



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W LĘBORKU

e-mail: sekretariat@szpital-lebork.com.pl, www.szpital-lebork.com.pl

84-300 LĘBORK, UL. JULIANA WĘGRZYNOWICZA 13, TEL. 59 86 35 202, FAX 59 86 33 173, DYREKCJA TEL. 59 8635 325



Lębork, 13.07.2022 r.

ZP.261.30.2022

Identyfikator postępowania:

ocds-148610-da6b77a9-fc28-11ec-9a86-f6f4c648a056

dotyczy: postępowaniu prowadzonego w trybie podstawowym na **Dostawy odczynników dla Laboratorium Mikrobiologicznego SPS ZOZ w Lęborku wraz z dzierżawą analizatorów**. Znak sprawy ZP-TP/30/22

- I. Działając w oparciu o art. 284 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.
  1. Czy Zamawiający w zadaniu 2 pozycji 4 wymaga testów, których inkubacja i odczyt następuje po 4 godzinach?  
**Odp. Tak, Zamawiający oczekuje testu 4-godzinnego.**
  2. Czy Zamawiający w zadaniu 5 pozycji 1 wymaga, aby krążki antybiotykowe posiadały średnicę 6 mm oraz posiadały warunki przechowywania w temp. od -20 °C do +8 °C?  
**Odp. Tak, Zamawiający oczekuje, aby krążki antybiotykowe posiadały średnicę 6 mm oraz posiadały warunki przechowywania w temp. od -20 °C do +8 °C.**
  3. Czy Zamawiający w zadaniu 6 wymaga aparatu opartego na zanurzeniowej metodzie barwienia?  
**Odp. Zamawiający dopuszcza zarówno metodę natryskową jak i zanurzeniową.**
  4. Czy Zamawiający w zadaniu 6 wymaga system zamknięty: barwniki zamknięte wewnątrz aparatu, zewnętrzny pojemnik na odpady?  
**Odp. Nie, Zamawiający nie wymaga by barwniki były zamknięte wewnątrz aparatu. Zamawiający dopuszcza dowolne położenie pojemnika na odpady.**
  5. Czy Zamawiający w zadaniu 6 wymaga aby aparat był wyposażony w filtr węglowy, który zapewnia bezpieczeństwo użytkownika?  
**Odp. Nie, Zamawiający nie wymaga dodatkowego filtra węglowego.**
  6. Dotyczy SWZ Załącznik nr 2 AC, Zadanie 6: W związku z niejasnym zapisem Zamawiający proszony jest o doprecyzowanie okresu w jakim ma zamiar wykonać 150-

250 preparatów (rocznie czy przez cały okres obowiązywania umowy). Dodatkowo co miał na myśli umieszczając 40 jako liczba zestawów w Pozycji 1?

**Odp. Zamawiający planuje wykonanie 150-250 preparatów miesięcznie przez 36 miesięcy trwania umowy, liczba 40 zestawów jest zaokrągleniem w górę na wypadek wzrostu liczby wykonywanych badań.**

7. Dotyczy SWZ Załącznik nr 2 AC, Zadanie 6 pkt 3: Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „Aparat po upływie okresu obowiązywania umowy staje się własnością Zamawiającego” i zamieni go na możliwość pierwokupu zgodnie z aktualną wartością aparatu po zakończeniu okresu dzierżawy?

**Odp. Nie, ale Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatu nie starszego niż 3 lata.**

8. Dotyczy SWZ Załącznik nr 2 AC, Zadanie 6: Czy Zamawiający wymaga natryskową metodę barwienia? Metoda ta pozwala na równomierne rozproszczenie odczynników, ekonomiczne ich wykorzystanie jak i uniknięcie krzyżowego zanieczyszczenia.

**Odp. Zamawiający dopuszcza zarówno metodę natryskową jak i zanurzeniową.**

9. Dotyczy SWZ Załącznik nr 5 Projekt Umowy, Zadanie 6, §2 ust. 3: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podłączenia aparatu do barwienia do sieci laboratoryjnej? Uzasadnienie: Aparat nie posiada takiej możliwości.

**Odp. Tak, Zamawiający odstępuje od konieczności podłączenia aparatu do sieci laboratoryjnej w zadaniu nr 6.**

10. Dotyczy SWZ Rozdz IV pkt 3 oraz Załącznik nr 5 Projekt Umowy, Zadanie 6, §2 ust. 3: Czy Zamawiający dopuści na 4 tygodniowy termin dostawy aparatu? Uzasadnienie: Ogólnoswiatowy problem ze pozyskaniem podzespołów niezbędnych do produkcji aparatów wydłuża okres dostawy.

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza 4 tygodniowy termin dostawy aparatu pod warunkiem zabezpieczenia Laboratorium Mikrobiologicznego w metodę manualną na okres 4 tygodni.**

11. Dot. SWZ Rozdz III pkt 9 oraz par 2 pkt 3 umowy- Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby materiały instrukcje/metodyki testów były dostępne na stronie www wykonawcy? Uzasadnienie: Strona internetowa oferenta została stworzona po to, aby ułatwić klientom dostęp do potrzebnych informacji oraz usprawnić procesy związane z dostawami produktów. Wykonawca udostępni adres strony internetowej, na której będą się znajdowały wymagane dokumenty, do samodzielnego pobrania przez Zamawiającego.

**Odp. Tak, z wyłączeniem dokumentów koniecznych do postępowania przetargowego.**

12. Dotyczy SWZ Rozdz. 11 pkt 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby Certyfikaty zgodności CE wydanych przez jednostkę notyfikowaną posiadały tylko te produkty które tego wymagają ? W ocenie zgodności nie zawsze bierze udziału jednostka notyfikowana i dla niektórych produktów nie jest wydawany certyfikat zgodności przy jej udziale. Wykonawca przedstawi odpowiednie deklaracje zgodności zgodnie z klasyfikacją oferowanych wyrobów medycznych.

**Odp. Tak, Zamawiający oczekuje certyfikatów zgodności CE dla produktów tego wymagających.**

13. Dotyczy SWZ Rozdz III pkt 10.3.E oraz par 4 pkt 5 Umowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu usunięcia awarii do 72 h w dni robocze?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu usunięcia awarii do 72 h w dni robocze, pod warunkiem, że w przypadku awarii zgłoszonej w dni wolne od pracy pierwszy dzień roboczy jest liczony jako pierwsza doba oczekiwania na usunięcie awarii.**

14. Dotyczy SWZ Rozdz III pkt 10.3.H oraz par 4 pkt 8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu zgłoszenia awarii do 24 h w dni robocze?

**Odp. Nie, Zamawiający oczekuje możliwość zgłoszenia awarii w dni wolne od pracy, a pierwszy dzień roboczy będzie liczony jako pierwsza doba oczekiwania na usunięcie awarii.**

15. Projekt umowy §2 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy analizatora do 4 tygodni liczonych od daty zawarcia umowy? Uzasadnienie: Z uwagi na konieczność sprowadzenia analizatora z zagranicy bezpośrednio od producenta oraz mając na uwadze skomplikowane procedury z tym związane, zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy analizatora z dotychczasowych dwóch tygodni do trzech tygodni liczonych od daty zawarcia umowy.

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy analizatora do 4 tygodni liczonych od daty zawarcia umowy pod warunkiem zabezpieczenia Laboratorium Mikrobiologicznego w metodę manualną na okres 4 tygodni.**

16. Dotyczy zadania nr 7: Czy Zamawiający dopuści analizator rok produkcji 2020, aparat sprawny technicznie po pełnym zerowym przeglądzie serwisowym i z gwarancją wykonawcy na cały okres trwania umowy?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza analizator nie starszy niż 3 lata w momencie podpisywania umowy.**

17. Czy Zamawiający dopuści materiał zużywany taki jak płytka 96 dołkowej? Aparat nie zużywa końcówek ani probówek.

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza 96-dołkową płytkę jako materiał zużywalny**

18. Czy Zamawiający dopuści dla ELISY okres ważności 6 mc, dla oznaczeń metodą Chemiluminescencji 10 mc ważności?

**Odp. Zamawiający dopuszcza dla testów ELISA okres ważności wynoszący 8 miesięcy, a dla chemiluminescencji 10 miesięcy.**

19. Czy Zamawiający dopuści zewnętrzną drukarkę laserową?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza zewnętrzną drukarkę laserową.**

20. Dotyczy zadania nr 3 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści test kasetkowy wykrywający krew utajoną w kale o czułości 97,30 %, swoistości 98,4%, cut-off 40 ng/ml?

**Odp. Zamawiający dopuści test kasetkowy wykrywający krew utajoną w kale o czułości 97,30 %, swoistości 98,4%, cut-off 40 ng/ml pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**

21. Dotyczy zadania nr 3 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści test zawierający kontrolę dodatnią do testu FOB w postaci liofilizatu, nie zawierający kontroli ujemnej?

**Odp. Nie, Zamawiający oczekuje testu zawierającego kontrolę dodatnią i ujemną.**

22. Dotyczy zadania nr 3 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 20 oznaczeń z odpowiednim przeliczeniem ilości pełnych opakowań?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 20 oznaczeń z odpowiednim przeliczeniem ilości pełnych opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**

23. Dotyczy zadania nr 3 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści test kasetkowy do wykrywania antygenu *Helicobacter pylori* w kale, czułość i specyficzność testu w porównaniu z metodą endoskopową 99,9 %?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuści test kasetkowy do wykrywania antygenu *Helicobacter pylori* w kale, czułość i specyficzność testu w porównaniu z metodą endoskopową 99,9 % pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**

24. Dotyczy zadania nr 3 poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 20 oznaczeń z odpowiednim przeliczeniem ilości pełnych opakowań?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 20 oznaczeń z odpowiednim przeliczeniem ilości pełnych opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**

25. Dotyczy zadania nr 3 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści szybki test immunochromatograficzny, kasetkowy do jednoczesnego wykrywania Rotawirusów, Adenowirusów i Norowirusów w kale o następujących czułościach i specyficzności:

ROTAVIRUS -czułość >99.9% , specyficzność 98.8%

ADENOVIRUS -czułość >99.9%, specyficzność 97.6%

NOROVIRUS GI -czułość 87.5%, specyficzność 98.9%

NOROVIRUS GII - czułość 95.0%, specyficzność 96.6%

Techniką referencyjną była PCR, z wyjątkiem próbek Adenowirusa, w których zastosowano komercyjny szybki test?

**Odp. Nie, Zamawiający oczekuje testu, którego czułość i specyficzność była oceniana względem metody PCR.**

26. Dotyczy zadania nr 3 poz. 4: Czy Zamawiający dopuści test immunochromatograficzny, kasetkowy, wykrywający antygen *Streptococcus* gr A w gardle z kontrolą dodatnią ( bez kontroli ujemnej)?

**Odp. Nie, Zamawiający oczekuje testu z kontrolą dodatnią i ujemną.**

27. Dotyczy zadania nr 3 poz. 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 20 oznaczeń z odpowiednim przeliczeniem ilości pełnych opakowań?  
**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 20 oznaczeń z odpowiednim przeliczeniem ilości pełnych opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**
28. Dotyczy zadania nr 3 poz. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu RPR w opakowaniu zawierającym 150 oznaczeń z odpowiednim przeliczeniem ilości pełnych opakowań?  
**Odp. Nie, zamawiający oczekuje testu konfekcjonowanego w opakowaniu po maksymalnie 100 testów.**
29. Dotyczy zadania nr 3 poz. 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 20 oznaczeń z odpowiednim przeliczeniem ilości pełnych opakowań?  
**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 20 oznaczeń z odpowiednim przeliczeniem ilości pełnych opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**
30. Dotyczy zadania nr 3 poz. 12: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu do wykrywania rotawirusów i adenowirusów o wymaganej czułości, w których swoistość dla Rotawirusów i Adenowirusów wynosi 99,9%?  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu do wykrywania rotawirusów i adenowirusów o wymaganej czułości, w których swoistość dla Rotawirusów i Adenowirusów wynosi 99,9% pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**
31. Dotyczy zadania nr 3 poz. 12: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 10 oznaczeń z odpowiednim przeliczeniem ilości pełnych opakowań?  
**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 10 oznaczeń z odpowiednim przeliczeniem ilości pełnych opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**
32. Dotyczy pakietu nr 4: Czy podana w formularzu cenowym ilość dotyczy ilości testów (1500 testów) czy ilości opakowań (1500 op. x 25 szt.)?  
**Odp. Zamawiający popełnił omyłkę pisarską, Zamawiający oczekuje 1500 testów tj., 60 op.a'25 testów.**
33. Prosimy o wyłączenie **pozycji 6-9 z pakietu 3** utworzenie z niej odrębnego pakietu Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionych w Zadaniu 3 uniemożliwiający składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie, lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu (testy lateksowe) co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 16 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych

(wraz z późn. zm.)). Poprzez sformułowanie przedmiotu zamówienia ograniczające faktyczny krąg podmiotów ubiegających się o udzielenie zamówienia, posiadających w swojej ofercie testy immunochromatograficzne, Zamawiający narusza odpowiednie przepisy ustawy PZP:

1) art. 16 pkt. 1, poprzez przeprowadzenie postępowania w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, przejrzystości oraz proporcjonalności, poprzez sformułowanie postanowień SIWZ w sposób bezzasadnie ograniczający krąg podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

2) art. 99 ust. 4, 5 w zw. z art. 16 pkt. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na wprowadzeniu do jednego zamówienia produktów dostępnych tylko u jednego lub bardzo ograniczonej liczby podmiotów bez podziału tego zamówienia na części i tym samym ograniczenie liczby wykonawców uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

3) art. 99 ust. 4, 5 w zw. z art. 36aa ust. 1 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na niedopuszczeniu możliwości składania ofert częściowych/nieudzielenie zamówienia w częściach i tym samym ograniczenie liczby podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu. W odniesieniu do art. 96 ust. 1 pkt. 11 ustawy PZP (zgodnie z którym Zamawiający powinien literalnie wskazać przyczyny niedokonania podziału zamówienia na części), cytowany przepis stanowi transpozycję do polskiego porządku prawnego normy zawartej w art. 46 ust. 1 dyrektywy klasycznej. Zgodnie z motywem 78 preambuły do dyrektywy klasycznej w przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej. Przesłanki zawarte w powyższym motywie preambuły nie mają zastosowania w przedmiotowym postępowaniu. Zgodnie z treścią sentencji wyroku KIO z dnia 2017-01-02, sygn. akt.: KIO 2346/16 (w myśl którego KIO nakazała instytucji zamawiającej dokonanie podziału zamówienia na części) : „uznać należy, iż obawy związane z ewentualnymi niewielkimi trudnościami czy kosztami bądź nieznacznymi problemami z koordynowaniem działań wykonawców, a tym bardziej wygoda zamawiającego, nie powinny stanowić dostatecznej podstawy do zaniechania podziału zamówienia na części.”

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyłączenia z pakietu nr 3 pozycji 6-9.**

34. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 3 poz. 1 testu o progu wykrywalności 10 ng/ml?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza test o progu wykrywalności 10ng/ml.**

35. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 3 poz. 2 testu o czułości 98,8% oraz swoistości 98,4%?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 poz. 2 testu o czułości 98,8% oraz swoistości 98,4%, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**

36. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 3 poz. 3 testu o parametrach:  
- w odniesieniu do Rotawirusa : czułość 97,3%, swoistości 97,1% względem metody lateksowej

- w odniesieniu do Adenowirusa : czułość 95,2%, swoistości 97,7% względem metody lateksowej
- w odniesieniu do Norowirusa : czułość 95,7%, swoistości 91,7% względem metody RT-PCR.

**Odp. Nie, Zamawiający oczekuje testu, którego czułość i specyficzność była oceniana względem metody PCR.**

37. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 3 poz. 3 testu konfekcjonowanego w opakowaniu zbiorczym po 10 szt., gdzie każdy test jest hermetycznie zapakowany w foliową saszetkę z nadrukowaną nazwą oraz nr serii i datą ważności?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu konfekcjonowanego w opakowaniu zbiorczym po 10 szt., gdzie każdy test jest hermetycznie zapakowany w foliową saszetkę z nadrukowaną nazwą oraz nr serii i datą ważności, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**

38. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 3 poz. 5 testu konfekcjonowanego w opakowaniu zbiorczym po 25 szt., gdzie każdy test jest hermetycznie zapakowany w foliową saszetkę z nadrukowaną nazwą oraz nr serii i datą ważności?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu konfekcjonowanego w opakowaniu zbiorczym po 25 szt., gdzie każdy test jest hermetycznie zapakowany w foliową saszetkę z nadrukowaną nazwą oraz nr serii i datą ważności, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**

39. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 3 poz. 10 testu o czułości 96,8% oraz swoistości 93,0%?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu o czułości 96,8% oraz swoistości 93,0%, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**

40. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 3 poz. 10 testu konfekcjonowanego w opakowaniu zbiorczym po 25 szt., gdzie każdy test jest hermetycznie zapakowany w foliową saszetkę z nadrukowaną nazwą oraz nr serii i datą ważności?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu konfekcjonowanego w opakowaniu zbiorczym po 25 szt., gdzie każdy test jest hermetycznie zapakowany w foliową saszetkę z nadrukowaną nazwą oraz nr serii i datą ważności, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**

41. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 3 poz. 12 testu o parametrach:

- w odniesieniu do Rotawirusa : czułość 99,72%, swoistości 99,4% względem metody lateksowej
- w odniesieniu do Adenowirusa : czułość 99,222%, swoistości 99,19% względem metody lateksowej

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu o parametrach:  
- w odniesieniu do Rotawirusa : czułość 99,72%, swoistości 99,4% względem metody lateksowej, w odniesieniu do Adenowirusa : czułość 99,222%, swoistości**

**99,19% względem metody lateksowej, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**

42. Dotyczy Zadania nr 3 poz. 1: Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści test kasetkowy o wartości cut-off 10 ng/ml?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza test o progu wykrywalności 10ng/ml.**

43. Dotyczy Zadania nr 3 poz. 1: Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści test z kontrolą w postaci liofilizowanej, która jest bardziej stabilna?

**Odp. Nie, Zamawiający oczekuje kontroli w postaci płynnej.**

44. Dotyczy zadania nr 3 poz. 2: Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści test o parametrach: czułość: 98,8%, specyficzność: 98,4% względem metody endoskopowej?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuści test o parametrach: czułość: 98,8%, specyficzność: 98,4% względem metody endoskopowej, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**

45. Dotyczy Zadania nr 3 poz. 3: Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści test o parametrach dla Rotawirusów czułość: 97.3%,specyficzność: 97.1%: dla Adenowirusów czułość: 95,2% specyficzność: 97,7% względem testu lateksowego; dla Norowirusów czułość: 99,9% specyficzność: 98,1% względem innego testu, w opakowaniu zbiorczym 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tabeli?

**Odp. Nie, Zamawiający oczekuje testu, którego czułość i specyficzność była oceniana względem metody PCR.**

46. Dotyczy zadania nr 3 poz. 5: Czy Zamawiający dopuści w Pozycji nr 5 testy w opakowaniach zbiorczych po 25 sztuk?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuści testy w opakowaniach zbiorczych po 25 sztuk, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**

47. Dotyczy Zadania nr 3 poz.6: Czy Zamawiający dopuści w poz. 6 test o parametrach: Swoistość diagnostyczna: 98%, Czułość diagnostyczna: 86% (kiła pierwotna) i 100%(kiła wtórna)?

**Odp. Nie, Zamawiający oczekuje parametrów testu zgodnie z SWZ.**

48. Dotyczy Zadania nr 3 poz.10: Czy Zamawiający dopuści w poz. 10 test o parametrach: czułość 96,8%, swoistość 93,0% w opakowaniach zbiorczych 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tabeli?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuści test o parametrach: czułość 96,8%, swoistość 93,0% w opakowaniach zbiorczych 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tabeli, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**

49. Dotyczy Zadania nr 3 poz. 11: Czy w poz. 11 Zamawiający dopuści test w opakowaniu zbiorczym 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tabeli?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuści test w opakowaniu zbiorczym 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tabeli, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia.**



50. Dotyczy Zadania nr 3 poz. 12: Czy w poz 12 Zamawiający dopuści test o parametrach: Czulość dla Rotawirusów: 97,3%, swoistość dla Rotawirusów 197,1%. Czulość dla Adenowirusów 95,2 %, swoistość dla Adenowirusów 97,7 %?"

**Odp. Tak, Zamawiający dopuści pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zamówienia, oraz że oferowany test posiada swoistość dla rotawirusów 97,1%, a podana wartość 197,1% jest omyłką pisarską Oferenta.**

*W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia o parametrach innych niż pierwotnie wyspecyfikowane w dokumentach zamówienia, a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień lub modyfikacji treści SWZ, Wykonawca zobowiązany jest do samodzielnego naniesienia dokonanych zmian w treści Załącznika nr 2 do SWZ oraz zaznaczenia źródła tej zmiany (data odpowiedzi lub modyfikacji i nr pytania).*

Zamawiający działając w oparciu o art. 286 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych przedłuża termin składania ofert do 18.07.2022 r. do godz. 11:00. Otwarcie ofert nastąpi 18.07.2022 r. o godz. 11:05. Termin związania ofertą: 16.08.2022 r.

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia w dniu 11.07.2022 r zostało opublikowane w BZP pod nr 2022/BZP 00248369/01 oraz zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania.