



**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIwersYTETU MEDYCZNEGO**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

Poznań, dnia 25 listopada 2020 roku

Dz. Z. P. – 40/_____/20

Uczestnicy postępowania

prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia powyżej równowartości kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy – Prawo zamówień publicznych na dostawę odczynników, dzierżawę analizatorów i zakup aparatów do diagnostyki biochemiczno – immunologicznych, molekularnych oraz analizy moczu.

Ogłoszenie o zamówieniu opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej
w dniu 30.10.2020 roku, pod numerem: 2020/S 212 - 516199

**WYJAŚNIENIE NR 2 TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
ORAZ ZMIANA TERMINU SKŁADANIA OFERT**

W związku z pytaniami dotyczącymi specyfikacji istotnych warunków zamówienia złożonymi przez Wykonawców, w imieniu Zamawiającego, Ginekologiczno-Położniczego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.) wyjaśniam:

Zestaw nr 1

Dot. Załącznika nr 2 do części nr 1 B poz. 26

1. Czy Zamawiający uzna za spełniony parametr możliwość zaoferowania testu do oznaczania utajonej zdolności wiązania żelaza (UIBC)?

Wartość parametru całkowitej zdolności wiązania żelaza (TIBC) określana jest automatycznie przez analizator, wykorzystując oznaczone wartości parametrów UIBC i Fe dla danej próbki badanej. Jeśli TAK, czy do wyspecyfikowanej ilości oznaczeń należy doliczyć ilość potrzebną na wykonanie testu TIBC?

Odpowiedź: Zamawiający uzna za spełniony parametr możliwość zaoferowania testu do oznaczania utajonej zdolności wiązania żelaza (UIBC) bez konieczności doliczania oznaczeń żelaza.

Dot. Załącznika nr 1 do Części nr 1 B 3 oraz Dotyczy Załącznika nr 2 do Części nr 1 B 3

2. Prosimy o podanie nazwy i dostawcy preferowanego przez Zamawiającego programu zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości

Odpowiedź: Zamawiający od wielu lat uczestniczy w programach zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości RANDOX RIQAS i Labquality SOWA-med. i wymaga kontynuacji poniżej wymienionych programów:

RANDOX RIQAS

Program	Parametry	Częstotliwość
Clinical Chemistry	parametry biochemiczne (z wyjątkiem AAT)	co 2 tygodnie
Specyfic Proteins	CRP	co 2 tygodnie
Lipids	Chol, HDL, LDL-bezp., TG	co 2 tygodnie
Ammonia/Ethanol	amoniak	co 2 tygodnie
Immunoassay	hormony (bez AMH, HE4), markery, Wit D, Wit B12	co 2 tygodnie
Immunoassay speciality 1	PCT, ATPO, ATG,	1 x w miesiącu
Cardiac	TNT	co 2 tygodnie
Maternal Screening	PAPPA, FREE BHCG	1 x w miesiącu



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 96 72
e-mail: ajeske@gpsk.ump.edu.pl





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIwersytetu Medycznego**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

HbA1C	HbA1C	1 x w miesiącu
Serology (Syphilis)	kiła p/c	1x w kwartale
Serology (HIV/Hepatitis)	HIV, HbsAg, a-HCV, a-HBc	1x w kwartal
Serology (TORCH)	TOXO, Rubella, CMV	1x w kwartale
Blood Gas	pH, pCO ₂ , pO ₂ , Ca ²⁺ , Na, K, Cl, glukoza, mleczany	1 x w miesiącu
Koagulologia	FIB, PT (INR), PT%, APTT, AT, DD	1 x w miesiącu
Badanie PMR	Glukoza, chlorki, białko	1 x w miesiącu
Bilirubina noworodków Program pilotażowy	Bilirubina całkowita i bezpośrednia	Program pilotażowy

Labquality Sowa-Med

Program	Parametry	Częstotliwość
CHEMIA KLINICZNA Markery nowotworowe: 2703- Hormon anty Mullerowski 2700S -Markery nowotworowe (do 5 parametr)	CA 125, HE4, AMH	4 x w roku
MIKROBIOLOGIA –Parazytologia 5420-Toxoplasma gondii- przeciwciała	TOXO IgG, TOXO IgM, TOXO-AV	4 x w roku
MIKROBIOLOGIA- Wirusologia 5650-Wirus cytomegalii- przeciwciała	CMV IgG, CMV IgM, CMV-AV	4 x w roku
MIKROBIOLOGIA- Wirusologia 5093-Przeciwciała anty-HBs, testy ilościowe	a-Hbs – b. ilościowe	4 x w roku
MIKROBIOLOGIA- Wirusologia 5677-Sars-Cov2 wykrywanie przeciwciał	Sars-Cov2 pc	2 x w roku
MIKROBIOLOGIA- Wirusologia 5676- Sars-Cov2 wykrywanie kwasów nukleinowych	Sars-Cov2 RNA	1 x w roku

Dot. Załącznika nr 1 do Części nr 1 A., pkt 15 oraz Załącznika nr 2 do Części nr 1 B poz. 14

3. Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek możliwość zaoferowania 1 odczynnika który przed wstawieniem go na pokład analizatora wymaga przelania całej jego zawartości do odpowiedniej kasety bez konieczności odmierzenia jakichkolwiek ilości?

Odpowiedź: Zamawiający uzna za spełniony warunek możliwość zaoferowania 1 odczynnika, który przed wstawieniem go na pokład analizatora wymaga przelania całej jego zawartości do odpowiedniej kasety bez konieczności odmierzenia jakichkolwiek ilości.

Dot. Załącznika nr 2 do Części nr 1 A, pkt 8:

4. Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaistniała omyłka i w ww punkcie chodzi o kompatybilność z aparatami „głównymi”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje kompatybilności z aparatami „głównymi”.

Dot. zal. nr 1 do części nr 1 B Pkt 16

5. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania testu do oznaczania Witaminy D Total (suma form hydroksylowanych D2+D3), co zgodne jest z aktualnymi rekomendacjami dotyczącymi oznaczania witaminy D?



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 96 72
e-mail: ajeske@gpsk.ump.edu.pl





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIwersytetu Medycznego**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje zaoferowania testu do oznaczania Witaminy D Total (suma form hydroksylowanych D2+D3), co zgodne jest z aktualnymi rekomendacjami dotyczącymi oznaczania witaminy D.

Dot. zał. nr 1 do części nr 1 A Pkt. 22

6. Prosimy o doprecyzowanie czy w związku z tym, że zamawiający przy opisie analizatora wsparcia nie podaje wymaganej ilości miejsc odczynnikowych, można przyjąć, że warunek z pkt-u 22 zostanie spełniony przy zaoferowaniu analizatora głównego i analizatora wsparcia, gdzie łączna ilość pozycji odczynnikowych będzie wynosiła 50?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga i doprecyzowuje, że łączna ilość pozycji odczynnikowych analizatora głównego i analizatora wsparcia ma wynosić powyżej 48.

Doty. zał. nr 1 do części nr 1 A Pkt. 28 oraz zał. nr 2 do części nr 1 A pkt. 17 :

7. Czy Zamawiający dopuści taki system chłodzenia odczynników w stałej temperaturze który jest zgodny z wymogami producenta i który opisany jest w instrukcji obsługi co gwarantuje stabilność zgodnie z rekomendacjami producenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza taki system chłodzenia odczynników.

Dot. zał. nr 1 do części nr 1 B Pkt. 41 :

8. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania testu AMH, którego wyniki umożliwiają wyliczenie indywidualnego dawkowania folitropiny delta Ferringa? (AMH Plus)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dot. Załącznik nr 1 do Części 1 A Pkt 24

9. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie kontroli do AMH, która nie jest barkodowana.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kontroli do AMH, która nie jest barkodowana.

10. Czy Zamawiający wymaga aby oferowany odczynnik do oznaczania PTH był odczynnikiem 3 generacji.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby oferowany odczynnik do oznaczania PTH był odczynnikiem 3 generacji.

Dot. Załącznik nr 2 do Części 1 A Pkt 13

11. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie kontroli do kilku parametrów, które nie są barkodowane (CMV IgG, CMV IgG, CMV IgG awidność, Taxo IgG awidność, Syfilis, przeciwciała anti-SARS-CoV-2

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kontroli do kilku parametrów, które nie są barkodowane (CMV IgG, CMV IgG, CMV IgG awidność, Taxo IgG awidność, Syfilis, przeciwciała anti-SARS-CoV-2.

12. Prosimy o wyjaśnienie czy w celu oznaczania przeciwciał anti-SARS-CoV-2 Zamawiający wymaga zaoferowania testu jakościowego wykrywającego przeciwciała do białek nukleokapsydu (N), czy testu ilościowego wykrywającego przeciwciała do białka S (RBD)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania obu testów: jakościowego wykrywającego przeciwciała do białek nukleokapsydu (N) oraz testu ilościowego wykrywającego przeciwciała do białka S (RBD) w proporcji 50% : 50%.

Dot. Załącznik nr 3 do Części 1 B Pkt 8-9

13. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane testy PAPP-A i free b-HCG posiadały certyfikat FMF (Fetal Medicine Foundation), zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Ginekologii.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby oferowane PAPP-A i free b-HCG posiadały certyfikat FMF (Fetal Medicine Foundation), zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Ginekologii.

Dot. zał. nr 1 do części nr 2 A:

14. Prosimy o doprecyzowanie czy wszędzie tam gdzie użyte zostało określenie „elementy upostaciowane moczu” Zamawiający uzna za spełniony warunek możliwość zaoferowania analizatora do osadu moczu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający uzna za spełniony warunek możliwość zaoferowania analizatora do osadu moczu.

Dot. zał. nr 1 do części nr 2 C:

15. Prosimy o podanie nazwy i dostawcy preferowanego przez Zamawiającego programu zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości.

Odpowiedź: Zamawiający od wielu lat uczestniczy w programach zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości RADOX RIQAS i Labquality SOWA-med. i wymaga kontynuacji poniżej wymienionych programów:



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 96 72
e-mail: ajeske@gpsk.ump.edu.pl





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

RANDOX RIQAS

Program	Parametry	Częstotliwość
Human Urine	parametry biochemiczne w moczu: TP, UREL, UA, CREA, Ca, Mg, Ca, Mg, Na, Cl, K, Phos	co 2 tygodnie

Labquality Sowa-Med

Program	Parametry	Częstotliwość
CHEMIA KLINICZNA - 3170 - Mocz, wykrywanie bakterii, osad, analizatory automatyczne	Bakterie, erytrocyty i leukocyty	2 x w roku
CHEMIA KLINICZNA - Analizy w moczu 3130- Mocz- badanie ogólne	testy paskowe (ocena ilościowa) + ocena elementów morfotycznych (ERY, LEU) oraz wybrane składniki chemiczne	4 x w roku

Dot. Rozdział III SIWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

2.11. Wykonawca zobowiązany jest zapewnić bezpłatny autoryzowany serwis techniczny i aplikacyjny producenta w oparciu o oryginalne materiały i części zamienne przez okres obowiązywania umowy, a w przypadku co najmniej dwóch napraw danego analizatora w jednym miesiącu lub w odstępie 3 tygodni, wymienić analizator na urządzenie fabrycznie nowe."

16. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu „w przypadku co najmniej dwóch napraw danego analizatora w jednym miesiącu lub w odstępie 3 tygodni, wymienić analizator na urządzenie fabrycznie nowe” na „w przypadku co najmniej dwóch napraw tego samego podzespołu w jednym miesiącu lub w odstępie 3 tygodni, wymienić podzespół na fabrycznie nowy”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu „w przypadku co najmniej dwóch napraw danego analizatora w jednym miesiącu lub w odstępie 3 tygodni, wymienić analizator na urządzenie fabrycznie nowe” na „ w przypadku co najmniej dwóch napraw tego samego podzespołu w jednym miesiącu lub w odstępie 3 tygodni, wymienić podzespół na fabrycznie nowy”.

Dot. Rozdziału III SIWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

2.13. „Czas reakcji serwisu od momentu zgłoszenia: do 24 godzin (przez 7 dni w tygodniu, w tym niedziele i święta)”.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „24 godzin” na „24 godzin w dni robocze”? oraz na zmianę „w tym niedziele i święta” na „Możliwość zgłaszania awarii i usterek non-stop, tj. 24/7. Możliwość kontaktu telefonicznego z Inżynierem Serwisu/Specjalistą Technicznym”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Dot. Rozdział III SIWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

2.14. „Czas usunięcia zgłoszonej awarii: do 48 godzin od momentu reakcji serwisu na zgłoszenie awarii (przez 7 dni w tygodniu w tym niedziele i święta)”.

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „48 godzin” na 48 godzin w dni robocze”? oraz na zmianę „w tym niedziele i święta” na „Możliwość zgłaszania awarii non-stop, tj. 24/7. Możliwość kontaktu telefonicznego z Inżynierem Serwisu/Specjalistą Technicznym”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Dot. Rozdział III SIWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

2.15. „W przypadku awarii trwającej dłużej niż 48 godzin, zapewnienie wykonania badań na zastępczym analizatorze lub wskazanie Podwykonawcy dysponującego tym samym lub porównywalnej jakości analizatorem, który w czasie naprawy będzie wykonywał badania na koszt Wykonawcy.”

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu „48 godzin” na „48 godzin w dni robocze”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Opis przedmiotu zamówienia. Część 3 Załącznik nr 2 do części nr 3. B4 Materiały eksploatacyjne.

20. Prosimy o wyrażenie zgody na możliwość zaferowania wysokiej jakości płytek 96 dołkowych używanych do przeprowadzania analizy RealTime PCR kompatybilnych z oferowanym urządzeniem real time PCR.

Geometria dołków i materiał płytek są zoptymalizowane, aby zapewnić najlepszą wymianę ciepła (warunek dla specyficznej reakcji PCR), oraz szybkie tempo prowadzenia reakcji. Ponadto płytki te wytwarzają minimalną autofluorescencję, co jest istotne dla osiągnięcia odpowiedniego



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 96 72
e-mail: ajeske@gpsk.ump.edu.pl





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIwersytetu Medycznego**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

stosunku sygnału do szumu. Wykonane z jednorodnego materiału. Każda płytka opatrzona jest indywidualnym linearnym kodem kreskowym rozpoznawanym przez skaner będący integralną częścią bloku aparatu. Płytki pakowane są razem z foliami adhezyjnymi przystosowanymi do pomiaru fluorescencji z oferowanym aparacie. Płytki nie posiadają dokumentacji potwierdzającej „wolne od RNaz, DNaz, endotoksyn oraz produkowane w „clean room”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wysokiej jakości płytek 96 dołkowych używanych do przeprowadzania analizy RealTime PCR kompatybilnych z oferowanym urządzeniem real time PCR.

21. Prosimy o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania wysokiej jakości pasków probówek używanych do przeprowadzania analizy RealTime PCR kompatybilnych z oferowanym urządzeniem real time PCR.

8- probówkowe stripy są białe z przezroczystymi zatyczkami. Wykonane z polipropylenu. Możliwość prowadzenia reakcji w objętości od 10 do 50 ul. Stripy nie posiadają dokumentacji potwierdzającej „wolne od RNaz, DNaz, endotoksyn oraz produkowane w „clean room”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wysokiej jakości pasków probówek używanych do przeprowadzania analizy RealTime PCR kompatybilnych z oferowanym urządzeniem real time PCR.

Dot. Rozdział III OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, 2. Warunki realizacji zamówienia, Realizacja dostaw odczynników w Części nr 3

22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę odczynników w ciągu 14 dni roboczych?

Odpowiedź: W związku z obecną sytuacją epidemiczną i problemami w dostępności asortymentu do diagnostyki molekularnej, zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostaw odczynników, ale maksymalnie do 10 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia.

Dot. wzoru umowy

23. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie we zwróce umowy następującego postanowienia?

Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art. 144 ust. 1 Pzp dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, mając na uwadze aktualną pandemię wirusa SARS-CoV-2, związaną z tym sytuację globalnego zagrożenia zdrowia oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu (w tym ograniczenia nakładane przez państwa dotknięte pandemią), stanowiące okoliczność o charakterze tzw. siły wyższej, Strony zgodnie postanawiają, że w czasie trwania pandemii dokonywanie napraw Urządzenia będzie uzależnione od aktualnej sytuacji epidemiologicznej w kraju i za granicą oraz związanych z tą sytuacją okoliczności, w tym w szczególności od dostępności części zamiennych do Urządzenia, dostępności zdolnych do przeprowadzenia naprawy inżynierów serwisowych i faktycznej możliwości bezpiecznego dla pacjentów, personelu Kupującego oraz inżynierów serwisu Wykonawcy przeprowadzenia naprawy Urządzenia w miejscu jego funkcjonowania. Strony niniejszym akceptują, że czas naprawy może ulec przedłużeniu, a sama naprawa może zostać odroczone w czasie.

Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARS-CoV-2 oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych usług związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowane przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic i 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 okoliczność o charakterze tzw. siły wyższej, złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać zrealizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych ze zrealizowaniem zamówionych usług.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Załącznika nr 4 do SIWZ (dotyczy Części nr 1, 2, 3)

24. par. 2 ust. 9 Czy zamawiający wyrazi zgodę, aby w miejsce drukowanych dokumentów dostarczone zostały dokumenty w formie elektronicznej (CD, email, strona internetowa)?

Odpowiedź: . Zamawiający wyraża zgodę

25. par. 5 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, żeby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

26. par. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

27. par. 9 ust. 1 lit. b-c Czy Zamawiający wyrazi zgodę, żeby kara umowna wynosiła 5% wartości umowy brutto określonej w § 4 ust. 1.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 96 72
e-mail: ajeske@gpsk.ump.edu.pl





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIwersytetu Medycznego**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

28. par. 10 ust. 4 pkt 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie od odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

29. par. 11 ust. 2 lit. b Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od / rozwiązania / wypowiedzenia umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dot. Załącznik nr 5 do SIWZ (dotyczy Części nr 1, 2, 3, 4)

30. par. 2 ust. 1 lit. b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie niniejszego postanowienia umowy poprzez wskazanie liczby osób, które mają zostać poddane szkoleniu, o którym mowa w niniejszym postanowieniu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na doprecyzowanie i we wszystkich częściach dotyczących analizatorów i urządzeń wymaga przeszkolenia 6 osób.

31. par. 2 ust. 2 lit. c Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin jego instalacji 7 dni od daty dostarczenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

32. par. 4 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „bezpłatny” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

33. Czy zamawiający wyrazi zgodę na to, by obowiązek wymiany dotyczył wyłącznie wadliwego elementu, a nie całego aparatu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

34. par. 5 ust. 3 czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

35. par. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

36. par. 6 ust. 1 lit. a czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

37. par. 6 ust. 1 lit. b – c Czy Zamawiający wyrazi zgodę, żeby kara umowna wynosiła 5% wartości umowy brutto określonej w § 5 ust. 1.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

38. par. 7 ust. 3 lit. a-c Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od / rozwiązania / wypowiedzenia umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dot. Załącznik do Umowy (Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych)

39. par. 4 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, żeby termin powiadomienia o planowanym przeprowadzeniu kontroli wynosił minimum – 14 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw nr 2

Pytania do siwz:

1. Dotyczy części 5 i 6 czy zamawiający wymaga aby zestawy były liofilizowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, aby zestawy były liofilizowane.



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 96 72
e-mail: ajeske@gpsk.ump.edu.pl





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

2. Dotyczy części 5 i 6 czy zamawiający wymaga aby zestawy były konfekcjonowane na odpowiednich perforowanych płytkach 8x12 kompatybilnych z urządzeniem zamawiającego z możliwością oderwania pojedynczych stripów

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, aby zestawy były konfekcjonowane na odpowiednich perforowanych płytkach 8x12 kompatybilnych z urządzeniem Zamawiającego z możliwością oderwania pojedynczych stripów.

3. Dotyczy części 5 i 6 czy zamawiający wymaga aby zestawy działały na jednym tym samym profilu termicznym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Dotyczy części 5 i 6 czy zamawiający wymaga aby zestawy mogły być przechowywane w temperaturze pokojowej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Dotyczy części 5 czy zamawiający wymaga testu różnicującego geny ORF1ab i N.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ – Zamawiający wymaga odczynników do wykrywania materiału genetycznego koronawirusa SARS-CoV-2 metodą real time RT-PCR, w co najmniej dwóch genach specyficznych dla SARS-CoV-2.

6. Dotyczy części 6 czy zamawiający wymaga aby zestaw wykrywał grypę A i B, wirusa RSV A i B oraz SARS-Cov-2 geny N1 i N2

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ - Zamawiający wymaga zestawu testów multipleksowych, do jednoczesnego wykrywania materiału genetycznego: koronawirusa SARS-CoV-2 w co najmniej dwóch genach specyficznych, grypy A/B oraz RSV metodą Real time RT-PCR.

Zestaw nr 3

Dotyczy części 2:

Dotyczy „WYMAGANIA DLA PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA”:

1. Dotyczy p. 8. Czy Zamawiający uzna za równoważny analizator obsługiwany z jednego stanowiska operatorskiego (monitor zewnętrzny z ekranem LCD, drukarka oraz UPS)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Dotyczy p. 19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie programu kontroli zewnątrzlaboratoryjnej w cyklu 4 x w roku?

Odpowiedź: Zamawiający od wielu lat uczestniczy w programach zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości RADOX RIQAS i Labquality SOWA-med. I wymaga kontynuacji poniżej wymienionych programów:

RADOX RIQAS

Program	Parametry	Częstotliwość
Human Urine	parametry biochemiczne w moczu: TP, UREL, UA, CREA, Ca, Mg, Ca, Mg, Na, Cl, K, Phos	co 2 tygodnie

Labquality Sowa-Med

Program	Parametry	Częstotliwość
CHEMIA KLINICZNA - 3170 - Mocz, wykrywanie bakterii, osad, analizatory automatyczne	Bakterie, erytrocyty i leukocyty	2 x w roku
CHEMIA KLINICZNA - Analizy w moczu 3130- Mocz- badanie ogólne	testy paskowe (ocena ilościowa) + ocena elementów morfotycznych (ERY, LEU) oraz wybrane składniki chemiczne	4 x w roku

Dotyczy analizatora pasków:

3. Dotyczy p. 21. Czy Zamawiający oczekują zaoferowania systemu, w którym pole reakcyjne służące do oznaczania parametrów fizyko-chemicznych konfekcjonowane są w zamkniętych kasetach umożliwiające wykonanie min. 400 oznaczeń?



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 96 72
e-mail: ajeske@gpsk.ump.edu.pl





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIwersYTETU MEDYCZNEGO**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje, ale dopuszcza zaoferowania systemu, w którym pole reakcyjne służące do oznaczania parametrów fizyko-chemicznych konfekcjonowane są w zamkniętych kasetach umożliwiające wykonanie min. 400 oznaczeń.

4. Dotyczy p. 22. Czy Zamawiający uzna za równoważny analizator, który wymaga przeprowadzenia kalibracji części analizatora wykorzystywanej do oznaczania parametrów chemicznych w moczu raz na 450 oznaczeń lub raz na 14 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza analizator, który wymaga przeprowadzenia kalibracji części analizatora, wykorzystywanej do oznaczania parametrów chemicznych w moczu raz na 450 oznaczeń lub raz na 14 dni.

Dotyczy punktu B. Wykaz wymaganego asortymentu odczynnikowego...

5. Dotyczy p. 3. Prosimy o doprecyzowanie deklarowanej ilości badań kontrolnych. Czy Oferent ma wyliczyć materiał kontrolny w ilości zabezpieczającej podany przez Zamawiającego harmonogram kontroli czy też materiał kontrolny na wykonanie 75 000 oznaczeń kontrolnych zgodnie z wartością podaną w tabeli?

Odpowiedź: Badania kontrolne mają zabezpieczyć podany harmonogram kontroli zewnątrzlaboratoryjnej.

6. W związku z tym, że w oferowanym analizatorze nie ma konieczności wykorzystywania pasków kalibracyjnych prosimy o zgodę na dopuszczenie zamiennie w tej pozycji wymaganej ilości opakowań płynu kalibracyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamiennie płyn kalibracyjny do kalibracji analizatora.

Zestaw nr 4

Pytania do pakietu nr 5:

1. Dot. Formularza cenowego – załącznik nr 1.1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie formularza asortymentowo-cenowego o kolumnę z „ceną netto za pełne opakowanie” Usprawni to proces realizacji zamówień oraz pozwoli na zminimalizowanie błędów dotyczących cen jednostkowych widniejących na fakturze. Nie ma bowiem możliwości sprzedania 1 sztuki płytki czy testu, a na fakturze widnieje cena netto za 1 opakowanie handlowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ nie istnieje taka potrzeba. W formularzu asortymentowo – cenowym znajduje się kolumna "cena opak. netto", co jest tożsame z ceną netto za pełne opakowanie i nie ma konieczności wprowadzania kolejnej kolumny. Wykonawca dostosowuje ilość opakowań do ilości testów wymaganych przez Zamawiającego.

2. Dot. rozdział VI SIWZ, pkt. 2.5. – Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunków, jeśli Wykonawca udostępni stronę internetową, z której można bezpłatnie pobierać instrukcje odczynnikowe w języku polskim, karty charakterystyki substancji niebezpiecznych oraz certyfikaty kontroli jakości do każdej serii produktów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga spełnienia warunków, zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający zaakceptuje konfekcjonowanie odczynników do reakcji w opakowaniu na 120 oznaczeń? Sumarycznie, jest to liczba podzielna przez 15 000 więc nie powoduje różnicy w kalkulacji.

Odpowiedź: Zamawiający zaakceptuje konfekcjonowanie odczynników do reakcji w opakowaniu na 120 oznaczeń.

4. Czy Zamawiający mógłby doprecyzować jakie będą kanały detekcji w termocyklerze, który będzie wykorzystywany do wykonania oznaczeń? Bądź jeśli jest to przedmiot postępowania i zamawiający nie ma jeszcze takiej wiedzy, czy Zamawiający mógłby doprecyzować jak wyznakowanych testów oczekuje?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby termocykler do real-time PCR posiadał kanały z detekcją dla barwników co najmniej FAM, HEX i ROX.

5. Czy zamawiający poprzez 3 dniowy czas realizacji zamówienia rozumie 3 dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający dokładnie określił czas realizacji zamówienia w SIWZ – Rozdz. III, pkt 2, ppkt 2.5

„2.5. Realizacja dostaw odczynników w części nr 5, 6 w terminie nie dłuższym niż 3 dni (robocze), od momentu złożenia zamówienia na zasadach określonych w pkt 2.3”.

Pytania do Umowy (Załącznik nr 4b do SIWZ – dotyczy Części nr 5 i nr 6):

6. §2 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W okresie obowiązywania umowy Wykonawca dostarczy przedmiot umowy w nieprzekraczalnym terminie 3 dni od dnia złożenia zamówienia przez upoważnionego pracownika Zamawiającego, pisemnie lub e – mail, zgodnie ze złożonym zamówieniem z zastrzeżeniem ust. 3”?

Uzasadnienie: Wykonawca planuje w najbliższym czasie zrezygnować z użytkowania faksu jako środka komunikacji. W bezpieczeństwie o poprawne i sprawne odbieranie korespondencji przez cały okres trwania umowy, zwracamy się z prośbą o modyfikację powyższego postanowienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 96 72
e-mail: ajeske@gpsk.ump.edu.pl





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIwersytetu Medycznego**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

7. §2 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Do każdej dostawy Wykonawca dołączy fakturę bądź inny dokument zawierający nazwę wyrobu, ilość, cenę, ilość sztuk w opakowaniu, rodzaj opakowania, nazwę producenta / wytwórcy, nr serii i datę ważności wyrobu, kod katalogowy / numer referencyjny wyrobu, którą doręczy tego samego dnia Zamawiającemu. Faktura winna zawierać również numer umowy, na podstawie której realizowana jest dostawa.

W przypadku braku możliwości umieszczenia powyższych informacji na fakturze Zamawiający wymaga, aby Wykonawca zamieścił je w odrębnym dokumencie dołączonym do faktury. W odniesieniu do Wykonawców nie mających możliwości dostarczania faktur VAT wraz z realizowanym zamówieniem, Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczenia faktur za pośrednictwem poczty/ kuriera w terminie 3 dni roboczych liczonych od daty dostawy na adres siedziby Zamawiającego lub faktur elektronicznych (format PDF) za pośrednictwem maila na adres:”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację powyższego zapisu umowy. Jednocześnie Zamawiający zgodnie z zapisem § 5 ust. 7 wzoru umowy – Załącznika nr 4b – dopuszcza możliwość przekazywania faktury drogą elektroniczną zgodnie z przepisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 roku o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno – prywatnym (Dz. U. poz. 2191), które nakładają na zamawiającego obowiązek odbierania faktur elektronicznych za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania, jeżeli wykonawca wysłał ustrukturyzowaną fakturę za pośrednictwem tej platformy. W takim przypadku Zamawiający wymaga złożenia po zawarciu umowy oświadczenia przez Wykonawcę, jeżeli zamierza on przesyłać Zamawiającemu drogą elektroniczną ustrukturyzowane faktury elektroniczne.

8. §9 ust. 1 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„za odstąpienie od umowy / wypowiedzenie / rozwiązanie umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 4 ust. 1.”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. §9 ust. 1 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„za odstąpienie od umowy / wypowiedzenie / rozwiązanie umowy przez Wykonawcę bez usprawiedliwionej podstawy faktycznej i prawnej w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 4 ust. 1.”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10. §9 ust. 1 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 100 zł ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

11. §12 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Zamawiający sporządza protokół reklamacji, który stanowić będzie podstawę wymiany wadliwego asortymentu na pozbawiony wad. O wadach możliwych do stwierdzenia przy odbiorze Zamawiający zawiadomi Wykonawcę pisemnie lub pocztą elektroniczną na adres _____ nie później niż w ciągu 2 dni od dnia zrealizowania dostawy.”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

12. §12 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca zobowiązany jest do rozpatrzenia reklamacji Zamawiającego niezwłocznie, nie później jednak niż w ciągu 5 dni roboczych od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie.”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw nr 5

Dotyczy „Opis przedmiotu zamówienia” – Załącznik nr 1 do Część nr 2:

Pkt. A – Czy Zamawiający dopuści analizator hybrydowy, łączący oba moduły (ocena paska testowego i osadu) w jeden aparat?

Zaproponowane rozwiązanie daje oszczędność miejsca w laboratorium, ponieważ zaoferowany przez nas aparat zajmuje dużo mniejszą powierzchnię niż aparat złożony z dwu oddzielnych modułów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt.8 – Czy Zamawiający dopuści analizator z zewnętrznym monitorem bez ekranu dotykowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aparat z zewnętrznym monitorem bez ekranu dotykowego.

Pkt. 18 – Prosimy o doprecyzowanie czy w pkt. 18 „Automatyczne powiadomienie operatora o zapelnieniu pojemnika na odpady” dotyczy poziomu odpadów płynnych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 96 72
e-mail: ajeske@gpsk.ump.edu.pl





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

Pkt. 24 – Czy Zamawiający dopuści analizator z automatycznym usuwaniem zużytych pasków bez powiadamiania operatora o zapelnieniu pojemnika na odpady?

Wszystkie procedury wykonania badań na oferowanych przez nas analizatorach zostały opracowane zgodnie z zasadami Dobrej Praktyki Laboratoryjnej, dlatego też czynności wykonywane według procedury zawartej w instrukcji nie doprowadzą do przepełnienia dużego pojemnika zużytymi paskami (po napełnieniu analizatora nowymi paskami usuwamy paski zużyte).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw nr 6

Dot. Części 5

- Czy Zamawiający dopuści testy pakowane w podobnej ilości opisanej w SWIZ - po 100 testów w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza testy pakowane po 100 testów w opakowaniu, których ogólna ilość będzie zgodna z SIWZ.

- Czy Zamawiający dopuści testy do jakościowego wykrywania 3 genów wirusa a także kontroli wewnętrznej z wymazów z jamy nosowo - gardłowej, płwociny i BAL?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami dotyczącymi treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Zamawiający - na podstawie zapisu art. 12a i art. 38 ust. 4 i 4a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych – **przedłuża termin składania ofert do dnia 11 grudnia 2020 roku, do godziny 09:00. Otwarcie ofert nastąpi dnia 11.12.2020 roku, o godzinie 09:05.** Wykonawca składając ofertę będzie nią związany przez okres 60 dni od dnia składania ofert.

Zmiana terminu składania ofert prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, w związku z czym Zamawiający niezwłocznie przekaże Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej ogłoszenie dodatkowych informacji drogą elektroniczną zgodnie z formą i procedurami wskazanymi na stronie internetowej określonej w dyrektywie.



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 96 72
e-mail: ajeske@gpsk.ump.edu.pl

