



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W LĘBORKU

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

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



Lębork, 15.11.2022 r.

ZP.261.50.2022

Identyfikator postępowania:

ocds-148610-bfad02ed-63f4-11ed-aea3-5a7c432eaced

dotyczy: postępowaniu prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawy odczynników dla Laboratorium Analitycznego, Pracowni Serologii oraz Pracowni Patomorfologii SPS ZOZ w Lęborku wraz z dzierżawą analizatorów**. Znak sprawy ZP-PN/UE/50/22

Działając w oparciu o art. 135 ust. 6 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

1. Dotyczy: zał. nr 5 do SWZ „Wzór umowy” - § 3 pkt. 2  
Czy Zamawiający dopuści termin ważności odczynników, pasków, testów, kontroli kalibratorów\* – 3 miesiące od daty dostawy (część nr 1)?  
**Odp. Zamawiający dopuszcza – dla Części nr 1 - termin ważności odczynników, pasków, testów, kontroli, kalibratorów – min. 3 miesiące od daty dostawy.**
2. Dot. części 4  
Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisu w punkcie 2 tabeli Parametry/ funkcje wymagane na: “Aparat do diagnostyki immunohistochemicznej (IHC) z możliwością stosowania przeciwciał pierwotnych innych producentów niż producent aparatu (przeciwciała pierwotne).”  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu na proponowany przez Wykonawcę.**
3. Dot. części 4  
Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem o doprecyzowanie w punkcie 7 tabeli Parametry/ funkcje wymagane czy omyłkowo nie zostało podane 1000 oznaczeń/testów zamiast 5000 oznaczeń/testów.  
**Odp. Powinno być 5 000 oznaczeń.**
4. Dot. części 4  
Dot. pkt IV.1 SWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w miejsce wymaganych kart charakterystyki załączyć oświadczenie o posiadaniu kart i ich dostawie na każde żądanie

Zamawiającego? Jednocześnie Wykonawca podaje adres strony internetowej na której znajdują się karty charakterystyk i z której Zamawiający może stale korzystać.

Uzasadnienie: Zamawiający aktualnie używa wszystkich produktów wymienionych w formularzu cenowym i posiada aktualne karty.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga dostarczenia kart charakterystyki jako przedmiotowego środka dowodowego.**

5. par. 1 ust. 5 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zastosowanie zamienników produktów objętych zamówieniem o takiej samej lub nie gorszej jakości w przypadku tymczasowego braku możliwości dostarczenia przez Zamawiającego produktów przewidzianych zamówieniem, z uwagi na konieczność dostosowania dokumentacji produktów do zmieniających się wymogów prawnych w związku z obowiązywaniem Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz wynikającymi z niego terminami przejściowymi, które wpływają na konieczność dostosowania dokumentacji do regulacji prawnych, na co Wykonawca nie ma bezpośredniego wpływu (dokumentacja jest przygotowywana przez podmioty trzecie wobec Wykonawcy)? W przypadku odpowiedzi negatywnej, czy Zamawiający ma inny preferowany sposób uregulowania opisanej sytuacji?

**Odp. Dla Części nr 1-3 Zamawiający wyraża zgodę na zastosowanie zamienników produktów objętych zamówieniem o takiej samej lub nie gorszej jakości w przypadku tymczasowego braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę produktów przewidzianych zamówieniem, z uwagi na konieczność dostosowania dokumentacji produktów do zmieniających się wymogów prawnych w związku z obowiązywaniem Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz wynikającymi z niego terminami przejściowymi, które wpływają na konieczność dostosowania dokumentacji do regulacji prawnych, na co Wykonawca nie ma bezpośredniego wpływu, dla Części nr 4 – Zamawiający nie wyraża zgody.**

6. par. 2 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin jego instalacji i podłączenia do sieci 7 dni od daty dostarczenia?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

7. par. 2 ust. 2 oraz par. 4 ust. 2 pkt 2-4, 6 oraz par. 4 ust. 8 pkt 2, 4 i 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „bezpłatny”/ „nieodpłatny” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

8. par. 3 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby opis odczynników w zakresie nazwy opisany był w języku angielskim, przy czym w sposób czytelny za pomocą zharmonizowanych symboli i rozpoznawalnych kodów ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę, aby nazwa odczynnika została wskazana w języku angielskim.**

9. par. 3 ust. 9 oraz par. 8 ust. 1 pkt 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego wykluczało zastosowanie kar umownych? Ponadto, 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”?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

10. par. 4 ust. 2 pkt 7 oraz par.4 ust. 6 pkt 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa "godzin" na "godzin w dni robocze"?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

11. par.4 ust. 6 pkt 1 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie tego postanowienia? Konsekwencje finansowe nieprawidłowego wykonania umowy zostały już szczegółowo określone poprzez zastrzeżenie kar umownych a także rozszerzenie odpowiedzialności na zasadach ogólnych w przypadku poniesienia szkody wyższej niż te kary.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

12. par. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do rozwiązania od umowy przysługiwało po bezskutecznym upływie dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych, wyznaczonego w pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Wezwanie Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w niej postanowieniami przewiduje § 6 ust. 3 projektu umowy.**

13. par. 8 ust. 1 pkt 5 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.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

14. par. 8 ust. 4 Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie "do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody"? Ewentualnie dodanie: „wyłączona jest odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu utraconych korzyści”?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dodanie w § 8 ust. 4 słów „do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody”.**

15. par. 9 ust.3 Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do umowy postanowienia umożliwiającego dokonanie waloryzacji wynagrodzenia zgodnie z poniższą propozycją?

Ceny wskazane w załączniku cenowym po zakończeniu każdego roku kalendarzowego obowiązywania niniejszej Umowy mogą podlegać podwyższeniu w wyniku waloryzacji w oparciu o oficjalny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych publikowany przez Główny Urząd Statystyczny ze skutkiem na dzień 1 marca kolejnego roku kalendarzowego obowiązywania Umowy. W celu dokonania waloryzacji Strony w dobrej wierze w każdym kolejnym roku obowiązywania Umowy przystąpią do negocjacji

wysokości waloryzacji cen na kolejny rok obowiązywania Umowy. W przypadku, gdy Strony nie dojdą do porozumienia co do waloryzacji cen na kolejny rok obowiązywania Umowy, każda ze Stron może wypowiedzieć niniejszą Umowę z zachowaniem 30-dniowego terminu wypowiedzenia. Wypowiedzenie nie rodzi żadnych dodatkowych obciążeń po żadnej ze Stron, w szczególności nie skutkuje koniecznością zapłaty kary umownej. Strony przewidują możliwość dokonania modyfikacji niniejszego postanowienia, jeżeli w trakcie obowiązywania Umowy wejdą w życie przepisy regulujące możliwość dokonywania waloryzacji wynagrodzenia wykonawców w sposób odmienny od przewidzianego przez Strony.

Ew. czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do umowy postanowienia mającego taki sam cel i skutek, jednak w innym, przyjętym u Zamawiającego brzmieniu?

Uzasadnienie: Umowa, która ma zostać zawarta pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą w rezultacie ogłoszonego postępowania przetargowego ma charakter długoterminowy. Dynamicznie zmieniające się warunki realizacji umów wywołane czynnikami zewnętrznymi, na które Wykonawca nie ma wpływu, w szczególności konflikt zbrojny na Ukrainie oraz rosnąca inflacja związane są z dotkliwymi konsekwencjami rynkowymi w postaci m.in. niemożliwego do precyzyjnego przewidzenia na moment składania oferty i zawierania umowy wzrostu cen dostarczanych materiałów, które w perspektywie wieloletniego kontraktu mogą osiągnąć poziom równoznaczny z utratą opłacalności realizowania kontraktu przez Wykonawcę bądź oznaczający ponoszenie przez Wykonawcę nieuzasadnionych strat. W celu przywrócenia równowagi ekonomicznej stron kontraktu prosimy o wyrażenie zgody na umieszczenie w umowie klauzuli waloryzacyjnej umożliwiającej w ramach corocznych negocjacji dostosowanie cen do aktualnej sytuacji gospodarczej poprzez zastosowanie obiektywnego wskaźnika publikowanego przez GUS. Proponowana klauzula waloryzacyjna jest uzasadnioną odpowiedzią na obserwowaną obecnie nieprzewidywalność w zakresie realnie ponoszonych przez Wykonawcę kosztów realizacji umowy warunkujących rentowność kontraktu, do zapewnienia której jako podmiot gospodarczy Wykonawca jest zobowiązany. Jednocześnie uwzględnienie w Umowie klauzuli waloryzacyjnej jest zgodne z koncepcją prezentowaną przez Ministerstwo Rozwoju i Technologii, w którym toczą się prace nad nowelizacją Prawa zamówień publicznych uzupełniającą istniejące regulacje o przepisy gwarantujące możliwość zmian umowy w obecnej sytuacji rynkowej.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do umowy postanowienia umożliwiającego dokonanie waloryzacji wynagrodzenia zgodnie z propozycją Wykonawcy.**

16. par. 10 Czy Zamawiający uznaje, że warunki trwającego zagrożenia epidemiologicznego stanowią okoliczności siły wyższej?

**Odp. Stan zagrożenia epidemicznego wywołany zakażeniami wirusem SARS-CoV-2 ogłoszony na mocy rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 25 marca 2022 r. w sprawie ustanowienia określonych ograniczeń, nakazów i zakazów w związku z wystąpieniem stanu zagrożenia epidemicznego (Dz. U. z 2022 r. poz. 679) nie stanowi stanu działania siły wyższej w rozumieniu przepisów Kodeksu cywilnego ani nie jest żadną z okoliczności wskazanych w § 10 projektu umowy.**

17. par. 12 Czy Zamawiający jako administrator danych osobowych, które mogą znajdować się na aparatach będących przedmiotem zamówienia i do których w związku z prawidłową realizacją obowiązków wynikających z umowy o udzielenie zamówienia

publicznego, tj. przyłączenie do sieci, dokonywanie przeglądów, świadczenie usług serwisowych może mieć dostęp Wykonawca, wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta zostałaby z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych może zostać zawarta wg wzoru przedstawionego przez Wykonawcę, po uprzednim uzyskaniu aprobaty Inspektora Ochrony Danych Zamawiającego.**

18. par. 13 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę?

**Odp. Zgodnie z zapisami Rozdz. XVII pkt 6 SWZ Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego.**

19. Dotyczy: Część nr 3 Załącznik nr 4 do SWZ Arkusz asortymentowo-cenowy

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający rocznie będzie wykonywał kontrolę codzienną zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia, wg poniższego schematu:

- Dla kontroli kart ABORhD 1 raz dziennie na 2 materiałach kontrolnych, czyli:
  - ✓ 730 badań grup rocznie, 2190 badań w okresie 36 m-cy
  - ✓ 730 badań potwierdzeń dawcy rocznie, 2190 badań w okresie 36 m-cy
  - ✓ 730 badań potwierdzeń biorcy rocznie, 2190 badań w okresie 36 m-cy
- Dla kontroli kart grupy krwi noworodka 1 raz dziennie na 2 materiałach kontrolnych, czyli:
  - ✓ 730 badań grup rocznie, 2190 badań w okresie 36 m-cy
- Dla kontroli kart PTA 2 razy dziennie na 2 materiałach kontrolnych, czyli:
  - ✓ 1460 badań PTA rocznie, 4380 badań w okresie 36 m-cy

Ponadto, prosimy o potwierdzenie, że w związku z doliczeniem badań na kontrolę codzienną należy uwzględnić odczynniki na powyższą ilość badań.

**Odp. Zamawiający potwierdza.**

20. Dotyczy: Część nr 3 Załącznik nr 4 do SWZ Arkusz asortymentowo-cenowy, Zestawienie parametrów analizatora, pkt. 11

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu do dekontaminacji aparatu - podchlorynu sodu, który jest produktem laboratoryjnym ogólnego zastosowania i w związku z tym nie posiada znakowania CE, a także nie jest produkowany przez firmę (...).

**Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu do dekontaminacji aparatu nie posiadającego znaku CE, pochodzącego od innego producenta niż producent odczynników.**

21. Dotyczy: Część nr 3 Załącznik nr 4 do SWZ Arkusz asortymentowo-cenowy, Zestawienie parametrów analizatora, pkt. 12

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli proces polegający na przebiciu foli zabezpieczającej kolumnę i jednoczesnym zadozowaniu materiału badanego, za pomocą tej samej igły, w tym samym miejscu i w tym samym czasie.

**Odp. Zamawiający potwierdza.**

22. Dotyczy: Część nr 3 Załącznik nr 4 do SWZ Arkusz asortymentowo-cenowy, Zestawienie parametrów analizatora, Parametry / funkcje oceniane w kryterium "parametry techniczne analizatora", pkt.20

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w zapisie „Konserwacja analizatora wykonywana przez użytkownika i przewidziana przez producenta nie częściej niż 1 raz w miesiącu, potwierdzenie w materiałach producenta”, ma na myśli wykonanie dekontaminacji analizatora.

**Odp. Zamawiający potwierdza.**

23. Dotyczy SWZ, rozdział III Opis przedmiotu zamówienia, pkt. 7

Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający dopuści preparat do dekontaminacji analizatorów z terminem min. 3 miesiące?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

24. Dotyczy SWZ, rozdział III Opis przedmiotu zamówienia, pkt. 7

Uprzejmie prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści krwinki wzorcowe wraz z kontrolą codzienną z terminem ważności minimum 4 tygodnie.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

25. Dotyczy SWZ, rozdział III Opis przedmiotu zamówienia, pkt. 9

Z uwagi na ochronę środowiska, firma (...) wdraża rozwiązanie polegające na zastąpieniu ulotek w tradycyjnej formie (papierowej) ulotkami elektronicznymi (do pobrania zgodnie z instrukcją w opakowaniu), które będą zamieszczane na dedykowanej do tego stronie internetowej. Zarówno instrukcje jak i ulotki są w języku polskim. W związku z powyższym uprzejmie prosimy o dopuszczenie powyższego rozwiązania, ewentualnie prosimy o możliwość dostarczania ulotek oraz instrukcji drogą mailową.

**Odp. Zgodnie z zapisami § 3 ust. 4 projektu umowy Zamawiający dopuszcza udostępnienie ulotek opisujących odczynniki w języku polskim w bibliotece technicznej Wykonawcy (na dedykowanej do tego stronie internetowej) zgodnie z instrukcją w opakowaniu. Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczania ulotek oraz instrukcji drogą mailową.**

26. Dotyczy: SWZ, rozdział IV. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych, ust. 1

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pipet wraz z końcówkami oraz dozownika do diluentu, które są wyrobami laboratoryjnymi ogólnego zastosowania, w związku z czym nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych i tym samym nie posiadają deklaracji zgodności?

**Odp. Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z opisem zawartym w Rozdz. IV pkt 1 tiret pierwsze w przypadku kiedy wyroby objęte przedmiotem zamówienia nie zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, w związku z czym nie podlegają przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim, dla tego wyrobu Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczenia oświadczenia, że oferowane wyroby medyczne, stanowiące przedmiot zamówienia, spełniają wymagania określone w ustawie z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych oraz posiadają dopuszczenia do obrotu w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta, Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną, a Wykonawca składa oświadczenie wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 1A do SWZ.**

## 27. 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;

w przypadku trwałego zaprzestania publikowania Wskaźnika zastosowanie będzie miał inny, najbardziej zbliżony wskaźnik publikowany przez Prezesa GUS.

**Odp. Zamawiający dodaje do projektu umowy następujący zapis:**

**Ceny wskazane w Arkuszu asortymentowo-cenowym po zakończeniu każdego roku kalendarzowego obowiązywania niniejszej Umowy, mogą podlegać podwyższeniu w wyniku waloryzacji w oparciu o oficjalny wskaźnik wzrostu cen towarów i usług konsumpcyjnych publikowany przez Główny Urząd Statystyczny ze skutkiem na dzień 1 marca kolejnego roku kalendarzowego obowiązywania Umowy. W celu dokonania waloryzacji Strony w dobrej wierze w każdym kolejnym roku obowiązywania Umowy przystąpią do negocjacji wysokości waloryzacji cen na kolejny rok obowiązywania Umowy. W przypadku, gdy Strony nie dojdą do porozumienia co do waloryzacji cen na kolejny rok obowiązywania Umowy, każda ze Stron może wypowiedzieć niniejszą Umowę z zachowaniem 30-dniowego terminu wypowiedzenia. Wypowiedzenie nie rodzi żadnych dodatkowych obciążeń po żadnej ze Stron, w szczególności nie skutkuje koniecznością zapłaty kary umownej. Strony przewidują możliwość dokonania modyfikacji niniejszego postanowienia, jeżeli w trakcie obowiązywania Umowy wejdą w życie przepisy**

**regulujące możliwość dokonywania waloryzacji wynagrodzenia wykonawców w sposób odmienny od przewidzianego przez Strony.**

28. Dotyczy załącznika nr 4 do SWZ - arkusza asortymentowo-cenowego, część nr 2:  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 8 op. zestawu zawierającego po 2 kontrole każdego poziomu 3ml x 6 (2L, 2N, 2H), co w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego?

**Odp: Zamawiający wyraża zgodę.**

29. Dot. Część nr 3:

Czy w związku ze specyfiką asortymentową w zadaniu 3 (m. in. produkty krwinkowe) Zamawiający dopuści dostawy asortymentu odbywające się nie rzadziej niż raz na miesiąc zgodnie z załączonym do oferty/ dostarczonym raz w roku harmonogramem dostaw na dany rok kalendarzowy, z jednoczesnym zapewnieniem możliwości dostaw pilnych na cito z terminem realizacji do 3 dni roboczych od złożenia zamówienia?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

30. Dot. Część nr 3:

Czy Zamawiający dopuści wydłużenie terminu dostawy analizatora do 6 tygodni od dnia podpisania umowy co jest bezpośrednio związane z problemami logistycznymi i zerwaniem łańcucha dostaw?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

31. Dot. Część nr 3:

Prosimy o podanie wymiarów 3 mobilnych szafek z 3 szufladami, których wymaga Zamawiający w ramach pkt 8 formularza cenowego?

**Odp. Zamawiający oczekuje 2 szafek mobilnych z 3 szufladami – szafki muszą pasować pod stół o wym. 150x70x80 cm oraz 1 szafki mobilnej z 3 szufladami pasującej pod biurko o wym. 100x70x80 cm.**

32. Dot. Część nr 3:

Prosimy o potwierdzenie, że oferowany w zadaniu 3 analizator winien posiadać funkcję wykrywania zakorkowanych probówek standardowo wykorzystywanych w laboratoriach serologicznych w sposób wykluczający bezpośredni kontakt igły dozującej z korkiem?

**Odp. Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.**

33. Dot. Część nr 3:

Prosimy o potwierdzenie, że w zadaniu 3 Zamawiający wymaga aby wszystkie oferowane karty były przechowywane w temperaturze pokojowej tj. 18-25 st. C?

**Odp. Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.**

34. Dot. Część nr 3:

Prosimy o potwierdzenie, że w zadaniu 3 Zamawiający wymaga analizatora usuwającego zużyte karty, fiolki po odczytnikach oraz opakowania po diluentach do kosza na odpady, co wyklucza kontakt operatora z materiałem potencjalnie zakaźnym?

**Odp. Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.**



35. Dot. Część nr 3:

Prosimy o potwierdzenie, że w zadaniu 3 Zamawiający wymaga analizatora z możliwością przechowywania krwinek na pokładzie nie krótszym niż 6 dni bez potrzeby wyjmowania, co ma szczególny wpływ na gotowość analizatora do pracy w czasie uzyskania pilnej próbki do opracowania?

**Odp. Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.**

36. Dot. Część nr 3:

Czy w związku z parametrem ocenianym w zadaniu 3 pkt. 20 „Konserwacja analizatora wykonywana przez użytkownika i przewidziana przez producenta nie częściej niż 1 raz w miesiącu, potwierdzenie w materiałach producenta” Zamawiający uzna za równoważne i przyzna 20 punktów w przypadku gdy konserwacja będzie wykonywana raz w tygodniu o łącznym czasie nie przekraczającym 80 minut w skali miesiąca (pojedyncza konserwacja nie dłuższa niż 20 minut) co potwierdza instrukcja obsługi urządzenia?

Pragniemy podkreślić, że dostępne na rynku inne systemy mikrokolumnowe, wymagające konserwacji aparatu nie częściej niż 1x w miesiącu są zdecydowanie bardziej czasochłonne. Konserwacja wykonywana 1x w miesiącu trwa faktycznie dłużej (nie mniej niż 120 minut) niż 4 czynności wykonywane w odstępach tygodniowych w proponowanym przez nas rozwiązaniu. Tym samym łączna przerwa w ciągłości pracy analizatora w proponowanym przez nas rozwiązaniu równoważnym jest zdecydowanie krótsza niż czas konserwacji 1x w miesiącu, który jest dodatkowo punktowany przez Zamawiającego. Wyrażając zgodę na proponowane rozwiązanie równoważne, Zamawiający uzyska oczekiwany efekt, czyli ograniczenie czynności konserwujących do minimum oraz jak najkrótszy czas przestoju urządzenia w skali miesiąca, a dodatkowo bardziej bezpieczne i stabilne mikrobiologicznie rozwiązanie technologiczne układu hydraulicznego.

**Odp. Zamawiający dopuszcza konserwację wykonywaną raz w tygodniu o łącznym czasie nie przekraczającym 80 minut w skali miesiąca (pojedyncza konserwacja nie dłuższa niż 20 minut) co potwierdza instrukcja obsługi urządzenia.**

**W związku z powyższym Zamawiający zmienia w Części nr 3 kryteria oceny ofert. Kryterium „parametry techniczne analizatora” zostaje usunięte, kryterium „koszt stosowania systemu” otrzymuje wagę 100%. Sposób oceny oferty został opisany w SWZ.**

37. Dot. Część nr 3:

Czy w zadaniu 3 pkt. 21 Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne Karty do oznaczeń grup krwi, kontroli grupy krwi biorcy i dawcy, które nie zawierają kolumnę/kolumny z kontrolą wewnętrzną, gdyż zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz dokumentacją Producenta nie wymagają posiadania takiej/ich kolumny. Zwracamy uwagę iż karty z takimi kolumnami oferuje tylko jeden producent a faworyzowanie takiego rozwiązania skutkuje niezachowaniem równego traktowania wykonawców?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, aby karty do oznaczeń grup krwi, kontroli grupy krwi biorcy i dawcy, nie zawierały kolumny z kontrolą wewnętrzną, jeżeli zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz dokumentacją producenta nie wymagają posiadania takiej kolumny.**

**W związku z powyższym Zamawiający zmienia w Części nr 3 kryteria oceny ofert.**

**Kryterium „parametry techniczne analizatora” zostaje usunięte, kryterium „koszt stosowania systemu” otrzymuje wagę 100%. Sposób oceny oferty został opisany w SWZ.**

38. Dot. Część nr 3:

Czy Zamawiający dopuści back-up manualny tj. wirówka, inkubator i pipeta automatyczna ze statywem używane, w pełni sprawne objęte pełną gwarancją i opieką autoryzowanego serwisu producenta?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

39. Dot. Część nr 3:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany w dzierżawę system mikrokolumnowy: analizator oraz back-up manualny tj. wirówka, inkubator i pipeta automatyczna pochodziły od jednego producenta celem walidacji metody?

**Odp. Tak, Zamawiający wymaga aby oferowany w dzierżawę analizator oraz back-up pochodziły od jednego producenta.**

40. Dot. Część nr 3:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora w którym producent zastosował wielopoziomowe zabezpieczenie przeznaczone do technologii mikrokart o podłożu nieprzelewającym się (żel dekstranowy), eliminujące kontaminację odczynników pomiędzy poszczególnymi kolumnami wypełnionymi odczynnikami, który otwiera pojedynczo mikrokolumny na karcie przy pomocy modułu dziurkującego dedykowanego do każdego typu mikrokart, a materiał dozowany jest przez specjalną igłę, która służy jedynie do pipetowania i tym samym nie ma fizycznego kontaktu z fiolą zabezpieczającą mikrokart?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

41. Dotyczy § 4 ust. 2 pkt 5) Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę następującego zapisu:

„5) w przypadku awarii – czas reakcji serwisu nie dłuższy niż 30 minut od momentu zgłoszenia uszkodzenia przez pracownika Zamawiającego, przystąpienie do usunięcia usterki w terminie do 24 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia uszkodzenia przez pracownika Zamawiającego”

na następujący:

„5) w przypadku awarii – czas reakcji serwisu nie dłuższy niż 24 godziny od momentu zgłoszenia uszkodzenia przez pracownika Zamawiającego, przystąpienie do usunięcia usterki w terminie do 72 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia uszkodzenia przez pracownika Zamawiającego”

**Odp. Dla Części nr 1-3 Zamawiający nie wyraża zgody. Dla Części nr 4 Zamawiający wyraża zgodę.**

Załączniki:

- 1) SWZ po zmianach
- 2) Arkusz asortymentowo-cenowy po zmianach
- 3) Projekt umowy po zmianach
- 4) Ogłoszenie o sprostowaniu ogłoszenia o zamówieniu