



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY
UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁÓDZI
✉ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251
REGON:472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790
✉ poczta@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

Łódź, dnia 06.02.2024

Wszyscy Wykonawcy

PYTANIA I ODPOWIEDZI

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetarg nieograniczonego pn.

Dostawa odczynników, sprzętu specjalistycznego oraz materiałów eksploatacyjnych na potrzeby laboratoriów dla Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi

ZP/05/2024

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 poz. 1 dopuści test IVDD, spełniający wymagania zasadnicze zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 12 stycznia 2011 r. (Oz.U. 2011, Nr 16, poz. 75) w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (Załącznik Nr 1) oraz zgodny z normami: EN 13612:2006, EN ISO 14971:2020-05, ISO 13485:2016-04?
Załączam ulotkę testu.

Odpowiedź : Zamawiający dopuści test IVDD, spełniający wymagania zasadnicze zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 12 stycznia 2011 r. (Oz.U.

2011, Nr 16, poz. 75) w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (Załącznik Nr 1) oraz zgodny z normami: EN 13612:2006, EN ISO 14971:2020-05, ISO 13485:2016-04

Pytanie 2

Dotyczy pakietu 31 , punkt 3 oraz 4:

Czy Zamawiający dopuszcza konfekcjonowanie po 40 szt. w opakowaniu? Sposób konfekcjonowania nie ma wpływu na jakość zaoferowanego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza konfekcjonowanie po 40 szt. w opakowaniu.

Pytanie 3

Dotyczy pakietu 31 , punkt 3 oraz 4:

Czy Zamawiający dopuszcza wyłączenie z pakietu 31 pozycji 3 oraz 4 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyłączenia z pakietu 31, pozycji 3 oraz 4 do osobnego pakietu.

Pytanie 4

Dotyczy pakietu 31 , punkt 3 oraz 4:

Czy Zamawiający dopuszcza wielkość probówki 15 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wielkość probówki 15 ml.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu tylko z kontrolą pozytywną dostarczaną poza zestawem przy każdym zamówieniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania zestawu tylko z kontrolą pozytywną.

Pytanie 6

Dotyczy: Pakiet Nr 27-Testy kasetkowe do diagnostyki mikrobiologicznej w Medycznym Laboratorium Mikrobiologicznym, ZAKŁADU DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ CSK UM W ŁODZI.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 6 test kasetkowy immunochromatograficzny do wykrywania antygenów wirusa RSV w wymazach z nosogardła, popłuczynach z nosa i próbek aspiratu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści w poz. 6 test kasetkowy immunochromatograficzny do wykrywania antygenów wirusa RSV w wymazach z nosogardła, popłuczynach z nosa i próbek aspiratu.

Pytanie 7

Dotyczy: Pakiet Nr 27-Testy kasetkowe do diagnostyki mikrobiologicznej w Medycznym Laboratorium Mikrobiologicznym, ZAKŁADU DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ CSK UM W ŁODZI.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 opakowania konfekcjonowane po 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści w poz. 1 opakowania konfekcjonowane po 10 szt.

Pytanie 8

Dotyczy: Pakiet Nr 27-Testy kasetkowe do diagnostyki mikrobiologicznej w Medycznym Laboratorium Mikrobiologicznym, ZAKŁADU DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ CSK UM W ŁODZI.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 opakowania konfekcjonowane po 25 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści w poz. 2 opakowania konfekcjonowane po 25 szt.

Pytanie 9

Dotyczy: Pakiet Nr 27-Testy kasetkowe do diagnostyki mikrobiologicznej w Medycznym Laboratorium Mikrobiologicznym, ZAKŁADU DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ CSK UM W ŁODZI.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 opakowania konfekcjonowane po 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści w poz. 3 opakowania konfekcjonowane po 20 szt.

Pytanie 10

Dotyczy: Pakiet Nr 27-Testy kasetkowe do diagnostyki mikrobiologicznej w Medycznym Laboratorium Mikrobiologicznym, ZAKŁADU DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ CSK UM W ŁODZI.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 4 opakowania konfekcjonowane po 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści w poz. 4 opakowania konfekcjonowane po 20 szt.

Pytanie 11

Dotyczy: Pakiet Nr 27-Testy kasetkowe do diagnostyki mikrobiologicznej w Medycznym Laboratorium Mikrobiologicznym, ZAKŁADU DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ CSK UM W ŁODZI.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 5 opakowania konfekcjonowane po 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści w poz. 5 opakowania konfekcjonowane po 20 szt.

Pytanie 12

Dotyczy: Pakiet Nr 27-Testy kasetkowe do diagnostyki mikrobiologicznej w Medycznym Laboratorium Mikrobiologicznym, ZAKŁADU DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ CSK UM W ŁODZI.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 6 opakowania konfekcjonowane po 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści w poz. 6 opakowania konfekcjonowane po 20 szt.

Pytanie 13

Dotyczy: Pakiet Nr 27-Testy kasetkowe do diagnostyki mikrobiologicznej w Medycznym Laboratorium Mikrobiologicznym, ZAKŁADU DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ CSK UM W ŁODZI.

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia w poz. 6 w zestawie kontroli dodatkowo?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia w poz. 6 w zestawie kontroli dodatkowo.

Pytanie 14

Dotyczy: Pakiet Nr 27-Testy kasetkowe do diagnostyki mikrobiologicznej w Medycznym Laboratorium Mikrobiologicznym, ZAKŁADU DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ CSK UM W ŁODZI.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 7 opakowania konfekcjonowane po 10 lub 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści w poz. 7 opakowania konfekcjonowane po 10 sztuk, Zamawiający dopuści w poz. 7 opakowania konfekcjonowane po 20 szt.

Pytanie 15

Dotyczy: Pakiet Nr 27-Testy kasetkowe do diagnostyki mikrobiologicznej w Medycznym Laboratorium Mikrobiologicznym, ZAKŁADU DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ CSK UM W ŁODZI.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 11 opakowania konfekcjonowane po 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści w poz. 11 opakowania konfekcjonowane po 20 szt.

Pytanie 16

Dotyczy: Pakiet Nr 27-Testy kasetkowe do diagnostyki mikrobiologicznej w Medycznym Laboratorium Mikrobiologicznym, ZAKŁADU DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ CSK UM W ŁODZI.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 12 opakowania konfekcjonowane po 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści w poz. 12 opakowania konfekcjonowane po 10 szt.

Pytanie 17

Dotyczy: Pakiet Nr 27-Testy kasetkowe do diagnostyki mikrobiologicznej w Medycznym Laboratorium Mikrobiologicznym, ZAKŁADU DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ CSK UM W ŁODZI.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 13 opakowania konfekcjonowane po 10 lub 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści w poz. 13 opakowania konfekcjonowane po 10 szt., nie dopuści w poz. 13 opakowania konfekcjonowane po 20 szt.

Pytanie 18

Dotyczy: Pakiet Nr 27-Testy kasetkowe do diagnostyki mikrobiologicznej w Medycznym Laboratorium Mikrobiologicznym, ZAKŁADU DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ CSK UM W ŁODZI.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 14 opakowania konfekcjonowane po 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści w poz. 14 opakowania konfekcjonowane po 100 szt.

Pytanie 19

Dotyczy: Pakiet Nr 27-Testy kasetkowe do diagnostyki mikrobiologicznej w Medycznym Laboratorium Mikrobiologicznym, ZAKŁADU DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ CSK UM W ŁODZI.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 15 wymazówki wraz z podłożem transportowym 3ml do pobierania, przechowywania i transportu materiału z szyjki macicy, który może zawierać bakterie atypowe (Chlamydia, Ureaplasma i Mycoplasma)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści w poz. 15 wymazówki wraz z podłożem transportowym 3ml do pobierania, przechowywania i transportu materiału z szyjki macicy, który może zawierać bakterie atypowe (Chlamydia, Ureaplasma i Mycoplasma).

Pytanie 20

Dotyczy: Pakiet Nr 27-Testy kasetkowe do diagnostyki mikrobiologicznej w Medycznym Laboratorium Mikrobiologicznym, ZAKŁADU DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ CSK UM W ŁODZI.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 15 wymazówki konfekcjonowane po 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści w poz. 15 wymazówki konfekcjonowane po 100 szt.

Pytanie 21

Dot. Asortymentu Pakiet nr 33

Pozycja 8.

Prosimy o dopuszczenie preparatu do utrwalania rozmazów cytologicznych Cytofix o poj. 150 ml w aerozolu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat do utrwalania rozmazów cytologicznych Cytofix o poj. 150 ml w aerozolu.

Pytanie 22

Dot. Asortymentu Pakiet nr 33

Pozycja 9.

Czy Zamawiający wymaga określonych kolorów markerów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga określonych kolorów markerów: czerwony, czarny

Pytanie 23

Dot. Asortymentu Pakiet nr 33

Pozycja 13.

Prosimy o dopuszczenie końcówek typu Eppendorf do pipet automatycznych o poj. do 200ul.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie końcówek typu Eppendorf do pipet automatycznych o poj. do 200ul.

Pytanie 24

Dot. Asortymentu Pakiet nr 33

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku? Cena sprzedaży to cena za 1 opakowanie. Nie ma możliwości prezentacji ceny netto i brutto za 1 sztukę tylko do 2 miejsc po przecinku.

Zgodnie z orzecnictwem Zespołu Arbitrów (**Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06**) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa

jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)".

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 25

Dot. SWZ – kryteria oceny ofert

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie dla Pakietu nr 33 minimalnego terminu dostawy wynoszącego 2 dni?

Jednym z kryteriów oceny ofert w niniejszym postępowaniu jest termin dostawy. Waga tego kryterium została przez Zamawiającego ustalona na 40%.

Ze sposobu liczenia punktów w tym kryterium określonym w SIWZ wynika, że najwyżej oceniony zostanie termin dostawy wynoszący 1 dzień.

Czyli wykonawca, który zaoferuje termin dostawy 1 dzień otrzyma 40 pkt., a wykonawca, który zaoferuje też bardzo krótki termin dostawy np. 3 dniowy - tylko 26,66 pkt. Tak dużej różnicy punktowej drugi wykonawca nie jest w stanie zrekomensować ceną.

Jednodniowy termin dostawy mogą zaoferować wykonawcy, którzy mają siedzibę blisko siedziby Zamawiającego, bądź wykonawcy, którzy za wszelką cenę, chcą uzyskać zamówienie publiczne i mimo świadomości tego, że nie są w stanie zagwarantować jednodniowego terminu dostawy, oferują go tylko po to, aby otrzymać przewagę punktową w kryterium oceny ofert.

Zapewnienie jednodniowego terminu dostawy dostaw ciągłych, cyklicznych dla wykonawcy, który ma siedzibę i magazyn w odległości większej niż 100 km od siedziby Zamawiającego jest trudne do spełnienia. Korzysta on bowiem na ogół z usług firm przewozowych, które co prawda gwarantują dostawy następnego dnia roboczego po odbiorze towaru z magazynu wykonawcy, ale należy pamiętać, że aby towar mógł być wydany kurierowi, musi być wcześniej zarejestrowane zamówienie, wystawione dokumenty WZ, FV, spakowany towar. Jeśli zamówienie wpłynie do wykonawcy po godzinie 12.00, wykonawca przy realizowaniu kilkudziesięciu zamówień dziennie, nie będzie w stanie zawsze nadążyć z realizacją zamówienia w dniu, w którym ono wpłynęło.

Dlatego też uważamy, że oferowanie jednodniowego terminu dostawy jest działaniem wykonawcy stanowiącym czynem nieuczciwej konkurencji. Za czyn nieuczciwej konkurencji KIO uznaje bowiem zachowania zmierzające do wygrania przetargu "za wszelką cenę" w postaci oferowania nierealnych warunków realizacji zamówienia. Jednoznacznie jest wskazane, że zaoferowanie warunków nierealnych, które nie są w warunkach rzeczywistych możliwe do spełnienia, godzi w dobre obyczaje i narusza zasadę uczciwej konkurencji.

Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 5 lipca 2012 r., o sygnaturze KIO 1306/12: *"Utrudnianiem dostępu do rynku może być każde nieuczciwe działanie innego przedsiębiorcy, które powoduje eliminowanie z wolnej gry rynkowej innych przedsiębiorców rzetelnie oferujących swoje towary czy usługi (...). W ocenie Krajowej Izby Odwoławczej, takie działania nakierowane by były na uzyskanie przedmiotowego zamówienia - zmierzały do wygrania za wszelką cenę przetargu prowadzonego przez zamawiającego, nawet jeśli w tym celu podano nierealny czas reakcji grupy interwencyjnej, co w istocie stanowiłoby zachowanie sprzeczne z dobrymi obyczajami w działalności gospodarczej, godzące w zasady uczciwej konkurencji. Takim zachowaniem z całą pewnością jest oferowanie świadczenia w konkretnych warunkach niewykonalnego do spełnienia (...) po to tylko, by uzyskać zamówienie.*

Zamawiający, który jest zobowiązany do przestrzegania zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości nie powinien poprzez kryteria oceny ofert godzić się na nieuczciwe czyny wykonawców, dlatego też powinien określić realny minimalny termin dostawy.

Za ustaleniem minimalnego terminu dostawy 2 dni robocze, który jest terminem najbardziej realnym i bezpiecznym dla wykonawców mających siedzibę w różnych miejscach kraju, przemawia również fakt, że przedmiotem pakietu nr 33 nie są produkty unikatowe, ratujące życie. Zamawiający używa ich stale i może planować wcześniej zapotrzebowanie, dlatego brak jest merytorycznego uzasadnienia, dla jednodniowego terminu dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu dostaw częściowych, które są jednym z kryteriów oceny ofert.

Pytanie 26

Dot. Wzór umowy zał. Nr 8

Par. 3 pkt 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wartości minimalnej zamówienia jednostkowego na 250 zł?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 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.

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wartości minimalnej zamówienia jednostkowego na 250 zł.

Pytanie 27

dotyczy Pakietu nr 17, załącznika nr 3 – Parametry wymagane:

Czy Zamawiający dopuści w w/w pakiecie w punkcie nr 3 wymaganych parametrów, analizator wykorzystujący 3 metody pomiarowe tj. Nefelometria, Fluorescencja, Turbidymetria?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści pod warunkiem, że wymienione w Pakiecie Nr 17 parametry wykorzystują analizę ilościową czasu zaniku fluorescencji.

Pytanie 28

Dotyczy: SWZ IV ust. 14 oraz §3 ust. 15

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację na 70%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację na 70%

Pytanie 29

Dotyczy: SWZ V ust. 2 Pakiet nr 4 oraz Zał. nr 3 pkt 40 i 41

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację czasu reakcji serwisu na 48 godzin oraz czasu na usunięcie awarii na 72 godziny?

Odpowiedź: Zamawiający NIE wyraża zgody na modyfikację czasu reakcji serwisu na 48 godzin oraz czasu na usunięcie awarii na 72 godziny.

Pytanie 30

SWZ V ust. 8

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację na: „W pakietach 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10, 15, 16, 17 w przypadku awarii trwającej dłużej niż ustalone ramy czasowe Wykonawca umowy zobowiązuje się do wykonania badań z pokryciem różnicy kosztów w innej jednostce.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację: „W pakietach 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10, 15, 16, 17 w przypadku awarii trwającej dłużej niż ustalone ramy czasowe Wykonawca umowy zobowiązuje się do wykonania badań z pokryciem różnicy kosztów w innej jednostce.”

Pytanie 31

Zał. nr 2 (deklarowane terminy) oraz Zał. nr 3 pkt 44

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin ważności odczynników, kontroli, kalibratorów wynosił 6 miesięcy, zgodnie z informacją zawartą w pkt. 44 Załącznika nr 3?

Odpowiedź: TAK – Zamawiający podtrzymuje brzmienie pkt. 44 Załącznika Nr 3 Pakietu 4

Pytanie 32

Zał. nr 3 pkt 46 – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby wspomniane dokumenty zostały przekazane do Laboratorium po podpisaniu umowy, a nie przy pierwszej dostawie?

Uzasadnienie: Towar wysyłany jest z magazynu – gdzie pracownicy pakują towar nie wiedząc, która dostawa jest pierwsza.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę aby wspomniane dokumenty zostały przekazane do Laboratorium po podpisaniu umowy, a nie przy pierwszej dostawie.

Pytanie 33

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego odczynnik, które w ulotkach odczynnikowych nie posiadają informacji, że są przeznaczone do wykonywania oznaczeń w płynach z jam ciała. Natomiast oferowane analizatory są przeznaczone do „analizy próbek surowicy, osocza, moczu oraz innych typów próbek. Inne typy próbek odnoszą się do pozostałych płynów ustrojowych, takich jak np. płyn mózgowo-rdzeniowy, mieszczących się w zakresie lepkości surowicy”. Zarówno przeznaczenie analizatora jak i zakresy pomiarowe odczynników umożliwiają ich zastosowanie do diagnostyki różnego rodzaju płynów mimo braku zapisu szczegółowego, że służy do analizy płynów z jam ciała. Oferowany analizator posiada opcję automatycznego rozcieńczenia i zagęszczenia próbki badanej co zwiększa możliwości diagnostyczne oferowanego urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego odczynnik, które w ulotkach odczynnikowych nie posiadają informacji, że są przeznaczone do wykonywania oznaczeń w płynach z jam ciała. Natomiast oferowane analizatory są przeznaczone do „analizy próbek surowicy, osocza, moczu oraz innych typów próbek. Inne typy próbek odnoszą się do pozostałych płynów ustrojowych, takich jak np. płyn mózgowo-rdzeniowy, mieszczących się w zakresie lepkości surowicy”. Zarówno przeznaczenie analizatora jak i zakresy pomiarowe odczynników umożliwiają ich zastosowanie do diagnostyki różnego rodzaju płynów mimo braku zapisu szczegółowego, że służy do analizy płynów z jam ciała. Oferowany analizator posiada opcję automatycznego rozcieńczenia i zagęszczenia próbki badanej co zwiększa możliwości diagnostyczne oferowanego urządzenia.

Pytanie 34

Czy do podanej przez Zamawiającego szacunkowej ilości badań należy doliczyć testy na kontrolę i kalibrację? Jeśli nie to prosimy o podanie harmonogramu badań kontrolnych ze szczególnym uwzględnieniem badań wykonywanych w mniejszych ilościach.

Odpowiedź: Nie, nie należy doliczać testów na kalibrację i kontrolę.

Pytanie 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oznaczenie HbA1c wykonywane było jedynie na analizatorze zastępczym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę aby oznaczenie HbA1c wykonywane było jedynie na analizatorze zastępczym.

Pytanie 36

Prosimy o potwierdzenie, że parametr Kwas mlekowy LACT oznacza konieczność zaoferowania odczynnika do oznaczania mleczanów.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że parametr Kwas mlekowy LACT oznacza konieczność zaoferowania odczynnika do oznaczania mleczanów.

Pytanie 37

Prosimy o wyrażenie zgody, aby w sytuacji, kiedy dla danego parametru brak jest firmowych kontroli wewnątrzlaboratoryjnych można było zaoferować kontrole niezależnego producenta na dwóch poziomach w liczbie 1 opakowanie na rok.

Odpowiedź: : Zamawiający wyraża zgodę aby w sytuacji, kiedy dla danego parametru brak jest firmowych kontroli wewnątrzlaboratoryjnych można było zaoferować kontrole niezależnego producenta na dwóch poziomach w liczbie 1 opakowanie na rok.

Pytanie 38

Prosimy o wyrażenie zgody, aby w organicznej liczbie przypadków deklarowany termin ważności dostarczonego przedmiotu zamówienia wynosił minimum: 6 miesięcy, licząc od daty dostarczenia towaru.

Odpowiedź: TAK – Zamawiający podtrzymuje brzmienie pkt. 44 Załącznika Nr 3 Pakietu 4

Pytanie 39

Prosimy o wyrażenie zgody, aby termin instalacji analizatora wynosił nie dłużej niż 8 tygodni od daty udostępnienia lokalizacji docelowej MLD-CKD.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 40

Prosimy o wyrażenie zgody, aby rotor odczynnikowy analizatora podstawowego umożliwiał wykonanie minimum 53 różnych oznaczeń z jednej próbki

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, by rotor odczynnikowy analizatora podstawowego umożliwiał wykonanie minimum 53 różnych oznaczeń z jednej próbki

Pytanie 41

W związku zapisami punktów 11 i 15 SWZ prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby analizatory, odczynniki i kalibratory stanowiły spójny system analityczny i produkowane były przez tego samego producenta, ale jednocześnie Zamawiający dopuszcza sytuację, że nie więcej niż 20 procent odczynników i kalibratorów, produkowane będzie przez innego producenta niż producent analizatorów.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza zapis pkt. 11 i 15 Załącznika Nr 3 Pakietu 4

Pytanie 42

Czy zamawiający wyrazi zgodę, aby 5 odczynników nie było gotowych do użycia i wymagało wstępnego przygotowania poprzez połączenie dostarczonych części składowych bez konieczności ich ilościowego odmierzania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że stanowią one ZESTAW wieloskładowy/wieloodczynnikowy danego parametru.

Pytanie 43

Czy zamawiający wyrazi zgodę, aby 5 kalibratorów nie było gotowych do użycia i wymagało wstępnego przygotowania?

Odpowiedź: : Tak, Zamawiający wyraża zgodę, aby 5 kalibratorów nie było gotowych do użycia i wymagało wstępnego przygotowania.

Pytanie 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby analizator główny posiadał możliwość wykonywania badań w: surowicy, osoczu, hemolizacie krwi pełnej, moczu, PMR, i innych płynach ustrojowych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie 45

Prosimy o potwierdzenie, że zapis „Gwarantowana trwałość kuwet minimum 5 lat bez konieczności ich okresowej wymiany” dopuszcza możliwość incydentalnej wymiany pojedynczej uszkodzonej kuwety przez serwis producenta.

Odpowiedź: : Zamawiający potwierdza, że w/w zapis dopuszcza możliwość incydentalnej wymiany pojedynczej uszkodzonej kuwety przez serwis producenta.

Pytanie 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia podstawowego sortującego próbówki, z modułem tworzenia próbek wtórnej nie starszego niż z 2020 rok (po gruntownym przeglądzie i z gwarancją na okres trwania dzierżawy) o maksymalnej wydajności minimum 800 próbek / godz?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia zapasowego sortujące próbówki fabrycznie nowego rok 2023 lub 2024?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie urządzenia zapasowego sortujące próbówki fabrycznie nowego rok 2023 lub 2024

Pytanie 48

W związku z wymogiem zapewnienie materiałów zużywalnych wymaganych do obsługi sortera i generowania próbek wtórnych (dla 5%) próbek prosimy o podanie całkowitej liczby próbek, które będzie obsługiwał sorter z modułem tworzenia próbek wtórnych?

Odpowiedź: 92 500 próbek

Pytanie 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku niektórych odczynników biochemicznych zaproponować możliwość ich porcjowania do oferowanych przez wykonawcę mniejszych opakowań i zaoferować ich ilości zgodnie z podaną w ulotce odczynnikowej informacją o trwałości odczynnika po otwarciu przechowywanego w analizatorze? Odczynniki we wtórnych opakowaniach umieszczone będą w przypisanych im miejscach w karuzeli odczynnikowej. Takie rozwiązanie umożliwi bardziej

ekonomiczne wykorzystanie odczynników w okresie ich gwarantowanej stabilności na pokładzie analizatora i pozwoli na ekonomiczną kalkulację oferty odczynnikowej i zaoferowanie ilości odczynników zgodnie z najlepszą wiedzą i doświadczeniem oferenta o stabilności użytego do porcjowania pierwotnego opakowania odczynnika.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, brak takiej potrzeby.

Pytanie 50

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie liczby lamp fotometru do oferowanego analizatora biochemicznego na podstawie najlepszej wiedzy i doświadczenia oferenta, a nie zapisów w instrukcjach obsługi analizatorów

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, ale w przypadku jakichkolwiek problemów z funkcjonowaniem lampy do fotometru Wykonawca dostarczy bezpłatnie lampy.

Pytanie 51

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, jeśli serwis producenta analizatora zobowiązuje się do wykonywania wszelkich procedur instalacyjnych, konserwacyjnych i naprawczych elektrody referencyjnej, nie ma konieczności oferowania w postępowaniu przetargowym dodatkowej elektrody referencyjnej i jakichkolwiek płynów niezbędnych do konserwacji tej elektrody. Płyny i kolejne elektrody są dostarczane, wymieniane i uzupełniane przez serwis producenta w razie potrzeby.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, ale w przypadku jakichkolwiek problemów z funkcjonowaniem systemu/układu pomiarowego Wykonawca dostarczy go bezpłatnie.

Pytanie 52

Prosimy o uściślenie, czy wszystkie oferowane analizatory biochemiczne oraz sortery próbek powinny pochodzić od tego samego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 53

Pytanie do umowy §4 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby ulotki zostały dostarczone jednorazowo wraz z umową oraz każdorazowo przy jakiegokolwiek zmianie lub na wezwanie Zamawiającego?

Uzasadnienie: Ulotki dostępne są całodobowo nieodpłatnie na stronie wykonawcy. Na opakowaniu odczynników umieszczone są zgodnie z prawem polskim wszystkie zharmonizowane symbole.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 54

Pytanie do umowy §3 ust. 4

Czy Zamawiający wyraża zgodę na składanie zamówień przy pomocy sklepu internetowego „E-store”?

Uzasadnienie: Zamawiający korzystając z tej opcji ma możliwość składania zamówień przez całą dobę, może kontrolować prawidłowość zamówienia: nr katalogowe i ceny, otrzymuje automatyczne informacje o statusie zamówienia przy pomocy poczty elektronicznej, ma możliwość śledzenia przesyłki znajdującej się w dostawie, posiada dostęp do historii zamówień oraz dostęp do faktur oraz informacji o zaległych płatnościach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 55

Pytanie do umowy §8 ust. 1 lit. a

Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie kary umownej z tytułu odstąpienia Wykonawcy od umowy bez usprawiedliwionej podstawy z 5% do 2,5% niezrealizowanej wartości netto umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 56

Pytanie do umowy 8 ust. 1 lit. b

Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie kary umownej za niedostarczenie towaru w terminie z 0,2% do 0,1% wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 57

Pytanie do umowy §8 ust. 1 lit. c

Czy możliwe jest zmniejszenie kary umownej za zwłokę w wymianie towaru lub uzupełnienie braku z 0,2% do 0,1% wartości netto nie wymienionego towaru lub braku uzupełnienia, za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 58

Pytanie do umowy §8 ust. 1 lit. d

Czy Zamawiający zgadza się na redukcję kary umownej za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca z 5% do 2,5% niezrealizowanej wartości netto umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 59

Pytanie do umowy §8 ust 7

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia?

Uzasadnienie: w ocenie wykonawcy postanowienie jest daleko idącą sankcją, która może być nieproporcjonalna do wielkości ewentualnego zawinienia, jednocześnie Zamawiający nie precyzuje czy przekroczenie terminu miałyby nastąpić wskutek zwłoki czy też opóźnienia co może wywoływać dodatkowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 60

Dotyczy załącznika nr 2, Pakiet nr 1 – Formularz asortymentowo-cenowy, Deklarowane terminy:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego czy wyrazi zgodę, aby termin ważności przedmiotu zamówienia wynosił min. 6-12 miesięcy od daty dostarczenia towaru z wyłączeniem materiałów kontrolnych, których termin ze względu na wrażliwość i specyfikę produktu, wynosił do 2 miesięcy?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę, aby termin ważności przedmiotu zamówienia wynosił min. 6-12 miesięcy od daty dostarczenia towaru z wyłączeniem materiałów kontrolnych, których termin ze względu na wrażliwość

i specyfikę produktu, wynosi do 2 miesięcy.

Pytanie 61

Dotyczy załącznika nr 2, Pakiet nr 1 – Formularz asortymentowo-cenowy, Deklarowane terminy:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego czy wyrazi zgodę na zaoferowanie materiałów kontrolnych zgodnie z harmonogramem dostaw producenta?

Materiały kontrolne ze względu na swoją specyfikę dystrybuowane są w krótkich seriach zgodnie z harmonogramem dostaw od producenta w związku z czym nie ma możliwości utrzymania i zabezpieczenia jednej serii przez okres 12 miesięcy.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie materiałów kontrolnych zgodnie z harmonogramem dostaw producenta.

Pytanie 62

Dotyczy załącznika nr 2, Pakiet nr 1, 2, 3 – Formularz asortymentowo-cenowy:

Z uwagi na specyfikę dla pakietu 1, pakietu 2 i pakietu 3, do wykonania których potrzebne są różne odczynniki, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyliczenia przedmiotu zamówienia, biorąc pod uwagę jako jednostkę miary opakowanie, co pozwoli Wykonawcom na dokładne oszacowanie ilości odczynników do wymaganej przez Zamawiającego ilości badań.

Wymagany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia jest konfekcjonowany w określony sposób i nie ma możliwości zakupu dowolnej ilości testów/badań/j.m. Zamawiane, dostarczane i fakturowane mogą być tylko pełne, całkowite opakowania jednostkowe. Szacunkową ilość opakowań w kolumnie „e” Wykonawca poda zgodnie z wyczeniem z własnego arkusza kalkulacyjnego, adekwatnie do podanej przez Zamawiającego Szacunkowej ilości „j.m.” (badań) z kolumny „c”. Natomiast w kolumnie „d” Ilość „j.m.” w opakowaniu Wykonawca poda średnią orientacyjną ilość oznaczeń jaką można wykonać z jednostkowego opakowania zaoferowanego asortymentu.

Odpowiedź: : Zamawiający dopuszcza(zgodne z zapisem Załącznika Nr 2)

Pytanie 63

Dotyczy załącznika nr 3, Pakiet nr 1 – Moduł 1 automatyczny moduł/analizator do badania pólnościowego parametrów fizykochemicznych moczu przy pomocy testów paskowych wraz z dodatkowym wyposażeniem – 1 szt., pkt 1:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego czy wyrazi zgodę na zaoferowanie modułu/analizatora do badań fizykochemicznych wykorzystującego paski, w których poszczególne pola testowe zabezpieczone są przed wpływem kwasu askorbinowego (np. dla stężenia glukozy 100 mg/dL kwas askorbinowy nie ma wpływu jeżeli jego stężenie jest ≤ 200 mg/dL)?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę (proszę podać nazwę zastosowanej substancji)

Pytanie 64

Dotyczy załącznika nr 3, Pakiet nr 1 – Moduł 1 automatyczny moduł/analizator do badania pólnościowego parametrów fizykochemicznych moczu przy pomocy testów paskowych wraz z dodatkowym wyposażeniem – 1 szt., pkt 10:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego czy wyrazi zgodę na zaoferowanie modułu/analizatora do badań fizykochemicznych, którego pamięć wewnętrzna to maksymalnie 10 000 wyników, zaś oprogramowanie zarządzające pracą modułu/analizatora pozwala na rozszerzenie pamięci wyników?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie modułu/analizatora do badań fizykochemicznych, którego pamięć wewnętrzna to maksymalnie 10 000 wyników, zaś oprogramowanie zarządzające pracą modułu/analizatora pozwala na rozszerzenie pamięci wyników.

Pytanie 65

Dotyczy załącznika nr 3, Pakiet nr 1 – Moduł 2 automatyczny moduł/analizator do ilościowego oznaczania elementów upostaciowanych moczu i cytozy w płynach mózgowo-rdzeniowych i z jam ciała – 1 szt., pkt 2:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, czy wyrazi zgodę na zaoferowanie modułu/analizatora, w którym oprócz pasm śluzu, które oznaczane są pólnościowo, pozostałe parametry oznaczane są ilościowo?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie modułu/analizatora, w którym oprócz pasm śluzu, które oznaczane są pólnościowo, pozostałe parametry oznaczane są ilościowo

Pytanie 66

Dotyczy załącznika nr 3, Pakiet nr 1 – Moduł 2 automatyczny moduł/analizator do ilościowego

oznaczania elementów upostaciowanych moczu i cytozy w płynach mózgowo-rdzeniowych i z jam ciała –

1 szt., pkt 4:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy nie zaszła omyłka pisarska przy

sformułowaniu "Gram+ i Gram", gdzie powinno być „Gram+ i Gram-„?

Odpowiedź: Ze strony Zamawiającego zaszła omyłka pisarska; powinno być "Możliwość ilościowego zliczania bakterii z możliwością oflagowania rodzaju bakterii pod kątem Gram + i Gram - na podstawie wyglądu skatergramów"

Pytanie 67

Dotyczy załącznika nr 3, Pakiet nr 1 – Moduł 2 automatyczny moduł/analizator do ilościowego

oznaczania elementów upostaciowanych moczu i cytozy w płynach mózgowo-rdzeniowych i z jam ciała –

1 szt., pkt 12:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, czy wyrazi zgodę, aby wyniki wraz z histogramami i skanergramami były możliwe do wyświetlenia w oprogramowaniu zarządzającym pracą modułu/analizatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie

Pytanie 68

Dotyczy załącznika nr 3, Pakiet nr 2 – Analizatory do wykonywania badań hematologicznych typu 5

DIFF – podstawowy, zastępczy i pediatryczny, pkt 6:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, iż poprzez objętość próbki badanej rozumie

i wymaga objętości aspirowanej przez analizatory do badania właściwego.

Odpowiedź: Zamawiający „objętość aspirowaną” rozumie jako objętość próbki pobranej do analizy.

Pytanie 69

Dotyczy załącznika nr 3, Pakiet nr 2 – Analizatory do wykonywania badań hematologicznych typu 5

DIFF – podstawowy, zastępczy i pediatryczny, pkt 19:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego czy uzna za spełnienie wymagań i jednocześnie wymaga, jeśli analizator podstawowy będzie posiadał możliwość weryfikacji próbek patologicznych w zakresie nieprawidłowości WBC umożliwiającą różnicowanie zmian o charakterze stanu zapalnego (reaktywnego) oraz rozrostowego na podstawie oznaczeń wykonywanych w dedykowanych temu celu kanałach pomiarowych, a także posiadał funkcjonalność pomiaru liczby i odsetka reaktywnych limfocytów oraz oceny aktywacji granulocytów, w oparciu o metodę fluorescencyjnej cytometrii przepływowej, jako parametrów diagnostycznych, widocznych na raporcie wyniku i przysyłanych do LIS.

Odpowiedź: Zamawiający uzna za spełnienie wymogów jeśli analizator podstawowy będzie posiadał możliwość weryfikacji próbek patologicznych w zakresie nieprawidłowości WBC umożliwiającą różnicowanie zmian o charakterze stanu zapalnego (reaktywnego) oraz rozrostowego na podstawie oznaczeń wykonywanych w dedykowanych temu celowi kanałach pomiarowych, a także posiadał funkcjonalność pomiaru liczby i odsetka reaktywnych limfocytów oraz oceny aktywacji granulocytów, w oparciu o metodę fluorescencyjnej cytometrii przepływowej, jako parametrów diagnostycznych, widocznych na raporcie wyniku i przysyłanych do LIS

Pytanie 70

Dotyczy załącznika nr 3, Pakiet nr 2 – Analizatory do wykonywania badań hematologicznych typu 5

DIFF – podstawowy, zastępczy i pediatryczny, pkt 20:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie i potwierdzenie, iż wymaga, aby dedykowany barwnik fluorescencyjny dla trombocytów nie był jednocześnie odczynnikiem wykorzystywanym dla oznaczania retikulocytów.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż wymaga, aby dedykowany barwnik fluorescencyjny dla trombocytów nie był jednocześnie odczynnikiem wykorzystywanym dla oznaczania retikulocytów.

Pytanie 71

Dotyczy załącznika nr 3, Pakiet nr 3 – Analizatory do wykonywania badań koagulologicznych – podstawowy i zastępczy, pkt 28:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, czy wyrazi zgodę, aby wymagana pojemność pamięci (baza wyników) była dostępna z poziomu oprogramowania zarządzającego pracą oferowanych analizatorów co da możliwość do 1 000 000 zapamiętywanych wyników badań wraz z grafiką.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę aby wymagana pojemność pamięci (baza wyników) była dostępna z poziomu oprogramowania zarządzającego pracą oferowanych analizatorów co da możliwość do 1 000 000 zapamiętywanych wyników badań wraz z grafiką.

Pytanie 72

Dotyczy załącznika nr 3, Pakiet nr 3 – Analizatory do wykonywania badań koagulologicznych – podstawowy i zastępczy, pkt 51; Pakiet nr 2 – Analizatory do wykonywania badań hematologicznych typu 5 DIFF – podstawowy, zastępczy i pediatriczny, pkt 61; Pakiet nr 1 – Analizatory do badanie cech fizykochemicznych oraz jakościowej i ilościowej oceny elementów upestaciowanych moczu - analizator podstawowy wraz z analizatorem zastępczym dla MLD-CKD, pkt 10:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, czy wyrazi zgodę, aby w dni ustawowo wolne od pracy i weekendy możliwa była pomoc telefoniczna lub zdalna poprzez podłączenie się Inżyniera serwisu do analizatora.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę (wymóg zgodny z pkt. 7 i 9 Załącznika Nr 3 Pakietu Nr1 w części „Serwis i pozostałe wymagania”, pkt. 58 i 59 Załącznika Nr 3 Pakiet Nr2, pkt. 48, 49 Załącznika Nr 3 Pakiet Nr3)

Pytanie 73

Dotyczy załącznika nr 2, Pakiet nr 3 – Formularz asortymentowo-cenowy, poz. 7

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego w celu doprecyzowania i podania rodzaju agonistów zawartych w odczynnikach do testów agregacji płytek krwi. Informacja ta jest niezbędna do prawidłowego przygotowania oferty.

Odpowiedź: ADP – 10 ozn.; kwas arachidonowy- 5 ozn.; ristocetyna – 10 ozn.; kolagen – 10 ozn.; epinefryna – 10 ozn.

Pytanie 74

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ - Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 1, 2, 3, Tabela

deklarowane terminy:

Uprzejmie prosimy o ujednolicenie zapisu z Załącznikiem nr 8 do SWZ – Wzór umowy §4 ust. 3 i dodanie po wyrażeniu „Deklarowany termin rozpatrzenia oraz wdrożenia reklamacji /dostawy towaru wolnego od wad lub uzupełnienia braku max 48h” zwrotu „w dni robocze”.

Odpowiedź: Zamawiający ujednolici zapis §4 ust. 3

Było:

„ W przypadku stwierdzenia wad jakościowych lub braków ilościowych, Zamawiającemu zostanie dostarczony towar wolny od wad lub uzupełniony brak w terminie dni roboczych (dla wskazanego – w zał. nr 2 Pakietu), licząc od terminu przeznaczonego na rozpatrzenie reklamacji.

Nadaje brzmienie:

„W przypadku stwierdzenia wad jakościowych lub braków ilościowych w pakiecie....., Zamawiającemu zostanie dostarczony towar wolny od wad lub uzupełniony brak w terminie godzin w dni robocze/ dni roboczych (dla wskazanego – w zał. nr 2 Pakietu), licząc od terminu przeznaczonego na rozpatrzenie reklamacji”

Pytanie 75

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ - Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 2, Tabela deklarowane terminy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności odczynników do badań hematologicznych wynosił co najmniej 6 miesięcy, z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności jest zgodny z harmonogramem dostaw materiału kontrolnego dostępnym na stronie internetowej Wykonawcy? (w naszych zapisach odczynniki pkt. 35 jest 6 mcy, a kontrola jest 8 tyg)

Jeżeli tak prosimy o dodanie po wyrażeniu „minimum: 6 miesięcy, licząc od daty dostarczenia towaru” zwrotu „z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności wynosi do 2 miesięcy, w przypadku, gdy ta będzie rozdysponowywana wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego dostępnego na stronie internetowej Wykonawcy”.

Odczynniki do analizatorów hematologicznych najnowszej technologii są odczynnikami specjalistycznymi, które nie posiadają aż tak długich okresów ważności jak wymaga Zamawiający. Dodatkowo Zamawiający zamawiał będzie odczynniki partiami, co gwarantuje nawet przy ważności odczynników min. 6 miesięcy, że odczynniki zawsze będą miały długi okres ważności. Krew kontrolna jest natomiast materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę aby termin ważności odczynników do badań hematologicznych wynosił co najmniej 6 miesięcy, z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności jest zgodny z harmonogramem dostaw materiału kontrolnego dostępnym na stronie internetowej Wykonawcy.

Pytanie 76

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ - Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 1, 2, 3 Tabela deklarowane terminy:

Upieramy prosimy o ujednolicenie zapisu z Załącznikiem nr 8 do SWZ – Wzór umowy §3 ust. 5 i dodanie po wyrażeniu „Deklarowany termin dostawy/realizacji zamówień pilnych/nagłych, (w ciągu max. 48godzin)” zwrotu „w dni robocze”.

Odpowiedź: Zamawiający ujednolica wzór umowy §3 ust. 5

Było:

„Wykonawca zobowiązuje się do **dostawy zamówień częściowych** w następującym czasie:dni robocze (**od 1 do max. 6 dni roboczych**) (pon. – pt.) od złożenia zapotrzebowania.

Zamówienia w trybie nagłym-pilnym (max. zgodnie z zał. nr 2) dni w dni robocze, tj. w wyjątkowych sytuacjach

Nadaje brzmienie:

„Wykonawca zobowiązuje się do **dostawy zamówień częściowych** w następującym czasie:dni robocze (**od 1 do max. 6 dni roboczych**) (pon. – pt.) od złożenia zapotrzebowania.

Zamówienia w trybie nagłym-pilnym (max. zgodnie z zał. nr 2) godzin w dni robocze/dni robocze, tj. w wyjątkowych sytuacjach”

Pytanie 77

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ - zestawienie parametrów granicznych oraz technicznych dla Pakietu nr 1, Tabela Odczynniki i kontrole pkt 6 i Tabela Serwis i pozostałe wymagania pkt 4 oraz Załącznika nr 3 do SWZ - zestawienie parametrów granicznych oraz technicznych dla Pakietu nr 2, Tabela parametry graniczne pkt 45 i Załącznika nr 3 do SWZ - zestawienie parametrów granicznych oraz technicznych dla Pakietu nr 3, Tabela parametry graniczne pkt 40:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wysłanie wskazanych dokumentów z biura Wykonawcy po podpisaniu Umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wysłanie wskazanych dokumentów z biura Wykonawcy po podpisaniu Umowy.

Pytanie 78

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ - zestawienie Parametrów granicznych oraz technicznych dla Pakietu nr 2, Tabela Wymagane parametry graniczne pkt 60:

Upieramy prosimy o ujednolicenie zapisu z Załącznikiem nr 8 do SWZ – Wzór umowy §4 ust. 4 i dodanie po wyrażeniu „Czas reakcji serwisu do 24 h” zwrotu „w dni robocze”.

Upieramy prosimy o tożsamą modyfikację w Załączniku nr 3 do SWZ - zestawienie Parametrów granicznych oraz technicznych dla Pakietu nr 3 Tabela Wymagane parametry graniczne pkt 50.

Odpowiedź: Zamawiający NIE wyraża zgody na taki zapis (Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z pkt. 58 i 59 Załącznika Nr 3 Pakiet Nr2, pkt. 48, 49 Załącznika Nr 3 Pakiet Nr3), tym samym wykreśla z załącznika nr. 8- Wzór umowy §4 ust. 4 omyłkowo wpisane wyrażenie „w dni robocze”

Pytanie 79

Dotyczy Załącznika nr 6a Oświadczenie Wykonawcy dotyczące oferowanych produktów pkt 8 oraz Załącznika nr 8 do SWZ – Wzór umowy §4 ust. 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostarczany przedmiot zamówienia zamiast ulotek w języku polskim zawierających wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje, w tym instrukcje dot. magazynowania i przechowywania, zawierał ww. informacje na opakowaniach wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów zgodnie z art. 12 ust. 4 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem dopełnieniem punktu 45 Załącznika Nr 3 Pakiet Nr 2.

Pytanie 80

Dotyczy Załącznika nr 6a Oświadczenie Wykonawcy dotyczące oferowanych produktów pkt 9:

Prosimy o usunięcie ww. zapisu.

Zgodnie z obowiązującymi przepisami aby móc zbierać odpady po środkach niebezpiecznych, zgodnie z art. 41 ust. 1 ustawy z dnia 14 grudnia 2012 r. o odpadach, wymagane jest zezwolenie na zbieranie odpadów. Ponadto wytwórca odpadu zobowiązany jest do przekazania odpadu firmie, która posiada stosowne zezwolenia. Przyjęcie odpadu bez stosownych zezwoleń grozi karą zarówno po stronie przekazującego, jak i przyjmującego odpad. W związku z powyższym scedowanie odpowiedzialności

odbioru pustych opakowań po odczynnikach na Wykonawcę jest niezgodne z prawem, ponieważ to Zamawiający jest wytwórcą odpadu i on powinien zutylizować powstały odpad, bez względu na to czy jest on niebezpieczny czy nie.

Odpowiedź: Zapis dotyczy odbioru opakowań po środkach niebezpiecznych, a niewytworzonych odpadów medycznych i jest wymagany, jeżeli wynika to z zapisu w karcie charakterystyki produktu.

Pytanie 81

Dotyczy Umowy:

Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione.

Pytanie 82

Dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ – Wzór umowy §1 ust. 5:

Uprzejmie prosimy o usunięcie wyrażenia „w przypadku stwierdzenia wad jakościowych”. Ewentualne wady jakościowe mogą zostać ujawnione w terminie późniejszym niż dzień dostawy. Ponadto Wykonawca zgodnie z literą prawa nie może odmówić przyjęcia reklamacji z tytułu odpowiedzialności za niezgodność towaru z umową, ale ma prawo po rozpatrzeniu reklamacji ją odrzucić.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 83

Dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ – Wzór umowy §2 ust. 2:

Uprzejmie prosimy o ujednolicenie zapisu z Rozdziałem V SWZ Termin wykonania zamówienia pkt 2.

Terminy dostawy i instalacji aparatów laboratoryjnych (Pakiety, których dotyczy) wraz z wyposażeniem oraz czas usunięcia awarii aparatów dla Pakietu nr 1, 2 i 3 i zastąpienie wyrażenia „od dnia podpisania umowy” zwrotem „od daty udostępnienia lokalizacji docelowej MLD-CKD”.

Odpowiedź: Zamawiający ujednolica zapis w §2 ust. 2 zgodnie z rozdziałem V SWZ PKT 2

Pytanie 84

Dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ – Wzór umowy §4 ust. 2:

Rozpatrzenie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur co jest czasochłonne dlatego uprzejmie prosimy o doprecyzowanie poprzez dodanie zwrotu „w dni robocze”.

Odpowiedź: Zamawiający ujednolica zapis §4 ust. 2

Było:

„ 2. Reklamacje (ilościowe i jakościowe) będą rozpatrywane niezwłocznie, nie później niż w ciągu dni (dla wskazanego – w zał. nr 2 Pakietu), licząc od dnia złożenia reklamacji.”

Nadaje brzmienie:

2. Reklamacje (ilościowe i jakościowe) w pakiecie nr: będą rozpatrywane niezwłocznie, nie później niż w ciągu godzin w dni robocze/dni robocze (dla wskazanego – w zał. nr 2 Pakietu), licząc od dnia złożenia reklamacji.

Pytanie 85

Dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ – Wzór umowy §8 ust. 6:

Prosimy o zastąpienie słów: „opóźnienie” na „zwłoka”.

W obecnym brzmieniu zapisu Wykonawca nie ma wpływu na możliwość dokonania przez Zamawiającego zakupu interwencyjnego – nie zależy to od jego należytej staranności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 86

Dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ – Wzór umowy §10 ust. 1:

Czy Zamawiający dopuści kontakt e-mailowy w sprawach merytorycznych i informowania o potencjalnych zagrożeniach, w celu przyspieszenia przepływu informacji między Wykonawcą a Użytkownikiem w trakcie realizacji Umowy?

Jeśli tak to prosimy o podanie adresu e-mail:

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kontakt e-mailowy w sprawach merytorycznych i informowania o potencjalnych zagrożeniach, w celu przyspieszenia przepływu informacji między Wykonawcą a Użytkownikiem w trakcie realizacji Umowy, adres e-mail w w/w sprawach zostanie wskazany w umowie.

Pytanie 87

Dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ – Wzór umowy §14 ust. 2 pkt 2.5:

Czy Zamawiający dopuści podpisanie protokołu zdawczo-odbiorczego na podstawie wzoru dostarczonego przez Wykonawcę wraz z przedmiotem dzierżawy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści podpisanie protokołu zdawczo-odbiorczego na podstawie wzoru dostarczonego przez Wykonawcę wraz z przedmiotem dzierżawy.

Pytanie 88

Do Załącznik nr 3 do Pakiet Nr 5, pkt. 4:

Czy po określeniu "*objętość próbki max. 50 µl*" Zamawiający rozumie max. objętość próbki aspirowanej przez analizator do pojedynczego oznaczenia?

Odpowiedź: Zamawiający „objętość aspirowaną” rozumie jako objętość próbki pobranej do analizy.

Pytanie 89

Do Załącznik nr 3 do Pakiet Nr 5, pkt. 11:

Czy Zamawiający dopuści analizator gdzie dozowanie materiału badanego dokonywane jest za pomocą jednorazowych końcówek, a dozowanie odczynników za pomocą igły odczynnikowej, z efektywnym systemem płukania zabezpieczającym przed błędem przeniesienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści analizator gdzie dozowanie materiału badanego dokonywane jest za pomocą jednorazowych końcówek, a dozowanie odczynników za pomocą igły odczynnikowej, z efektywnym systemem płukania zabezpieczającym przed błędem przeniesienia.

Pytanie 90

Dotyczy :VI INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH p.1.2.b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę jako potwierdzenie ww. punktu na załączenie do oferty ulotek/ prospektów oferowanego analizatora potwierdzającego spełnianie wszystkich warunków opisanych w załączniku nr 7?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody aby jako potwierdzenie ww. punktu na załączenie do oferty ulotek/ prospektów oferowanego analizatora potwierdzającego spełnianie wszystkich warunków opisanych w załączniku nr . 7

Pytanie 91

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wskazywania w przedmiotowych środkach dowodowych zapisów potwierdzających spełnienie warunków wskazanych w parametrach granicznych? Dokumenty przedstawione w ofercie jako przedmiotowe środki dowodowe są przejrzyste i czytelne, Zamawiający z łatwością odnajdzie w nich wskazane zapisy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od wymogu wskazywania w przedmiotowych środkach dowodowych zapisów potwierdzających spełnienie warunków wskazanych w parametrach granicznych.

Pytanie 92

Oferowane analizatory oraz systemy wymagają do pracy stałego połączenia z internetem. Jest to związane z aktualizacją licencji oprogramowania, pobieraniem danych o odczytnikach, kontrolach, kalibratorach, serwisem zdalnym oraz połączeniem z LIS. Czy zamawiający udostępni w swoich zasobach dostęp do sieci lokalnej w celu zapewnienia integracji z LIS oraz dostępu do internetu?

Odpowiedź: Zamawiający udostępni.

Pytanie 93

Pytanie dot. wzoru umowy:

Zał. nr 8

par. 3 ust. 6 oraz par. 8 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego wykluczało zastosowanie kar umownych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 94

Pytanie dot. wzoru umowy:

Zał. nr 8

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację tego postanowienia poprzez dodanie w jego treści, że Zamawiający może skorzystać z prawa do zakupu interwencyjnego „po bezskutecznym upływie przynajmniej 5- dniowego dodatkowego terminu wyznaczonego Wykonawcy do realizacji zobowiązania”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 95

Pytanie dot. wzoru umowy:

Zał. nr 8 par. 4 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa "dni" na "dni robocze"?

Odpowiedź: Zamawiający ujednolica zapis §4 ust. 2

Było:

„ 2. Reklamacje (ilościowe i jakościowe) będą rozpatrywane niezwłocznie, nie później niż w ciągu dni (dla wskazanego – w zał. nr 2 Pakietu), licząc od dnia złożenia reklamacji.”

Nadaje brzmienie:

„2. Reklamacje (ilościowe i jakościowe) w pakiecie nr: będą rozpatrywane niezwłocznie, nie później niż w ciągu godzin w dni robocze/dni robocze (dla wskazanego – w zał. nr 2 Pakietu), licząc od dnia złożenia reklamacji.

Pytanie 96

Pytanie dot. wzoru umowy par. 4 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostarczone zostały dokumenty w formie elektronicznej (email, strona internetowa)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby dostarczone zostały dokumenty w formie elektronicznej .

Pytanie 97

Pytanie dot. wzoru umowy par. 8 ust.1 lit. A oraz D

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę przesłanki naliczenia kary umownej za odstąpienie „z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę”?

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 471 k.c. dłużnik odpowiada za nienależyte wykonanie umowy jeżeli wynika ono z przyczyn za które ponosi odpowiedzialność. Przyczyny niezależne od Zamawiającego obejmują także okoliczności za które dłużnik nie odpowiada.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 98

Pytanie dot. wzoru umowy par. 8 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym upływie dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych, wyznaczonego w pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 99

Pytanie dot. wzoru umowy par. 8 ust. 10

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie: „wyłączona jest odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu utraconych korzyści”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 100

Załącznik nr I do Umowy- umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych par. 8 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym upływie dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych, wyznaczonego w pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 101

Dotyczy Pakietu nr 26:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 1 - 2 oraz 32 - 36 i utworzenie dla nich oddzielnego pakietu? Umożliwi to złożenie większej liczby konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 102

Dotyczy Pakietu nr 26:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz. 42 na opakowanie zawierające 50 szt. i wycenę łącznie 2 op., co w pełni zaspokoi potrzeby Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w poz. 42 na opakowanie zawierające 50 szt. i wycenę łącznie 2 op., co w pełni zaspokoi potrzeby Zamawiającego.

Pytanie 103

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby minimalny termin dostaw zamówień cząstkowych w kryterium oceny ofert wynosił 2 dni robocze? Uzasadnienie: 1 dzień roboczy dla wielu oferentów jest niemożliwy do dotrzymania ze względu na procedury logistyczne. Terminy 24 godzinne są stosowane przy dostawach leków. Waga kryterium terminu dostawy wynosi aż 40% i jest to bardzo duża ilość pkt w kryterium

poza cenowym. Uniemożliwia to dostęp do zamówienia wszystkim zainteresowanym na równych zasadach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 104

dotyczy Pakietu nr 23. dla Pracowni Diagnostyki Toksykologicznej

pozycja 14. BSTFA (with 1% TMCS) - jaka objętość w ml? <https://www.sigmaaldrich.com/PL/pl/product/sial/15222>

Odpowiedź: BSTFA (with 1% TMCS) - objętość w ml najmniejsza jaką dysponuje producent

Pytanie 105

dotyczy Pakietu nr 23. dla Pracowni Diagnostyki Toksykologicznej

Czy akceptowany jest czas dostawy 2 tygodnie od zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, termin dostaw częściowych jest jednym z kryteriów oceny ofert.

Pytanie 106

dotyczy pakietu nr. 33

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu, pozycji od 1 do 5 i utworzenie z niej oddzielnego pakietu?

Obecna forma pakietu zawęża krąg potencjalnych dostawców i prowadzi do ograniczenia konkurencji gospodarczej. Wydzielenie wskazanych produktów umożliwi uzyskanie większej ilości ofert, a przede wszystkim pozwoli na zoptymalizowanie wydatków środków publicznych.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu, pozycji od 1 do 5 i utworzenie z niej oddzielnego pakietu.

Pytanie 107

Czy Zamawiający w pakiecie 33 w poz 4 i 5 dopuści wymazówki w opakowaniu handlowym 150 szt?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 33 w poz. 4 i 5 dopuści wymazówki w opakowaniu handlowym 150 szt.

Pytanie 108

Czy Zamawiający w pakiecie 33 w poz. 7 dopuści próbówki o wymiarach 10,8 x 42 w opakowaniu handlowym 1000 szt?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 33 w poz. 7 dopuści próbówki o wymiarach 10,8 x 42 w opakowaniu handlowym 1000 szt.

Pytanie 109

Czy Zamawiający w pakiecie 33 w poz 9 dopuści markery o grubości 0,5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie w pakiecie 33 w poz. 9 markerów o grubości 0,5 mm.

Pytanie 110

Czy Zamawiający w pakiecie 33 w poz. 13 dopuści końcówki o pojemności 5-200 µl ?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 33 w poz. 13 dopuści końcówki o pojemności 5-200 µl

Pytanie 111

Czy Zamawiający w pakiecie 33 w poz. 6 dopuszcza szkiełka cięte z dwustronnym polem opisu pakowane po 50 w opakowaniu handlowym 100 szt. (2x50)?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 33, poz. 6 nie dopuszcza szkiełek ciętych z dwustronnym polem opisu pakowane po 50 w opakowaniu handlowym 100 szt. (2x50).

Pytanie 112

Czy Zamawiający w pakiecie 33 w poz. 10 dopuszcza pipety pakowane indywidualnie w opakowaniu handlowym 1000 szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie 33 w poz. 10 pipety pakowane indywidualnie w opakowaniu

handlowym 1000szt.

Pytanie 113

Czy Zamawiający w pakiecie 33 w poz. 14 dopuszcza końcówki w opakowaniu handlowym 1000szt?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 33 w poz. 14 dopuszcza końcówki w opakowaniu handlowym 1000szt.

Pytanie 114

Czy Zamawiający w pakiecie 33 w poz. 8 dopuszcza utrwalacz Cytomix o pojemności 150ml?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 33 w poz. 8 dopuszcza utrwalacz Cytomix o pojemności 150ml

Pytanie 115

Prosimy o wyłączenie pozycji 9, 10, 14, 15, 16, 17 z pakietu 27 i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionych w Zadaniu 27 uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie, lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu (testy lateksowe, wymazówki), 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. 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.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie w/w pozycji z pakietu 27.

Pytanie: 116

dotyczy zał. nr 3 - Zestawienie parametrów technicznych i wymogów granicznych, pkt 16.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w punkcie 16 na poniższy:

“Podtrzymywanie pracy analizatora w przypadku zaniku zasilania przez czas pozwalający na zabezpieczenie danych z badań przed utratą i bezpieczne wyłączenia aparatu.”

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w punkcie 16 na poniższy: “Podtrzymywanie pracy analizatora w przypadku zaniku zasilania przez czas pozwalający na zabezpieczenie danych z badań przed utratą i bezpieczne wyłączenie aparatu.”

Pytanie 117

Pytanie 2 – dotyczy zał. nr 3 - Zestawienie parametrów technicznych i wymogów granicznych, pkt 21.

Mając na uwadze dwukierunkową komunikację analizatora z LIS zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dwóch drukarek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie dwóch drukarek

Pytanie 118

Pytanie 3 – dotyczy zał. nr 3 - Zestawienie parametrów technicznych i wymogów granicznych, pkt 33.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na kalibrację jednopunktową dla testów jakościowych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na kalibrację jednopunktową dla testów jakościowych.

Pytanie 119

dotyczy załącznika nr 8, Wzór Umowy § 9 pkt 2

Prosimy o wyrażenie zgody na modyfikację zapisu § 9 pkt 2 Umowy poprzez dodanie poniższego podpunktu:

j) nieistotnego **rozszerzenia** zakresu oferowanego asortymentu/produktów o nowy produkt spełniający wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie powyższego punktu z zastrzeżeniem, że rozszerzenie musi być zasadne.

Wykonawca wystąpi z pisemnym wnioskiem do Zamawiającego o zmianę, której zasadność opisze, a Zamawiający również drogą pisemną udzieli odpowiedzi czy na taką zmianę wyraża zgodę.

Pytanie 120

dotyczy załącznika nr 8, Wzór Umowy § 9 pkt 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na poniższy:

1. Mając na uwadze brzmienie art. 439 Pzp Strony przewidują możliwość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, która może nastąpić z inicjatywy Zamawiającego lub na wniosek Wykonawcy w przypadku, gdy z danych Głównego Urzędu Statystycznego (dalej jako „GUS”) dotyczących 6 (sześciu) następujących po sobie miesięcy wynika, że średnia arytmetyczna ogłaszanych miesięcznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych wynosi mniej niż 95 lub więcej niż 105.

2. Średnia arytmetyczna, o której mowa w ust. 1 wyliczana jest na podstawie danych w tabeli „Miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych od 1995 roku” w części „Analogiczny miesiąc poprzedniego roku = 100” prezentowanej na stronie GUS w zakładce „Obszary tematyczne” i dalej „Ceny. Handel” w tabeli „Wskaźniki cen” w poz. „Wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych (pot. inflacja)”. Przy ustalaniu miesięcy, o których mowa w ust. 1 jako pierwszy uwzględniany jest pełen miesiąc kalendarzowy następujący po miesiącu, w którym zawarto Umowę.

3. Zmiany wynagrodzenia dokonuje się na podstawie wniosku złożonego przez jedną ze Stron Umowy nie wcześniej niż po upływie 6 pełnych miesięcy kalendarzowych od dnia jej zawarcia.

4. Zmiana łącznego wynagrodzenia określonego Wykonawcy będzie ustalana zgodnie ze wzorem:

Wysokość ceny/wysokość wynagrodzenia (CW) po waloryzacji stanowi:

$CW = C_p \times W\%$, gdzie użyte symbole oznaczają:

C_p – początkowa cena/wynagrodzenie jednostkowe określone w Umowie (netto);

W - średnia arytmetyczna wskaźników cen, o której mowa w ust. 1 i ust. 2 określona procentowo.

5. Wynagrodzenie Wykonawcy zwaloryzowane zostanie zgodnie z zasadami określonymi w ust. 4 i zostanie zastosowane do działań Wykonawcy realizowanych począwszy od kolejnego miesiąca kalendarzowego następującego po miesiącu, w którym Zamawiający otrzymał wniosek o waloryzację, a w przypadku, gdy wniosek składa Zamawiający, następującego po przesłaniu wniosku Zamawiającego do Wykonawcy.

6. Zmiana wynagrodzenia na zasadach określonych w ust. 1-5 może zostać dokonana po upływie 12 miesięcy obowiązywania Umowy i jeden raz w roku obowiązywania Umowy.

7. Maksymalna zmiana wartości wynagrodzenia Wykonawcy tj. suma wszystkich wprowadzanych zmian na podstawie ww. postanowień nie może przekroczyć 5% wartości wynagrodzenia netto Wykonawcy w wysokości obowiązującej na dzień zawarcia Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

Pytanie 121

Dotyczy: zał. nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby okres ważności wyrobów wynosił:

- 3 miesiące dla pakietu nr 16

- 9 miesięcy dla pakietu nr 6,15,17

od dnia dostawy do siedziby Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 122

Dotyczy: załącznik Nr 3 do Pakietu Nr 6 - pkt. 6 oraz załącznik Nr 3 do Pakietu Nr 15 pkt. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby analizator miał możliwość oznaczania próbek w trybie:

- krwi pełnej
- płynie opłucnowym
- Innych płynów (płynach innych, niż ludzka heparynizowana krew pełna)

Odpowiedź: TAK, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ dla Pakietów Nr 6 i Nr 15

Pytanie 123

Dotyczy: zał. nr 2 (pakiet nr 16)

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca zabezpieczył materiał kontrolny tej samej serii przez okres co najmniej 12 miesięcy. Ze względu na fakt, że materiały kontrolne znajdują się wewnątrz kasety odczynnikowej (stanowią jej integralną część) nie jest możliwe dostarczenie tego samego materiału kontrolnego przez okres 12 miesięcy. Wobec powyższego prosimy o informację czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie kasety odczynnikowej z materiałem kontrolnym z różnych serii.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dostarczanie kasety odczynnikowej z materiałem kontrolnym z różnych serii.

Pytanie nr 124

Dotyczy: zał. nr 2 (pakiet nr 17)

W związku z wymogiem zapewnienia, aby kontrola zewnątrzlaboratoryjna obejmowała min. 85% wszystkich parametrów prosimy o wskazanie konkretnie kontroli wymaganej przez Zamawiającego. Z uwagi na to, iż wpisany w zał. nr 3 (dla pakietu nr 16) kontrola Labquality nie obejmuje wymaganych 85% wszystkich parametrów

Odpowiedź: dot. Pakietu 17: Zamawiający podtrzymuje treść dotyczącą kontroli zewnątrzlaboratoryjnej. Zgodnie z zapisem pkt. 28 Labquality jest kontrolą zewnątrzlaboratoryjną preferowaną, dopuszczamy zatem propozycje firmy w zakresie możliwości kontrolowania poszczególnych parametrów immunochemicznych.

Pytanie 125

dot. Pakiet Nr 10

Prosimy o potwierdzenie, że w zakresie pakietu nr 10, termin dostawy i instalacji aparatów laboratoryjnych nastąpi w terminie do 4 tygodni od daty udostępnienia lokalizacji docelowej MLD-CKD, po odpowiednim wezwaniu Zamawiającego, z którego wynikać będzie możliwość przeprowadzenia dostawy i instalacji?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że termin dostawy i instalacji aparatów nastąpi w terminie do 4 tygodni od daty udostępnienia lokalizacji docelowej po odpowiednim wezwaniu.

Pytanie 126

dot. Pakiet Nr 10

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z zapisami SWZ – rozdział XXVII. INFORMACJE DOTYCZĄCE WIZJI LOkalNEJ, Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia wizji lokalnej w zakresie pakietu nr 10?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wizji lokalnej.

Pytanie 127

dot. Pakiet Nr 10

Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej, Zamawiający w zakresie pakietu nr 10 w przypadku odczynników krwinkowych dopuści możliwość dostaw zgodnie z załączonym do oferty/dostarczany raz w roku harmonogramem dostaw na dany rok kalendarzowy uwzględniającym cykl produkcyjny wyrobów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dostawy zgodne z harmonogramem dostaw (dostarczany raz w roku) na dany rok kalendarzowy.

Pytanie 128

dot. Pakiet Nr 10

Prosimy o potwierdzenie, że opisane w nagłówku tabeli asortymentowo-cenowej (FORMULARZ CENOWY - ZAŁĄCZNIK NR 2) „2 pipety jednokanałowe automatyczne nastawcze 100-1000 ul nie gorsze niż Eppendorf z certyfikatem i walidacją, statyw szeregowy 4-miejscowy do pipet (kompatybilny)”, Zamawiający rozumie pipety o których mowa w pkt 24 tabeli parametrów wymaganych (Załącznik Nr 3 do Pakietu Nr 10), tj. dedykowane do oferowanej metody mikrokolumnowej i tym samym dopuszcza zaoferowanie 2 automatycznych pipet wielofunkcyjnych z możliwością pipetowania seryjnego objętości wymaganych metodyką badań tj. 12,5 µl, 25 µl, 50 µl wraz z pojedynczym statywem do każdej z pipet?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie dwóch pipet wielofunkcyjnych z możliwością pipetowania seryjnego objętości wymaganych metodyką badań wraz z pojedynczym statywem dla każdej pipety.

Pytanie 129

dot. Pakiet Nr 10

Prosimy o potwierdzenie, że z uwagi na wymóg zaoferowania trzech niezależnych analizatorów, które stanowią swój wzajemny back-up automatyczny, Zamawiający dopuści zaoferowanie Diluentów do przygotowywania zawiesin krwinkowych oraz końcówek do pipet przeznaczonych do systemu manualnego w ilościach mniejszych niż 5% badań, tak aby zabezpieczyć awaryjne wykonywanie badań metodą manualną w terminie ważności zaoferowanych produktów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania Diluentów do przygotowania zawiesin krwinkowych oraz końcówek do pipet w ilościach mniejszych niż 5% badań, tak aby zabezpieczyć awaryjne wykonywanie badań metodą manualną w terminie ważności zaoferowanych produktów

Pytanie 130

dot. Pakiet Nr 10

Prosimy o potwierdzenie, że określone rodzajowo i ilościowo w pkt 25 tabeli parametrów wymaganych (Załącznik Nr 3 do Pakietu Nr 10), odczynniki do pracy manualnej metodami probówkowymi i szkiełkowymi, nie będące elementem oferowanego systemu mikrokolumnowego, a nabywane przez wykonawcę od podmiotu zewnętrznego należy uwzględnić i wycenić w tabeli asortymentowo-cenowej (FORMULARZ CENOWY - ZAŁĄCZNIK NR 2)?

Odpowiedź: Odczynniki do pracy manualnej metodami probówkowymi i szkiełkowymi, nie będące elementem oferowanego systemu mikrokolumnowego, a nabywane przez Wykonawcę od podmiotu zewnętrznego należy uwzględnić i wycenić w tabeli asortymentowo-cenowej.

Pytanie 131

dot. Pakiet Nr 10

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści zaoferowanie i wycenę zgodnie z opisem tabeli asortymentowo-cenowej, część: Materiały kontrolne: 2. kontrola zewnątrzlaboratoryjna (FORMULARZ CENOWY - ZAŁĄCZNIK NR 2), zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości w zakresie metody mikrokolumnowej (automatycznej i manualnej) 4x w roku od innego producenta niż wskazany program BIORAD, o analogicznym zakresie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści kontrolę jakości w zakresie metody mikrokolumnowej (automatycznej i manualnej) 4x w roku od innego producenta niż wskazany program BIORAD, o analogicznym zakresie.

Pytanie 132

Pakiet 27

Pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie krążków pakowanych w opakowaniu zbiorczym 5 fiolek po 50 krążków? Zamawiający będzie miał możliwość zamawiania pojedynczej fiołki.

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie krążków pakowanych w opakowaniu zbiorczym 5 fiolek po 50 krążków.

Pytanie 133

Pakiet 27

Czy Zamawiający w pozycjach 4, 11, 12 i 22 odstąpi od wymogu przedstawienia pozytywnej opinii KORLD, dokumentów potwierdzających możliwość przechowywania podłoży na płytkach w temperaturze pokojowej przez 4 tygodnie oraz dokumentów walidacyjnych potwierdzających brak wpływu temperatury podczas transportu?

Odpowiedź: Zamawiający w pozycjach 4, 11, 12 i 22 odstąpi od wymogu przedstawienia pozytywnej opinii KORLD, dokumentów potwierdzających możliwość przechowywania podłoży na płytkach w temperaturze pokojowej przez 4 tygodnie oraz dokumentów walidacyjnych potwierdzających brak wpływu temperatury podczas transportu.

Pytanie nr 134

Pakiet 27

Czy Zamawiający w pozycji 11 i 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoży pakowanych po 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 11 i 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoży pakowanych po 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Pytanie nr 135

Pakiet 27

Pozycja 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o pojemności 4,5 ml w opakowaniach zbiorczych liczących 20 probówek?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o pojemności 4,5 ml w opakowaniach zbiorczych liczących 20 probówek.

Pytanie 136

Dotyczy rozdziału VI SWZ pkt b) dotyczy pakietu 12,13,33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie oryginalnych materiałów informacyjnych/Folderów/katalogów/prospektów/informacji/opisów dystrybutora w którym będą wyszczególnione informacje potwierdzające wszystkie wymagane parametry wyszczególnione w opisie przedmiotu zamówienia? Oryginały materiałów/foldery producenta bardzo często nie odnoszą się do szczegółowych parametrów opisywanych przez Zamawiających w SWZ i są jedynie ulotką informacyjną. W związku z tym większość materiałów nie potwierdzałaby wszystkich wymaganych parametrów, zatem zasadne jest sporządzanie ich przez dystrybutora w oparciu o informacje od producenta czy autoryzowanego przedstawiciela i najlepszą wiedzę profesjonalnego wykonawcy na rynku medycznym

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający zwraca uwagę, aby w przypadku dopuszczenia innych parametrów bądź produktów niż określone w SWZ, w Załączniku nr 2 – Formularzu asortymentowo-cenowym lub Formularzu nr. 3- Parametry graniczne zaznaczyć gwiazdką (*) daną pozycję w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” i wpisać na kolorowo

oferowany parametr oraz pod tabelą dot. danego pakietu opisać – „*-poz. Nr ... dokonano zmiany zgodnie z wyjaśnieniami Zamawiającego”.

Zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U. 2023 poz. 1605 ze zm.), Zamawiający zmienia treść SWZ , w załącznikach nr.3 oraz załączniku nr. 2 wykazanych poniżej, wprowadzając następujące zmiany:

- SWZ: zmiany wpisane kolorem **zielonym**, zmiany wynikające z odpowiedzi na pytania kolorem **niebieskim**
- Załącznik nr. 3 MLM Pakiety 26-32- zmiany wpisane kolorem **zielonym**
- Załącznik nr. 3 Pakiet nr. 6 Parametry krytyczne- zmiany wpisane kolorem **zielonym**
- Załącznik nr. 3 Pakiet nr. 7 Endokrynologia - zmiany wpisane kolorem **zielonym**
- Załącznik nr. 3 Pakiet nr. 3 Koagulologia- zmiany wpisane kolorem **zielonym**
- Załącznik nr. 3 Pakiet nr. 10 PITzBK -- zmiany wpisane kolorem **zielonym**
- Załącznik nr. 2 zmiany wprowadzone przez Zamawiającego kolorem **zielonym**, zmiany wynikające z odpowiedzi na pytania kolorem **niebieskim**

W/w załączniki nr. 3, załącznik nr. 2 oraz SWZ po modyfikacji Zamawiający publikuje wraz z odpowiedziami na pytania.

Powyższe odpowiedzi i zmiany są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Pozostałe zapisy bez zmian.

Dziękujemy za złożone zapytania.

.....
Mgr. Kinga Miśkiewicz
Przewodnicząca Komisji Przetargowej