

Do wszystkich Wykonawców

ZP-1706/20

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatów dla Laboratorium Analitycznego (znak sprawy: Z/21/PN/20).

I. Zamawiający informuje, że modyfikuje w Załączniku nr 3 do SIWZ opis przedmiotu zamówienia w zakresie zadania 1 tj. Zintegrowany system analityczny do wykonywania badań z zakresu biochemii i immunochemii ze stacją uzdatniania wody oraz aparaturą backupową i wewnątrzlaboratoryjną kontrolą jakości.

II. W oparciu o wprowadzoną modyfikację zmianie ulegają niektóre odpowiedzi na zapytania Wykonawców zamieszczone w piśmie:

- **z dnia 17.06.2020 r. znak pisma: ZP-1517/20 (zamieszczone na platformie w dniu 18.06.2020 r.), które otrzymują brzmienie:**

Zapytanie nr 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w postępowaniu przetargowym zaoferować analizatory posiadające opatentowany system mycia sond, gwarantujący zapobieganie kontaminacji bez konieczności użycia wymiennych końcówek jednorazowych? Oferowane analizatory immunochemiczne posiadają certyfikaty zarówno CE jak i FDA i mają możliwość wykonywania oznaczeń także szczególnie czułych na potencjalną możliwość przeniesienia testów takich jak troponina wysokoczuła.

POPRAWNA Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie i dokonał modyfikacji przedmiotowej treści zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>.

Zapytanie nr 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferowane analizatory biochemiczne były wyposażone w moduł ISE mający możliwość wymiany poszczególnych elektrod ?

POPRAWNA Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający dokonał modyfikacji przedmiotowej treści zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>.

Zapytanie nr 3:

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek SIWZ „moduł ISE – elektrody zintegrowane (nie wymagające obsługi pojedynczych elektrod)”, jeśli aparat będzie wykonywał automatyczną kalibrację ISE po umieszczeniu w aparacie odpowiednich kalibratorów i zleceniu kalibracji w oprogramowaniu aparatu? Natomiast zastosowane elektrody nie wymagają żadnej

dotkowej obsługi poza okresową wymianą, kalibracją i okresowymi czynnościami konserwacyjnymi.

POPRAWNA Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający dokonał modyfikacji przedmiotowej treści zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>.

Zapytanie nr 4:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony parametr dla analizatora biochemicznego „Uzupełnianie odczynników podstawowych i materiałów zużywalnych bez przerywania pracy analizatora,„ jeżeli dostawianie odczynników będzie możliwe bez wstrzymywania pracy analizatora po wprowadzeniu aparatu w dodatkowy tryb „wstrzymanie odczynnika” podczas, którego w czasie około 5 minut operator uzyskuje dostęp do karuzeli odczynnikowej, gdzie przez specjalne okno możliwe jest ładowanie/rozładowanie odczynników w czasie pracy analizatora, bez konieczności otwierania pokrywy głównej przedziału odczynnikowego.

POPRAWNA Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający dokonał modyfikacji przedmiotowej treści zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>.

Zapytanie nr 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie oznaczania parametrów gentamycyna, homocysteina, kwas walproinowy, vankomycyna, treponema pallidum (VDRL) na module biochemicznym oferowanego zintegrowanego analizatora biochemiczno –immunochemicznego?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie oznaczania parametrów gentamycyna, homocysteina, kwas walproinowy, vankomycyna, treponema pallidum (VDRL) na module biochemicznym oferowanego zintegrowanego analizatora biochemiczno – immunochemicznego. – ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.

Zapytanie nr 6:

Prosimy o zgodę na zaoferowanie odczynnika do oznaczania prokalcytoniny metodą chemiluminescencji na analizatorze immunochemicznym. Metoda wykorzystuje cząsteczki paramagnetyczne pokryte mysim przeciwciałem monoklonalnym przeciwko ludzkiej prokalcytoninie oraz koniugat fosfatazy zasadowej i szczurzych rekombinowanych przeciwciał przeciw prokalcytoninie. Metoda jest skorelowana z metodą VIDAS BRAHMS PCT. Brak jest jakichkolwiek zaleceń aby metoda oznaczania prokalcytoniny wykonywana była jakąkolwiek konkretną metodą, brak jest także metody referencyjnej dla tego oznaczenia, a różne metody BRAHMS u różnych producentów różnią się między sobą zarówno liniowością, czułością jak i swoistością oznaczeń, a wyniki uzyskane tymi metodami mogą znaczenie różnić się między sobą (Differences in procalcitonin measurements between three BRAHMS-partnered immunoassays (Liaison, Elecsys and Architect, Eidizadeh A, Asif AR, von Ahse N, Binder L, Schnelle M., Clin

Chem Lab Med 2018; aop). Bardzo dobrą korelację oferowanego odczynnika z metodami BRAHMS PCT poza ulotką odczynnikową producenta potwierdzają też niezależne badania naukowe (Two-center comparison of 10 fully-automated commercial procalcitonin (PCT) immunoassays, Lippi G , Salvagno GL , Gelati M , Pucci M , Lo Cascio C , Demonte D , Faggian D , Plebani M. Clin Chem Lab Med. 2019 Dec 18;58(1):77-84.)

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie odczynnika do oznaczania prokalcytoniny jeżeli oferowany odczynnik będzie miał bardzo dobrą korelację z metodami BRAMS i stosowna informacja będzie znajdowała się w ulotce do odczynnika. – ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.

Zapytanie nr 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie BNP w miejsce podanego w specyfikacji NT-PROBNP? Do celów diagnostycznych w chorobach układu krążenia używane są wybrane peptydy natriuretyczne, „we krwi są obecne wydzielane ekwimolarnie N -końcowe fragmenty prohormonów: NT -proANP i NT -proBNP oraz czynne hormony: ANP i BNP, a także prohormony i produkty ich degradacji. W praktyce oznacza się BNP lub NT -proBNP” (Interna Szczeklika 2019. Str 29). Oba oznaczenia zgodnie z rekomendacjami Towarzystw Kardiologicznych są markerami równocennymi, a brak zgody na zaoferowanie BNP uniemożliwi złożenie ofert przetargowej wykonawcy, który posiada w swojej ofercie BNP, a tym samym spowoduje niedotrzymanie zasady uczciwej konkurencji.

POPRAWNA Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę, stosowną zmianę należy umieścić w odpowiednim załączniku do SIWZ.

Zapytanie nr 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części immunochemicznej kalibratorów z kalibracją wielopunktową, gdzie 85 % kalibratorów jest dostarczona w postaci gotowej, nie wymagającej rekonstrukcji?

POPRAWNA Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testów wymagających kalibracji wielopunktowej.

Zapytanie nr 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Troponiny wysokoczułej z czasem oznaczenia 17 minut?

POPRAWNA Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie troponiny wysokoczułej z czasem oznaczania 17 minut. Zamawiający dokonał modyfikacji przedmiotowej treści zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>.

Zapytanie nr 10:

Prosimy o wyrażenie zgody, aby identyfikacja kalibratorów i materiałów kontrolnych dla analizatorów immunochemicznych odbywała się przez przypisane im miejsca w statywie aparatu.

POPRAWNA Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający dokonał modyfikacji przedmiotowej treści zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>.

Zapytanie nr 11:

W związku z wymogiem „Troponina wysokoczuła zgodna z definicją PTK, umożliwiającą diagnostykę w algorytmie 0-1 godzinnym.” prosimy o potwierdzenie, że wymóg zostanie spełniony, jeśli oferowany test do oznaczania troponiny jest testem wysokoczułym i posiada zwalidowany 1-godzinny algorytm wykluczania/potwierdzenia zawału mięśnia sercowego. Ostatnie zalecenia Europejskiego Towarzystwa Kardiologicznego i Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego dotyczące zawału serca NSTEMI, z możliwością zastosowania szybkiego algorytmu 1-godzinnego pochodzą z 2015 i w zaleceniach tych wymienione są tylko testy, które w tym czasie były obecne na rynku i spełniały stawiane im wymagania. W ciągu kolejnych 5 lat powstały nowe generacje testów wysokoczułych z możliwością zastosowania algorytmu 1 godzinnego, o których w sposób oczywisty nie może mówić ww. dokument.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający potwierdza, że wymóg zostanie spełniony jeżeli zaoferowany test do oznaczania troponiny jest testem wysokoczułym i posiada zwalidowany 1-godzinny algorytm wykluczenia/potwierdzenia zawału mięśnia. – ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.

Zapytanie nr 12:

Prosimy o wyrażenie zgody na udział w postępowaniu przetargowym analizatora immunochemicznego, którego odczynniki immunochemiczne kalibrowane są przy użyciu kalibratorów wielopunktowych.

POPRAWNA Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testów wymagających kalibracji wielopunktowej.

Zapytanie nr 13:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby identyfikacja odczynnika - kwasy żółciowe odbywała się przez przypisanie mu miejsce w karuzeli odczynnikowej, a identyfikacja dedykowanych do tego odczynnika kalibratorów i kontroli przez przypisanie im miejsca w statywach aparatu?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę, ponieważ dotyczy to tylko jednego rodzaju testu. – ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.

Zapytanie nr 14:

Prosimy o potwierdzenie czy do podanej przewidywanej ilości oznaczeń w Zadaniu nr 1 należy doliczyć testy na kalibrację i kontrolę ?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że nie należy doliczyć testów na kalibrację i kontrolę do podanej przewidywanej ilości oznaczeń. – ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.

Zapytanie nr 15:

W celu dokładnej kalkulacji oferty prosimy o sprecyzowanie informacji jakie testy będą wykonywane na obu analizatorach oraz prosimy o podanie harmonogramu kontroli poszczególnych analitów na każdym z analizatorów. Prosimy o określenie ile poziomów kontroli i ile razy w tygodniu Zamawiający będzie wykonywał dla poszczególnych analitów na każdym analizatorze.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że zgodnie z planami zamawiającego analizator „główny” ma służyć do wykonywania badań w trybie pracy ciągłej, backup do wykonywania badań w razie postoju aparatu głównego(awaria, konserwacja itp.) poza tym zgodnie z zapisami w SIWZ dotyczącymi odczynników,, konfekcjonowanie umożliwiające przestawianie odczynników pomiędzy aparatami” zamawiający nie widzi potrzeby precyzowania jakie testy będą wykonywane na poszczególnych aparatach.

Informacje dotyczące kontroli znajdują się w Załączniku nr 2 w pozycji „Kontrola-opis asortymentu i częstość wykonywania.” – ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.

Zapytanie nr 16:

Czy podane zużycie wody w zintegrowanym systemie biochemiczno- immunochemicznym jest sumą średniego zużycia wody dla analizatora biochemicznego i immunochemicznego przy pełnym obciążeniu pracą wyliczone na podstawie materiałów producenta analizatorów ?

POPRAWNA Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje z powyższego wymogu punktowanego. Zamawiający dokonał modyfikacji przedmiotowej treści zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>.

Zapytanie nr 17:

Prosimy o potwierdzenie, że wymagana minimalna wydajność analizatorów biochemicznych (800 testów fotometrycznych /h dla analizatora głównego i 600 dla backup) oznacza, że deklarowana przez producenta maksymalna wydajność analizatorów nie powinna być mniejszą odpowiednio niż 800 oraz 600 oznaczeń na godzinę?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ. – ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.

Zapytanie nr 18:

Prosimy o potwierdzenie, że „Wydajność ISE minimum 200 oznaczeń na godzinę” oznacza, że zarówno analizator biochemiczny główny jak i zapasowy powinny być wyposażone w przystawki ISE każda o wydajności minimum 200 testów/godzinę.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający potwierdza, że „Wydajność ISE minimum 200 oznaczeń na godzinę” oznacza, że zarówno analizator biochemiczny główny jak i zapasowy powinny być wyposażone w przystawki ISE każda o wydajności minimum 200 testów/godzinę. – ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.

Zapytanie nr 19:

Czy w związku z zapisem „Automatyczna kontrola próbek w kierunku hemolizy, lipemii i hiperbilirubinemii” Zamawiający wymaga zaoferowania wszystkich niezbędnych akcesoriów do tej analizy? Jeśli tak, to prosimy o podanie liczby próbek, w których będą wykrywane hemoliza, lipemia i ikterychność próbek?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że należy zaoferować niezbędne akcesoria. Ilość próbek, w których mają być wykrywane hemoliza, lipemia i hiperbilirubinemia zależy od zapisów w ulotkach do testów Oferenta, czyli w przypadkach kiedy ma to istotny wpływ na wynik badania. – ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.

Zapytanie nr 20:

Prosimy o potwierdzenie, że zapis „Automatyczna kontrola próbek w kierunku hemolizy, lipemii i hiperbilirubinemii” oznacza, że interferencje te badane są sposób automatyczny przez analizator po uprzednim zleceniu tego pomiaru przez operatora lub automatycznie przez LIS.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że interferencje ze strony hemolizy, hiperbilirubinemii i lipemii mogą być badane w sposób automatyczny zarówno bez zlecenia jak i po uprzednim zleceniu przez operatora lub przez HIS. – ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.

Zapytanie nr 21:

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku – „Detektor skrzepów i pęcherzyków powietrza”, jeśli analizatory wyposażone będą w detektory sondy dozującej próbkę i odczynniki umożliwiające ocenę prawidłowości aspirowanego materiału, a tym samym informujące operatora o błędzie aspiracji wynikającym zarówno z obecności skrzepu jak i braku aspiracji badanego materiału, której przyczyną może być zarówno mała objętość próbki, odczynnika a także ich spienienie ?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający uzna za spełnienie warunku – „Detektor skrzepów i pęcherzyków powietrza”, jeśli analizatory wyposażone będą w detektory sondy dozującej próbkę i odczynniki umożliwiające ocenę prawidłowości aspirowanego materiału, a tym samym informujące operatora o błędzie aspiracji wynikającym zarówno z obecności skrzepu jak i braku aspiracji badanego materiału, której przyczyną może być zarówno mała objętość próbki, odczynnika a także ich spienienie. – ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.

Zapytanie nr 22:

Prosimy o potwierdzenie, że wydajność analizatora głównego immunochemicznego minimum 300 oznaczeń na godzinę oraz analizatora back up minimum 200 oznaczeń na godzinę oznacza, że deklarowana przez producenta analizatora wydajność maksymalna analizatorów zgodnie z zapisami w materiałach marketingowych nie powinna być mniejszą niż odpowiednio 300 i 200 oznaczeń na godzinę.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ. – ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.

Zapytanie nr 23:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku niektórych odczynników biochemicznych zaproponować możliwość ich porcjowania do oferowanych przez wykonawcę mniejszych opakowań i zaoferować ich ilości zgodnie z podaną w ulotce odczynnikowej informacją o trwałości odczynnika po otwarciu przechowywanego w analizatorze? Odczynniki we wtórnych opakowaniach umieszczone będą w przypisanych im miejscach w karuzeli odczynnikowej. Takie rozwiązanie umożliwi bardziej ekonomiczne wykorzystanie odczynników w okresie ich gwarantowanej stabilności na pokładzie analizatora i pozwoli na ekonomiczną kalkulację oferty odczynnikowej i zaoferowanie ilości odczynników zgodnie z najlepszą wiedzą i doświadczeniem oferenta o stabilności użytego do porcjowania pierwotnego opakowania odczynnika.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SIWZ. – ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.

Zapytanie nr 24:

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

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie ilości lamp fotometru niezgodnej z zapisami w instrukcjach obsługi analizatorów.
– ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.

Zapytanie nr 25:

Poprosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania kontroli wieloparametrowej niezależnego producenta z wartościami dedykowanymi na oferowany analizator i odczynnik można zrezygnować z kontroli dedykowanej producenta odczynnika wymienionej i wymaganej w ulotce odczynnikowej. Zgoda na taki materiał kontrolny pozwoli na obniżenie kosztów oferty i pozwoli na korzystanie z renomowanego materiału kontrolnego wieloparametrowego, co jest rozwiązaniem wygodniejszym w pracy Laboratorium i korzystniejszym ze względów ekonomicznych. Rozwiązanie takie jest powszechnie stosowane w praktyce laboratoryjnej.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że zgodnie z zapisami w SIWZ zamawiający wymaga aby kontrole co najmniej w 80% były od innego producenta niż producent odczynników. – ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.

Zapytanie nr 26:

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku kontroli do testu HIV IV generacji wystarczającym materiałem kontrolnym jest materiał obejmujący jedną kontrolę ujemną, jedną kontrolę pod względem obecności przeciwciał i jedną kontrolę dodatnią pod względem obecności antygenu.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wymaga kontroli zgodnych z zapisami SIWZ „Kontrola-opis asortymentu i częstość wykonywania.” Poz.9 –kontrola na dwóch poziomach zawierające antygen i przeciwciała. – ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.

Zapytanie nr 27:

Prosimy o potwierdzenie przy parametrze Witamina D3 że Zamawiający wymaga zaoferowania Całkowitej Witaminy 25(OH)D.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający dopuszcza zaoferowanie odczynnika do oznaczania całkowitej witaminy 25(OH)D. – **ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.**

Zapytanie nr 28:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby kontrole wewnętrznlaboratoryjne w co najmniej w 80 % pochodziły od niezależnego producenta (innego niż producent odczynników). W związku z powyższym prosimy o wyrażenie zgody, aby kontrole były dostarczane w postaci oferowanej przez producenta materiału kontrolnego dotyczy to ich konfekcjonowania i rodzaju materiału kontrolnego.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że sposób konfekcjonowania i rodzaj materiału ma być zgodny z zapisami w SIWZ., Kontrola-opis asortymentu i częstość wykonywania.” – **ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.**

Zapytanie nr 29:

Prosimy o możliwość zaoferowania sumarycznej liczby oznaczeń w przypadku, gdy testy dla surowicy i moczu wykonywane są przy użyciu tego samego odczynnika. Tak skonstruowana oferta odzwierciedlałaby rzeczywiste potrzeby Zamawiającego i pozwalałaby na jej ekonomiczną kalkulację.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie sumarycznej liczby oznaczeń w przypadku, gdy testy dla surowicy i moczu wykonywane są przy użyciu tego samego odczynnika. – **ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.**

Zapytanie nr 30:

Czy w przypadku odczynników immunochemicznych kalkulując ofertę przetargową należy uwzględnić podaną i sugerowaną w ulotkach odczynnikowych stabilność odczynników na pokładzie i stabilność kalibracji poszczególnych analitów przechowywanych stale na pokładzie analizatora bez konieczności okresowego umieszczania w lodówce zewnętrznej czy też należy się kierować najlepszą wiedzą producenta odnośnie stabilności odczynników na pokładzie i stabilności kalibracji poszczególnych analitów i skalkulować ofertę zgodnie z takim założeniem?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że dla Zamawiającego oczywistym jest, że należy kierować się stabilnościami podanymi przez producenta testów bez konieczności okresowego umieszczania odczynników w lodówce zewnętrznej. – **ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.**

Zapytanie nr 31:

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, jeśli serwis producenta analizatora zobowiązuje się do wykonywania wszelkich procedur instalacyjnych, konserwacyjnych i naprawczych elektrody

referencyjnej, nie ma konieczności oferowania w postępowaniu przetargowym dodatkowej elektrody referencyjnej i jakichkolwiek płynów niezbędnych do konserwacji tej elektrody. Płyny i kolejne elektrody są dostarczane, wymieniane i uzupełniane przez serwis producenta w razie potrzeby.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że zgodnie z zapisami w SIWZ „formularz cenowy musi zawierać koszty materiałów zużywalnych, kalibratorów, kontroli i odczynników dodatkowych w ilościach zabezpieczających wykonanie w/w badań.” – **ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.**

Zapytanie nr 32:

Czy Zamawiający przyzna punkty oceniane za parametr „Automatyczna kontrola próbek w kierunku hemolizy, lipemii i hiperbilirubinemii”, jeśli kontrola jakości próbki odbywa się w sposób automatyczny po zleceniu jej przez operatora lub przez system informatyczny na podstawie ustalonych z Zamawiającym algorytmów, a materiałem dedykowanym do wykonywania pomiarów jest sól fizjologiczna, która może być dostarczona przez oferenta lub używana w postaci soli aptecznej bez konieczności jej zakupu przez Zamawiającego. Jeśli Zamawiający używać będzie własnej soli aptecznej wstawianej w dedykowaną pozycję w karuzeli odczynnikowej nie będzie konieczne oferowanie soli produkowanej przez oferenta co pozwoli na ekonomiczne skalkulowanie oferty odczynnikowej.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że zgodnie z zapisami w SIWZ parametrem ocenianym jest „Automatyczna kontrola w kierunku hemolizy, lipemii i hiperbilirubinemii bez użycia dodatkowych odczynników/odczynnika. Pod pojęciem bez użycia dodatkowych odczynników/odczynnika Zamawiający ma na myśli dodatkowy odczynnik poza płynami niezbędnymi do rutynowej pracy analizatora (np. płyny płuczące, myjące itp.). – **ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.**

Zapytanie nr 33:

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek „Post-analityczne automatyczne sortowanie próbek (wybieranie próbek wymagających wykonania badań na innych analizatorach) jeśli po wykonaniu badań na zintegrowanej platformie próbki, które posiadają inne zlecenia będą odstawiane do statywu błędów co pozwoli na ich identyfikację?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający uzna za spełniony warunek „Post-analityczne automatyczne sortowanie próbek (wybieranie próbek wymagających wykonania badań na innych analizatorach) jeśli po wykonaniu badań na zintegrowanej platformie próbki, które posiadają inne zlecenia będą odstawiane do statywu błędów co pozwoli na ich identyfikację.” – **ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.**

Zapytanie nr 34:

Czy Zamawiający przyzna punkty oceniane w całości lub części jeśli możliwość przechowywania materiału kontrolnego na pokładzie zintegrowanego systemu w miejscach

chłodzonych, w dedykowanych pojemnikach posiada jedynie moduł biochemiczny systemu w postaci chłodzonej karuzeli na kalibratory, kontrole i próbki CITO?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie przyzna punktów ocenianych w całości lub części jeśli możliwość przechowywania materiału kontrolnego na pokładzie zintegrowanego systemu w miejscach chłodzonych, w dedykowanych pojemnikach posiada jedynie moduł biochemiczny systemu w postaci chłodzonej karuzeli na kalibratory, kontrole i próbki CITO. Punkty zostaną przyznane zgodnie z kryteriami oceny ofert określonymi w SIWZ. – **ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.**

Zapytanie nr 35:

§ 3 ust.3 Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację na: „Po otrzymaniu zgłoszenia awarii, Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie do jego przyjęcia “przyjęte zgłoszenie – podjęta naprawa” – maksymalnie do 24 godzin w dni robocze od zgłoszenia awarii faksem lub telefonicznie.”?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. – **ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.**

Zapytanie nr 36:

§ 3 ust.5 Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację na: Wykonawca zobowiązuje się do wymiany urządzenia na nowe, wolne od wad, - w przypadku powtarzających się awarii wymagającej trzykrotnej interwencji serwisowej dotyczącej tego samego podzespołu.”?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę. Dokonano modyfikacji przedmiotowej treści jak poniżej, zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>. – **ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.**

Zapytanie nr 37:

§ 3 ust.6 Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację na: „Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia urządzenia zastępczego o nie gorszych parametrach w okresie przywrócenia sprawności przekraczającym 48 godzin w dni robocze lub zorganizuje i pokryje różnice kosztów wykonania badań w innej jednostce.”?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę. Dokonano modyfikacji przedmiotowej treści jak poniżej, zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>. – **ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.**

Zapytanie nr 38:

§ 5 ust.1 tiret 2 Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację na: „ w przypadku, gdy Zamawiający odstąpi od umowy lub jej części z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 30 % wartości netto niezrealizowanej części umowy.”?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę. – **ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.**

Zapytanie nr 39:

§ 6 ust. 3 Czy Zamawiający wyraża zgodę dopisanie ustępu: „Zmiany producenta lub w przypadku zaprzestania produkcji przez dotychczasowego producenta z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, o czym Wykonawca nie mógł wiedzieć w chwili zawarcia Umowy, z zastrzeżeniem, że Wykonawca zaoferuje produkty o takich samych (lub lepszych) parametrach technicznych i użytkowych, w takiej samej cenie”

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zaproponowanego zapisu. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany przedmiotu zamówienia w paragrafie 6 ust. 3 tiret 2 załącznik nr 4 do SIWZ. – **ODPOWIEDŹ POZOSTAJE BEZ ZMIAN.**

Informuję, że wprowadzona w piśmie z dnia 17.06.2020 r. znak pisma: ZP-1517/20 modyfikacja treści SIWZ w zakresie Rozdział XVI. Ogólne warunki umowy, § 3 ust. 5 i 6 pozostaje aktualna.

- **z dnia 18.06.2020 r. znak pisma: ZP-1531/20 (zamieszczone na platformie w dniu 24.06.2020 r.) poprawia odpowiedź na Zapytanie nr 2, które otrzymuje brzmienie:**

Zapytanie nr 2:

Opis techniczny pkt. 5 części biochemicznej: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie modułu ISE pracującego w oparciu o pojedynczo wymieniane, nie wymagające obsługi elektrody pomiarowe?

POPRAWNA Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający dokonał modyfikacji przedmiotowej treści zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>.

III. Informuję, działając w oparciu o treść art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.), że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawy odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatów dla Laboratorium Analitycznego (znak**

sprawy: Z/21/PN/20), wpłynęły zapytania do postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia o następującej treści:

Zapytanie nr 1:

Dot. par. 2 ust. 10 ogólnych warunków umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od zapisu umowy dotyczącego „wniesienia przedmiotu zamówienia w miejsce i do pomieszczenia wskazanego przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego”?

Uzasadnienie: Wykonawcy korzystają przy dostawach z usług firm kurierskich, które nie mają prawa przenosić dostaw do pomieszczeń magazynowych na wskazane przez przedstawiciela Zamawiającego miejsca.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie nr 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podpisanie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na podpisanie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych.

Zapytanie nr 3:

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wyrażenie zgody na użycie wzoru umowy załączonego do niniejszego zapytania.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na użycie wzoru umowy załączonego do niniejszego zapytania.

Zapytanie nr 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość włączenia analizatora do zdalnego systemu monitorowania jego pracy umożliwiającą zdalną diagnostykę analizatora?

Uzasadnienie: Każdy oferowany analizator posiada wbudowane oprogramowanie umożliwiające monitorowanie błędów występujących w trakcie pracy analizatora z automatycznym i bezobsługowym powiadamianiem serwisu o występujących problemach tzw. proaktywny monitoring. Powyższe rozwiązanie pozwala unikać nieprzewidzianych przestojów analizatora a dodatkowo poprzez wgląd w historię błędów odpowiednio przygotować inżyniera serwisu przed wizytą w celu usunięcia usterki. Połączenie jest szyfrowane i posiada odpowiedni certyfikat bezpieczeństwa transmisji danych.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na włączenie analizatora do zdalnego systemu monitorowania jego pracy. Dokonano modyfikacji przedmiotowej treści zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>.

Zapytanie nr 5:

Dotyczy wymaganych parametrów – zał. 3, III. Moduł Immunochemiczny. pkt.1:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania aparatu głównego oraz podstawowego o wydajności ok. 170 oznaczeń na godzinę co łącznie zapewni możliwość wykonania na obu analizatorach minimum ok. 340 oznaczeń jednocześnie w ciągu godziny. Zamawiający w tabeli asortymentowo – cenowej wyspecyfikował na okres 47 miesięcy: 702.100 badań immunochemicznych (ok. 14 940 miesięcznie). Przy założeniu pracy laboratorium przez ok. 365 dni w roku daje to ilość badań ok. 498 dziennie. W takim przypadku oferowany analizator podstawowy i backupowy o łącznej wydajności ok. 340 badań immunochemicznych na godzinę – jest w stanie w wykonać te badania w okresie niecałych 1,5 godziny pracy. Biorąc pod uwagę zwiększone obciążenie obu analizatorów w godzinach kiedy wykonywane są największe ilości badań w laboratorium oraz potencjalny wzrost ilości badań w czasie trwania kontraktu, możliwość zaoferowania analizatorów (podstawowego i dodatkowego backupowego) o łącznej wydajności 340 oznaczeń zapewni Zamawiającemu swobodę przeprowadzenia wszystkich zleconych badań laboratoryjnych jak i brak przestojów w wykonywaniu badaniach immunochemicznych?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że dokonał modyfikacji przedmiotowej treści zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>.

Zapytanie nr 6:

Dotyczy wymaganych parametrów – zał. 3, III. Moduł Immunochemiczny. pkt 6:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisu w pkt. 6 na : „Pobieranie materiału badanego przy użyciu wymiennych końcówek jednorazowych lub systemu mycia igieł gwarantującego eliminację efektu przeniesienia dla surowicy oraz osocza na poziomie $\leq 0,1\text{ppm}$ - „poniżej wartości istotnej klinicznie”, umożliwiającą wykonanie oznaczeń immunochemicznych do diagnostyki markerów wirusowego zapalenia wątroby i HIV $\leq 0,1\text{ppm}$ (potwierdzone zapisami w instrukcji obsługi oferowanego analizatora).”

Uzasadnienie: Zastosowanie jednorazowych końcówek, ma w analizatorach na celu zagwarantowanie eliminacji kontaminacji testu próbkami innych pacjentów lub innymi odczynnikami podczas oznaczenia. Oferowany przez Naszą firmę system poprzez zastosowanie specjalnego systemu mycia eliminującego efekt przeniesienia próbki lub odczynnika poniżej wartości istotnej klinicznie osiąga ten sam cel – eliminację możliwości kontaminacji, jednocześnie produkując mniej odpadów plastikowych w stosunku do systemów pracujących w oparciu o końcówki jednorazowe, co ma duże znaczenie dla środowiska oraz daje możliwość obniżenia kosztów odpadów medycznych w placówce oraz dodatkowo obniżenia kosztów materiałów jednoazowych używanych podczas pracy analizatora. W przypadku analizatora pracującego w oparciu o jednorazowe końcówki ilość dodatkowych materiałów zużywalnych w trakcie kontraktu wyniesie prawie 1 mln dodatkowych końcówek do wykonania badań, które muszą zostać poddane utylizacji jako materiał potencjalnie zakaźny. Prowadzi to do konieczności nie tylko pokrycia kosztu samych końcówek ale również kosztów utylizacji niebezpiecznych odpadów medycznych, kosztów

worków i pojemników na odpady oraz pozostałych czynności związanych z transportem i zarządzaniem odpadami na terenie laboratorium jak i szpitala.

Wskazany przez Państwa system pracy dotyczący pobierania materiału z pomocą jednorazowych końcówek dotyczy rozwiązań konkretnych producentów i uniemożliwia złożenie oferty innym wykonawcom, którzy posiadają najwyższej jakości rozwiązania diagnostyczne i są światowym liderem w dziedzinie diagnostyki chorób zakaźnych, przy udowodnionym braku możliwości przeniesienia materiału i jakiegokolwiek kontaminacji badanych próbek.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że dokonał modyfikacji przedmiotowej treści zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>.

Zapytanie nr 7:

Dotyczy: Załącznik Nr. 2 do SIWZ - Formularz cenowy:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość wykonania wskazanych badań w poz. 6, 12 oraz 28 na module biochemicznym, w ramach oferowanych zintegrowanych analizatorów biochemiczną – immunochemicznych?. Takie rozwiązanie w żaden sposób nie wpłynie na jakość wykonywanych badań w laboratorium.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na możliwość wykonywania oznaczeń gentamycyny, wankomycyny i kwasu walproinowego na module biochemicznym systemu zintegrowanego.

Zapytanie nr 8:

Dotyczy: Załącznik Nr. 2 do SIWZ - Formularz cenowy, wymóg - „Kalibracja dla badań immunochemicznych w oparciu nie więcej niż o dwa kalibratory.”:

Zwracamy się o Zamawiającego z prośbą o możliwość wykonania kalibracji do badań w oparciu o 1, 2 lub w niektórych przypadkach 6 kalibratorów. Oferowany przez każdego z Wykonawców system kalibracji aparatu w przypadku wykonywanych badań jest indywidualnym opracowanym przez Wykonawcę systemem pracy analizatora., tym samym wymóg zastosowania maksymalnie 2 punktów kalibracyjnych uniemożliwia złożenie oferty. Sześciopunktowy system kalibracji dla wybranych parametrów zapewnia analizatorowi dokładniejsze poprowadzenie krzywej kalibracyjnej dla pełnego zakresu stężeń, szczególnie ważnych w zakresie wartości referencyjnych i punktów istotnych klinicznie. Całkowita liczba oznaczeń przeznaczonych na kalibrację i ich kalkulacja ciąży na Wykonawcy i jest zależna od wielu czynników: ilości punktów kalibracyjnych, stabilności kalibracji oraz stałości serii oferowanych odczynników – co w przypadku systemów oferowanych na rynku, nie przekłada się jednoznacznie na założenie – mniej punktów kalibracyjnych, mniej oznaczeń przeznaczonych na kalibrację w czasie realizacji umowy.

Oferowane przez Naszą firmę odczynniki w większości dzięki kalibracjom wielopunktowym zachowują większą dokładność i wyższą stabilność krzywych kalibracyjnych bez potrzeby rekalkulacji odczynników w trakcie ich użytkowania co jednoznacznie przekłada się na ilość testów, tym samym kosztów odczynników, wymaganych do utrzymania najwyższej przez Zamawiającego najwyższej jakości wyników przez cały okres użytkowania analizatorów.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testów wymagających kalibracji w oparciu o 1, 2 lub 6 kalibratorów.

Zapytanie nr 9:

Dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia: Wymagania ogólne: pkt 18:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyznaczenie daty wizji lokalnej, celem zwymiarowania pomieszczenia laboratoryjnego, docelowo przeznaczonego do umieszczenia oraz instalacji analizatorów biochemiczno – immunochemicznych sprzętu oraz instalacji klimatyzacji oraz zabezpieczenia okien przed promieniami słonecznymi.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na przeprowadzenie wizji lokalnej w terminie dogodnym dla Zamawiającego (z wyjątkiem dni wolnych od pracy). Termin oraz godzinę należy ustalić z Kierownikiem Laboratorium Analitycznego pod numerem 56 641 4580 lub Kierownikiem zespołu techników tel.56 6414585 oraz Kierownikiem Wydziału Energetycznego tel. 503466656.

Zapytanie nr 10:

W przypadku, gdy wizyta w laboratorium nie jest możliwa prosimy Zamawiającego o podanie wymiarów oraz kubatury pomieszczenia w którym mają być zainstalowane oferowane analizatory diagnostyczne oraz system klimatyzacji a także dodatkowo o wskazanie powierzchni okien do wykonania rolet w celu odpowiedniej wyceny dodatkowych kosztów przez poszczególnych Wykonawców?

Odpowiedź:

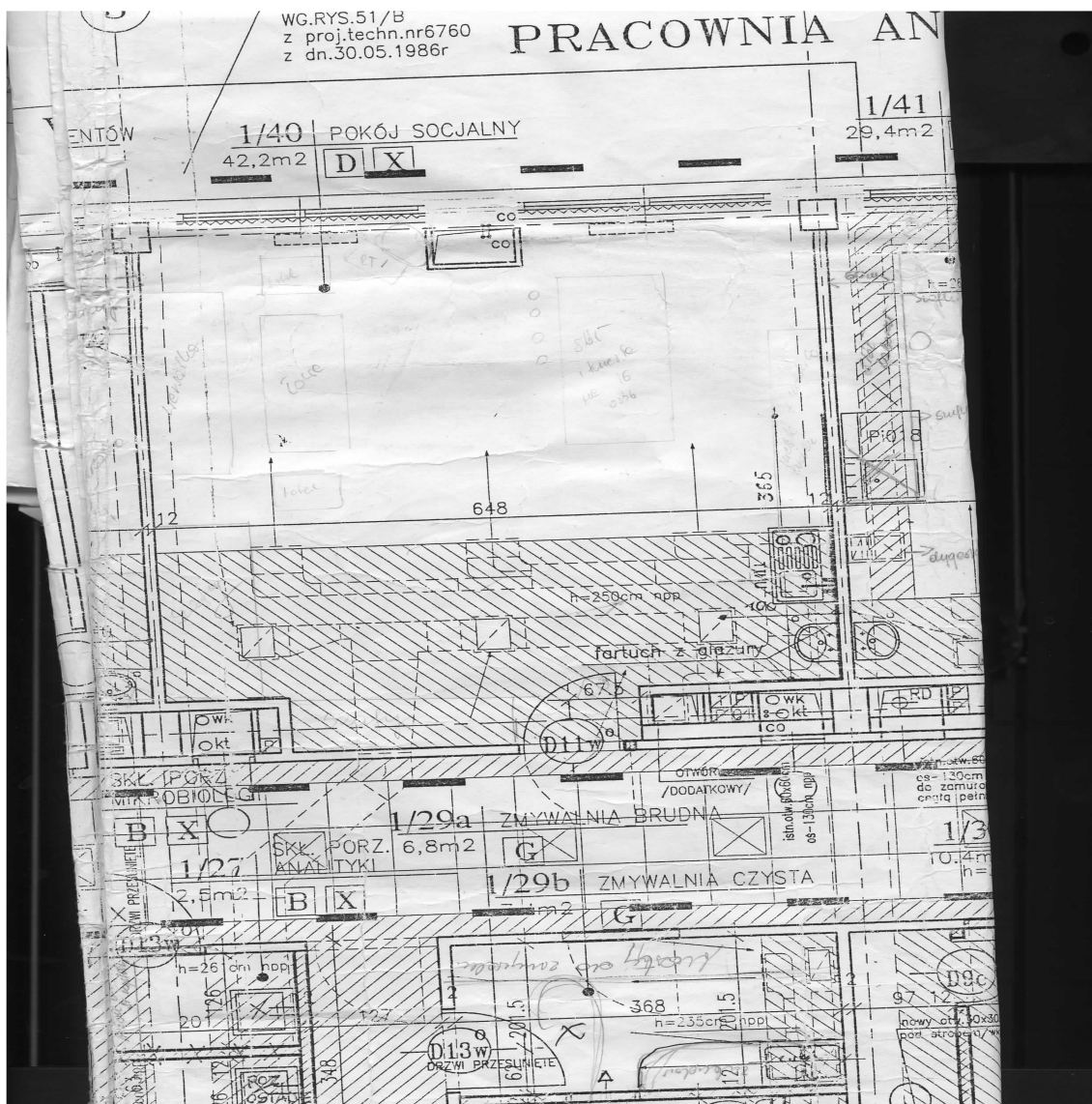
W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że wizyta w Laboratorium jest możliwa. Termin oraz godzinę należy ustalić z Kierownikiem Laboratorium Analitycznego pod numerem 56 641 45 80 lub kierownikiem zespołu techników..

Zapytanie nr 11:

Prosilibyśmy Zamawiającego o udostępnienie projektu pomieszczenia – (rzutu pracowni wraz ze wskazaniem miejsca na analizatory).

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie udostępniam projekt pomieszczenia. Zamawiający zaprasza Państwa na wizję lokalną. Termin oraz godzinę należy ustalić z Kierownikiem Laboratorium Analitycznego pod numerem 56 6414580 lub Kierownikiem zespołu techników tel.56 6414585 oraz Kierownikiem Wydziału Energetycznego tel. 503466656.



Zapytanie nr 12:

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź na następujące pytania dotyczące instalacji systemu klimatyzacji:

- a) Jakie są wymiary pomieszczenia, w którym ma być zamontowany klimatyzator oraz kubatura w m³ ?*
- b) Na którym piętrze znajduje się pomieszczenie w którym ma być zamontowany klimatyzator (konieczność wyceny ew. podnośnika w przypadku instalacji jednostki zewnętrznej)*
- c) Czy klimatyzator powinien być podwieszany na ścianie, czy stojący?*
- d) Prosimy o podanie preferowanej mocy urządzenia?*
- e) Czy w pracowni gdzie ma być zainstalowana klimatyzacja - jest już klimatyzacja, jeżeli tak, czy Zamawiający sam dokona demontażu starej jednostki?*
- f) W jaki sposób będą odprowadzane skropliny? Na zewnątrz czy do kanalizacji?*

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający zaprasza Państwa na wizję lokalną. Termin oraz godzinę należy ustalić z Kierownikiem Laboratorium Analitycznego pod numerem 56 6414580 lub Kierownikiem zespołu techników tel.56 6414585 oraz Kierownikiem Wydziału Energetycznego tel. 503466656.

Zapytanie nr 13:

Czy zamawiający zgodzi się na wykreślenie pkt. 5 z parametrów ocenianych, jako wymóg możliwości technologicznych, które nie przedstawiają charakterystyki wnoszącej wartości dodanej dla użytkownika lub finansowej dla Zamawiającego. Proponujemy aby zastąpić go punktem dającym realną oszczędność pracy i kosztów – bez konieczności powtórek:

- liniowość dla b-HCG ≥ 14000 mIU/ml jeśli TAK to 5 pkt, NIE 0 pkt.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę i pozostaje przy zapisach określonych w zmodyfikowanym w zakresie zadania 1 Załączniku nr 3 do SIWZ.

Zapytanie nr 14:

Czy w punkcie 4 parametrów ocenianych Zamawiający ma na myśli czas uzyskania wyniku od momentu umieszczenia próbki w analizatorze do otrzymania wyniku?

Tylko tak określony czas uzyskania wyniku może być porównywany między oferowanymi systemami i wnosić realną korzyść w pracy Zamawiającemu.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że dokonał modyfikacji przedmiotowej treści zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>.

Zapytanie nr 15:

Czy w punkcie 2 parametrów ocenianych Zamawiający ma na myśli dodatkowy odczynnik/odczynniki, które pozostają poza rutynowymi płynami posiadanymi przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że dokonał modyfikacji przedmiotowej treści zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>.

Zapytanie nr 16:

Dotyczy Tabeli asortymentowo-cenowej:

Prosimy o potwierdzenie, że testem Treponema pallidum (VDRL) (poz. 37 Odczynniki do badań immunochemicznych) Zamawiający zamierza oznaczać przeciwciała swoiste przeciw Treponema pallidum, a nie reaginy metodą kłaczkującą.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie wyjaśniam, że testem Treponema pallidum Zamawiający zamierza oznaczać przeciwciała swoiste przeciw T.pallidum.

IV. W oparciu o powyższe zmiany Zamawiający przesuwa termin składania ofert przetargowych do dnia 24.08.2020 r. do godziny 12:00.

Wskutek przedłużenia terminu składania ofert Zamawiający zmienia termin otwarcia ofert na dzień 24.08.2020 r. na godzinę 12:30.

MODYFIKACJA TREŚCI SIWZ

Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.) Zamawiający informuje, że dokonał zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawy odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatów dla Laboratorium Analitycznego (znak sprawy: Z/21/PN/20), w następującym zakresie:**

1) w treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia - Rozdział XI ust. 1 MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT wykreśla się dotychczasową treść zastępując następującą:

„Ofertę należy złożyć drogą elektroniczną, poprzez odpowiednią stronę, dedykowaną dla niniejszego postępowania na platformazakupowa.pl lub profilu nabywcy Nazwa Zamawiającego - <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski> nie później niż do 24.08.2020 r. godz. 12.00.”

2) w treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia - Rozdział XI ust. 2 MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA wykreśla się dotychczasową treść zastępując następującą:

„ Otwarcie ofert nastąpi w Regionalnym Szpitalu Specjalistycznym im. dr. Władysława Biegańskiego w Grudziądzu, ul. L. Rydygiera 15/17, Budynek T, parter, Dział Zamówień Publicznych w dniu 24.08.2020 r. o godz. 12.30 Wykonawcy mogą być obecni przy otwieraniu ofert.”

Powyższa modyfikacja SIWZ stanowi integralną część SIWZ. Pozostała treść postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) pozostaje bez zmian.

W załączeniu:

- zmodyfikowany Załącznik nr 3 do SIWZ w zakresie zadania 1.

Z-ca DYREKTORA
ds. Ekonomicznych
Krzysztof Bułkowski

SPECJALISTA
Alina Pieniak
mgr Alina Pieniak