

**Do wszystkich Wykonawców**

**NIP 876 80-08-352, Regon 870298738**  
ZP-...../20

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

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:**

*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.*

**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, aby oferowane analizatory biochemiczne były wyposażone w moduł ISE mający możliwość wymiany poszczególnych elektrod ?*

**Odpowiedź:**

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający modyfikuje opis pkt. II. 5. w Załączniku nr 3 do SIWZ, który otrzymuje brzmienie:

**„Możliwość wykonywania badań metodą:**

**-fotometrii,**

**-turbidynametrii**

**-potencjometrii,**

**-moduł ISE – elektrody zintegrowane (nie wymagające obsługi pojedynczych)**

**lub**

**pojedyncze, ale nie wymagające dodatkowej obsługi (czynności konserwujących, mycia itp.)”**

**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 dodatkowej obsługi poza okresową wymianą, kalibracją i okresowymi czynnościami konserwacyjnymi.

**Odpowiedź:**

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie analizatorów biochemicznych wyposażonych w elektrody wymagające okresowych czynności konserwacyjnych.

**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.*

**Odpowiedź:**

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający modyfikuje opis pkt. III. 4. w Załączniku nr 3 do SIWZ, który otrzymuje brzmienie:

**„Uzupełnianie odczynników podstawowych i płynów dodatkowych bez przerywania pracy analizatora (dopuszczalne jest jedynie wstrzymanie części analizatora z odczynnikami).”**

**Zapytanie nr 5:**

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

**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 Ahsen 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 zaferowanie 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.

**Zapytanie nr 7:**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie 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 zaferowanie BNP uniemożliwi złożenie ofert przetargowej wykonawcy, który posiada w swojej ofercie BNP, a tym samym spowoduje niedotrzymanie zasady uczciwej konkurencji.*

**Odpowiedź:**

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ Zamawiający wymaga zaferowania odczynnika do oznaczania NT-proBNP. Zamawiający wie, że BNP i NT-proBNP są markerami kardiologicznymi o równej cenie, jednak udział w niektórych programach wymaga od zamawiającego oznaczania NT-proBNP.

**Zapytanie nr 8:**

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

**Odpowiedź:**

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie testów wymagających kalibracji wielopunktowej pod warunkiem, że ten typ kalibracji będzie dotyczył nie więcej niż 20% testów .

**Zapytanie nr 9:**

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

**Odpowiedź:**

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie troponiny wysokoczułej z czasem oznaczania 17 minut.

**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.*

***Odpowiedź:***

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SIWZ.

**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

**Zapytanie nr 12:**

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

***Odpowiedź:***

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testów wymagających kalibracji wielopunktowej pod warunkiem, że ten typ kalibracji będzie dotyczył nie więcej niż 20% testów .

**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.

**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.

**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 przedstawianie 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.”

**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 ?*

***Odpowiedź:***

Punktowane zużycie wody dotyczy maksymalnego zużycia wody przez zintegrowany system biochemiczno-immunochemiczny przy pełnym obciążeniu pracą.

**Zapytanie nr 17:**

*Prosimy o potwierdzenie, że wymagana minimalna wydajność analizatorów biochemicznych ( 800 testów fotometrycznych /h dla analizatora głównego i 600 dla becup) 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.

**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.

**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 ikteryeczność 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.

**Zapytanie nr 20:**

*Prosimy o potwierdzenie, że zapis „Automatyczna kontrola próbek w kierunku hemolizy, lipemii i hiperbilirubinemii” oznacza, że interferencje te badane są sposobem 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.

**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

**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.

**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

**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

**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.

**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 antygeny.*

**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.

**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

**Zapytanie nr 28:**

*Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby kontrole wewnątrzlaboratoryjne 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.”

**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.

**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 analizów 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 analizów 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.

**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.”

**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.)

**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.

**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.

**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.

**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>

**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>

**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.

**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.

**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 XVI. Ogólne warunki umowy, § 3 ust. 5 w zw. z art. 38 ust. 4 i art. 12a PZP wykreśla się dotychczasową treść zastępując następującą:

*Wykonawca zobowiązuje się do wymiany urządzenia na nowe, wolne od wad, - w przypadku powtarzających się awarii wymagającej trzykrotnej interwencji serwisowej dotyczącej tego samego podzespołu.*

- 2) W treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – Rozdział XVI. Ogólne warunki umowy, § 3 ust. 6 w zw. z art. 38 ust. 4 i art. 12a PZP wykreśla się dotychczasową treść zastępując następującą:

*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.*

**DYREKTOR**  
Regionalnego Szpitala Specjalistycznego  
im. dr. Wł. Biegańskiego w Grudziądzu  
*Maciej Hoppe*

**INSPEKTOR SPECJALISTA**  
*Paulina Kowalewska mgr Alina Piemiak*  
*Kowalewska*