



**SZPITAL ŚW. ŁUKASZA**  
w Bolesławcu

Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu  
ul. Jeleniogórska 4  
59-700 Bolesławiec

NIP: 6121542507  
KRS: 0000024307  
REGON: 000310338

T.: 75 738 00 00  
E.: sekretariat@szpitalboleslawiec.pl

Forma prawna:  
Samodzielny Publiczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej

Nr w rej. ZOZ:  
00000001137

Bolesławiec, dnia 13 października 2022 r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania**

**Dotyczy: zapytań do treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego dla zadania „Sukcesywne dostawy odczynników diagnostycznych, podłoży i testów wraz z dzierżawą analizatorów oraz drobnego sprzętu do Centrum Diagnostyki Laboratoryjnej Zespołu Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu” (sprawa 37/PN/2022).**

Zamawiający zawiadamia, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły pytania do treści specyfikacji warunków zamówienia. Działając zgodnie z art. 284 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2022 poz. 1079 ze zm.), Zamawiający przekazuje poniżej treść wniesionych pytań oraz odpowiedzi w tym zakresie.

**Pytanie 1:**

1. Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 3 dopuszcza test do oznaczania kolistyny w konfekcji 16ozn. W opakowaniu zbiorczym ? Uzasadnienie: Wykonawca zgodnie z przeliczeniem zaproponuje Zamawiającemu 38 op., co w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów.
2. Czy Zamawiający w pakiecie 6 wymaga pasków do oznaczania MIC na nośniku bibułowym z pozytywną opinią KORLD potwierdzającą wysoką jakość w procesie diagnostycznym ?
3. Czy Zamawiający w pakiecie 5 wymaga pozytywnej opinii KORLD dla wszystkich krążków antybiotykowych, która potwierdza wysoką jakość w procesie diagnostycznym ?
4. Czy Zamawiający w pakiecie 8 pozycji 1 dopuści test kasetkowy do oznaczania Norowirusa w opakowaniu zbiorczym zawierającym 10szt. testów? Uzasadnienie: Wykonawca zgodnie z przeliczeniem zaproponuje Zamawiającemu 60 op., co w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów.
5. Czy Zamawiający w pakiecie 8 pozycji 3 dopuści kasetkowy test immunochromatograficzny do równoczesnego wykrywania GDH i toksyn A & B na jednej kasetce, z trzema miejscami dozowania tej samej próbki, odczytem wyników już po 10 minutach, charakteryzujący się

poziomami detekcji 0,5 ng/ml dla toksyny A, 0,78 ng/ml dla toksyny B oraz 0,38 ng/ml dla GDH, z kontrolą wewnętrzną testu w opakowaniu zbiorczym 20 testów ? Uzasadnienie: Wykonawca zgodnie z przeliczeniem proponuje Zamawiającemu 30 op., co w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów

6. Czy Zamawiający w pakiecie 8 pozycji 4 dopuści testy immunochromatograficzny do wykrywania karbapenemaz typu KPC, VIM, NDM, OXA-48, IMP ?
7. Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycji 2 wymaga testu identyfikującego na podstawie 3 cech: koagulazy związanej, białka A oraz otoczki polisacharydowej?
8. Czy Zamawiający w pakiecie 10 dopuszcza szczepy wzorcowe w postaci zestawów KWIK-STIK (zestaw w foliowej saszetce zawierający liofilizowaną tabletkę, płyn uwadniający i wymazówkę) w konfekcji 2 zestawy w opakowaniu? Tym samym czy Zamawiający wyrazi zgodę na podpisanie Porozumienia (oświadczenia) użytkownika końcowego, które Wykonawca jest zobligowany archiwizować dla wytwórcy materiałów zakaźnych?
9. Czy Zamawiający w pakiecie 4 pozycji 2 wyraża zgodę na dopisanie dodatkowego wiersza w celu wyceny woreczków do saszetek z generatorem atmosfer ?
10. Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycji 18 dopuści bulion TSB bez glicerolu ?
11. Czy Zamawiający w pakiecie 12 wyraża zgodę na zaoferowanie aparatu do posiewu krwi i innych płynów ustrojowych firmy Autobio o pojemności 120 miejsc inkubacyjnych z możliwością rozbudowania i dostawienia dodatkowych modułów w celu zwiększenia ilości cel pomiarowych ? Ulotka aparatu została załączona. W przypadku braku zgody prosimy o uzasadnienie swojej odpowiedzi.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

1. Tak, Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 3 dopuszcza test do oznaczania kolistyny w konfekcji 16ozn. W opakowaniu zbiorczym.
2. Tak, Zamawiający w pakiecie 6 wymaga pasków do oznaczania MIC na nośniku bibułowym z pozytywną opinią KORLD potwierdzającą wysoką jakość w procesie diagnostycznym.
3. Tak, Zamawiający w pakiecie 5 wymaga pozytywnej opinii KORLD dla wszystkich krążków antybiotykowych, która potwierdza wysoką jakość w procesie diagnostycznym
4. Tak, Zamawiający w pakiecie 8 pozycji 1 dopuści test kasetkowy do oznaczania Norowirusa w opakowaniu zbiorczym zawierającym 10szt. Testów, z przeliczeniem ilości która całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów.
5. Tak, Zamawiający w pakiecie 8 pozycji 3 dopuści kasetkowy test immunochromatograficzny do równoczesnego wykrywania GDH i toksyn A & B na jednej kasetce, z trzema miejscami dozowania tej samej próbki, odczytem wyników już po 10 minutach, charakteryzujący się poziomami detekcji 0,5 ng/ml dla toksyny A, 0,78 ng/ml dla toksyny B oraz 0,38 ng/ml dla GDH, z kontrolą wewnętrzną testu w opakowaniu zbiorczym 20 testów.

6. Tak, Zamawiający w pakiecie 8 pozycji 4 dopuści testy immunochromatograficzny do wykrywania karbapenemaz typu KPC, VIM, NDM, OXA-48, IMP ?
7. Tak, Zamawiający w pakiecie 9 pozycji 2 wymaga testu identyfikującego na podstawie 3 cech: koagulatory związanej, białka A oraz otoczki polisacharydowej
8. Tak, Zamawiający w pakiecie 10 dopuszcza szczepy wzorcowe w postaci zestawów KWIK-STIK (zestaw w foliowej saszetce zawierający liofilizowaną tabletkę, płyn uwadniający i wymazówkę) w konfekcji 2 zestawy w opakowaniu. Tym samym Zamawiający wyrazi zgodę na podpisanie Porozumienia (oświadczenia) użytkownika końcowego, które Wykonawca jest zobligowany archiwizować dla wytwórcy materiałów zakaźnych?
9. Tak, Zamawiający w pakiecie 4 pozycji 2 wyraża zgodę na dopisanie dodatkowego wiersza w celu wyceny woreczków do saszetek z generatorem atmosfer
10. Nie, Zamawiający w pakiecie 3 pozycji 18 nie dopuści bulion TSB bez glicerolu.
11. Niw, Zamawiający w pakiecie 12 niw wyraża zgody na zaoferowanie aparatu do posiewu krwi i innych płynów ustrojowych firmy Autobio o pojemności 120 miejsc inkubacyjnych z możliwością rozbudowania i dostawienia dodatkowych modułów w celu zwiększenia ilości cel pomiarowych.

**Pytanie 2:**

Czy w celu doprecyzowania opisu przedmiotu zamówienia w zakresie zadania nr 2 Zamawiający określi warunki graniczne dla wymaganych odczynników i urządzeń?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak, Zamawiający dokonał stosownych zmian w Załączniku nr 2 do do SWZ

**Pytanie 3:**

1. Zadanie 5 – krążki antybiotykowe Pytanie 1 pakiet 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabelki asortymentowo- cenowej o wiersz „1a” o nazwie „NOWE Krążki antybiotykowe różne wg obowiązujących zaleceń EUCAST, CLSI, KORLD” i wycenę takiej pozycji w ilości np. 150 krążków a tym samym pomniejszenia ilości w poz 1. na 1350. Prosimy o takie rozwiązanie ponieważ Zamawiający oczekuje dostarczenia krążków zgodnie z EUCAST gdzie wytyczne co do rodzaju i stężeń zmieniają się co roku i ich cena jest inna od krążków standardowych. Zadanie 8 – testy kasetkowe
2. Pytanie 2 pakiet 8 pozycja 1 – Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania testu konfekcjonowanego po 10 sztuk w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.
3. Pytanie 3 pakiet 8 pozycja 4 - Czy Zamawiający wymaga testu kasetkowego do jednoczesnego wykrywania i różnicowania 5 klas karbapenemaz: KPC, OXA (w tym również OXA-48, OXA - 163), VIM, IMP, NDM na jednej płytce testowej, podczas pojedynczego napełnienia kasetki, w ciągu 15 minut, a otrzymane wyniki są w 100% zgodne z metodą PCR?

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

1. Zadanie 5 – krążki antybiotykowe Pytanie 1 pakiet 5 – Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabelki asortymentowo- cenowej o wiersz „1a” o nazwie „NOWE Krążki antybiotykowe różne wg obowiązujących zaleceń EUCAST, CLSI, KORLD” i wycenę takiej pozycji w ilości np. 150 krążków a tym samym pomniejszenia ilości w poz 1. na 1350. Zadanie 8 – testy kasetkowe
2. Zadanie 8 – testy kasetkowe Pytanie 2 pakiet 8 pozycja 1 – Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu konfekcjonowanego po 10 sztuk w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.
3. Pytanie 3 pakiet 8 pozycja 4 – Nie, Zamawiający nie wymaga testu kasetkowego do jednoczesnego wykrywania i różnicowania 5 klas karbapenemaz: KPC, OXA (w tym również OXA-48, OXA -163), VIM, IMP, NDM na jednej płytce testowej, podczas pojedynczego napełnienia kasetki, w ciągu 15 minut, a otrzymane wyniki są w 100% zgodne z metodą PCR.

### **Pytanie 4:**

1. Dotyczy punktu 3.7 SWZ. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej. Zamawiający podzielił postępowanie na 12 pakietów, a w punkcie 3.4 wyraża zgodę na składanie oferty na pełne pakiety, a nie całe postępowanie.
2. Dotyczy pkt. 3.8 SWZ, paragraf 1 ust. 2 wzoru umowy oraz paragraf 6 ust. 2 wzoru umowy.. Zwracamy się z prośbą o dopisanie zwrotu „o ile dotyczy”. Nie wszystkie oferowane produkty posiadają status wyrobu medycznego, w związku z tym nie podlegają w/w regulacjom, np. końcówki do pipet niezbędne do realizacji zadania 11 nie posiadają takiego statusu i oferowane są z 23% podatkiem VAT.
3. Dotyczy pkt. 3.13 SWZ oraz paragraf 3 ust. 6 wzoru umowy.. Biorąc pod uwagę, że oferowany sprzęt jest produkowany w kraju innym niż Polska, czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez oferowany sprzęt ulotki w języku polskim? Zgodnie z obowiązującą ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 r. poz. 974) art. 12 ust. 1 „Wyrób, system lub zestaw zabiegowy przeznaczony do stosowania przez laików ma etykiety, instrukcje używania i interfejs użytkownika w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów oraz deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 rozporządzenia 2017/745, w języku polskim albo przetłumaczone na język polski” oraz ust. 4 „Wyrób, system lub zestaw zabiegowy przeznaczony do stosowania przez użytkowników niebędących laikami oraz wyrób, system lub zestaw zabiegowy udostępniony w celu używania przez użytkowników niebędących laikami ma deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 rozporządzenia 2017/745, oraz etykiety i instrukcje używania w języku polskim lub języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów”. Czy zatem Zamawiający dopuści, aby oferowane w Pakiecie 11 i 12 wyroby posiadały etykiety

zarówno na opakowaniu zbiorczym jak i indywidualnym w języku angielskim oraz symbole zharmonizowane - "Symbole graficzne do oznaczania wyrobów medycznych", które pozwalają na dokładną identyfikację produktu, numer jego serii, datę ważności, rozmiar, sterylność, metodę sterylizacji oraz wytwórcę?

4. Dotyczy pkt. 3.17.12 SWZ oraz paragraf 3 ust. 11.12 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy jako „materiały zużywalne” Zamawiający ma na myśli produkty niezbędne do wykonania rutynowych przeglądów oraz serwisu?? Materiały zużywalne wykorzystywane przez Zamawiającego celem przeprowadzenia badań zostaną wycenione w przewidzianym do tego wierszu formularza cenowego zadania 11 i 12 : Akcesoria i odczynniki dodatkowe potrzebne do wykonania badań (w razie potrzeby dodać dodatkowe wiersze).
5. Dotyczy pkt. 3.17.15 b SWZ oraz paragraf 3 ust. 12.2 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu na stawienie się i naprawę aparatu do 72 godzin w dni robocze. Zapisy SWZ oraz wzoru umowy nie pokrywają się.
6. Dotyczy pkt. 3.17.15 c SWZ . Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu w związku z brakiem możliwości oszacowania kosztów po stronie Wykonawcy Wykonawca jest profesjonalistą, i dokłada wszelkich starań aby naprawy aparatów następowały w najkrótszym możliwym czasie.
7. Dotyczy pkt. 3.17.15 d SWZ. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu. Produkt będący w dzierżawie u Zamawiającego jest własnością Wykonawcy i poddanie go naprawie przez osoby trzecie /nieautoryzowany serwis/ spowoduje utratę gwarancji i narazi na dodatkowe koszty Wykonawcę. Dodatkowo w przypadku dokonania jakiegokolwiek ingerencji przez osoby trzecie Wykonawca nie weźmie odpowiedzialności za wyniki wydawane przez aparat. Błędnie wydane wyniki mogą mieć wpływ na zaplanowane leczenie pacjentów, ich stan zdrowia a nawet życie.
8. Dotyczy pkt. 3.17.15 f. SWZ oraz paragraf 3 ust. 12.6 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu dotyczącego dostępu 24h/7 dni w tygodniu i zastąpienie zapisem „możliwość zgłaszania awarii mailem 24/7”.
9. Dotyczy pkt. 4.3 oraz pkt. 4.1 (powtórzony) oraz, paragraf 3 ust. 5 wzoru umowy. SWZ. Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminów dostaw CITO do – 48godzin w dni robocze.
10. Dotyczy zadania 11 – załącznik 11a, pkt. 5. Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu na „ponadto stała aktualizacja oprogramowania analizatora, w trakcie trwania umowy, zgodnie z aktualnymi rekomendacjami EUCAST przez autoryzowanego przedstawiciela producenta lub autoryzowany serwis producenta”
11. Dotyczy zadania 11 – załącznik 11a, pkt. 18 – 25. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy wymagane parametry są parametrami wymaganym czy też nie. W kolumnie „wymagania graniczne” zamawiający nie umieścił informacji.
12. Dotyczy paragrafu 3 ust. 10 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu dotyczącego informowania z 14 dniowym wyprzedzeniem o brakach produkcyjnych.

13. Dotyczy paragrafu 3 ust. 11 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o oznaczenie które aparaty mają być wdzierżawione w konkretnych pakietach.
14. Dotyczy pkt. 3.17.4 SWZ oraz paragrafu 3 ust. 11.4 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o ujednoczenie zapisów SWZ oraz wzoru umowy zgodnie z zapisami zawartymi we wzorze.
15. Dotyczy paragrafu 5 ust. 2 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o zaakceptowanie faktury w formie pdf wysyłanej za pośrednictwem e-mail. Prosimy o skazanie adresu e-mail do wysyłki faktury.
16. Dotyczy paragrafu 6 ust. 3 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o modyfikację na 6 miesięcy, co będzie zbieżne z paragrafem 6 ust. 1 wzoru umowy oraz zapisami w SWZ dotyczącymi terminu ważności.
17. Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art. 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.
18. Dotyczy Załącznika nr 11a do SWZ – Zestawienie parametrów techniczno-użytkowych do Zadania 11 – Odczynniki do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów wraz z dzierżawą analizatora, pkt. 1 - Aparat najnowszy technologicznie, fabrycznie nowy, rok produkcji 2022 Czy Zamawiający dopuści aparat najnowszy technologicznie, używany, rok produkcji 2018 z pełną gwarancją producenta w trakcie trwania umowy?
19. Dotyczy Załącznika nr 12a do SWZ – Zestawienie parametrów techniczno-użytkowych do Zadania 12 - Dzierżawa aparatu automatycznego do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych, pkt. 9 Substancja wzbogacająca dodatkowo podłoże przy pobieraniu małych ilości krwi oraz płynów ustrojowych, zwalidowana przez producenta z oferowanymi butelkami, posiadająca oznakowanie CEIVD zgodnie z Dyrektywą 98/79/EC dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro. Termin przydatności suplementu po otwarciu opakowania zbiorczego zabezpieczający ciągłość użytkowania przez okres trwania umowy. W związku z opisem

substancji wzbogacającej zwracamy się z prośbą o podanie ilości badań, które będą wymagały dodania substancji wzbogacającej?

20. Dotyczy Załącznika nr 12a do SWZ – Zestawienie parametrów techniczno-użytkowych do Zadania 12 - Dzierżawa aparatu automatycznego do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych, pkt. 16 - Aparat wyposażony w moduł dwukierunkowej transmisji danych umożliwiających podłączenie oraz wymianę danych z siecią laboratoryjną szpitala W związku z wyspecyfikowaniem w/w wymogu zwracamy się z zapytaniem o podanie sieci laboratoryjnej w Państwa szpitalu?
21. Dotyczy Załącznika nr 12a do SWZ – Zestawienie parametrów techniczno-użytkowych do Zadania 12 - Dzierżawa aparatu automatycznego do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych, pkt. 26 - Możliwość opóźnienia wkładania butelek z inaktywatorem antybiotyków do aparatu (nie mniej niż 48 godzin) bez uszczerbku dla wykrywalności drobnoustroju po przechowaniu w temperaturze pokojowej. Zwracamy się z prośbą aby Zamawiający dostąpił od wymogu możliwości opóźnionego wkładania butelek z inaktywatorem antybiotyków do aparatu, bez uszczerbku dla wykrywalności drobnoustrojów po przechowywaniu w temperaturze pokojowej. Zarówno krajowe, jak i światowe zalecenia dotyczące posiewów krwi, a także wszyscy producenci podłoży i aparatów służących do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych zalecają aby butelkę z posianym materiałem jak najszybciej wstawiać do aparatu. Zasadą posiewu krwi jest dolożenie wszelkich starań w celu uzyskania jak najszybciej informacji z aparatu o butelce dodatniej. Z tego powodu czas jaki upływa od pobrania materiału do momentu włożenia butelki do aparatu powinien być jak najkrótszy. Opisywane podłoża stanowią wraz z automatycznym inkubatorem system zamknięty, a wiarygodne i zwalidowane wyniki negatywne bądź pozytywne mogą być wydawane tylko i wyłącznie przez analizator. Jeśli użytkownik z jakiegokolwiek powodu podejrzewa, że w podłożu mogą być już namnożone drobnoustroje, powinien taką butelkę przesiać na podłożę stałe i dopiero wtedy wydać wynik w zależności od wzrostu na tym podłożu: pozytywny lub negatywny. Dodatkowo według dobrej praktyki laboratoryjnej próbki nie powinny być pre-inkubowane. Butelkę z takim podłożem powinniśmy skierować od razu do przesiania materiału. Pre-inkubowanie nie służy przyspieszeniu diagnostyki, a jedynie ma zastosowanie w sytuacji kiedy nie zostały zachowane zalecenia rekomendowane w CLSI, czyli zachowany 2 godzinny czas od momentu posiania materiału do momentu włożenia go do analizatora.
22. Dotyczy § 3 ust. 7 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu

**Odpowiedź Zamawiającego:**

1. Dotyczy punktu 3.7 SWZ.- we wskazanym punkcie doszło do omyłki pisarskiej, Zamawiający dokonał sprostowania zapisu w tym zakresie.
2. Dotyczy pkt. 3.8 SWZ, paragraf 1 ust. 2 wzoru umowy oraz paragraf 6 ust. 2 wzoru umowy- Zamawiający dokonał sprostowania zapisu w tym zakresie.

3. Dotyczy pkt. 3.13 SWZ oraz paragraf 3 ust. 6 wzoru umowy- Zamawiający wyraża zgodę aby wyroby posiadały etykiety zarówno na opakowaniu zbiorczym jak i indywidualnym w języku angielskim oraz Zamawiający wyraża zgodę na zastosowanie symboli zharmonizowanych - "Symbole graficzne do oznaczania wyrobów medycznych", które pozwalają na dokładną identyfikację produktu, numer jego serii, datę ważności, rozmiar, sterylność, metodę sterylizacji oraz wytwórcę
4. Dotyczy pkt. 3.17.12 SWZ oraz paragraf 3 ust. 11.12 wzoru umowy. Tak, jako „materiały zużywalne” Zamawiający ma na myśli produkty niezbędne do wykonania rutynowych przeglądów oraz serwisu.
5. Dotyczy pkt. 3.17.15 b SWZ oraz paragraf 3 ust. 12.2 wzoru umowy. Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu na stawienie się i naprawę aparatu do 72 godzin w dni robocze. We wskazanym punkcie doszło do omyłki pisarskiej, Zamawiający dokonał sprostowania zapisu w tym zakresie.
6. Dotyczy pkt. 3.17.15 c SWZ . Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.
7. Dotyczy pkt. 3.17.15 d SWZ. Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zapisów w powyższym zakresie
8. Dotyczy pkt. 3.17.15 f. SWZ oraz paragraf 3 ust. 12.6 wzoru umowy. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie
9. Dotyczy pkt. 4.3 oraz pkt. 4.1 (powtórzony) oraz, paragraf 3 ust. 5 wzoru umowy. SWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.
10. Dotyczy zadania 11 – załącznik 11a, pkt. 5- Tak, Zamawiający modyfikuje zapis na „ponadto stała aktualizacja oprogramowania analizatora, w trakcie trwania umowy, zgodnie z aktualnymi rekomendacjami EUCAST przez autoryzowanego przedstawiciela producenta lub autoryzowany serwis producenta”
11. Dotyczy zadania 11 – załącznik 11a, pkt. 18 – 25- Tak, wymagane parametry są parametrami wymaganym.
12. Dotyczy paragrafu 3 ust. 10 wzoru umowy. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie
13. Dotyczy paragrafu 3 ust. 11 wzoru umowy. W formularzach cenowych, do każdego zadania jest przyporządkowany odpowiedni analizator lub aparat o ile istnieje konieczność dzierżawy.
14. Dotyczy pkt. 3.17.4 SWZ oraz paragrafu 3 ust. 11.4 wzoru umowy. Zamawiający ujednolicił zapisy SWZ oraz wzoru umowy zgodnie z zapisami zawartymi we wzorze.
15. Dotyczy paragrafu 5 ust. 2 wzoru umowy. Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty faktur za dostarczone partie towarów w terminie do 60, licząc od daty dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury przelewem na konto Wykonawcy wskazane w umowie. Dostarczenie



faktury rozumie się jako wpływ dokumentu do siedziby Zamawiającego na adres Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu Sekretariat Budynek C ul. Jeleniogórska 4, 59-700 Bolesławiec za pośrednictwem poczty elektronicznej [faktura@szpitalboleslawiec.pl](mailto:faktura@szpitalboleslawiec.pl) lub za pośrednictwem platformy: <https://brokerpefexpert.efaktura.gov.pl>. Dostarczenie faktury niezgodnie z powyższymi wytycznymi uważa się za dostarczenie faktury niezgodnie z umową i będzie traktowane na równi z niedostarczeniem dokumentu do siedziby Zamawiającego.

16. Dotyczy paragrafu 6 ust. 3 wzoru umowy. Zamawiający ujednolicił zapisy w powyższym zakresie
17. Zamawiający zmodyfikował termin obowiązywania umowy, tym samym umowa nie przekracza 12 miesięcy, co zwalnia Zamawiającego z obowiązku wprowadzania takich zapisów do postanowień umowy w zakresie dopuszczalnych zmian w umowie.
18. Dotyczy Załącznika nr 11a do SWZ – Zestawienie parametrów techniczno-użytkowych do Zadania 11 – Odczynniki do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów wraz z dzierżawą analizatora, pkt. 1 – Tak, Zamawiający dopuści aparat najnowszy technologicznie, używany, rok produkcji 2018 z pełną gwarancją producenta w trakcie trwania umowy
19. Dotyczy Załącznika nr 12a do SWZ – Zestawienie parametrów techniczno-użytkowych do Zadania 12 - Dzierżawa aparatu automatycznego do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych, pkt. 9 Zamawiający przewiduje wykonywanie +/- 10% badań, które będą wymagały dodania substancji wzbogacającej
20. Dotyczy Załącznika nr 12a do SWZ – Zestawienie parametrów techniczno-użytkowych do Zadania 12 - Dzierżawa aparatu automatycznego do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych, pkt. 16 - Aparat wyposażony w moduł dwukierunkowej transmisji danych umożliwiających podłączenie oraz wymianę danych z siecią laboratoryjną szpitala- Zamawiający wymaga aby aparat miał możliwość wpięcia do sieci laboratoryjnej lecz na tą chwilę nie przewiduje jego wpięcia
21. Dotyczy Załącznika nr 12a do SWZ – Zestawienie parametrów techniczno-użytkowych do Zadania 12 - Dzierżawa aparatu automatycznego do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych, pkt. 26 – Tak, Zamawiający odstępuje od wymogu możliwości opóźnionego wkładania butelek z inaktywatorami antybiotyków do aparatu, bez uszczerbku dla wykrywalności drobnoustrojów po przechowywaniu w temperaturze pokojowej.
22. Dotyczy § 3 ust. 7 wzoru umowy- Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od wymogu o którym mowa w pytaniu.

#### **Pytanie 5:**

1. Prosimy o potwierdzenie, że w tabeli wymaganych parametrów jakościowo-technicznych dla zadania 2 (załącznik 2.2 a do SWZ) pod pojęciem „analizator”, Zamawiający ma na myśli sprzęt opisany szczegółowo w pkt 18 tejże tabeli?

2. Czy Zamawiający w zadaniu 2 dopuści sprzęt używany, starszy niż z roku 2022 po aktualnym przeglądzie technicznym wykonanym przez autoryzowany serwis, objętym gwarancją i opieką serwisową na czas trwania umowy?
3. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści zaoferowanie zgrzewarki do drenów pochodzącej od innego producenta niż oferowane karty, odczynniki i kontrole jako, że zgrzewarka stanowi wyposażenie dodatkowe, nie będące elementem systemu mikrokolumnowego?
4. Prosimy o potwierdzenie, że wymóg podłączenia sprzętów do istniejącego systemu laboratoryjnego w laboratorium do systemu ATD Software ProfLab nie dotyczy zadania 2, z uwagi na fakt, że przedmiotem zamówienia w zakresie tego zadania nie są urządzenia automatyczne, a zestaw sprzętu do badań manualnych tj. wirówka, inkubator, pipeta, dozownik, zgrzewarka, których to urządzeń z systemem informatycznym się nie łączy.
5. Prosimy o wyjaśnienie, że podane w formularzu cenowym jednostki miary (JM)/ilości w zadaniu 2, 3 służą określeniu łącznej wartości oferty, a podczas realizacji umowy Zamawiający będzie składał zamówienia na pełne opakowania handlowe danego produktu?
6. Prosimy o potwierdzenie, że „Całkowity koszt odczynników z dzierżawą sprzętu” (Załącznik nr 2.2 do SWZ) oraz „ŁĄCZNA CENA OFERTOWA BRUTTO PLN”, którą należy podać w formularzu ofertowym (Załącznik nr 1 do SWZ) w zakresie zadania 2 stanowią sumę wszystkich pozycji asortymentowych (poz. 1-12 w zakresie dostaw) oraz dzierżawy sprzętu za 1 miesiąc (poz. 13)?
7. Z uwagi na rozbieżności w dokumentacji przetargowej: SWZ, rodz. 4.1 „Wymagany termin realizacji zamówienia: od dnia zawarcia umowy do dnia 31.08.2026 r.”, ogłoszenie: „Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów, Początek: 11/10/2022, Koniec: 31/12/2025” prosimy o określenie, które zakres dat jest właściwy i obowiązujący, prosząc jednocześnie o ujednoczenie informacji.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

1. Tak, w tabeli wymaganych parametrów jakościowo-technicznych dla zadania 2 (załącznik 2.2 a do SWZ) pod pojęciem „analizator”, Zamawiający ma na myśli sprzęt opisany szczegółowo w pkt 18 tejże tabeli.
2. Tak, Zamawiający w zadaniu 2 dopuści sprzęt używany, starszy niż z roku 2022 po aktualnym przeglądzie technicznym wykonanym przez autoryzowany serwis, objętym gwarancją i opieką serwisową na czas trwania umowy.
3. Tak, Zamawiający dopuści zaoferowanie zgrzewarki do drenów pochodzącej od innego producenta niż oferowane karty, odczynniki i kontrole jako, że zgrzewarka stanowi wyposażenie dodatkowe, nie będące elementem systemu mikrokolumnowego
4. Tak, wymóg podłączenia sprzętów do istniejącego systemu laboratoryjnego w laboratorium do systemu nie dotyczy zadania 2.

5. Tak, podane w formularzu cenowym jednostki miary (JM)/ilości w zadaniu 2, 3 służą określeniu łącznej wartości oferty, a podczas realizacji umowy Zamawiający będzie składał zamówienia na pełne opakowania handlowe danego produktu
6. Tak, Zamawiający potwierdza, że „Całkowity koszt odczynników z dzierżawą sprzętu” (Załącznik nr 2.2 do SWZ) oraz „ŁĄCZNA CENA OFERTOWA BRUTTO PLN”, którą należy podać w formularzu ofertowym (Załącznik nr 1 do SWZ) w zakresie zadania 2 stanowią sumę wszystkich pozycji asortymentowych (poz. 1-12 w zakresie dostaw) oraz dzierżawy sprzętu za 1 miesiąc (poz. 13)
7. Zamawiający informuje iż modyfikuje treść ogłoszenia oraz dokumentacji postępowania w zakresie daty obowiązywania zamówienia na: Wymagany termin realizacji zamówienia: od dnia zawarcia umowy do dnia 31.10.2023 r

#### **Pytanie 6:**

- 1. Dotyczy SWZ, punkt nr 3, podpunkt 3.15, zadanie nr 2 oraz załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, 2.2 a do SWZ, załącznik 2a OPZ, punkt nr 10.**

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby termin przydatności dostarczonego asortymentu nie był krótszy niż 6 miesięcy od dnia dostawy do siedziby Zamawiającego, z wyłączeniem krwinek wzorcowych do oznaczania grupy krwi, krwinek wzorcowych do badania przeglądowego przeciwciał odpornościowych i zestawu do codziennej wewnętrznej kontroli jakości, które mają termin ważności 4-5 tygodni i są dostarczane zgodnie z harmonogramem miesięcznym.

- 2. Dotyczy SWZ, punkt nr 3, podpunkt 3.17.4, zadanie nr 2.**

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że podłączenie sprzętów do istniejącego systemu laboratoryjnego w laboratorium nie dotyczy pakietu nr 2, w którym jest wymagany sprzęt do pracy manualnej tj. wirówka, inkubator, zgrzewarka, pipety i dozownik.

- 3. Dotyczy SWZ, punkt nr 4, podpunkt 4.1, zadanie nr 2.**

Uprzejmie prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści, aby wszystkie zamówienia łącznie z zamówieniami CITO odbywały się wyłącznie w dni robocze?

- 4. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, zadanie nr 2, pozycja 6,7,8.**

Uprzejmie prosimy o odpowiedź, czy w związku z tym, że termin realizacji zamówienia jest „od dnia zawarcia umowy do dnia 31.08.2026r.”, czyli 46 miesięcy licząc od listopada 2022r. i uwzględniając 13 dostaw w roku Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycjach 6,7,8 po 49 opakowań krwinek i kontroli codziennej?

- 5. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, zadanie nr 2, pozycja 9.**

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że należy zaoferować udział w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej z Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie 4 razy do roku, czyli 16 sprawdzianów w trakcie trwania całej umowy.

**6. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, zadanie nr 2, pozycja 10.**

Uprzejmie prosimy o podanie w pozycji nr 10 ile ml diluentu Zamawiający wymaga lub prosimy o umożliwienie Wykonawcy zaoferowanie odpowiedniej ilości opakowań przeliczonych na podaną ilość badań z uwzględnieniem terminu ważności produktu.

**7. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, zadanie nr 2, pozycja 11.**

Uprzejmie prosimy o podanie ilości sztuk końcówek do pipet, które Zamawiający wymaga tak, aby można je było przeliczyć na odpowiednią ilość opakowań.

**8. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, zadanie nr 2, pozycja 12.**

Uprzejmie prosimy o odpowiedź, czy w związku z tym, że panel 11-sto krwinkowy ma termin ważności 4-5 tygodni od daty dostawy i jest dostarczany zgodnie z harmonogramem miesięcznym to podana ilość przez Zamawiającego tj. 13 opakowań jest wystarczająca na cały okres trwania umowy?

**9. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, zadanie nr 2.**

Uprzejmie prosimy o możliwość dodania kolumny, w której będzie wpisana ilość opakowań, tak aby można było przeliczyć podaną ilość badań na pełne opakowania.

**10. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, zadanie nr 2.**

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że „*cena netto, wartość netto, wartość brutto*” mają być podane za całe opakowanie.

**11. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, 2.2 a do SWZ, załącznik 2a OPZ, punkt nr 2 i 7.**

Uprzejmie prosimy o możliwość zaoferowania kart składających się z 8 mikrokolumn.

**12. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, 2.2 a do SWZ, załącznik 2a OPZ, punkt nr 3.**

Uprzejmie prosimy o możliwość zaoferowania badania przeglądowego przeciwciał pośrednim testem antyglobulinowym na 4 krwinkach wzorcowych.

**13. Dotyczy załącznika nr 2.2 do SWZ wymagane parametry jakościowo – techniczne**

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że pkt 0 - „Rok produkcji analizatora nie starszy niż 2022”? dotyczy zestawu manualnego i tym samym prosimy o możliwość zaoferowania zestawu manualnego fabrycznie nowego wyprodukowanego w 2021 r.

**14. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, 2.2 a do SWZ, załącznik 2a OPZ, punkt nr 14.**

Uprzejmie prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści, aby ulotki producenta były dostępne na stronie internetowej producenta do samodzielnego pobrania?

**15. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, 2.2 a do SWZ, załącznik 2a OPZ, punkt nr 16 i 22.**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie zaoferowania pipet wraz z końcówkami, dozownika do diluentu, zgrzewarki oraz kontroli zewnętrznej pochodzących od innego producenta.

**16. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, 2.2 a do SWZ, załącznik 2a OPZ, punkt nr 18.**

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania 2 wirówek do kart o pojemności max. 24 karty każda bez możliwości wirowania probówek oraz inkubatora do kart o pojemności 24 karty.

**17. Dotyczy zał. Nr 8 Wzór Umowy § 3 pkt. 11.4**

Prosimy o potwierdzenie, że termin dostawy oraz instalacji urządzeń wymaganych w ramach pakietu nr 2 został określony w § 3 pkt. 11.4 Wzoru Umowy i wynosi 8 tygodni.

**18. Pytanie do Wzoru Umowy**

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę projektu umowy poprzez uwzględnienie w wynagrodzeniu klauzuli waloryzacyjnej o treści następującej lub możliwie do niej zbliżonej. Z uwagi na znaczny okres obowiązywania umowy Wykonawca musi przewidzieć konsekwencję obecnej i zakładanej inflacji na koszty realizacji zamówienia, a w rezultacie będzie zmuszony uwzględnić to ryzyko w cenie oferty, co spowoduje uzyskanie przez Zamawiającego zawyżonych cen. Sytuacji tej można jednak uniknąć poprzez zapewnienie odpowiednich mechanizmów waloryzacyjnych. Dlatego Proponujemy odwołanie się do możliwie obiektywnego czynnika, tj. wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych publikowanego przez Prezesa GUS. Pierwsza waloryzacja zostałaby dokonana po 12 miesiącach od zawarcia umowy (w oparciu o comiesięcznie publikowany wskaźnik inflacji za dany miesiąc w porównaniu do analogicznego miesiąca poprzedniego roku), a następnie wynagrodzenie ulegałoby odpowiednim zmianom po każdym kolejnym roku obowiązywania umowy.

Propozycja wnioskowanej zmiany:

Wynagrodzenie Wykonawcy będzie podlegać corocznej waloryzacji w oparciu o publikowany przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego wskaźnik ceny towarów i usług konsumpcyjnych w danym miesiącu w porównaniu z analogicznym miesiącem ubiegłego roku (dalej jako „**Wskaźnik**”) w następujący sposób:

- a. pierwsza waloryzacja zostanie dokonana po roku obowiązywania Umowy w oparciu o wysokość Wskaźnika opublikowanego dla miesiąca odpowiadającemu miesiącowi, w którym Umowa została zawarta;
- b. kolejne waloryzacje będą następować corocznie w sposób opisany w pkt 1;
- c. w przypadku opóźnienia w opublikowaniu Wskaźnika przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, Wykonawca wystawi faktury korygujące za okres, w którym wynagrodzenie

powinno ulec waloryzacji lub dokona odpowiedniego zwiększenia lub zmniejszenia kwoty wskazanej na fakturze wystawionej już po publikacji wskaźnika;

- d. waloryzacja nie stanowi zmiany Umowy i nie wymaga jej zmiany, przy czym Wykonawca jest zobowiązany wskazać w treści faktury lub innego dokumentu podstawy obliczenia wysokości zmiany wysokości wynagrodzenia;
- e. w przypadku trwałego zaprzestania publikowania Wskaźnika zastosowanie będzie miał inny, najbardziej zbliżony wskaźnik publikowany przez Prezesa GUS,

#### **19. Pytanie do SWZ**

Uprzejmie prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pipet wraz z końcówkami, zgrzewarki oraz dyspensera do diluentu, które są wyrobami laboratoryjnymi ogólnego zastosowania w związku z czym nie posiadają deklaracji zgodności?

#### **20. Pytanie do SWZ rozdział 11. Wymagania dotyczące wadium.**

Prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca ubiegający się o udzielenie zamówienia powinien wnieść wadium w kwocie adekwatnej do Zadania (tj. np. Zadanie 2 – 4620zł).

#### **21. Dotyczy zał. Nr 8 Wzór Umowy § 7 pkt. 5**

Zamawiający w § 9 ust. 5 punkt a zawarł następujący zapis:

„5. Zamawiający może, rozwiązać umowę w przypadku wystąpienia co najmniej jednej z niżej wymienionych okoliczności:

5.1 dwukrotnego braku lub opóźnienia w dostarczeniu towaru przez Wykonawcę od ustalonego w § 3 ust.5 terminu dostawy,

5.2 trzykrotnego dostarczenia przedmiotu umowy z wadami,

- i zastosować kary umowne wynikające z zapisu § 7, ust.1, lit. d..”

Pragniemy w tym miejscu wskazać, iż nieprawidłowości w wykonaniu zamówienia mogą wynikać z szeregu różnych okoliczności w głównej mierze niewynikających z winy wykonawcy, sankcja rozwiązania umowy, wydaje się niewspółmierna i sprzeczna z art. 431 PZP mówiącym o obowiązku współdziałania Zamawiającego i Wykonawcy w celu należytej realizacji zamówienia.

W związku z powyższym prosimy o modyfikację powyższego zapisu zgodnie z poniższą propozycją:

„5. Zamawiający może, rozwiązać umowę w przypadku wystąpienia co najmniej jednej z niżej wymienionych okoliczności po uprzednim bezskutecznym wezwaniu do należytego wykonania umowy:

5.1 dwukrotnego braku lub opóźnienia w dostarczeniu towaru przez Wykonawcę od ustalonego w § 3 ust.5 terminu dostawy,

5.2 trzykrotnego dostarczenia przedmiotu umowy z wadami,

- i zastosować kary umowne wynikające z zapisu § 7, ust.1, lit. d..”

**Odpowiedź Zamawiającego:**

**1. Dotyczy SWZ, punkt nr 3, podpunkt 3.15, zadanie nr 2 oraz załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, 2.2 a do SWZ, załącznik 2a OPZ, punkt nr 10.**

Tak, Zamawiający wymaga, aby termin przydatności dostarczonego asortymentu nie był krótszy niż 6 miesięcy od dnia dostawy do siedziby Zamawiającego, z wyłączeniem krwinek wzorcowych do oznaczania grupy krwi, krwinek wzorcowych do badania przeglądowego przeciwciał odpornościowych i zestawu do codziennej wewnętrznej kontroli jakości, które mają termin ważności 4-5 tygodni i są dostarczane zgodnie z harmonogramem miesięcznym.

**2. Dotyczy SWZ, punkt nr 3, podpunkt 3.17.4, zadanie nr 2.**

Tak, Zamawiający potwierdza, że podłączenie sprzętów do istniejącego systemu laboratoryjnego w laboratorium nie dotyczy pakietu nr 2, w którym jest wymagany sprzęt do pracy manualnej tj. wirówka, inkubator, zgrzewarka, pipety i dozownik.

**3. Dotyczy SWZ, punkt nr 4, podpunkt 4.1, zadanie nr 2.**

Tak, Zamawiający dopuści, aby wszystkie zamówienia łącznie z zamówieniami CITO odbywały się wyłącznie w dni robocze

**4. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, zadanie nr 2, pozycja 6,7,8.**

Zamawiający informuje iż modyfikuje treść ogłoszenia oraz dokumentacji postępowania w zakresie daty obowiązywania zamówienia na: Wymagany termin realizacji zamówienia: od dnia zawarcia umowy do dnia 31.10.2023 r

**5. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, zadanie nr 2, pozycja 9.**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie udziału w kontroli zewnątrz laboratoryjnej z Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie 4 razy do roku, czyli 16 sprawdzianów w trakcie trwania całej umowy.

**6. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, zadanie nr 2, pozycja 10.**

Z powodu nieznajomości metodyki oferenta nie możemy podać ilości potrzebnego diluentu.

**7. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, zadanie nr 2, pozycja 11.**

Z powodu nieznajomości metodyki oferenta nie możemy podać ilości potrzebnego sprzętu.

**8. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, zadanie nr 2, pozycja 12.**

Zamawiający informuje, iż panel 11-sto krwinkowy ma termin ważności 4-5 tygodni od daty dostawy i jest dostarczany zgodnie z harmonogramem miesięcznym to podana ilość przez Zamawiającego tj. 13 opakowań jest wystarczająca na cały okres trwania umowy

**9. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, zadanie nr 2.**

Zamawiający wyraża na samodzielny modyfikację załącznika

**10. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, zadanie nr 2.**

Wyliczenie ceny oferty należy podać zgodnie z zasadami matematyki, powszechnie obowiązującymi zgodnie z podaną w formularzu cenowym jednostką miary.

**11. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, 2.2 a do SWZ, załącznik 2a OPZ, punkt nr 2 i 7.**

Zamawiający wyraża zgodę na możliwość zaoferowania kart składających się z 8 mikrokolumn.

**12. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, 2.2 a do SWZ, załącznik 2a OPZ, punkt nr 3.**

Zamawiający wyraża zgodę na możliwość zaoferowania badania przeglądowego przeciwciał pośrednim testem antyglobulinowym na 4 krwinkach wzorcowych.

**13. Dotyczy załącznika nr 2.2 do SWZ wymagane parametry jakościowo – techniczne**

Zamawiający wyraża zgodę na możliwość zaoferowania zestawu manualnego fabrycznie nowego wyprodukowanego w 2021 r.

**14. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, 2.2 a do SWZ, załącznik 2a OPZ, punkt nr 14.**

Zamawiający wymaga, aby ulotki producenta były przesyłane na adres mailowy podany przez Zamawiającego w umowie.

**15. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, 2.2 a do SWZ, załącznik 2a OPZ, punkt nr 16 i 22.**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowania pipet wraz z końcówkami, dozownika do diluentu, zgrzewarki oraz kontroli zewnątrzlaboratoryjnej pochodzących od innego producenta.

**16. Dotyczy załącznika nr 2.1-2.12 do SWZ- formularze cenowe, 2.2 a do SWZ, załącznik 2a OPZ, punkt nr 18.**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie urządzenia opisanego w pytaniu.

**17. Dotyczy zał. Nr 8 Wzór Umowy § 3 pkt. 11.4**

Zamawiający dokonał modyfikacji terminu dostawy i instalacji urządzeń.

**18. Pytanie do Wzoru Umowy**

f. Termin obowiązywania umowy jest krótszy niż 12 miesięcy, Zamawiający w takiej sytuacji nie ma obowiązku stosowania klauzul waloryzacyjnych.

**19. Pytanie do SWZ**

Tak, Zamawiający dopuści zaoferowanie pipet wraz z końcówkami, zgrzewarki oraz dyspensera do diluentu, które są wyrobami laboratoryjnymi ogólnego zastosowania w związku z czym nie posiadają deklaracji zgodności



## **20. Pytanie do SWZ rozdział 11. Wymagania dotyczące wadium.**

Tak, Wykonawca ubiegający się o udzielenie zamówienia powinien wnieść wadium w kwocie adekwatnej do Zadania (tj. np. Zadanie 2 – 4620zł).

## **21. Dotyczy zał. Nr 8 Wzór Umowy § 7 pkt. 5**

Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie zapisu: „Zamawiający może, rozwiązać umowę w przypadku wystąpienia co najmniej jednej z niżej wymienionych okoliczności po uprzednim bezskutecznym wezwaniu do należytego wykonania umowy:

5.1 dwukrotnego braku lub opóźnienia w dostarczeniu towaru przez Wykonawcę od ustalonego w

§ 3 ust.5 terminu dostawy,

5.2 trzykrotnego dostarczenia przedmiotu umowy z wadami,

- i zastosować kary umowne wynikające z zapisu § 7, ust.1, lit. d..”