metodyki / karty charakterystyk w formie papierowej zbindowane osobno, podpisane tylko na pierwszej stronie lub w wersji elektronicznej na płycie CD?
- **TAK.**

Pytania do umowy (zał. nr 5):

30. §5 ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?
- **Nie.**
31. §5 ust. 2 lit. a– Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „w wysokości 1 % wartości brutto zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień zwłoki, jeżeli nie została dostarczona w terminie z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, lub nie rozpatrzono reklamacji w terminie;”?
- **Nie.**
32. §5 ust. 2 lit. b– Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „w przypadku odstąpienia od umowy w wysokości 5 % niezrealizowanej części umowy, jeżeli wina będzie leżeć po stronie Wykonawcy.”?
- **Nie.**

Pytanie 1, pakiet XVII

33. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia certyfikatu CE dla asortymentu z pakietu XVII. Wykonawca posiada Deklarację Zgodności dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz oznakowanie wyrobów znakiem CE, a także Certyfikat Analiz Produktu Końcowego.
- **W pkt. 8.4 SIWZ Zamawiający wymaga odpowiednio wymienionych dokumentów. W przypadku dostarczenia dokumentów wymienionych w pytaniu warunek będzie spełniony.**

Pakiet nr XXX pt: Badania immunotransfuzjologiczne mikrometodą DIAMED ID-SYSTEM

34. Wnosimy o zmianę tytułu pakietu nr XXX na: Badania immunotransfuzjologiczne z zastosowaniem sprzętu produkcji DIAMED Szwajcaria.
Tytuł sugeruje, że system jest systemem zamkniętym co nie jest prawdą zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r (nie jest to system automatyczny)
- **SIWZ pozostaje bez zmian**
35. Czy Zamawiający wymaga kart i odczynników, końcówek do pipet zgodnych z Obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 9 czerwca 2017r tj oznakowanych CE?
- **Zamawiający wymaga kart i odczynników posiadających znak CE. Zamawiający dopuszcza końcówki do posiadanej pipety bez znaku CE.**
36. Z jakiej firmy mają pochodzić towary lub jakiego producenta. Czy Zamawiający posiada preferencje w tym zakresie?
- **Zamawiający oczekuje ofert zgodnych z SIWZ.**

37. Dotyczy wymagania :pkt 7

Odczynniki zgodne z instrukcjami obsługi posiadanego przez Zamawiającego sprzętu (zgodnie z art. 90. ust 1 Ustawy o wyrobach medycznych)

Uprzejmie informujemy, że odczynniki zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r która implementuje Dyrektywę 98/79/WE wymogiem jest aby odczynniki, karty do diagnostyki posiadały instrukcje załączone przez producenta lub dystrybutora. Niedopuszczalnym jest aby inny producent określał procedury dla odczynników. Dlatego prosimy o wykreślenie wymagania tym bardziej, że zgodnie z Kodeksem Cywilnym zapis nieważny z mocy prawa jest zapisem nieważnym.

Art. 58. § 1. Czynność prawna sprzeczna z ustawą albo mająca na celu obejście ustawy jest nieważna, chyba że właściwy przepis przewiduje inny skutek, w szczególności ten, iż na miejsce nieważnych postanowień czynności prawnej wchodzi odpowiednie przepisy ustawy.
2. Nieważna jest czynność prawna sprzeczna z zasadami współżycia społecznego.
3. Jeżeli nieważnością jest dotknięta tylko część czynności prawnej, czynność pozostaje w mocy co do pozostałych części, chyba że z okoliczności wynika, iż bez postanowień dotkniętych nieważnością czynność nie zostałaby dokonana.

- **Zamawiający ma obowiązek stosowania się do zapisów Ustawy o Wyrobach medycznych, Zamawiający podtrzymuje zakres wymagania pkt 7.**

38. Dotyczy wymagania : Odczynniki zgodne z instrukcjami obsługi posiadanego przez Zamawiającego sprzętu (zgodnie z art. 90. ust 1 Ustawy o wyrobach medycznych)

Wnosimy o udostępnienie instrukcji używania która posiada Zamawiający jako załącznik do siwz .

Wymagamy powyższego ponieważ zgodnie z art. 7 Pzp wszyscy wykonawcy powinni być traktowani równo, bezstronnie oraz z poszanowaniem uczciwej konkurencji. Podstawowe zasady Pzp oraz KC zostały zachwiane ponieważ tylko konkurencja zna treść instrukcji. Zatajanie tak ważnych informacji przez Zamawiającego to utrudnianie złożenia ważnej oferty co nie jest akceptowane przez w/w normy prawne. Tym bardziej ,że art. 90 ustawy o wyrobach medycznych co do treści dotyczy instalacji sprzętu, za który odpowiada dostawca sprzętu czyli DiaMed. Odpowiedzialność dostawcy sprzętu zapewne zostało określone w innym postępowaniu publicznym, zatem dostawca odczynników nie może być stroną trzecią zawartej już umowy w innym postępowaniu. Wskazujemy ,że prosimy o interpretację instrukcji przez Zamawiającego lub DiaMed tylko dokument lub wykreślenie wymagania ponieważ nie dotyczy dostawców odczynników.

- **Lista załączników do SIWZ została zamknięta. Zamawiający załącza fragment instrukcji obsługi dla wirówki ID-Centrifuge 6 S i Pipety ID Pipetor FP-4 której jest właścicielem:**

ID-Centrifuge 6S:

1.1 Przeznaczenie i sposób użytkowania

Wirówka ID-Centrifuge 6S / 6S Accu, ID-Centrifuge 12SII, i ID-Centrifuge 24S jest urządzeniem służącym wyłącznie odwirowywaniu ID-Kart.. Wirówki ID-Centrifuge 6S / 6S Accu, ID-Centrifuge 12SII, i ID-Centrifuge 24S powinny być używane przez przeszkolony i upoważniony personel w laboratoriach medycznych. Nie mogą być używane w otoczeniu bezpośredniego kontaktu z pacjentem. Wirowanie innych materiałów niż wyszczególnione w instrukcji obsługi jest zabronione (np. probówek z próbkami). Inne zastosowanie urządzenia będzie uznane za nieprawidłowe. Należy przestrzegać instrukcji zawartych w tym dokumencie, w szczególności dotyczy to instrukcji bezpieczeństwa.

ID-Pipetor FP-4:

ID-Pipetor FP-4 (zwany dalej również pipetorem) jest ręcznym dozownikiem przeznaczonym do dystrybucji cieczy. Urządzenie to jest specjalnie skonstruowane do mikrometody żelowej ID-System.

39. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na harmonogram dostaw ?

- **Tak, Zamawiający wraza zgodę.**

40. Czy Odczynniki powinny mieć możliwość przechowywania w temperaturze od 4 do 25 st C?

- **Zamawiający nie może jednoznacznie odpowiedzieć na to pytanie, bowiem Dostawca nie sprecyzował jakie produkty kryją się pod nazwą „odczynniki”. Dla oferowanych mikrokart Zamawiający wymaga przechowywania w temperaturze pokojowej. Odczynniki krwinkowe i odczynnik o niskiej sile jonowej wymagają temperatury 2-8 st C (lodówka).**

41. Zamawiający poprzez opis przedmiotu zamówienia w pakiecie nr XXX posiłkował się katalogiem firmy DIAMED lub instrukcjami używania które posiada dlatego opis jest tendencyjny i określający markę dlatego wnosimy o dopuszczenie produktów równoważnych zgodnie z art. 30 Pzp lub opisanie przedmiotu zamówienia jak wskazano w art. 30 pkt 1 oraz 4 pzp oraz dyrektywą 2014/24/UE.
- ***Zamawiający nie podziela stanowiska. W żadnej pozycji nie została podana nazwa własna produktu, wskazująca konkretnego wykonawcę. W katalogach produktowych innych dostawców z zakresu Immunotransfuzjologii produkty opisywane są w sposób podobny jak w formularzu asortymentowo-cenowym Zamawiającego. Zamawiający dopuszcza odczynniki równoważne pod warunkiem dostarczenia z ofertą oświadczenia producenta posiadanych przez Zamawiającego urzędzeń, o możliwości używania oferowanych odczynników równoważnych z posiadanymi urządzeniami. Wynika to bezpośrednio z przytoczonych fragmentów instrukcji obsługi urządzeń, które to bezpośrednio implementują Ustawę o Wyrobach medycznych w jej art. 90. Ust 1.***
42. Czy Zamawiający wymaga produktów firmy DiaMed ze Szwajcarii ?
- ***Zamawiający oczekuje ofert ważnych, spełniających wymogi SIWZ.***
43. Czy końcówki do pipet wymaga się z CE zgodnie z obwieszeniem MZ z dnia 9-06-2017 i stanowiskiem IHIT Warszawa czy Zamawiający robi wyjątek na własną odpowiedzialność ?
- ***Zamawiający dopuszcza końcówki bez znaku CE.***

Dotyczy: Pakiet nr XIV

44. Czy Zamawiający w pozycji nr 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w formie pasków?
- ***Zamawiający wyraża zgodę.***
45. Czy Zamawiający w pozycji nr 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika do wykrywania indolu?
- ***Zamawiający wyraża zgodę.***
46. Czy Zamawiający w pozycji nr 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w formie krążków identyfikacyjnych?
- ***Zamawiający wyraża zgodę.***

Dotyczy: Pakiet nr XIV

47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu zgodnego z załączoną metodyką (Załącznik nr 1 do pytań?
- ***Załącznik nr 1 nie dotyczy pakietu XIV***

DOTYCZY OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

48. PAK. 1 poz. 1 Czy Zamawiający zgodzi się na pojemniki z podziałką do 100 ml i tak określoną pojemnością przez producenta, a mieszczące 120 ml? Podziałka pojemnika nigdy nie jest umieszczana na krawędzi, dlatego też rzeczywista pojemność pojemnika wynosi ok. 120 ml.
- ***Tak***
49. Pak. 1 poz. 2 Czy Zamawiający zgodzi się na probówki z PP (polipropylen)?
- ***w/wym. pozycja dotyczy naczynek. Zamawiający dopuszcza naczynka z polipropylanu.***

50. Pak. 1 poz. 9 Czy Zamawiający zgodzi się na końcówki żółte?
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**
51. Pak. 1 poz. 12 Czy Zamawiający zgodzi się na poj. 98 ul?
- **Tak.**
52. Pak. 1 poz. 23 Czy ze względu na różnie określaną pojemność kuwet o tych samych wymiarach Zamawiający zgodzi się na poj. 2 ml?
- **Tak, pod warunkiem możliwości ich zastosowania w aparacie EPOL-20.**
53. Pak. 1 poz. 12 Czy Zamawiający zgodzi się na Naklejki 52,5x25,4 mm?
- **Tak.**
54. Pak. 1 poz. 26 Nazwa „Sharpie” wskazuje na konkretny wyrób, wyrób producenta Sanford. Zgodnie z Art. 29 ust. 3 ustawy Pzp Zamawiający nie może używać nazw własnych, wskazujących na konkretny wyrób, chyba że opisowi przedmiotu zamówienia towarzyszy słowo „równoważne”. Prosimy o dopuszczenie innych produktów niż firmy Sanford poprzez odpowiednią modyfikację opisu przedmiotu zamówienia.
- **W pozycji 24 Zamawiający dopuszcza wyrób równoważny spełniający następujące wymagania: tusz wodoodporny, szybko schnący z możliwością oznaczania przedmiotów ze szkła, metalu, kamienia i tworzyw sztucznych, końcówka filcowa w kształcie stożka o grubości do 1mm.**
55. Pak. 1 poz. 27 Czy Zamawiający zgodzi się na pipetki w przedziale 150-160 mm? Nie ma uzasadnienia dla wymogu pipetek o długości określonej z dokładnością co do 1 mm.
- **Poz. 27 dot. nakłuwaczy automatycznych, nożykowych 2 mm. Pipetki zawarte są w poz. 25, zamawiający wymaga: Pipetki Pasteura o poj użyt 3 ml z podziałką co 0,5 ml, dł 15 cm.**
56. PAK. 5 poz. 2 Czy Zamawiający zgodzi się na pojemniki z podziałką do 100 ml i tak określoną pojemnością przez producenta, a mieszczące 120 ml? Podziałka pojemnika nigdy nie jest umieszczana na krawędzi, dlatego też rzeczywista pojemność pojemnika wynosi ok. 120 ml.
- **Zamawiający wyraża zgodę.**
57. PAK. 5 Poz. 3 Czy Zamawiający zgodzi się na pipetki pakowane sterylne po 5 szt.?
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**
58. Pak. 5 poz. 8 Czy Zamawiający zgodzi się na probówki w przedziale wysokości 40-45 mm i średnicy 10-12 mm? Nie ma uzasadnienia dla wymogu probówek o wymiarach określonych z dokładnością co do 1 mm.
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**
59. Pak. 5 poz. 8 pyt. 2 Czy Zamawiający zgodzi się na probówki niezakręcane?
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

DOTYCZY SIWZ

Dot. ROZDZIAŁ X, pkt. 8.4.1

60. Czy Zamawiający zgodzi się odstąpić od wymogu dołączania dokumentów dopuszczających do obrotu do oferty przetargowej? Prośbę motywujemy faktem, że taki pojedynczy dokument liczy nawet kilkanaście stron, skutkiem czego same dokumenty dopuszczające do obrotu liczyć będą ponad 100 stron... Proponujemy racjonalniejsze rozwiązanie, którym jest złożenie odpowiedniego oświadczenia przez Oferentów, potwierdzającego posiadanie ww. dokumentów oraz zażądanie tych dokumentów przed podpisaniem umowy od Wykonawcy, któremu zostanie zamówienie udzielone. W przypadku, gdyby Wykonawca wybrany nie posiadał kompletu dokumentów, Zamawiający może cofnąć decyzję o udzieleniu zamówienia i udzielić go kolejnemu pod względem punktacji Wykonawcy. Przy okazji Zamawiający zadba o środowisko.

- **Zamawiający nie wyraża zgody. Wymagane dokumenty można dołączyć do oferty w wersji elektronicznej na płycie CD.**

Dot. ROZDZIAŁ X, pkt. 8.4.1

61. Jeśli Zamawiający nie zgadza się odstąpić od wymogu dołączania wszystkich dokumentów dopuszczających do obrotu, ani na złożenie oświadczenia Oferenta, potwierdzającego posiadanie ww. dokumentów, to może zgodzi się aby dostarczyć same deklaracje CE, które są wystarczającym dokumentem dowodzącym, że produkt jest produkowany zgodnie z obowiązującymi normami prawnymi?

- **Zamawiający nie wyraża zgody. Wymagane dokumenty można dołączyć do oferty w wersji elektronicznej na płycie CD**

Dot. ROZDZIAŁ X, pkt. 8.4.2

62. Czy Zamawiający zgodzi się odstąpić od wymogu dołączania ulotek do pakietów: 1, 5, 22?

- **Zamawiający wyraża zgodę.**

DOTYCZY UMOWY

63. Dot. § 5 pkt. 2 a) Prosimy o zmianę sposobu naliczania kar i naliczanie ich od wartości zamówienia bieżącego, złożonego przez Zamawiającego. Kara powinna być naliczana proporcjonalnie do zawinienia. Zapisy Zamawiającego nie są jednoznaczne i nie mamy pewności czy „partia przedmiotu umowy” posiada to samo znaczenie co zamówienie bieżące, złożone przez Zamawiającego.

- **Pod pojęciem „partia przedmiotu umowy” Zamawiający ma na myśli ilość zamówionych a niedostarczonych produktów jak również produkty co do których nie rozpatrzono w terminie reklamacji.**

64. Dot. § 5 pkt. 2 a) Prosimy o naliczanie kar od wartości niezrealizowanej części zamówienia bieżącego, złożonego przez Zamawiającego. Nie ma powodu aby karać Wykonawcę również od tej części zamówienia, która została wykonana przez niego prawidłowo.

- **Zapisy § 5 pkt. 2 a) dotyczą wyłącznie niezrealizowanej części zamówienia oraz produktów co do których nie rozpatrzono w terminie reklamacji.**

65. Dot. § 5 pkt. 2 a) Prosimy o zmianę wysokości procenta kary z 2% na 1%.

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

66. Dot. § 5 pkt. 2 b) Prosimy o zmianę wysokości procenta kary z 10% na 6%.

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

Dotyczy pakietu nr 40, pozycja nr 1

67. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu zawierającego w opakowaniu 50 pól reakcyjnych (szkiełko mikroskopowe przeznaczone dla 5 pacjentów, 10 szkiełek w zestawie)?
Powyższa prośba podyktowana jest zmianą sposobu konfekcjonowania produktu i brakiem dostępności opakowań a'30 oznaczeń.

Równocześnie prosimy o modyfikację ilości oznaczeń lub zgodę na przeliczenie zaproponowanej wielkości opakowań vs wymagana liczba oznaczeń z zachowaniem reguł kalkulacji.

- **Tak – należy odpowiednio przeliczyć zaproponowaną wielkość opakowań.**

Dotyczy: Przedmiot zamówienia

68. Czy w pakiecie 11 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów pakowanych po 100 sztuk w opakowanie zbiorcze z minimalnie 18-miesięcznym terminem przydatności?

- **Zamawiający wyraża zgodę.**

69. Czy w pakiecie 14, poz. 1 oraz w pakiecie 19, w poz. 5 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów w formie pasek diagnostycznych? Pasek diagnostyczny zmienia kolor wskazując na dodatni wynik testu.
➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**
70. Czy w pakiecie 42 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników wymienionych w pozycjach 1-4 w zestawach, w których każdy z odczynników jest konfekcjonowany po 240ml. W przypadku zgody zaoferowane zostaną dwa zestawy odczynników.
➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**
71. Czy w pakiecie 42 Zamawiający wyrazi na zaoferowanie odczynników wymienionych w pozycjach 5-7 w zestawie, który został dodatkowo zmodyfikowany poprzez dodanie dodatkowego utrwalacza, umożliwiającego barwienie preparatów na zimno. Odczynniki w zestawach konfekcjonowane są po 240ml i w przypadku zgody zaoferowane zostaną 42 zestawy.
➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**
72. Czy w pakiecie 42 w pozycji 8 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie olejka imersyjnego w opakowaniach z zakraplaczem o pojemności 15ml?
➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**
73. Czy w pakiecie 42 w pozycji 8 Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika posiadającego certyfikat CE-IVD?
➤ **Zamawiający wymaga.**
74. Czy Zamawiający wymaga przedłożenia pozytywnej opinii KORLD dla podłoży oferowanych w pakiecie 43 w celu potwierdzenia wysokich wymagań jakościowych dla oferowanego asortymentu?
➤ **Zamawiający wymaga.**
75. Czy Zamawiający wymaga, aby podłoże do identyfikacji drobnoustrojów w moczu pozycji 9 w pakiecie 43 było transparentne, co jest właściwością ułatwiającą odczyt wyniku posiewu?
➤ **Zamawiający wymaga.**
76. Czy Zamawiający wymaga, aby podłoże Mueller Hinton II Agar było zgodne z wymaganiami EUCAST, CLSI i DIN?
➤ **Zamawiający wymaga.**
77. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane pożywki posiadały walidację na transport poza ciągiem chłodniczym i przechowywanie w temp. pokojowej do 4 tygodni (poza podłożami chromogennymi), potwierdzone przez stosowny dokument producenta?
➤ **Zamawiający wymaga.**

SIWZ:

78. Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 5 pkt 23 ustawy PZP, jeśli Wykonawca, przedstawi odpis z właściwego rejestru lub centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej wraz z ofertą?
➤ **Zgodnie z SIWZ Zamawiający nie wymaga przedstawienia dokumentów na spełnienie wymogu z art. 24 ust. 5. Ponadto w Pzp nie ma pkt. 23 w ust. 5 art.24.**

Projekt umowy:

Dotyczy § 2

79. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł netto”?

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

- **Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie takiego zapisu.**

Dotyczy § 2 ust. 5

80. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z paragrafu sformułowania „i wniesienia”?

- **Nie.**

Dotyczy § 5 ust. 2a)

81. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1% niezrealizowanej wartości partii przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

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

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 2% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 730%, wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

- **Nie.**

Opisu przedmiotu zamówienia:

82. 1 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w kolumnie 4: „Oferowany produkt (asortyment, jednostka miary)”, pod pojęciem „asortyment” ma na myśli nazwę oferowanego produktu?

Jeśli nie, to prosimy o wyjaśnienie co należy podać w danej kolumnie.

- **Tak.**

83. Czy w kolumnie: „oferowana ilość opakowań”, w przypadku opakowań niepełnych, należy podać wielkość opakowań zaokrągloną do dwóch miejsc po przecinku, czy należy zaokrąglić ilość opakowań do pełnych opakowań w górę z odpowiednim przeliczeniem?

- **Należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę z odpowiednim przeliczeniem**

Dotyczy pakietu I pozycje 1 i 2

84. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników o pojemności użytkowej 120 ml i całkowitej 140 ml?

- **Tak.**

Dotyczy pakietu I pozycje 4, 6, 17

85. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania probówek z polem do opisu w formie nadruku (z możliwością lepszej obserwacji zawartości w probówce), a nie nalepki naklejonej na probówkę, która zasłania część probówki, a tym samym ogranicza pole widzenia zawartości?

W procesie wielu badań krwi: hematologicznych, biochemicznych i innych, istotna jest możliwość obserwowania całej próbki krwi znajdującej się w probówce, w celu oceny jakości tej próbki. Próbka krwi w probówce musi być jak najlepiej widoczna, bo tylko wtedy istnieje możliwość wykrycia niekorzystnych procesów w niej zachodzących np.: hemolizy czy powstania mikroskrzepów, które negatywnie mogą wpływać na wyniki badania lub wręcz uszkodzić przez zatkanie mikroskrzepami tor pomiarowy analizatora. Dlatego też biorąc pod uwagę wysokie koszty badań, reagentów oraz straty spowodowane przestojem analizatorów z powodu ich awarii, celowe jest posiadanie takich probówek, które pozwolą ocenić wizualnie czy próbka jest prawidłowa przed skierowaniem jej do badania. Możliwości tak pełnej oceny jakości próbki nie dają probówki z nalepkami, które nie tylko zasłaniają większą część probówki, ale również ograniczają możliwość swobodnej obserwacji jej zawartości. Możliwość lepszej obserwacji zawartości probówki umożliwiają natomiast probówki z nadrukiem.

➤ **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

Dotyczy pakietu I pozycja 7

86. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga zaoferowania probówek typu Eppendorf z płaskim zatrzaskowym, zintegrowanym z probówką wieczkiem, dzięki któremu możliwe jest opisywanie próbki na wierzchniej stronie korka oraz z zamknięciem typu Safe Lock? Bezpieczne zamknięcie tzw. Safe Lock uniemożliwia przypadkowemu otwarciu się probówki np. podczas jej wirowania przy wysokich obrotach.

➤ **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

Dotyczy pakietu I pozycja 25

87. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pipetek Pasteura o długości 15,5 cm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Pragniemy nadmienić, iż różnica 0,5 cm w długości pipetki w żaden sposób nie wpływa na cechy użytkowe produktu, a w tym przypadku uniemożliwia złożenie ważnych i konkurencyjnych ofert większej liczbie wykonawców.

➤ **Tak.**

Dotyczy pakietu V pozycja 1 i 2

88. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pojemniki z polipropylenu o standardowej przejrzystości dla tego tworzywa?

➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**

Dotyczy pakietu V pozycja 4

89. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek z polistyrenu, nie są nam bowiem znane probówki z polietylenu?

➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**

90. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na probówki bez podziałki?

➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**

91. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na probówki o pojemności użytkowej 10 ml i całkowitej 11 ml (16 x 100 mm)?

➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**

92. Czy w przypadku braku zgody na powyższe Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji do osobnego pakietu?

➤ **Nie dotyczy.**

Dotyczy pakietu V pozycja 8

93. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek do głębokiego mrożenia typu Cryovial z dnem soczewkowatym, z nóżkami, o pojemności 2 ml i wymiarach 12,5x49mm?

➤ **Zamawiający nie wyraża zgody.**

94. Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe to czy wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek czystych molekularnie, o wymiarach 11x44 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**

95. Czy w przypadku braku zgody na powyższe Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji do osobnego pakietu?

➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**

Dotyczy pakietu XXIII pozycja 6

96. Czy Zamawiający oczekuje kolb stożkowych z szeroką, czy wąską szyjką?

➤ **Zamawiający oczekuje kolb stożkowych z szeroką szyjką.**

Dotyczy SIWZ

97. Mając na uwadze wielość kwestii wymagających wyjaśnienia, doprecyzowania bądź modyfikacji, wnosimy o przedłużenie terminu składania ofert o odpowiedni czas niezbędny na wprowadzenie zmian w ofertach?

➤ **Zamawiający nie przedłuża terminu składania ofert.**

Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ, Wzór umowy

98. Par. 2 ust. 7, Par. 5 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego (wykonania zastępczego) wykluczało zastosowanie kar umownych?

Uzasadnienie:

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

➤ **Nie.**

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

Uzasadnienie:

Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności

➤ **Nie.**

100. Par. 8 ust. 2 lit. a 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?

➤ **Zamawiający nie zmienia zapisów.**

Dotyczy pakietu XXXIX pozycja 1-3

101. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu zawierającego w opakowaniu 100 pól reakcyjnych (szkiełko mikroskopowe przeznaczone dla 10 pacjentów, 10 szkiełek w zestawie)?
Powyższa prośba podyktowana jest zmianą sposobu konfekcjonowania produktu i brakiem dostępności opakowań a'30 oznaczeń.

Równocześnie prosimy o modyfikację ilości oznaczeń lub zgodę na przeliczenie zaproponowanej wielkości opakowań vs wymagana liczba oznaczeń z zachowaniem reguł kalkulacji?

➤ **Tak – należy odpowiednio przeliczyć zaproponowaną wielkość opakowań.**

Dotyczy pakietu XXXIX pozycja 4-5

102. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu zawierającego w opakowaniu 50 pól reakcyjnych (szkiełko mikroskopowe przeznaczone dla 5 pacjentów, 10 szkiełek w zestawie)?
Powyższa prośba podyktowana jest zmianą sposobu konfekcjonowania produktu i brakiem dostępności opakowań a'30 oznaczeń.

Równocześnie prosimy o modyfikację ilości oznaczeń lub zgodę na przeliczenie zaproponowanej wielkości opakowań vs wymagana liczba oznaczeń z zachowaniem reguł kalkulacji?

➤ **Tak – należy odpowiednio przeliczyć zaproponowaną wielkość opakowań.**

Dotyczy pakietu V

103. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pozycji 4 probówki z polipropylenu lub polistyrenu z zachowaniem pozostałych parametrów?

➤ **TAK. Zamawiający dopuści do zaoferowania w pozycji 4 probówki z polipropylenu lub polistyrenu wyłącznie przezroczyste.**

Dotyczy pakietu XXXVIII poz. 6

104. Czy Zamawiający dopuści opakowania odczynnika M30P Probe Cleanser po 17 ml w ilości 6 opakowań zamiast M-53P Probe Cleanser w związku ze zmianą objętości opakowań jednostkowych i nazewnictwa przez producenta firmę Mindray?

➤ **Tak.**

Dotyczy pakietu XXXVIII poz. 6

105. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie do postępowania żeli agarozowych do elektroforezy, produkcji Sebia (Francja), na których możliwy jest rozdział białek surowicy na 6 frakcji, są utrwalane metodą chemiczną i pozwalają na uzyskanie wysokiej jakości rozdziału. Opakowanie ednostkowe zawiera 10 płytek x 7 ścieżek, przystosowane są do rozdziału trwającego 22 minuty.

Wyrażenie zgody umożliwi złożenie oferty w Postępowaniu, szerokiemu i konkurencyjnemu gronu wykonawców.

➤ **Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga aby rozdział trwał max 20 minut.**

Dotyczy pakietu VII

106. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szczepów wzorcowych liofilizowanych w postaci krążków tabletkowych z pierwszego pasażu, pakowanych po 10 sztuk i wycenę po 1 opakowaniu?

➤ **Zamawiający nie wyraża zgody.**

Dotyczy pakietu XIII

107. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu powoływania się na konkretne standardy DIN w oświadczeniu dotyczącego zakresu stężenia antybiotyku w krążku?
- **Zamawiający nie odstąpi od wymogu.**
108. Czy Zamawiający może sprecyzować których próbek antybiotyków wymaga?
- **ertapenem i imipenem.**
109. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedłożenia pozytywnej opinii KORLD?
- **Zamawiający nie odstąpi od wymogu.**
110. Prosimy o podanie ilości oczekiwanych dyspenserów?
- **4.**

Dotyczy pakietu XXXVI

111. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoża z data ważności 5 m-cy od dnia dostawy?
- **Zamawiający wyrazi zgodę, jednak termin ważności nie może przekroczyć 6 miesięcy od daty produkcji.**

Dotyczy pakietu XXXVII

112. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników w poz. 1-2 z data ważności 5 m-cy od dnia dostawy?
- **Zamawiający wyrazi zgodę, jednak termin ważności nie może przekroczyć 6 miesięcy od daty produkcji**

Dotyczy: Pakiet nr XII

113. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoża z terminem ważności 6 miesięcy od daty produkcji i minimum 5 miesięcy od daty dostawy?
- **Zamawiający wyraża zgodę.**

Dotyczy: Pakiet nr XIX

114. Czy Zamawiający w pozycji nr 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie testu z terminem ważności minimum 4 miesiące od daty dostawy?
- **Zamawiający wyraża zgodę.**

Dotyczy: Pakiet nr XXXVII

115. Czy Zamawiający w pozycji nr 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika z terminem ważności 6 miesięcy od daty produkcji i minimum 5 miesięcy od daty dostawy?
- **Zamawiający wyraża zgodę.**

Dariusz Młynarczyk

p.o. Dyrektora