SPZOZ.EPII.23.17.2019

Kościan 14.08.2019 r.

Zamawiający :

**Samodzielny Publiczny Zespół**

**Opieki Zdrowotnej**

**w Kościanie**

**64-000 Kościan**

**Ul. Szpitalna 7**

Fax : 0-65 512 -07 -07

**Do zainteresowanych**

Dotyczy: Dostawy odczynników i dzierżawy analizatorów dla SPZOZ w Kościanie.

**nr postępowania: SPZOZ.EPII.23.17.2019**

Pakiet 3.16

1. Czy Zamawiający poprzez opis ”Jednorazowy zestaw, gotowy do użycia składający się z: probówki zaopatrzonej w łopatkę do pobierania materiału (…)” rozumie probówki zaopatrzone w wystandaryzowaną łopatkę umożliwiającą pobranie materiału z każdego rodzaju pojemnika na kał dostarczonego do laboratorium, w tym także, jeżeli zajdzie taka potrzeba z dna probówki?

Odp. Zamawiający nie traktuje takiego rozwiązania jako parametr wymagany. Akceptuje jako cechę dodatkową oferowanego asortymentu.

1. Czy Zamawiający poprzez opis „Jednorazowy zestaw, gotowy do użycia składający się z: probówki zaopatrzonej w łopatkę do pobierania materiału, filtry pozwalające uzyskać zagęszczony materiał” rozumie trójwymiarowe pionowe filtry, które zapewniają równomierne filtrowanie materiału, bez ryzyka osadzania materiału na filtrze?

Odp. Zamawiający nie traktuje takiego rozwiązania jako parametr wymagany. Akceptuje jako cechę dodatkową oferowanego asortymentu.

1. Czy Zamawiający w „Zestawie do zagęszczania kału w celu wykrycia parazytów kałowych” Wymaga probówek zaopatrzonych w filtr tłuszczowy?

Odp. Zamawiający nie traktuje takiego rozwiązania jako parametr wymagany. Akceptuje jako cechę dodatkową oferowanego asortymentu.

Pakiet 3.6

1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „Możliwość wielokrotnego, automatycznego nałożenia próbek na żel”,  jeżeli zostanie zaoferowane wystandaryzowane urządzenie do zagęszczania moczu jakim są naczynka do zagęszczania moczu jako parametr równoważny do wielokrotnego nakładania próbek na żel?

Odp. Zamawiający przychyla się do prośby, jednocześnie informuje o bezwzględnej konieczności zaoferowania systemu do zagęszczania moczu w ilości odpowiedniej do liczby immunofikacji podanej w formularzu asortymentowo cenowym.

1. Czy Zamawiający dopuści aplikację próbek na żel za pomocą aplikatorów wielokrotnego użytku? Wysoka precyzja takiego rozwiązania pozwala na osiąganie bardzo dobrej jakości rozdziałów elektroforetycznych. Rodzaj aplikatorów służących do nanoszenia materiału na żel nie ma znaczenia diagnostycznego

Odp. Zamawiający nie akceptuje takiego rozwiązania i podtrzymuje wymagania zapisane w SIWZ.

pakietu nr 3.7

1. Czy Zamawiający odstąpi od konieczności zaoferowania w dzierżawę aparatu umożliwiającego zautomatyzowane przetwarzanie szkiełek mikroskopowych IFT?

Zamawiający podzielił wstępnie kalkulowaną ilość oznaczeń na ilość podstawową oraz ilość opcjonalną, która może być zakupiona przez Zamawiającego wg potrzeb. Na etapie przygotowania wyceny pakietu, w której uwzględniana była dzierżawa aparatury, Wykonawcy nie mieli wiedzy dotyczącej skorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji. Wyceniając przedmiot zamówienia i kalkulując rentowność oferty, Wykonawcy wzięli pod uwagę zysk z całości zamówienia. Na etapie ogłoszenia o zamówieniu istotnej zmianie uległy warunki kalkulacji oferty i obecnie 40% wycenianego pierwotnie zamówienia stanowi dla Wykonawców jedynie opcjonalny zysk, poddając w wątpliwość wcześniejszą kalkulację wstępną dla Zamawiającego obejmującą wymóg wydzierżawienia sprzętu.

Odp. Zamawiający podtrzymuje SIWZ

1. Zamawiający zaznaczył ponadto we wzorze umowy (załącznik nr 9) w §1pkt. 3, że „ilości określone w ust.2 mogą ulec zmianie w trakcie obowiązywania Umowy w zakresie 20 %.Ostateczne ilości poszczególnych asortymentów będą wynikać z faktycznych potrzeb zamawiającego w okresie realizacji Umowy”, zatem spodziewać się należy, że i określona przez Zamawiającego podstawowa ilość asortymentu również może pozostać nierealizowana w 100 %

Odp. Zamawiający wykreślił z projektu umowy załącznik nr 9 w §1pkt. 3. Zapis taki mylnie interpretował zamówienie podstawowe i opcje z których zamawiający będzie korzystał. Ilości określone w zapotrzebowaniu zarówno w zakresie podstawowym – dotyczy to wszystkich pakietów jak i opcji są oszacowane z dużą starannością i prawdopodobieństwem wykorzystania jednak nie w sposób zapewnić wykonawców o pełnym wykorzystaniu. Również na wykonawcy ciąży umiejętność oszacowania kosztów – ceny i przyjęcia pewnego błędu niedoszacowania lub przeszacowania ilości przez Zamawiającego.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mikroskopu fluorescencyjnego wraz z kamerą o wyższych parametrach niż wymagane.

Odp. Tak

1. **Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego, poz. nr 5, 6, 11 i 12 oraz Tabeli nr 1, Parametry wymagane, Punkt 29.**

**Pytanie**: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie panelu 4‑krwinkowego do screeningu przeciwciał w teście PTA-LISS?

**Odp**. Zamawiający przychyla się do prośby.

1. **Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego, poz. nr 15.**

Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający będzie wykonywał opisaną kontrolę wewnątrzlaboratoryjną dwa razy dziennie na dwóch materiałach kontrolnych?

Odp. Zamawiający będzie wykonywał kontrolę codzienną dwa razy dziennie. Liczba poziomów materiałów kontrolnych nie może przekraczać więcej niż 4 materiałów.

1. **Dotyczy Tabeli nr 1, Parametry wymagane, Punkt 2.**

Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie mikrokart 8‑kolumnowych wypełnionych żelowym podłożem separującym?

Odp. Nie

1. **Dotyczy Tabeli nr 1, Parametry wymagane, Punkt 2.**

Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora, w którym zaleca się wyłączenie jeden raz na 7 dni?

Odp. Nie

1. **Dotyczy Tabeli nr 1, Parametry wymagane, Punkt 8.**

Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie systemu, w którym dedykowana do niego pipeta będzie pochodziła od innego producenta?

Odp. Nie.

1. **Dotyczy Tabeli nr 1, Parametry wymagane, Punkt 18 i 43.**

Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora wykonującego badania z próbek pierwotnych, odwirowanej krwi pełnej, osocza lub surowicy, nie posiadającego funkcji wykonywania badań z zawiesiny przygotowanej poza pokładem?

Odp. Tak.

1. **Dotyczy Tabeli nr 1, Parametry wymagane, Punkt 20.**

Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora otwierającego pojedyncze kolumny na karcie przy pomocy igły, która jest każdorazowo myta i zabezpieczona przed przenoszeniem odczynników pomiędzy kolumnami?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. **Dotyczy Tabeli nr 1, Parametry wymagane, Punkt 26.**

Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora z możliwością wykonywania badań z minimalnej objętości materiału badanego wynoszącej 250 µl?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. **Dotyczy Tabeli nr 1, Parametry wymagane, Punkt 27.**

Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora wykonującego rozcieńczenia w stacji rozcieńczeń odpowiednio przepłukiwanej i zabezpieczonej przed kontaminacją?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. Dotyczy Tabeli nr 1, Parametry wymagane, Punkt 42.

Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jednego rodzaju kart (do potwierdzenia grup krwi dawców) przechowywanych temperaturze 2-8°C?

Odp. Zamawiający nie może przychylić się do prośby z powodu warunków lokalowych.

1. **Dotyczy Tabeli nr 1, Parametry wymagane, Punkt 43.**

Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby kontrola zewnątrzlaboratoryjna była uwzględniona w formularzu cenowym i następnie fakturowana przez Wykonawcę?

Odp. Zamawiający nie oczekuje uwzględnienia kontroli zewnętrznej w formularzu ofertowym. Jednak wymaga aby kupującym oraz płatnikiem był Wykonawca. Wymaga również otrzymywania faktury profoma, w celu dołączenia do dokumentacji.

1. **Dotyczy Tabeli nr 1, Parametry wymagane, Punkt 52 i 53.**

Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuści, aby konsultacje i interwencje serwisu odbywały się w dniach od poniedziałku do soboty, w godzinach od 7:00 do 19:00?

Odp. Tak.

1. **Dotyczy Tabeli nr 1, Parametry wymagane, Punkt 14**

**Pytanie:** Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowane analizatora bez systemu automatycznego rozpoznawania zakorkowanych probówek

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

Pytania do SIWZ pakiet 3.6B:

1. Dot. Wymagania konieczne do podłoży na płytkach, Wymagane dokumenty - Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby aktualne certyfikaty kontroli jakości dla każdej serii produktu były dostępne na stronie www Wykonawcy?

Odp. Tak

1. Dot. Opis przedmiotu zamówienia: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia wraz z pierwszą dostawą kart charakterystyk, jeśli wykonawca udostępni Zamawiającemu adres strony internetowej, z której będzie mógł bez ograniczeń korzystać, w celu pobierania samodzielnie dokumentacji merytorycznej'?

Odp. Tak

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od próbek w wypadku, gdy użytkował produkty będące przedmiotem zamówienia przez ostatnie 12 miesięcy i nie wyspecyfikował w SIWZ, jakiego typu próbki będą wymagane?

Odp. Tak.

Dotyczy części 3.6BI

1. Czy nie nastąpiła pomyłka w punkcie 1 i 2 tabeli asortymentowo-cenowej? Czy zgodnie z Tabelą warunków kwalifikujących Zamawiający wymaga zaoferowania butelek z substancjami hamującymi działanie antybiotyków (neutralizatorami)?

Odp. Tak, zostało to już zmodyfikowane.

1. Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia możliwości przechowywania butelek po pobraniu materiału do badań do 24 godzin w temperaturze pokojowej instrukcją używania producenta, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia?

Odp. Tak

1. Czy w punkcie „Posiewy krwi i płynów ustrojowych poparte metodyką producenta" Zamawiający ma na myśli instrukcję używania producenta, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia?

Odp. Tak.

1. Czy Zamawiający wymaga jednoznacznego określenia w oprogramowaniu statusu butelek anonimowych (określenia jako butelki pozytywne i butelki negatywne)?

Odp. Tak.

1. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia co najmniej 6 opinii użytkowników z polskich laboratoriów dla potwierdzenia jakości aparatu do posiewów krwi i innych płynów ustrojowych oraz podłóż?

Odp. Tak.

1. Czy w części 3.6BII Zamawiający wymaga zapewnienia przez okres dzierżawy bezpłatnej obsługi serwisowej oferowanego aparatu, tak jak w części 3.6BI?

Odp. Tak,

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na czas reakcji serwisu - 48 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia?

Odp. Tak, zamawiający modyfikuje zapis w projekcie umowy – modyfikacja.

1. Czy w części 3.6BIII Zamawiający ma na myśli dostarczenie na wezwanie Zamawiającego pozytywnej opinii z laboratorium, które obecnie pracuje na w\w podłożach i uczestniczy w kontroli POLMIKRO i czy Zamawiający dopuści również taką opinię z województwa dolnośląskiego?

Odp. Tak.

Pytania do umowy:

1. §1 ust. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na:

„Wydanie systemu Zamawiającemu nastąpi w ciągu 14 dni od dnia podpisania umowy, w stanie przydatnym do użytkowania, z zainstalowaniem i instruktażem eksploatacji Uzasadnienie: Zapis zostanie ujednolicony z SIWZ rozdział III pkt. 4

Odp. Zamawiający wprowadza zapis 14 dni do modyfikacji umowy.

1. §1 ust. 9 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca zobowiązuje się do obsługi serwisowej systemu zgodnie ze specyfikacją techniczną , ponosząc wszelkie jej koszty, czas reakcji na zgłoszoną awarię - w dni robocze do 48 godz. od momentu powiadomienia telefonicznego (potwierdzona faxem lub e- mailem ). Faks czynny przez 24 h na dobę przez 365 dni w roku, usunięcie awarii w czasie nie dłuższym niż 48 godz. od momentu reakcji w dni robocze."? Uzasadnienie: powyższa zmiana uwzględnia wymagany czas reakcji wymagany dla sprzętu w pakiecie 3.6B

Odp. Zamawiający ujednolicił zapis w modyfikacji umowy.

1. §1 ust. 10 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,W przypadku awarii systemu, której usunięcie u zamawiającego jest niemożliwa, Wykonawca dostarczy w ciągu 72 godz. w dni robocze na czas usunięcia usterki, zastępcze urządzenie systemu pracujące na tych samych odczynnikach i materiałach eksploatacyjnych lub pokryje różnicę kosztów wynikającą z wysyłki badań do innego laboratorium oraz ceną wynikającą z umowy"?

Odp. Zamawiający uwzględnia propozycję i wprowadza w modyfikacji umowy.

1. §1 ust. 13 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: ,,Cena na poszczególne odczynniki, dzierżawę jest stała i obowiązuje przez cały czas trwania Umowy i z zastrzeżeniem §9 i §10 nie podlega żadnym zmianom"?

Odp. Zmiana zostanie uwzględniona.

1. §1 ust. 14 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: ,,Wykonawca dostarczy wraz z pierwszą dostawą odczynników karty charakterystyk i metodyk odczynników zawierający substancje niebezpieczne w języku polskim a ponadto wszelkie inne dokumenty w tym instrukcję obsługi urządzenia w języku polskim oraz ich późniejsze aktualizacje. W odniesieniu do Wykonawców nie mających możliwości dostarczenia dokumentów wraz z pierwszą dostawą towaru, Zamawiający uzna za spełnienie warunku udostępnienie ich do bezpłatnego i całodobowego pobierania w każdym czasie ze strony internetowej Wykonawcy dostępnej pod adresem: "?

Odp. Zamawiający uwzględnia taki zapis w modyfikacji umowy

1. §2 ust. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z komunikacji przy użyciu faksu i w tym zakresie dokona stosownej modyfikacji zapisu? Uzasadnienie: Wykonawca planuje w najbliższym czasie zrezygnować z użytkowania faksu jako środka komunikacji. W bezpieczeństwie o poprawienie i sprawne odbieranie korespondencji przez cały okres trwania umowy, zwracamy się z prośbą o modyfikację powyższego postanowienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza zamawianie zarówno przez e- mail lub faks

*dot. PAKIET NR 3.15 : Dzierżawa automatycznego analizatora do badań immunohematologicznych (1 szt), manualnego systemu backup (1 szt.) wraz z dostawą niezbędnych odczynników, materiałów zużywalnych, kontroli.*

1. W związku z brzmieniem ust. 3 §1 projektu umowy (załącznik nr 9): *„Ilości określone w ust.2 mogą ulec zmianie w trakcie obowiązywania Umowy ~~w zakresie 20 %~~ .Ostateczne ilości poszczególnych asortymentów będą wynikać z faktycznych potrzeb zamawiającego w okresie realizacji Umowy”,* prosimy o wyjaśnienie jaki jest minimalny zakres zamówienia, który Zamawiający jest zobowiązany kupić? Czy zakres minimalny stanowią ilości określone jako „Zamówienie podstawowe”?

Odp. Zgodnie z udzieloną odpowiedzią.

1. Ze względu na fakt, że stosunek liczby badań „Zamówienie podstawowe” do „Opcja” stanowi 60% do 40% całkowitej liczby badań, prosimy o zmodyfikowanie ilości tak, aby „Zamówienie podstawowe” obejmowało szerszy zakres zamówienia np. 80% (zamówienie podstawowe) do 20% (opcja), tak aby Wykonawcy byli w stanie przygotować rzetelnie oferty, odpowiednio oszacować ceny jednostkowe produktów oraz wartość dzierżawy, aby cena dla Zamawiającego była jak najkorzystniejsza?

Odp. Zgodnie z SIWZ

1. Czy w kolumnie „Koszt jednego oznaczenia” formularza asortymentowo-cenowego dla Pakietu nr 3.15 należy podać cenę jednostkową brutto?

Odp. Tak.

1. Czy Zamawiający wymaga zaokrąglenia oferowanych ilości do pełnych opakowań handlowych oferowanych produktów, czy wartości brutto mają zostać określone wprost jako iloczyn „Kosztu jednego oznaczenia” i liczby badań odpowiednio dla „Zamówienia podstawowego” i „Opcji” i tym samym oferowana ilość opakowań może być zaokrąglona do drugiego miejsca po przecinku z zastrzeżeniem, że Zamawiający będzie zamawiał pełne opakowania?

Odp. Wartości brutto mają zostać określone wprost jako iloczyn „Kosztu jednego oznaczenia” i liczby badań odpowiednio dla „Zamówienia podstawowego” i „Opcji” i tym samym oferowana ilość opakowań może być zaokrąglona do drugiego miejsca po przecinku z zastrzeżeniem, że Zamawiający będzie zamawiał pełne opakowania.

1. Czy Zamawiający zaakceptuje zaoferowanie analizatora używanego, jednak nie starszego niż 2016 rok po gruntownym przeglądzie technicznym, w tym wymianie części zużywalnych, igieł, dotykowego monitora z jednoczesnym dołączeniem do oferty stosownego oświadczenia Wykonawcy o spełnieniu tych wymagań z załączeniem kserokopii prac serwisowych przeprowadzonych w oferowanym analizatorze (potwierdzone za zgodność z oryginałem)?

Odp. Tak.

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu pod analizator pochodzącego od innego producenta o nośności dostosowanej do wagi kompletnego analizatora, certyfikowanego?

Odp. Tak.

1. Czy Zamawiający dopuści, aby konsultacja telefoniczna z serwisem była możliwa w godzinach od 8:00 do 20:00 przez 7 dni w tygodniu?

Odp. Tak.

1. Prosimy o potwierdzenie, czy w przypadku gdy Wykonawca w ramach pozycji „Pełne oznaczenie grupy krwi u biorców: anty-A, anty-B, anty-DVI(-), anty-D (inny klon) wraz z oznaczeniem izoaglutynin zgodnie z aktualnie obwiązującymi przepisami” zaoferuje odczynnik o profilu anty-A, anty-B, anty-DVI(-), anty-DVI(+) inny klon wraz z oznaczeniem izoaglutynin grupowych (poz. 31 Tabela nr 1 Parametry wymagane) dopuści ten sam klon w mikrokolumnie anty-D(VI+) odczynnika dla pozycji „Potwierdzenie grupy krwi noworodka oraz dawców: anty-A, anty-B (II-ga seria), anty-DVI(+)” (poz. 32 Tabela nr 1 Parametry wymagane)? Wszystkie pozostałe zastosowane klony w odczynnikach z tych pozycji zgodnie z warunkami SIWZ będą inne?

Odp. Tak.

1. Czy ze względu na specyfikę asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii transfuzjologicznej oraz siedzibę producenta odczynników poza granicami państwa, Zamawiający dopuści możliwość dostaw w pakiecie 3.15 pt. „Serologia grup krwi” wszystkich odczynników wg załączonego do oferty/dostarczanego raz w roku harmonogramu dostaw na dany rok przy jednoczesnym zapewnieniu dostaw pilnych, których realizacja będzie się odbywać w ciągu maksymalnie 3 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia?

Odp. Tak.

1. Czy Zamawiający dopuści, aby certyfikaty kontroli jakości dla każdego rodzaju i serii odczynników (poz. 41 Tabela nr 1 Parametry wymagane) dostępne były dla Zamawiającego w formie elektronicznej na stronie producenta w formie plików .pdf gotowych do wydruku?

Odp. Tak.

1. W związku z niespójnością zapisów w poz. 52 i 53 Tabela nr 1 Parametry wymagane, prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga przeglądów technicznych urządzeń zgodnie z obowiązującymi przepisami i zaleceniami producenta?

Odp. Zamawiający wymaga przeglądów technicznych zgodnie z zaleceniem producenta, lecz nie rzadziej niż jeden raz w każdym roku trwania umowy.

1. Czy Zamawiający dopuści wydanie systemu Zamawiającemu w ciągu 10 dni roboczych od dnia podpisania umowy, w stanie przydatnym do użytkowania, z zainstalowaniem i instruktażem eksploatacji (§1, ust. 6 projektu umowy załącznik nr 9)?

Odp. Zgodnie z udzieloną odpowiedzią.

1. Czy Zamawiający dopuści, aby włączenie systemu do szpitalnej sieci informatycznej na koszt Wykonawcy wraz z dostawą, instalacją i próbami niezbędnego oprogramowania oraz synchronizacja systemu z laboratoryjnym systemem komputerowym tak aby po tym terminie był w pełni gotowy do pacy bez żadnych nakładów ze strony zamawiającego odbyło się w terminie do 21 dni roboczych od daty podpisania Umowy?

Odp. Zgodnie z projektem umowy modyfikacja.

1. Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym zgodnie z instrukcją wyrobu oferowany analizator posiada na pokładzie pojemnik na odpady stałe o pojemności do 50 kart żelowych, a w przypadku potrzeby usuwania większej ilości kart można wykorzystać specjalnie przeznaczony do tego celu pojemnik na odpady stałe o pojemności powyżej 100 kart, znajdujący się na zintegrowanym z analizatorem stole, do którego karty usuwane są w sposób automatyczny przez analizator?

Odp. Tak.

1. 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?

Odp. Tak

**Dotyczy SIWZ**

1. Czy Zamawiający mógłby udostępnić załączniki nr 1.1., 1.2. oraz 2 do SIWZ? Wymienione załączniki nie zostały udostępnione w formie możliwej do pobrania na stronie Zamawiającego.

Odp. Zamawiający dokonał poboru z własnej strony . JEDZ należy pobrać przez stronę UZP.

**Dotyczy Pakietu 3.4B**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 6 podłoża w probówce plastikowej z zakrętką?

Odp. Dopuszcza się probówki plastikowe z zakrętką

1. Zwracamy się z prośbą o podanie objętości podłoża w pozycji 2. Zamawiający wymaga podłoża o objętości 3 ml czy 7 ml?

Odp. Wymaga 3 ml

**Dotyczy Projektu Umowy (załącznik nr 9)**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie/niewykreślanie w §1 ust. 3 zapisu określającego zakres zmian (np. 20% lub 30%), którym mogą ulec ilości określone w formularzu asortymentowo-ilościowo-cenowym?

Odp. Zgodnie z udzielonymi odpowiedziami oraz projektem umowy - modyfikacja

Dot. SIWZ rozdz. XI pkt 11 i 12

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wykreślenie punktów 11 i 12, gdyż nie mają one zastosowania w przypadku ofert składanych elektronicznie.

Odp. Zamawiający wykreśla.

  Dot. Projektu umowy

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że projekt umowy - załącznik nr 9 zostanie dostosowany do asortymentu z pakietów innych niż zawierające odczynniki i zapisy dot. odczynników oraz dzierżawy urządzeń zostaną wykreślone, gdyż nie będą dotyczyć przedmiotu umowy.

Odp. Zamawiający potwierdza.

 Dot. zapisów umowy § 2 ust. 1

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: "przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto"

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

 Dot. zapisów umowy § 6

1. Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**Pakiet nr 3.13**

Dotyczy Parametrów, III. Parametry wymagane:

1. Czy Zamawiający zamierza traktować platformy jako główną, a druga back-upem?

Odp. Tak.

Dotyczy Parametrów, III. Parametry wymagane, Lp. 15:

1. Czy Zamawiający miał na myśli, aby w sumie na obu analizatorach była możliwość jednoczesnego załadowania wszystkich 50 wymaganych typów odczynników (testów) immunochemicznych plus 15% zapasu na ewentualne duplikaty w/w. odczynników?

Odp. Tak.

Dotyczy Parametrów, III. Parametry wymagane, Lp. 31:

1. Czy Zamawiający nie miał namyśli ≤0,1 ppm, który zapewnia eliminację możliwości przeniesienia próbki poniżej wartości istotnej klinicznie?

Odp. Zamawiający popełnił omyłkę i koryguje zapis: jest „ <0,1ppm” powinno być ≤0,1 ppm.

Dotyczy Parametrów, III. Parametry wymagane, Lp. 44:

1. Czy Zamawiający zgodzi się na odstąpienie od zaoferowania kontroli zewnątrzlaboratoryjnej w przypadku jej braku dostępności w sprzedaży na rynku Polskim?

Odp. Tak.

Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego, tabela 2, Lp. 35 oraz 36:

1. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie odczynników do D-Dimeru oraz IgE dedykowanych do innego systemu biochemicznego oferenta lub na zaoferowanie odczynników do D-Dimeru oraz IgE przeznaczonych na biochemiczne systemy fotometryczne?

Wyżej wymienione odczynniki mogą być zaaplikowane na kanały otwarte oferowanych analizatorów biochemicznych zgodnie z regulacjami Ustawy o wyrobach medycznych.

Odp. Tak.

Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego

1. Czy Zamawiający przez ceny jednostkowe rozumie jednostkową cenę netto jednego oznaczenia w opakowaniu handlowym?

Odp. Zgodnie z udzieloną odpowiedzią.

Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego:

1. W formularzu cenowym Zamawiający wymaga podania liczby opakowań. Ponieważ Zamawiający specyfikuje ilości testów dla „Zamówienia podstawowego” oraz „Opcji” prosimy o możliwość zmiany kolumny „Ilość op.” na „Ilość op. Zamówienie podstawowe” oraz wprowadzenia kolumny „Ilość op. Opcja”.

Odp. Dopuszcza nie wymaga.

Dotyczy Parametrów, III. Parametry wymagane, Lp. 41 oraz 42

1. Czy Zamawiający dopuści dostarczenie wymienionych materiałów oraz SOP w toku realizacji umowy?

Odp. Tak.

Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego:

1. Prosimy o wprowadzenie Tabeli nr 3, która umożliwi podanie kalibratorów, kontroli oraz materiałów zużywalnych wymaganych do przeprowadzenia wyspecyfikowanych przez Zamawiającego ilości oznaczeń.

Odp. Zamawiający dodaje tabelę i modyfikuje formularz asortymentowo cenowy nazywając „ostateczna modyfikacja”

Dotyczy formularza Oferty, załącznik nr 1 do SIWZ

1. Prosimy o zmianę nazewnictwa w tabeli w pkt. 3 z :”cena netto w zł” na „wartość netto w zł” oraz „cena brutto w zł” na „wartość brutto w zł”

Odp. Zamawiający dopuszcza zmienię jak w powyższej propozycji.

Dotyczy formularza oferty, załącznik nr 1 do SIWZ

1. Czy Zamawiający rozumie w formularzu oferty cenę netto w zł oraz cenę brutto w zł jako sumę wartości netto i sumę wartości brutto zamówienia podstawowego i opcji?

Odp. Dla oceny ofert należy zsumować zamówienie podstawowe i opcję zarówno netto jak i brutto.

Zgodnie z formularzami asortymentowo – cenowymi i przenieść to do formularza ofertowego.

1. . Prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca winien zaoferować materiały kontrolne tylko do parametrów niewyspecyfikowanych w pakiecie 3.4.

Odp. Tak.

Dotyczy Parametrów, III. Parametry wymagane, Lp. 43

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie 2 klimatyzatorów?

Odp. Tak.

Dotyczy Parametrów, III. Parametry wymagane

1. Czy Zamawiający wymaga na dostarczenia wirówki, służącej do przygotowania materiału do badań biochemiczo-immunochemicznych?

Odp. Tak.

Dotyczy Parametrów, III. Parametry wymagane

1. Czy jako następstwo wizji lokalnej, Zamawiający wymaga wrysowania oferowanych systemów w pomieszczenia?

Odp. Tak.

Dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia pkt. 4 oraz pkt. 6 par. 1 projektu umowy:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy analizatora z 14 dni roboczych na min. 21 dni roboczych?

Odp. Zgodnie z udzieloną odpowiedzią.

Dotyczy rozbieżności pomiędzy ogłoszeniem TED a SIWZ

1. Uprzejmie prosimy o ujednolicenie numeracji pakietów.

Odp. Obowiązując nazewnictwo i numerologia z SIWZ.

Dotyczy Projektu umowy pkt. 3 par. 1

1. Prosimy o podanie minimalnego progu wykonania umowy.

Odp. Zgodnie z SIWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Dotyczy Projektu umowy pkt.3 par. 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę odczynników w terminie min. 5 dni roboczych?

Odp. Parametr oceniany gdy nie jest oceniany zgodnie z wymaganiami w poszczególnych pakietach. Maksymalny termin to 7 dni.

Dotyczy Projektu umowy pkt.2 par. 5 oraz pkt. 3 par. 5

1. Czy w przypadku stwierdzenia wad fizycznych w dostarczonych odczynnikach Zamawiający wyrazi zgodę, aby wykonawca wymienił wadliwy towar niezwłocznie, nie później niż w terminie 3 dni roboczych od zawiadomienia o stwierdzonej wadzie?

Odp. Parametr oceniany w innym przypadku zgodnie z SIWZ.

1. **Dotyczy Pakiet 3.7B *E-testy lekowrażliwość z oznaczeniem wartości MIC oraz metodą mikrorozcieńczeń w bulionie*, poz.2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu do oznaczania MIC kolistyny pakowany po 4 płytki na każdej 12 oznaczeń (w sumie 48 oznaczeń)? Pojedyncze płytki można dzielić na pojedyncze testy co pozwoli Zamawiającemu zmniejszyć straty. Oferowany test ma termin ważności 24 m-c, natomiast otwarta płytka 30 dni.

Odp. Dopuszcza się.

1. **Dotyczy Pakiet 3.7B *E-testy lekowrażliwość z oznaczeniem wartości MIC oraz metodą mikrorozcieńczeń w bulionie*, poz.2**

Uprzejmie prosimy o wydzielenie z pakietu  poz. nr 2 i utworzenie z niego odbrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność cenowo-asortymentową  w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie ww. pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Obecne pakietowanie faworyzuje konkretnych dostawców, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zaw. w art. 17, ust.1 pkt.1) i 5b) Ustawy z dn. 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zmianami).

Odp. Dopuszcza się.

1. **Dotyczy Pakiet 3.9B *Szybkie testy*, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści testy o parametrach Czułość: 97% Swoistość: >99% oraz odstąpi od wymogu kontroli ujemnej w zestawie?

Odp. Dopuszcza się.

1. **Dotyczy Pakiet 3.9B *Szybkie testy*, poz.6**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu kontroli ujemnej w zestawie?

Odp. Tak

1. **Dotyczy Pakiet 3.2B Tab.II, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści testy konfekcjonowane po 60 sztuk?

Odp. Nie dopuszcza.

1. **Dotyczy Pakiet 3.2B, Tab. I, poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści w tej pozycji zestaw:

System bez dodawania wody i katalizatora; zawiera:

• 20 saszetek,

• 20 torebek z zamknięciami i

• 20 suchych wskaźników atmosfery beztlenowej.

Odp. Dopuszcza się.

1. **Dotyczy Pakiet 3.2B, Tab. I, poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści saszetki do pojemników wytwarzające środowisko beztlenowe, pakowane po 20 sztuk?

Odp. Dopuszcza się.

1. **Dotyczy Pakiet 3.3B *4.Krążki do oznaczania lekowrażliwości Tab. IV***

Czy Zamawiający dopuści krążki antybiotykowe pakowane w plastikowej tubie wraz z pochłaniaczem wilgoci znajdującym się w wieczku tuby? Takie konfekcjonowanie pozwoli Zamawiającemu na ciągłe korzystanie z pochłaniacza wilgoci, tym samym przechowywanie używanych krążków zgodnie z zaleceniami producenta, dodatkowo niweluje konieczność zabezpieczenia już otwartych opakowań w odpowiedni pojemnik do ich przechowywania.

Odp. Dopuszcza się.

1. **Dotyczy Pakiet 3.3B *2 . Krążki i odczynniki diagnostyczne Tab. II,* poz. 8**

Prosimy o dopuszczenie konfekcjonowania fiolki max 2 ml

Odp. Dopuszcza się.

1. **Dotyczy Pakiet 3.3B *2 . Krążki i odczynniki diagnostyczne Tab. II*, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści w tej pozycji cefinaze w formie pasków?

Odp. Dopuszcza się.

1. **Dotyczy Pakiet 3.2B *Wymagania dotyczące podłoża chrom agar Carba***

Czy Zamawiający dopuści podłoże zgodne z metodyką jak w załączniku

Odp. Dopuszcza się.

1. **Dotyczy Pakiet 3.5B *Szczepy wzorcowe***

Prosimy o dopuszczenie szczepów z terminem przydatności do użytku min  9 miesięcy od daty dostarczenia do laboratorium

Odp. Nie dopuszcza się.

1. **Dotyczy Pakiet 3.2B i Pakiet 3.3B**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga tego samego podłoża w pakiecie 3.3 B poz. 3 Podłoże M-H  z krwią końską i NAD (10. Termin ważności :podłoża  minimum 8-10 tygodni) oraz w pakiecie 3.2.B poz. 9 Mueller Hinton Agar + 5% krwi końskiej i 20 mg\l ß-NAD (9. minimum 6-8 tygodni). Jakiego terminu ważności wymaga?

Odp. Pomyłka, podwójnie wpisane podłoże do p. 2pakietów. Wymagany termin ważności podłoża min 6 tygodni

1. **Dotyczy Pakiet 3.2B, Tab. I, poz. 10**

Czy Zamawiający  dopuści możliwość zaoferowania  testów pozwalających na  wykrywanie oraz  różnicowanie 5  mechanizmów  oporności : KPC, NDM, VIM OXA-48 i IMP bezpośrednio z  kolonii bakteryjnej  na  jednej  kasetce  testowej?

Dot. Pakiet 3.2B Wymogi konieczne do płytek chromogennych

Odp. Dopuszcza się.

1. Dotyczy Pakiet 3.2B, Wymogi konieczne do płytek chromogennych

Prosimy o dopuszczenie płytek wykonanych z polistyrenu (PS), pakowanych w

standardową folię (10 sztuk pakowane we folię, a 20 sztuk w pudełku

kartonowym)

Odp. Dopuszcza się.

1. Dot. Pakiet 3.2B, poz. 9

Prosimy o dopuszczenie daty ważności 6 tygodni dla Mueller Hinton Agar + 5%

krwi końskiej i 20 mg\l ß-NAD

Odp. Dopuszcza się.

1. Dot. Pakiet 3.3B poz. 1

Prosimy o dopuszczenie daty ważności 55 dni dla Podłoże chromogenne do

posiewu moczu identyfikujące E.coli, KESC,Proteae\ Columbia CNA agar z 5 %

krwi baraniej

Odp. Dopuszcza się

1. **Dot. pakiet nr 3.14**

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty bez czytnika backup do oznaczania parametrów fizykochemicznych? Modułowość zestawu, jego bardzo niska awaryjność oraz dostęp do autoryzowanego serwisu producenta zapewnia ciągłość pracy laboratorium.

Odp. Zgodnie z SIWZ

1. **Dot. pakiet nr 3.14, III**

Czy zapis „Parametry wymagane analizatora do oznaczania morfologii 5 diff backup” jest omyłką pisarską i Zamawiający miał na myśli „Parametry wymagane zestawu aparatury do oznaczania parametrów fizyko-chemicznych oraz analizy ilościowej i weryfikacji obrazowej elementów upostaciowanych moczu”.

Odp. Tak.

1. **Dot. pakiet nr 3.14, III, pkt. 5**

Prosimy Zamawiającego na wyrażenie zgody na zaoferowanie odczynników/materiałów eksploatacyjnych (paski) do analizatora bez możliwości oceny albuminy i kreatyniny. Analizator zachowa możliwość pomiaru albuminy i kreatyniny pod warunkiem zakupu pasków z polami do oceny tych parametrów.

Odp. Zamawiający przychyla się do prośby.

1. **Dot. pakiet nr 3.14, III, pkt. 12**

Prosimy Zamawiającego na wyrażenie zgody na zaoferowanie odczynników/materiałów eksploatacyjnych (paski) do analizatora bez możliwości oceny albuminy i kreatyniny. Analizator zachowa możliwość wyliczania współczynników albumina/kreatynina; białko/kreatynina pod warunkiem zakupu pasków z polami do oceny tych parametrów

Odp. Zamawiający przychyla się do prośby

ot. pakiet nr 3.14, III, pkt. 24

1. Prosimy Zamawiającego na wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatora o maksymalnej wydajności 80 oznaczeń na godzinę.

Odpowiedź: Tak.

1. **Dot. pakiet nr 3.14, III, Warunki gwarancji i serwisu urządzenia oraz systemu do proteinogramu, pkt. 34**

Prosimy Zamawiającego o możliwość wykonania pierwszego szkolenia dla lekarzy nie później niż 30 dni od zainstalowania urządzenia. Pozwoli to na lepsze zapoznanie się Pracowników Laboratorium ze sprzętem jak i personelu lekarskiego z wydawanymi wynikami co podniesie efektywność szkolenia.

Odp. Tak.

1. **Dot. pakiet nr 3.5, III, pkt. 13**

Prosimy zmawiającego o możliwość zaoferowania krwi kontrolnej dla parametrów krwi obwodowej producenta analizatora, dostępnej w probówkach systemu zamkniętego których producentem nie jest firma Sarstedt, dostosowanej do pracy z automatycznym podajnikiem

Odp. Tak.

1. **Dot. pakiet nr 3.5, III, Warunki gwarancji i serwisu urządzenia oraz systemu, pkt. 26**

Prosimy Zamawiającego o możliwość wykonania szkolenia z interpretacji wyników nie później niż 30 dni od zainstalowania urządzenia. Pozwoli to na lepsze zapoznanie się Pracowników Laboratorium ze sprzętem co podniesie efektywność szkolenia.

Odp. Tak.

1. **Dot. pakiet nr 3.5, IV, Warunki gwarancji i serwisu urządzenia oraz systemu,**

**pkt. 27**

Prosimy Zamawiającego o możliwość wykonania szkolenia z interpretacji wyników nie później niż 30 dni od zainstalowania urządzenia. Pozwoli to na lepsze zapoznanie się Pracowników Laboratorium ze sprzętem co podniesie efektywność szkolenia.

Odp. Tak.

1. **Dot. pakiet nr 3.5, IV, Warunki gwarancji i serwisu urządzenia oraz systemu**

**pkt. 31**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie kontroli zewnętrznej firmy Sowa-med:

- sprawdzian nr 4140 Retikulocytoza – metody manualne wg harmonogramu dostawcy 4 razy w roku;

- sprawdzian nr 4180 Rozmaz krwi (mikroskopia wirtualna) wg harmonogramu dostawcy 2 razy w roku.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie sprawdzianu z retikulocytami – 2 razy w roku a rozmaz mikroskopowy (wersja wirtualna i bezpośrednia) 4 razy w każdym roku trwania umowy.

1. **§1 ust. 6:**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie zapisów dotyczących terminu instalacji analizatora/system. W zapisach umowy (§3 ust.6) Zamawiający wskazuje „7 dni od podpisania umowy”, natomiast w SIWZ rozdział III, pkt 4 Zmawiający określa termin „w ciągu 14 dni roboczych”.

Odp. Zgodnie z udzielonymi odpowiedziami.

1. **§1 ust. 14:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość uzyskania dostępu online 24h na dobę do aktualnych kart charakterystyk na stronie internetowej Wykonawcy?

Jeżeli tak proponujemy uzupełnienie zapisu: „*lub zapewni całodobowy dostęp online do karty charakterystyki na stronie internetowej pod adresem: www………..”*

*Odp. Zgodnie z udzielonymi odpowiedziami.*

1. **§6 ust. 2 pkt. 3**

Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości pozostałej umowy, nie zaś od wartości brutto dostarczanego urządzenia.

Odp. Zgodnie z SIWZ

1. **§6 ust. 2 pkt. 3**

Uprzejmie prosimy o dookreślenie zapisu:

*„za każdy dzień opóźnienia z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”* *Kara powinna pełnić funkcję dyscyplinującą, a nie paraliżującą. W obecnym brzmieniu zapisu Wykonawca nie ma wpływu na wysokość kary – nie zależy to od jego należytej staranności.*

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Niniejsza odpowiedź została udzielona na mocy art.38 ust.1-6 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986)

**ZAMAWIAJĄCY**

**………………………………**