



## REGIONALNE CENTRUM KRWIODAWSTWA I KRWIOLECZNICTWA W KRAKOWIE

ul. Rzeźnicza 11, 31-540 Kraków  
Sekretariat tel.(012) 261-88-20, fax: (012) 261-88-22, e-mail: sekretariat@rckik.krakow.pl  
centrala: (012) 261-88-00

Kraków, dnia 26 maja 2021r.

### WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego znak ZP-05/21**

Szanowni Państwo,

Stosując się do dyspozycji przepisu art. 135 ust. 2 w zw. z art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 r., poz. 2019, z późn. zm.) zwanej dalej „ustawa”, Zamawiający – Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Krakowie zawiadamia, że w prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników, materiałów zużywalnych, eksploatacyjnych i kontrolnych wraz z dzierżawą systemów diagnostycznych z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem** (znak sprawy j. w.), wpłynęły zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Treść zapytań wraz z odpowiedziami poniżej:

**Pytanie nr 1:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby w formularzu ofertowym zostawić wycenę tylko tych pakietów na które składana jest oferta?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wypełnienie formularza ofertowego w sposób zaproponowany przez wykonawcę.**

**Pytanie nr 2:** W związku z wymogiem przedstawienia z oferta ekspertyzy budowlanej, zwracam się z prośbą o wskazanie podmiotu lub osoby uprawnionej do sporządzenia takiej ekspertyzy. **Odpowiedź: Ekspertyzy wykonuje PROBADEX-KRAKÓW Sp. z o.o. Sp. k., kontakt: [architektura@probadex.pl](mailto:architektura@probadex.pl) .**

**Pytanie nr 3:** Czy w związku z prowadzeniem postępowania w trybie art. 132 Ustawy z dnia 11.09.2019 PZP okres związania ofertą nie powinien wynosić 90 dni zgodnie z art. 220 ust.1.1? **Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w art. 220 ustawy zostały określone terminy maksymalne. Ustawa nie zakazuje ustanawiania krótszych terminów związania ofertą.**

**Pytanie nr 4:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie tego punktu – w umowie nie ma pkt 13? **Odpowiedź: Zamawiający wprowadzi poprawną numerację i dokona stosownej modyfikacji zapisów Istotnych Postanowień Umowy.**

**Pytanie nr 5:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku odstąpienia Zamawiającego od umowy/wypowiedzenia umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy lub przypadku odstąpienia Wykonawcy od umowy/wypowiedzenia umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej wartości umowy brutto.”? Uzasadnienie: W przypadku odstąpienia od umowy na etapie np. zrealizowania umowy w 90%, kara ta winna być liczona od części, której Wykonawca nie zrealizował. Kara liczona od wartości całej umowy (48 miesięcznego kontraktu), staje się wówczas nieadekwatna do ewentualnego uchybienia Wykonawcy. **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 6:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku przekroczenia terminu dostaw, o którym mowa w § 1 ust. 5 oraz 12 niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1% łącznej wartości niezrealizowanej części umowy w § 2, ust 1 lit. a i c za każdy dzień zwłoki.”? **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ..**

**Pytanie nr 7:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku przekroczenia terminu dostaw, o którym mowa w § 1 ust. 5 oraz 12 niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1% łącznej wartości umowy brutto określonej w § 2, ust 1 lit. a i c za każdy dzień zwłoki.”? **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 8:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku przekroczenia terminu realizacji napraw, o którym mowa w pkt. 5.7. przedmiotu zamówienia Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1% łącznej wartości niezrealizowanej części umowy w § 2, ust 1 lit. a i c za każdy dzień. **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 9:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku przekroczenia terminu realizacji napraw, o którym mowa w pkt. 5.7. przedmiotu zamówienia Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1% łącznej wartości umowy brutto określonej w § 2, ust 1 lit. a i c za każdy dzień” **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 10:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie ust. g: „Zmiany producenta lub w przypadku zaprzestania produkcji przez dotychczasowego producenta z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, o czym Wykonawca nie mógł wiedzieć w chwili zawarcia Umowy, z zastrzeżeniem, że Wykonawca zaoferuje produkty o takich samych (lub lepszych) parametrach technicznych i użytkowych, w takiej samej cenie”? **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 11:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie opinii konstrukcyjnej o posadowieniu analizatora hematologicznego Beckman Coulter w laboratorium RCKiK w Krakowie, przygotowanej na potrzeby postępowania przetargowego z kwietnia 2017r? Opinia dotyczy urządzenia, które obecnie użytkowane jest w Państwa laboratorium i które chcielibyśmy zaproponować w ramach postępowania nr ZP 05/21, jako w pełni zgodne z zapisami SIWZ. **Odpowiedź: Zamawiający wymaga przedstawienia opinii sporządzonej przez PROBADEX-KRAKÓW Sp. z o.o. Sp. k..**

**Pytanie nr 12:** Czy przez zapis „Różnicowanie 5 DIFF przeprowadzane w jednej komorze pomiarowej dla wszystkich subpopulacji – NEU, LYM, MONO, EO, BASO Zamawiający rozumie jednoczesny rozdział krwinek białych na 5 subpopulacji w jednej komorze przy zastosowaniu tej samej metody pomiarowej oraz brak konieczności dokonywania dodatkowej kalkulacji przy użyciu informacji o rozdziale WBC z innych kanałów pomiarowych? **Odpowiedź: Zamawiający potwierdza i podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 13:** Czy przez zapis „automatyczne wydłużenie czasu pomiaru w przypadku pracy z próbkami ubogokomórkowymi” Zamawiający rozumie samodzielne wydłużenie przy pierwszej aspiracji czasu pomiaru próbki przez analizator bez ingerencji operatora, konieczności wyboru dodatkowego trybu pracy urządzenia bądź powtórnej aspiracji krwi? **Odpowiedź: Zamawiający potwierdza i podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 14:** Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymogu zakresu liniowości w pomiarze HCT do 70 % gdy jego zakres roboczy (zakres, w którym system raportuje wyniki) wynosi od 0,00 do 85,00%, a liniowość parametrów, z których wyliczany jest HCT (RBC i MCV) wynosi odpowiednio  $8,5 \times 10^6$  komórek/ $\mu$ l dla RBC oraz 150 fL dla MCV, co jest zgodne z oczekiwaniami Zamawiającego i tym samym zapewnia oczekiwaną liniowość wyliczanego parametru HCT? **Odpowiedź: Tak, Zamawiający uzna wymaganie za spełnione.**

**Pytanie nr 15:** Czy przez zapis: „Codzienna automatyczna procedura konserwacji – odczynnik czyszczący na pokładzie” Zamawiający rozumie, iż codzienna konserwacja analizatora odbywa się bez ingerencji operatora, bądź konieczności podstawiania dodatkowego odczynnika, nieobecnego na pokładzie urządzenia, zaś przez manualną procedurę konserwacji – konieczność ręcznego umieszczenia odczynnika czyszczącego w analizatorze, bądź zainicjowania procedury przez operatora czy wykonania innych czynności związanych z codzienną procedurą konserwacji? **Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie nr 16:** Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wolnostojącego analizatora, stanowiącego jednolity system, obejmujący jednostkę centralną, przeznaczoną do pomiaru morfologii krwi z rozdziałem 5DIFF i retikulocytami, w zakresie opisanym w SIWZ wraz z przedziałem odczynnikowym zaaranżowanym w ramach wspólnie zajmowanej przestrzeni w obrębie jednego korpusu, zaopatrzonego w kółka jezdne, nie wymagającego stołu lub szafki, służącej do przechowywania odczynników? **Odpowiedź: Tak, zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 17:** Czy Zamawiający oczekuje możliwości prezentacji wyników oznaczeń na histogramach (WBC, RBC, PLT) i wykresach typu scattergram (DIFF, NRBC, RET), jak również w formie 3D, umożliwiającej dodatkową, precyzyjną, wizualną weryfikację rozdziału 5DIFF? **Odpowiedź: Tak, zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 18:** Czy Zamawiający oczekuje sygnalizacji niskiego poziomu odczynników oraz wypełnienia pojemnika na odpady dostępnej jako informacje prezentowane na ekranie analizatora czy również przekazywanych za pomocą kolorowego, podświetlanego sygnalizatora, umieszczonego nad urządzeniem, bez konieczności odczytywania komunikatów tekstowych? **Odpowiedź: Tak, zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 19:** SWZ IX1 1.1 Zamawiający napisał, że oświadczenie JEDZ będzie składane na wezwanie, od wykonawcy którego oferta została najwyżej oceniona, jednocześnie w pkt SWZ X.3 Zamawiający napisał, że oświadczenie JEDZ należy złożyć z ofertą. W związku z dwoma różnymi wymaganiami prosimy o wyjaśnienie, na którym etapie postępowania należy złożyć oświadczenie JEDZ? **Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że Jednolity Europejski Dokument Zamówienia w formie dokumentu elektronicznego na wezwanie Zamawiającego składa wyłącznie wykonawca, którego oferta nie podlega odrzuceniu i uzyskała najwyższą ocenę na podstawie przyjętych kryteriów oceny ofert.**

**Pytanie nr 20:** Prosimy o potwierdzenie, że zapisy „Ekspertyza nie może mieć charakteru warunkowego, wariantowego czy wprowadzać jakichkolwiek warunków co do okoliczności przyszłych i niepewnych” odnoszą się do prac budowlanych związanych z wstawieniem analizatora a nie do zaleceń związanych ze sposobem rozmieszczenia, bo takie zalecenia są zawsze zawarte w profesjonalnej, rzetelnej ekspertyzie budowlanej. **Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby treść ekspertyzy wskazywała w sposób jednoznaczny na możliwość bądź niemożliwość posadowienia analizatorów, ponadto**

czy dla bezpiecznego posadowienia analizatorów jest wymagane bądź nie jest wymagane wykonanie prac budowlanych polegających na wzmocnieniu stropu.

**Pytanie nr 21:** Podmiotowe środki dowodowe. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie żądania oświadczenia JEDZ od podwykonawców na zasobach, których wykonawca nie polega w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu? **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje postanowienia SWZ.**

**Pytanie nr 22:** §3 Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie ustępu 10 „Maksymalna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 15% wynagrodzenia umownego brutto” – zgodnie z aktualnie obowiązującą ustawą PZP.? **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 23:** §5 ust. 14 Czy Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie tego zapisu. W §2 ust. 1b Zamawiający dopuszcza taką możliwość. **Odpowiedź: Zamawiający wykreśla ust. 14.**

**Pytanie nr 24:** Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane analizatory hematologiczne miały możliwość uczestnictwa w zewnątrz laboratoryjnej kontroli jakości prowadzonej przez COBJwDL w Łodzi w ramach wydzielonej dla tego konkretnego modelu grupy? **Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga, aby oferowane analizatory posiadały wspólną grupę w COBJwDL.**

**Pytanie nr 25:** Czy Zamawiający zezwala, aby wśród trzech oferowanych analizatorów hematologicznych tylko jeden z nich posiadał możliwość wykonywania parametrów retikulocytarnych? **Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający na każdym z analizatorów wykonuje pełen profil badań, oczekuje więc możliwości zastępczego wykonywania pomiarów wszystkich parametrów na każdym z analizatorów, a także możliwości wykorzystania tych samych odczynników np. w sytuacji awarii.**

**Pytanie nr 26:** Czy Zamawiający zezwala aby wszystkie trzy oferowane analizatory hematologiczne posiadały liniowość dla WBC do 300 tys/ul, dla RBC do 8 ml / ul dla Hg do 24,5 g/dl i dla HCT do 67%? **Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ. Z uwagi na specyfikę wykonywanych badań i konieczność oznaczania koncentratów krwinkowych Zamawiający oczekuje zachowania liniowości wskazanych w SIWZ przez każdy z opisanych analizatorów. Ponadto Zamawiający wymaga możliwości wykonywania pomiarów wszystkich oczekiwanych parametrów na każdym z analizatorów, a także możliwości wykorzystania tych samych odczynników np. w sytuacji awarii któregoś z nich.**

**Pytanie nr 27:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę by plan terminów zamówień i dostaw zawierał informację: Dostawy odczynników, materiałów zużywalnych i eksploatacyjnych w ilościach i terminach zgodnych z zamówieniami Zamawiającego, a krew kontrolna zgodnie z harmonogramem dostaw cyklicznych? W tej sytuacji Zamawiający będzie miał możliwość składania zamówień zgodnie z rzeczywistym zapotrzebowaniem zamawiającego na odczynniki co pozwoli na efektywniejsze wykonanie umowy. **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 28:** W SWZ w Sekcji VIII w pkt. 3 został wpisany warunek, że Zamawiający wymaga aby Wykonawca w okresie ostatnich trzech lat wykonał minimum dwie dostawy odczynników, materiałów zużywalnych i eksploatacyjnych wraz z dzierżawą systemów diagnostycznych (analizatorów). Natomiast w Sekcji IX w pkt. 1.3 Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu dostaw wykonanych w okresie ostatnich pięciu lat. Czy nie zaszła omyłka pisarska? Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga wykazu wykonanych dostaw w okresie ostatnich trzech lat. **Odpowiedź: Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu dostaw wykonanych w okresie ostatnich trzech lat.**

**Pytanie nr 29:** W pkt. 1.1 Sekcji IX w SWZ Zamawiający wymaga przedstawienia na wezwanie oświadczenia w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ). Natomiast w pkt. 3 Sekcji X widnieje informacja, że ofertę wraz z Jednolitym Europejskim Dokumentem Zamówienia należy składać w formie dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym wyłącznie za pośrednictwem Platformy Zakupowej. Jak należy odczytywać zapis z pkt. 3 Sekcji X? Czy zapis ten odnosi się tylko do wymogu formy składanych dokumentów? **Odpowiedź: Zapis w pkt. 3 Sekcji X SWZ dotyczy formy składanych dokumentów.**

**Pytanie nr 30:** W formularzu ofertowym Zamawiający wymaga wypełnienia oświadczenia, że przedmiot zamówienia zostanie wykonany w terminie do ..... r. Również w par. 1 pkt. 4 wzoru umowy widnieje zapis, że wykonawca zobowiązuje się dostarczyć i zainstalować analizatory w terminie do dnia ..... W związku z tym, że Wykonawca nie posiada wiedzy jak długo będzie procedowane postępowanie i w jakim terminie zostanie podpisana umowa nie jest w stanie sprecyzować konkretnej daty granicznej do kiedy zostanie dostarczony i zainstalowany analizator. Wskazanie przez Wykonawcę konkretnej daty wykonania przedmiotu zamówienia może spowodować, że termin ten upłynie nim postępowanie zostanie rozstrzygnięte i dokonany zostanie wybór najkorzystniejszej oferty. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści by termin wykonania przedmiotu zamówienia był określony w ilości dni od daty zawarcia umowy? Czy Zamawiający dopuści by dostawa i instalacja analizatora odbyła się w terminie do 21 dni od daty podpisania umowy? **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę. Zapisy SWZ zostaną odpowiednio zmodyfikowane.**

**Pytanie nr 31:** Dotyczy Zadania nr 1, Dotyczy SWZ, IV Opis Przedmiotu zamówienia, pkt 5: „Zamawiający informuje, że maksymalne obciążenie użytkowe stropów w pomieszczeniach nad I oraz II piętrem, w których systemy diagnostyczne będą posadowione wynosi 200kg/m<sup>2</sup>. Zamawiający dopuszcza zaofiarowanie systemów diagnostycznych (analizatorów) o masie przekraczającej dopuszczalne obciążenie użytkowe stropów wyłącznie w przypadku złożenia wraz z ofertą ekspertyzy budowlanej sporządzonej przez uprawnionego projektanta o specjalności konstrukcyjno-budowlanej bez ograniczeń – Zamawiający wskaże podmiot lub osobę uprawnioną do sporządzenia ekspertyzy. Treść ekspertyzy musi w

sposób jednoznaczny wskazywać na możliwość posadowienia systemów diagnostycznych (analizatorów) we wskazanych pomieszczeniach. Ekspertyza nie może mieć charakteru warunkowego, wariantowego czy wprowadzać jakichkolwiek warunków co do okoliczności przyszłych i niepewnych. W przypadku konieczności realizacji prac polegających na wykonaniu wzmocnienia konstrukcji stropów Zamawiający wymaga, aby Wykonawcy w wartości oferty uwzględnili koszty sporządzenia projektu wykonawczego oraz prac budowlanych.” : Czy Zamawiający uzna za spełniony powyższy warunek: nieprzekroczenia maksymalnego obciążenia stropów na poziomie 200 kg/m<sup>2</sup> w przypadku zaoferowania analizatorów hematologicznych nablutowych – każdy o wadze nieprzekraczającej 100 kg + odczynniki, oraz analizatora hematologicznego wolnostojącego o wadze nie przekraczającej 140 kg+ odczynniki (każdy z analizatorów wraz z odczynnikami zajmuje powierzchnię ok. 1m<sup>2</sup> lub trochę więcej)? **Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na postawione pytanie bez znajomości ciężaru analizatorów oraz ich dokładnych wymiarów.**

**Pytanie nr 32:** Dotyczy Zadania nr 1, istotne postanowienia umowy § 1 ust. 12: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatorów hematologicznych, w których następujące dane: ID operatora wykonującego analizę, ID diagnosty autoryzującego wyniki, nazwy i numery serii odczynników użytych do wykonania badań nie są przesyłane do systemu informatycznego, ale są dostępne w analizatorze i w każdym momencie można te informacje sprawdzić? **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowanie.**

**Pytanie nr 33:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część I - kalkulacja cenowa: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w tabeli cenowej dzierżawy analizatorów w kolumnie „Numer katalogowy/numer seryjny” podać jedynie numery katalogowe analizatorów, bez podawania numerów seryjnych? Wymagane przez Zamawiającego analizatory hematologiczne są sprowadzane na potrzeby konkretnych projektów. Numery seryjne analizatorów dostarczane do konkretnego projektu są znane dopiero po sprowadzeniu analizatorów na teren Polski, czyli po podpisaniu umowy handlowej, a nie na etapie postępowania przetargowego. Numery seryjne do celów umowy, czy ewidencyjnych zostaną uzupełnione przed ewentualną instalacją analizatorów. **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 34:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część I - kalkulacja cenowa: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w tabeli cenowej dla odczynników i krwi kontrolnej do analizatorów hematologicznych w kolumnie „Numer katalogowy/numer seryjny” były podane tylko numery katalogowe zaoferowanych produktów? Numery seryjne poszczególnych produktów nie są znane na etapie postępowania przetargowego i nie jest możliwe ich uzupełnienie. **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 35:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część I - kalkulacja cenowa pkt 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku gdy zaoferowane analizatory hematologiczne nie wymagają kalibracji przez Użytkownika i w związku z tym nie posiadają kalibratorów- Oferent nie uzupełniał wiersza „Kalibratory”? W przypadku braku kalibratorów można wpisać określenie: „Nie dotyczy- brak kalibratorów”. **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 36:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część I - kalkulacja cenowa, pkt 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wolnostojącego analizatora hematologicznego w postaci analizatora nablutowego, ale wyposażonego w wolnostojący stół, który można ustawić w wyznaczonym przez Zamawiającego miejscu? **Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ. Obecna aranżacja przestrzeni w laboratorium nie zakłada takiego rozwiązania.**

**Pytanie nr 37:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część I - kalkulacja cenowa, pkt 4: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowana krew kontrolna dawała możliwość kontroli wszystkich raportowanych (diagnostycznych) parametrów morfologii krwi obwodowej (w tym retikulocytów) z jednej fiołki (jeden rodzaj krwi kontrolnej dla wszystkich parametrów diagnostycznych)? Jeden rodzaj krwi kontrolnej dla wszystkich parametrów diagnostycznych, które są wymagane przez Zamawiającego zmniejsza koszty i czas wykonania samej kontroli (za jednym razem kontrolowane są wszystkie parametry). **Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga. W laboratorium nie wszystkie parametry są wykonywane w każdej próbie i w każdej serii. Dlatego nie zachodzi potrzeba korzystania z krwi kontrolnej zawierającej wszystkie oznaczane parametry. Ponadto termin przydatności materiału kontrolnego dla różnych parametrów różni się między sobą. Wedle wiedzy Zamawiającego materiał kontrolny dla parametrów podstawowych charakteryzuje się krótszym terminem przydatności, podczas gdy krew kontrolna dla retikulocytów – dłuższym. Rozdzielenie tych dwóch rodzajów materiałów kontrolnych w ocenie Zamawiającego jest korzystniejsze ekonomicznie.**

**Pytanie nr 38:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno - użytkowe, 1. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 1.2: Czy Zamawiający wymaga, aby oba analizatory hematologiczne nablutowe posiadały możliwość oznaczania retikulocytów, czy wystarczy tylko jeden analizator z taką możliwością? Zamawiający określił przewidywaną ilość wykonywanych retikulocytów na 1000 oznaczeń na 4 lata. Przy takiej ilości retikulocytów, przy założeniu że oba analizatory będą miały możliwość ich wykonywania- więcej oznaczeń retikulocytów będzie wykonywane w ramach kontroli jakości (kontrola powinna być wykonywana codziennie) niż samych badań wydanych. Będzie to niepotrzebnie podwyższało koszty eksploatacji analizatorów. **Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że na każdym z analizatorów wykonuje pełen profil badań, oczekuje więc możliwości zastępczego wykonywania pomiarów wszystkich parametrów na każdym analizatorze, a także możliwości wykorzystania tych samych odczynników np. w sytuacji wystąpienia awarii.**

**Pytanie nr 39:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno - użytkowe, 1. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 1.2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatorów hematologicznych z podajnikiem na 50 próbek oczekujących na oznaczenie z możliwością ciągłego dokładania nowych próbek? Podajnik na 50 próbek oczekujących na oznaczenie z

możliwością dokładania nowych próbek nie zmniejsza wydajności analizatorów (zachowana jest ciągłość pracy), a powoduje, że sam analizator zajmuje mniej miejsca. **Odpowiedź: Zamawiający oczekuje podajnika na przynajmniej 100 probówek w każdym z analizatorów z uwagi na charakter organizacji pracy w laboratorium, gdzie pewne panele badań są wykonywane jako jedna seria, podczas gdy inne w formie pracy ciągłej. Pełna kompatybilność przepustowości wszystkich analizatorów zapewni właściwą ergonomię pracy oraz elastyczne reagowanie na zwiększone potrzeby laboratorium.**

**Pytanie nr 40:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno - użytkowe, 1. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 1.9: Czy Zamawiający wymaga, aby przynajmniej jeden z zaoferowanych analizatorów hematologicznych posiadał możliwość oznaczania płytek metodą optyczną jako parametr raportowany do systemu informatycznego - parametr diagnostyczny? Oznaczenie płytek metodą optyczną jako jedyna pozwala na eliminację interferencji ze strony mikrocytów i fragmentocytów (zawyżających pomiar płytek) i dokładne sprawdzenie niskich wartości liczbowych płytek. **Odpowiedź: Zamawiający korzystając z dotychczasowych doświadczeń stwierdza, że dostępne na rynku rozwiązania technologiczne gwarantują uzyskanie rzetelnego i wiarygodnego wyniku bez konieczności powtórnej aspiracji próbki skutkującej wydłużaniem czasu pracy oraz potrzebą uruchomienia dodatkowego trybu pomiarowego przez operatora, skutkując tym samym zwiększeniem ilości manualnych procedur z zakresu obsługi urządzeń.**

**Pytanie nr 41:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno- użytkowe, 1. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 1.9: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie tylko jednego analizatora nablutowego posiadającego możliwość oznaczania retikulocytów? **Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że na każdym z analizatorów wykonuje pełen profil badań, oczekuje więc możliwości zastępczego wykonywania pomiarów wszystkich parametrów na każdym analizatorze, a także możliwości wykorzystania tych samych odczynników np. w sytuacji wystąpienia awarii.**

**Pytanie nr 42:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno- użytkowe, 1. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 1.11: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatorów hematologicznych, w których rozdział WBC na 5 subpopulacji odbywa się w dwóch komorach pomiarowych, co zwiększa dokładność samego rozdziału? **Odpowiedź: Zamawiający korzystając z dotychczasowych doświadczeń stwierdza, że dostępne na rynku rozwiązania technologiczne gwarantują uzyskanie rzetelnego i wiarygodnego wyniku, a pomiar odbywa się w identycznych, kontrolowanych warunkach nawet w kilku powtórzeniach w tym samym czasie. Nie zachodzi więc potrzeba stosowania dodatkowych rozwiązań w postaci np. dwóch komór pomiarowych.**

**Pytanie nr 43:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno - użytkowe, 1. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 1.14: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatorów hematologicznych o wyższych niż podane zakresach liniowości? **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 44:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno - użytkowe, 1. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 1.22: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatorów hematologicznych, w których odczynniki wczytywane są za pomocą kodów kreskowych oraz za pomocą nowocześniejszych kodów RFID? **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.**

**Pytanie nr 45:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno - użytkowe, 1. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 1.25: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatorów hematologicznych, w których program kontroli jakości oparty jest o: program średniej ruchomej Bulla, program analiz DeltaCheck oraz graficzną prezentację i statystyczną ocenę wyników kontroli (wykresy Levey-Jenningsa), wykorzystujące dopuszczalne limity oraz wartości docelowe dla każdej partii materiału kontrolnego, wyznaczone przez producenta z możliwością wydruku raportów kontroli? **Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem równoczesnego uwzględnienia oczekiwań Zamawiającego sprecyzowanych w pkt. 1.25.tj. analizatora zawierającego system kontroli jakości z opcją statyczną i graficzną, analizy Leveya i Jenningsa, Westgarda drukowanie raportów miesięcznych kontroli.**

**Pytanie nr 46:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno - użytkowe, 1. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 1.25: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane analizatory hematologiczne posiadały możliwość wpięcia do międzynarodowej kontroli jakości producenta analizatorów prowadzonej w oparciu o wyniki kontroli wewnątrzlaboratoryjnej (on-line przez internet)? Taka kontrola pozwala na codzienne sprawdzenie pracy analizatorów oraz zmniejsza koszty kontroli międzynarodowej. **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.**

**Pytanie nr 47:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno - użytkowe, 1. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 1.27: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatorów hematologicznych, w których w przypadku możliwości oznaczania retikulocytów dostępne są następujące tryby pracy: CBC, CBC+5DIFF, CBC+5DIFF+RET, CBC+RET- z realną oszczędnością odczynnika w danym trybie? W przypadku analizatora bez możliwości oznaczania retikulocytów dostępne tryby pracy to: CBC, CBC+5DIFF z realną oszczędnością odczynnika w trybie CBC? **Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że na każdym z analizatorów wykonuje pełen profil badań, oczekuje więc możliwości zastępczego wykonywania pomiarów**

wszystkich parametrów na każdym analizatorze, a także możliwości wykorzystania tych samych odczynników np. w sytuacji wystąpienia awarii. **Możliwość wykonania oznaczenia samych retikulocytów stanowi w ocenie Zamawiającego rozwiązanie uzasadnione ekonomicznie z uwagi na niewielką ilość oznaczeń tego parametru w chwili obecnej.**

**Pytanie nr 48:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno - użytkowe, 2. Wyposażenie, pkt 2.1: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatorów hematologicznych wyposażonych w komputer sterujący analizatorem posiadający oprogramowanie w języku angielskim? **Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 49:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II- Wymagania funkcjonalno- użytkowe, 3. Wymagania dotyczące odczynników i materiałów zużywalnych, pkt 3.1: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie krwi kontrolnej do kontroli parametrów morfologii krwi obwodowej posiadającej termin ważności minimum 2 miesiące od daty dostarczenia zgodnie z harmonogramem dostaw (przed otwarciem)? **Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 50:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II- Wymagania funkcjonalno- użytkowe, 3. Wymagania dotyczące odczynników i materiałów zużywalnych, pkt 3.5: Czy Zamawiający dopuści dostarczenie certyfikatów na adres e-mail dla każdej serii odczynnika? **Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 51:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II- Wymagania funkcjonalno- użytkowe, 7. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 7.2, pkt 7.9: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora hematologicznego bez możliwości oznaczania retikulocytów? Zamawiający przewiduje niewielką ilość oznaczeń retikulocytów, które mogą być wykonane przez jeden z analizatorów nablutowych. **Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że na każdym z analizatorów wykonuje pełen profil badań, oczekuje więc możliwości zastępczego wykonywania pomiarów wszystkich parametrów na każdym analizatorze, a także możliwości wykorzystania tych samych odczynników np. w sytuacji wystąpienia awarii.**

**Pytanie nr 52:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno- użytkowe, 7. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 7.2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora hematologicznego z podajnikiem na 50 próbek oczekujących na oznaczenie z możliwością ciągłego dokładania nowych próbek? Podajnik na 50 próbek oczekujących na oznaczenie z możliwością dokładania nowych próbek nie zmniejsza wydajności analizatora (zachowana jest ciągłość pracy), a powoduje, że sam analizator zajmuje mniej miejsca. **Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 39.**

**Pytanie nr 53:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno - użytkowe, 7. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 7.11: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora hematologicznego, w którym rozdział WBC na 5 subpopulacji odbywa się w dwóch komorach pomiarowych, co zwiększa dokładność samego rozdziału? **Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 42.**

**Pytanie nr 54:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno - użytkowe, 7. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 7.14: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora hematologicznego o wyższych niż podane zakresach liniowości dla wybranych parametrów? **Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 43.**

**Pytanie nr 55:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno - użytkowe, 7. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 7.21: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora hematologicznego, w którym odczynniki wczytywane są za pomocą kodów kreskowych oraz za pomocą nowocześniejszych kodów RFID? **Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 44.**

**Pytanie nr 56:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II- Wymagania funkcjonalno- użytkowe, 7. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 7.24: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora hematologicznego, w którym program kontroli jakości oparty jest o: program średniej ruchomej Bulla, program analiz DeltaCheck oraz graficzną prezentację i statystyczną ocenę wyników kontroli (wykresy Levey-Jenningsa), wykorzystujące dopuszczalne limity oraz wartości docelowe dla każdej partii materiału kontrolnego, wyznaczone przez producenta z możliwością wydruku raportów kontroli? **Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 45.**

**Pytanie nr 57:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno- użytkowe, 7. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 7.24: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany analizator hematologiczny posiadał możliwość wpięcia do międzynarodowej kontroli jakości producenta analizatorów prowadzonej w oparciu o wyniki kontroli wewnątrzlaboratoryjnej (on-line przez internet)? Taka kontrola pozwala na codzienne sprawdzenie pracy analizatora oraz zmniejsza koszty kontroli międzynarodowej. **Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 46.**

**Pytanie nr 58:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno- użytkowe, 7. Automatyczny analizator hematologiczny wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprogramowaniem, pkt 7.27: Czy



Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora hematologicznego, w których w przypadku możliwości oznaczania retikulocytów dostępne są następujące tryby pracy: CBC, CBC+5DIFF, CBC+5DIFF+RET, CBC+RET- z realną oszczędnością odczynnika w danym trybie, a w przypadku dopuszczenia analizatora bez możliwości oznaczania retikulocytów dostępne tryby pracy to: CBC, CBC+5DIFF z realną oszczędnością odczynnika w trybie CBC? **Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 47.**

**Pytanie nr 59:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno - użytkowe, 8. Wyposażenie, pkt 8.1: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora hematologicznego wyposażonego w komputer sterujący analizatorem posiadający oprogramowanie w języku angielskim? **Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 48.**

**Pytanie nr 60:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II- Wymagania funkcjonalno - użytkowe, 9. Wymagania dotyczące odczynników i materiałów zużywalnych, pkt 9.1: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie krwi kontrolnej do kontroli parametrów morfologii krwi obwodowej posiadającej termin ważności minimum 2 miesiące od daty dostarczenia zgodnie z harmonogramem dostaw (przed otwarciem)? **Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 49.**

**Pytanie nr 61:** Dotyczy Zadania nr 1, Załącznik nr 3A do SWZ, Część II - Wymagania funkcjonalno - użytkowe, 9. Wymagania dotyczące odczynników i materiałów zużywalnych, pkt 9.5: Czy Zamawiający dopuści dostarczenie certyfikatów na adres e-mail dla każdej serii odczynnika? **Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 50.**

**Pytanie nr 62:** Dotyczy Zadanie nr 1: Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie zaoferowane analizatory hematologiczne pracowały w oparciu o te same odczynniki w tych samych trybach pracy i posiadały wspólną krew kontrolną? **Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 63:** Prosimy o wyjaśnienie ile systemów diagnostycznych (analizatorów immunochemicznych) jest przedmiotem postępowania? Uzasadnienie: Zamawiający w różnych miejscach SIWZ używa różnych sformułowań: Załącznik 3 B pkt 1.: Dzierżawa automatycznego analizatora Zadanie nr 2 (opis) - (...) wraz z dzierżawą systemów diagnostycznych (analizatorów immunochemicznych). **Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania dwóch analizatorów immunochemicznych, z których jeden będzie wykorzystywany jako backup.**

**Pytanie nr 64:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wykonania ekspertyzy uprawnionego projektanta wskazanego przez dostawcę. Uzasadnienie: Nasza firma ze względu na stan infrastruktury Szpitali czy laboratoriów bardzo często wykonuje przeróbki stropów mające na celu zwiększenie ich nośności. Dlatego też współpracujemy ze sprawdzonymi i wysoce profesjonalnymi specjalistami w dziedzinie konstrukcji żelbetowych, którzy dodatkowo dysponują unikalną wiedzą o zasadach rozmieszczeniu naszych aparatów w pomieszczeniu (przestrzenie serwisowe). **Odpowiedź: Zamawiający informuje, że jedynym podmiotem wykonującym ekspertyzy na potrzeby niniejszego postępowania jest firma PROBADEX-KRAKÓW Sp. z o.o. Sp. k., która projektowała budynek przy ul. Rzeźniczej 11 w Krakowie i posiada pełną dokumentację techniczną budynku.**

**Pytanie nr 65:** Zwracamy się z prośbą o zgodę na to żeby to Zamawiający jako płatnik wskazał w którym RCKIK w okresie trwania remontu będą wykonywane badania. Uzasadnienie: Tylko w takim przypadku Zamawiający będzie miał wpływ na ponoszone koszty które musi wziąć pod uwagę podczas tworzenia oferty. **Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w okresie realizacji prac remontowych badania będą wysyłane do Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Kielcach.**

**Pytanie nr 66:** Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający celowo ustanowił takie wagi parametrów (po 50%) i wartości punktowe (40 pkt parametry oceniane) czy wkraść się tu błąd. Uzasadnienie: Przeważnie w przetargach waga odpowiada wartości przyznanych punktów: waga 50% to 50 punktów. Czy jeśli 40 punktów uzyskanych z parametrów ocenianych to 50% to również w parametrze cena (waga też 50%) można uzyskać maksymalnie 40 punktów? **Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że wagi kryteriów nie są tożsame z ilością punktów cząstkowych możliwych do uzyskania w danym kryterium. Zamawiający opisał w jaki sposób będzie dokonywał oceny w poszczególnych kryteriach. W kryterium „Cena” (C) Zamawiający dokona oceny w oparciu o wzór: oferta z najniższą ceną/cena badanej oferty x 10 x waga. W kryterium „Jakość” (J) Zamawiający dokona oceny w oparciu o wzór: ilość punktów uzyskanych przez badaną ofertę/ maksymalną ilość punktów możliwych do uzyskania w kryterium x 10 x waga. Z powyższego wynika, że: w kryterium „Cena” oferta może uzyskać maksymalnie 5 punktów. w kryterium „Jakość” oferta może uzyskać maksymalnie 5 punktów.**

**Pytanie nr 67:** Prosimy o podanie ile Zamawiający wydał w okresie ostatnich 12 i 24 miesięcy na badania potwierdzające wykonywane w IHIT. **Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w ostatnich 12 miesiącach wydatkował na badania 60 000,00 zł brutto.**

**Pytanie nr 68:** W punkcie 1.15 Zamawiający arbitralnie opisał wymóg: „Wewnętrzny czytnik kodów do odczynników”. Obecnie szereg nowoczesnych analizatorów stosuje do rozpoznawania odczynników system RFID, który jest bardziej niezawodny i daje szersze możliwości zapisu danych niż kody kreskowe. Technologia ta jest znacznie bardziej wydajna bowiem nie ma tu problemu z nieprawidłowo umieszczonym kodem, kodem zabrudzonym czy po prostu uszkodzonym. Technologia RFID zapewnia również doskonałą identyfikację odczynników. W związku z tym prosimy o dokonania odpowiedniej modyfikacji parametru granicznego pkt 1.15 w sposób następujący: "Wewnętrzny czytnik kodów lub RFID

do odczynników." **Odpowiedź:** W związku z uznaniem zarzutu zawartego w odwołaniu Zamawiający dopuszcza zastosowanie skanera fal radiowych RFID.

**Pytanie nr 69:** Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie testów, które są odpowiednio opakowane i oznakowane zgodnie z przepisami natomiast na opakowaniu nie ma podanej daty produkcji. **Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę.

**Pytanie nr 70:** Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający za spełnienie warunku uzna następujący zapis w ulotkach oferowanych testów: „Wiarygodność testu sprawdzono i potwierdzono za pośrednictwem jednostki notyfikowanej zgodnie ze wspólnymi specyfikacjami technicznymi (CTS) pod kątem potrzeb diagnostycznych oraz do badań przesiewowych krwi pobranej od dawców krwi (...)? **Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 71:** Prosimy o odstąpienie od wymogu także w przypadku testu potwierdzenia HBsAg, który to nie wymaga ciągłego przechowywania na pokładzie. **Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę.

**Pytanie nr 72:** Prosimy o wyrażenie zgody by czas realizacji zamówienia od daty jego złożenia w wyjątkowych sytuacjach wynosił 2 tygodnie. **Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zaproponowany okres realizacji zamówień mógłby uniemożliwić prowadzenie działalności statutowej Zamawiającego.

**Pytanie nr 73:** Prosimy o wyjaśnienie ile próbek Zamawiający oznaczy podczas badań walidacyjnych? **Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z 30.03.2021r., w zakresie badań walidacyjnych należy oznaczyć 140 próbek dla wszystkich parametrów. Ostateczną decyzję co do ilości wykonanych badań walidacyjnych podejmuje Instytut Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie.

**Pytanie nr 74:** W punkcie 3.4 Zamawiający arbitralnie opisał wymóg: Dla wszystkich przesiewowych jakościowych testów wirusologicznych, jednoznaczna interpretacja wyniku w pierwszym nastawieniu, wynik reaktywny (dodatni) lub niereaktywny (ujemny) w oparciu o wyznaczony punkt odcięcia, bez podawania wartości granicznych (brak szarej strefy). Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający przyzna 5 pkt ofercie, w której dwa z czterech oferowanych testów w ulotce odczynnikowej w rozdziale Interpretacja wyników mają opis mówiący o „wartościach granicznych”, nazywanych przez Zamawiającego „szarą strefą”. Sposób postępowania z próbkami dla których uzyskano wartości graniczne jest taki sam jak z próbkami reaktywnymi. Punktem odcięcia tzw. Cut-off jest dolna wartość graniczna. Automatyczna procedura wykonania ponownych oznaczeń eliminuje dodatkową pracę manualną. Oferuje testy o wysokiej swoistości (spełniające wymogi SWZ), dzięki czemu liczba próbek, które będą wymagały ponownego oznaczenia w dublecie nie jest wysoka. Zamawiający rozumie, że przedmiotowy zapis pojawił się w SWZ, ponieważ Zamawiający obawia się większej liczby wyników fałszywie dodatnich. Jednakże liczba tego typu wyników zupełnie nie zależy od posiadania szarej strefy a jedynie, od jakości (swoistości) oferowanych testów. Punktowanie braku szarej strefy nie niesie, więc żadnych wartości dodanych dla Zamawiającego w odróżnieniu np. od posiadania jednorazowych końcówek do pipetowania materiału badanego co w 100% zabezpiecza przed kontaminacją. W związku z tym prosimy o odpowiednią modyfikację SWZ w sposób następujący: wykreślenie ww. parametru lub alternatywnie zmianę zapisu na: „Jednorazowe końcówki do pipetowania materiału badanego Tak-10 pkt, Nie- 0 pkt. **Odpowiedź:** W związku z uznaniem zarzutu zawartego w odwołaniu Zamawiający rezygnuje z powyższego parametru.

**Pytanie nr 75:** W punkcie 3.12 Zamawiający arbitralnie opisał wymóg: Wszystkie odczynniki, kontrole i kalibratory w stanie płynnym, gotowe do użycia, nie wymagające dodatkowego przygotowania; udokumentowane zapisami w specyfikacjach technicznych, katalogach, ulotkach producenta. Wymóg ten nie ma uzasadnienia merytorycznego, gdyż wielu producentów - ze względu na zapewnienie dłuższej trwałości analitów w kalibratorach i kontrolach oraz dłuższego terminu ważności - oferuje kalibratory i kontrole w formie liofilizatów do szybkiej i jednorazowej rekonstrukcji. Forma liofilizowana gwarantuje długi termin ważności, nieosiągalny przy oferowaniu formy płynnej, a także pozwala na korzystanie z jednej serii przez długi czas. W związku z tym prosimy o zmiany SWZ poprzez odpowiednią modyfikację parametru ocenianego w punkcie 3.12 w sposób następujący: - wykreślenie ww. parametru lub zmianę zapisu, poprzez połączenie z wymogiem w punkcie 3.1. na: „Termin ważności oferowanych kalibratorów i kontroli min 5 m-cy licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego Tak-10 pkt, Nie- 0 pkt. zmianę gradacji punktowej: Wszystkie odczynniki, kontrole i kalibratory w stanie płynnym (...) TAK - 10 pkt Wszystkie odczynniki, połowa kalibratorów i kontroli w stanie płynnym (...) TAK - 8 pkt NIE - 0 pkt **Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymóg.

**Pytanie nr 76:** Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga dostarczenia jednego analizatora, czy także dodatkowego analizatora „back-up” spełniającego takie same parametry co główny aparat? **Odpowiedź:** Zamawiający wymaga dostarczenia dwóch analizatorów z których jeden będzie pracował w systemie back-up.

**Pytanie nr 77:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie w tabeli kalkulacji cenowej kolumny „ilość opakowań”, dzięki czemu wartość netto zostanie obliczona poprzez przemnożenie kolumny „wartość netto/jedn. miary” przez „ilość opakowań”? **Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i wprowadzi odpowiednią modyfikację.

**Pytanie nr 78:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora rok produkcji 2016, po renowacji i generalnym przeglądzie z uaktualnionym oprogramowaniem oraz pełną gwarancją serwisową ze strony Wykonawcy? Dopuszczenie takiego analizatora pozwoli na zaoferowanie atrakcyjniejszej cenowo oferty bez szkody dla jakości uzyskiwanych wyników. **Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania analizatorów nie starszych niż 4 lata, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań oraz zaoferowania gwarancji przez cały okres realizacji umowy.



**Pytanie nr 79:** Czy w przypadku zaofiarowania analizatorów używanych, aktualnie zainstalowanych w Pracowni Diagnostyki Czynn timerów Zakaźnych, Zamawiający zwolni Wykonawcę z obowiązku przygotowania/opracowania ekspertyzy budowlanej opisanej w SWZ, punkt IV OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, pkt. 5? **Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 11.**

**Pytanie nr 80:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby testy, kalibratory i kontrole posiadały min. 4 miesiące terminu ważności? **Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaofiarowania testów, kalibratorów i kontroli z 5 miesięcznym terminem ważności liczonym od daty odbioru dostawy.**

**Pytanie nr 81:** Prosimy o podanie kosztów badań weryfikacyjnych wykonywanych w IHiT dla donacji powtarzalnie reaktywnych w testach przeglądowych za okres ostatnich 12 miesięcy. **Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 67.**

**Pytanie nr 82:** Czy Zamawiający wymaga aby zaofiarowane testy były oparte o system reakcji wolny od wiązania biotyna - streptawidyna? Przeprowadzone przez niezależne ośrodki badania wskazują, że wysokie dawki biotyny mogą powodować wystąpienie fałszywie negatywnych wyników testów serologicznych, pomimo deklarowanych przez producentów wymaganych przez Zamawiającego czułości testów. "Biotin interferences: Have we neglected the impact on serological markers?", JL Bayarta, Clinica Chimica Acta 503 (2020) 107-112" **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 83:** Czy Zamawiający wymaga aby dla testu HIVAg/Ab w celu możliwości kontrolowania wszystkich składowych testu (anty-HIV1, anty-HIV2, antygen p-24) zaofiarowany materiał kontrolny był w kombinacji dodatniej i ujemnej, nie mniej niż cztery poziomy dedykowanej kontroli producenta? **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 84:** Czy Zamawiający wymaga aby zaofiarowania technologia posiadała możliwość wykonania badań z surowicy post mortem (po ustaniu czynności serca)? **Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ponieważ nie wykonuje tego typu badań.**

**Pytanie nr 85:** Zwracamy się z prośbą o wyznaczenie nowego terminu wizji lokalnej w celu określenia miejsc posadowienia systemów diagnostycznych (analizatorów) oraz wymagań w zakresie niezbędnej infrastruktury. **Odpowiedź: Zamawiający wyznacza dodatkowe terminy wizji lokalnej w dniach 27-31.05.2021r.**

**Pytanie nr 86:** Dotyczy paragrafu 5 umowy.

Czy w związku z regulacją art. 455 ust. 1 ustawy PZP Zamawiający zechce wprowadzić do wzoru umowy zapis o dopuszczalności wprowadzenia zmian w brzmieniu przedstawionym poniżej?

Strony dopuszczają zmiany umowy w zakresie:

- numeru katalogowego produktu (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)
- nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów
- przedmiotowym/produkt zamienny
- sposobu konfekcjonowania (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)
- liczby opakowań

Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą ceny jednostkowej, wartości umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego. Strony dopuszczają zmianę cen jednostkowych preparatów objętych umową w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową. **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 87:** Prosimy o wyjaśnienie, czy w poz. 33 kalkulacji cenowej (załącznik nr 3C do SWZ) dla zadania 3 nie doszło do omyłki pisarskiej w kolumnie „ILOŚĆ/PROGNOZOWANA ILOŚĆ BADAŃ” i właściwa ilość „Gotowy do użycia izotoniczny buforowany roztwór” powinna wynosić 540 L zamiast wskazanej 5400 L? **Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że prawidłowa wartość kolumny wynosi 540L.**

**Pytanie nr 88:** Prosimy o wyjaśnienie czy w ogłoszeniu o zamówieniu w zakresie zadania/części 3 nie doszło do omyłki rachunkowej/pisarskiej poprzez podanie szacunkowej wartości na okres 24 miesięcy zamiast na 48 miesięcy (II.2.6) oraz wskazanie okresu w dniach: 48 zamiast w miesiącach: 48 (II.2.7)? **Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że w treści ogłoszenia doszło do omyłek pisarskich i rachunkowych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zostaną wprowadzone stosowne zmiany zarówno w treści ogłoszenia o zamówieniu jak również w SWZ**

**Pytanie nr 89:** Prosimy o wyjaśnienie czy w ogłoszeniu o zamówieniu w zakresie zadania/części 4 nie doszło do omyłki rachunkowej/pisarskiej poprzez podanie szacunkowej wartości na okres 24 miesięcy zamiast na 48 miesięcy (II.2.6)? **Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że w treści ogłoszenia doszło do omyłek pisarskich i rachunkowych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zostaną wprowadzone stosowne zmiany zarówno w treści ogłoszenia o zamówieniu jak również w SWZ.**

**Pytanie nr 90:** Czy w zakresie zadania 3, Zamawiający odstąpi od konieczności przeprowadzenia i złożenia wraz z ofertą ekspertyzy budowlanej w sytuacji, jeżeli przedmiotem oferty będzie fabrycznie nowy, identyczny jak aktualnie

użytkowany przez Zamawiającego analizator IH-1000? **Odpowiedź: Zgodnie z wyjaśnieniami udzielonymi w odpowiedzi na pytanie nr 11.**

**Pytanie nr 91:** Czy w zakresie zadania 4, Zamawiający odstąpi od konieczności przeprowadzenia i złożenia wraz z ofertą ekspertyzy budowlanej w sytuacji jeżeli przedmiotem oferty będzie analizator o wadze nie przekraczającej 215 kg? **Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na postawione pytanie bez znajomości dokładnych wymiarów analizatora.**

**Pytanie nr 92:** Prosimy o wyjaśnienie, o jakim terminie jest mowa w ust. 18 §1 istotnych postanowień umowy (załącznik nr 1 do SWZ), który odnosi się do nieobecnego w umowie ust. 13? **Odpowiedź: Zgodnie z wyjaśnieniami udzielonymi w odpowiedzi na pytanie nr 4.**

**Pytanie nr 93:** Czy w kalkulacji cenowej (załącznik nr 3C do SWZ) dla zadania 3, Zamawiający dopuści dodanie dodatkowej kolumny „ILOŚĆ JEDN. MIARY” w celu właściwego przeliczenia „WARTOŚCI NETTO” jako iloczyn „JEDN. MIARY” x „ILOŚĆ JEDN. MIARY”? **Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z zasadami dokonywania obliczeń zawartymi w Załączniku nr 3D, Wykonawca zobowiązany jest do określenia ilości wymaganych odczynników, materiałów zużywalnych i kontrolnych w kolumnie „ilość/prognozowana ilość badań” z zaokrągleniem do pełnych jednostek miary we wszystkich pozycjach, w których Zamawiający nie określił ilości, a jedynie prognozowaną ilość badań.**

**Pytanie nr 94:** .

**Pytanie nr 95:** Czy w poz. 5 kalkulacji cenowej (załącznik nr 3C do SWZ) dla zadania 3, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie poza wymaganymi op. 24x12 szt. dodatkowo opakowań 4x12 szt. kart? Pozwoli to nie oferować zbyt dużego naddatku kart, wynikającego z przeliczenia wymaganej ilości kart ze wskazanej ilości badań i związanego z tym zaokrąglenia oferowanych ilości opakowań do pełnych opakowań handlowych? **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 96:** Czy w kalkulacji cenowej (załącznik nr 3D do SWZ) dla zadania 4, Zamawiający dopuści dodanie dodatkowej kolumny „ILOŚĆ JEDN. MIARY” w celu właściwego przeliczenia „WARTOŚCI NETTO” jako iloczyn „JEDN. MIARY” x „ILOŚĆ JEDN. MIARY”? **Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z zasadami dokonywania obliczeń zawartymi w Załączniku nr 3D, Wykonawca zobowiązany jest do określenia ilości wymaganych odczynników, materiałów zużywalnych i kontrolnych w kolumnie „ilość/prognozowana ilość badań” z zaokrągleniem do pełnych jednostek miary we wszystkich pozycjach, w których Zamawiający nie określił ilości, a jedynie prognozowaną ilość badań.**

**Pytanie nr 97:** Czy w zakresie zadania 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora nie starszego niż 4 lata (2017r.)? **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora nie starszego niż 4 lata pod warunkiem wykonania renowacji, pełnego przeglądu oraz aktualizacji oprogramowania.**

**Pytanie nr 98:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie analizatora posiadającego podajnik na 50 probówek, z możliwością ciągłego dodawania probówek, bez przerywania pracy analizatora? Powyższe rozwiązanie w żaden sposób nie wpływa na wydajność. Zwiększy to konkurencyjność ofert. **Odpowiedź: Zgodnie z wyjaśnieniami udzielonymi w odpowiedzi na pytanie nr 39.**

**Pytanie nr 99:** Pytanie do punktu 1.5 Prosimy o możliwość zaoferowania i punktowania analizatora o wydajności 110 oznaczeń na godzinę. Zwiększy to konkurencyjność ofert. **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 100:** Pytanie do punktu 1.11,7.11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym rozdział (różnicowanie) WBC oparty jest o trzy technologie pomiarowe: pomiar sygnału światła rozproszonego pod niskim kątem, pomiar sygnału światła rozproszonego pod dużym kątem oraz pomiar sygnału fluorescencji? Różnicowanie 5 DIFF dla wszystkich subpopulacji - NEU, LYM, MONO, EO, BASO odbywa się w dwóch niezależnych komorach pomiarowych. Proponowane rozwiązanie jest funkcjonalnie równoważne oraz bardziej dokładne niż wymaganie różnicowania 5 DIFF tylko w jednej komorze pomiarowej. Wymaganie rozdziału WBC w jednej komorze prowadzi do zawężenia postępowania do analizatorów starszej generacji. **Odpowiedź: Zamawiający korzystając z dotychczasowych doświadczeń stwierdza, że dostępne na rynku rozwiązania technologiczne gwarantują uzyskanie rzetelnego i wiarygodnego wyniku, a pomiar odbywa się w identycznych, kontrolowanych warunkach nawet w kilku powtórzeniach w tym samym czasie. Nie zachodzi więc potrzeba stosowania dodatkowych rozwiązań w postaci np. dwóch komór pomiarowych. Ponadto fluorescencyjna cytometria przepływowa nie jest uznawana za techniką referencyjną i nie istnieją analizy świadczące o przewadze wyłącznie takiej metody różnicowania WBC nad rozwiązaniami stosowanymi przez innych producentów analizatorów hematologicznych.**

**Pytanie nr 101:** Pytanie do punktu 1.15 i 7.15 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym prezentacja wyników oznaczeń na histogramach dotyczy parametrów: RBC i PLT, natomiast prezentacja wyników subpopulacji WBC jest na wykresach typu scattergram (DIFF, NRBC, RET)? Wymaganie histogramu dla WBC zawęża postępowanie do analizatorów starszej generacji i tym samym ogranicza konkurencyjność i możliwość zaoferowania nowoczesnych rozwiązań. **Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Wymóg prezentacji wyniku dla RBC, PLT oraz WBC w formie histogramów w ocenie Zamawiającego stanowi niezwykle wartościowe źródło informacji i stwarza możliwość szybkiej weryfikacji pomiaru. Zamawiający dotychczas również korzystał z tej formy graficznej wizualizacji pomiarów i nie dostrzega potencjalnych korzyści wynikającej z rezygnacji z takiej możliwości.**

**Pytanie nr 102:** Pytanie do punktu 1.22 i 7.21 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora, w którym informacja o poziomie zużycia odczynników podawana jest w formie procentowej? **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem udostępnienia również formy graficznej możliwości oceny poziomu odczynników.**

**Pytanie nr 103:** W postępowaniu zamawiający wymaga: dwóch nablutowych automatycznych analizatorów hematologicznych i jednego wolnostojącego automatycznego analizatora hematologicznego. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie dwóch nablutowych automatycznych analizatorów hematologicznych i jednego nablutowego automatycznego analizatora hematologicznego, dostarczonego razem ze stołem laboratoryjnym na koszt dostawcy? **Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 36.**

**Pytanie nr 104:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę? Uzasadnienie: W obecnej sytuacji epidemii Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej. Kwalifikowany podpis elektroniczny ma skutek prawny równoważny podpisowi odręcznemu. Potwierdzenie tej zasady znajduje się w art. 78(1) kodeksu cywilnego, który zrównuje kwalifikowany podpis elektroniczny z podpisem własnoręcznym. **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 105:** Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 3 wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. Uzasadnienie: VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia. **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 106:** (§ 3 ust. 1 wzoru umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości netto niezrealizowanej umowy? Uzasadnienie: Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej. **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 107:** (§ 3 ust. 2 wzoru umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary od wartości netto niedostarczonej partii towaru? **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 108:** (§ 3 wzoru umowy) Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwłoka"?" **Uzasadnienie:** Terminy „opóźnienie” i „zwłoka” mają walor prawny, przy czym „zwłoka” oznacza opóźnienie zawinione. W sytuacji objętej niniejszą umową dowodzenie winy Wykonawcy przez Zamawiającego byłoby niecelowe a po części niemożliwe. Zwracamy uwagę, iż Wykonawca, realizując przedmiot umowy, ponosi zwykłe ryzyko biznesowe prowadzonej przez siebie działalności. **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 109:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie we wzorze umowy postanowienia, iż dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, w tym poszczególnych zamówień, gdy konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami poza kontrolą stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, zamieszki, akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowego transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze tzw. siły wyższej. W czasie trwania siły wyższej Wykonawca odpowiada za wykonanie Umowy na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszystkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów. **Uzasadnienie:** Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARC-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: Potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych produktów związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowanie przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic, ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia, stanowiące okoliczności o charakterze tzw. siły wyższej, złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać zrealizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie lub w odbiegającej od zamówienia liczbie produktów. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów. **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami, Zamawiający opublikuje na stronie postępowania ujednolicony tekst SWZ.

Jednocześnie z uwagi na zakres wprowadzonych zmian w treści SWZ, Zamawiający stosując się do dyspozycji przepisu art. 137 ust. 6 przedłuża termin składania ofert w postępowaniu do dnia **11.06.2021 do godz. 10:00**. Otwarcie ofert nastąpi dnia **11.06.2021r. o godz. 11:00**.

Z uwagi na ujawnioną konieczność zmiany ogłoszenia o zamówieniu nr 2021/S 085-219146 z dnia 03.05.2021r., Zamawiający działając na podstawie przepisu art. 137 ust. 4 w zw. z art. 90 ust. 1 ustawy, dnia 21.05.2021r. przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji.

*p.o. Dyrektora Regionalnego Centrum  
Krwiodawstwa  
i Krwiolecznictwa w Krakowie*

*Jolanta Raś*