Zawiercie, dnia 09.05.2019 r.

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW**

dotyczy: DZP/PN/23/2019 - Dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą analizatorów – 6 pakietów.

Zamawiający Szpital Powiatowy w Zawierciu odpowiadając na pytania informuje:

**Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy Zamawiający zamierza wykonywać badania pojedynczo czy w dublecie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający zamierza wykonywać badania w dubletach.

**Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy podane ilości PT, APTT są badaniami pojedynczymi, czy należy pomnożyć je x 2 (dublety)?

**Odpowiedź:**

Podane ilości PT, APTT są badaniami pojedynczymi i należy je pomnożyć x 2.

**Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy w podanych ilościach PT, APTT i D-Dimerów wliczone są ilości potrzebne do wykonania oznaczeń kontrolnych?

**Odpowiedź:**

Nie, podane ilości PT, APTT i D-Dimerów nie zawierają ilości potrzebnych do wykonywania badań kontrolnych.

**Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 1**

Jak często na jakich poziomach zamierza Zamawiający wykonywać badania kontrolne?

**Odpowiedź:**

Zamawiający zamierza wykonywać badania kontrolne codziennie na dwóch poziomach.

**Pytanie nr 5 – dotyczy pakietu nr 1**

Z uwagi na bardzo małe ilości D-Dimerów prosimy o doprecyzowanie: jak często będą przeprowadzane badania?

**Odpowiedź:**

Badania D-Dimerów będą wykonywane raz w tygodniu.

**Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu nr 4**

Czy zamawiający dopuści aparat z automatyczną kalibracja przy użyciu paska kalibracyjnego raz na 3000 oznaczeń?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 7 – dotyczy pakietu nr 4**

Czy zamawiający dopuści testy paskowe 11 parametrowe?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 8 – dotyczy pakietu nr 4**

Czy zamawiający dopuści aparat, który w aspekcie punktu 8 parametrów technicznych tworzy raporty po przez flagowanie wyników patologicznych?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 9 – dotyczy pakietu nr 4**

Czy zamawiający dopuści aparat który nie ma możliwości odczytu testów paskowych w kierunku mikroalbuminurii i nie ma możliwości podania wskaźnika albuminowo-kreatyninowego?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie w przypadku dostarczenia pasków testowych do manualnego, półilościowego oznaczenia mikroalbuminurii, jednak wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 10 – dotyczy pakietu nr 4**

Czy zamawiający dopuści aparat który nie rozróżniania niezhemolizowanych krwinek czerwonych jako świeże i wyługowane?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu nr 4**

W związku z małą liczbą oznaczeń w kierunku mikroalbuminurii zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków testowych

do manualnego, półilościowego oznaczania mikroalbuminurii w zakresie od 20 do 100 mg/l bez możliwości podania wskaźnika albuminowo-kreatyninowego i białka kreatyninowego?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 12 – dotyczy pakietu nr 4**

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie jak często Zamawiający planuje wykonywać oznaczenia kontrolne i czy podana ilość testów zawiera liczbę oznaczeń kontrolnych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający planuje wykonywać oznaczenia kontrolne codziennie (ok. 20 pasków miesięcznie). Nie, podana ilość testów nie zawiera liczby oznaczeń kontrolnych.

**Pytanie nr 13 – dotyczy pakietu nr 5, pkt 5 parametrów**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatorów (podstawowego i uzupełniającego) o całkowitej wydajności 400 ozn./godz (oznaczenia fotometryczne i ISE), przy czym wydajność modułu ISE wynosi 60 ozn./godz.? Przy deklarowanej ilości badań, proponowane systemy analityczne zapewnią płynną realizację wykonywanych zleceń.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 14 – dotyczy pakietu nr 5, pkt 16 parametrów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora wyposażonego w system chłodzenia w stałej temperaturze który jest zgodny z wymogami producenta i który opisany jest w instrukcji obsługi co gwarantuje stabilność materiałów zgodnie z rekomendacjami producenta odczynników? Są to warunki przechowywania zestawów odczynnikowych, do których odnoszą się wszelkie firmowe informacje metodyczne zawarte w ulotkach aplikacyjnych poszczególnych, oferowanych testów.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 15 – dotyczy pakietu nr 5, pkt 16 parametrów**

Czy Zamawiający dopuści aby oferowane analizatory umożliwiały dostępność 32 chłodzonych miejsc odczynnikowych, pozwalających na wykonanie 32 oznaczeń (plus 3 oznaczenia ISE)?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 16 – dotyczy pakietu nr 5, pkt 22 parametrów**

W celu prawidłowego przygotowania oferty, prosimy o doprecyzowanie ile oznaczeń (procentowo lub ilościowo) Zamawiający zamierza poddać kontroli w kierunku HIL (hemoliza, lipemia, ikteria)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający zamierza poddać około 5 % oznaczeń kontroli w kierunku HIL.

**Pytanie nr 17 – dotyczy pakiet nr 5, pkt 28 parametrów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę  aby sporadycznie pojedyncze odczynniki i kontrole posiadały trwałość minimum 3 miesiące licząc od daty dostawy? Wynika to  z cyklu produkcyjnego Wytwórcy na który Oferent nie ma wpływu.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 18 – dotyczy pakiet nr 5, formularz asortymentowo-cenowy**

Prosimy o potwierdzenie czy podana przez Zamawiającego ilość (kolumna 3 tabeli formularza asortymentowo-cenowego) zawiera już oznaczenia przewidziane na kalibracje i kontrole? Jeśli nie, to czy Zamawiający wymaga aby doliczyć ilość odczynnika potrzebną na wykonanie oznaczeń kontroli i kalibracji?

**Odpowiedź:**

Podana przez Zamawiającego ilość (kolumna nr 3) nie zawiera oznaczeń przewidzianych na kalibrację i kontrolę, w związku z powyższym Zamawiający wymaga doliczenia ilości odczynników potrzebnych do wykonania oznaczeń kontroli i kalibracji.

**Pytanie nr 19 – dotyczy pakiet nr 5, poz. 24**

W celu prawidłowego przygotowania oferty i wyspecyfikowania koniecznych materiałów prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający  wymaga, aby analizator posiadał możliwość oznaczania hemoglobiny glikowanej, gdy hemolizat przygotowywany jest automatycznie na pokładzie analizatora bez udziału osoby obsługującej aparat ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

**Pytanie nr 20 – dotyczy pakiet nr 6, pkt 11 parametrów**

Czy pod określeniem  ”*Pełna krzywa kalibracyjna wczytywana automatycznie do analizatorów bez konieczności jej wykonywania*”  Zamawiający rozumie prekalibrację fabryczną odczynników i brak konieczności wykonania pełnej 6-punktowej krzywej kalibracyjnej przez Użytkownika?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga prekalibracji fabrycznej odczynników oraz brak konieczności wykonania pełnej 6-punktowej krzywej kalibracyjnej przez Użytkownika.

**Pytanie nr 21 – dotyczy pakiet nr 6, pkt 12 parametrów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dla jednego z oferowanych parametrów (anty-TPO)  kalibracja wykonywana była dla każdego opakowania odczynników, zgodnie z rekomendacją Producenta?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 22 – dotyczy pakiet nr 6**

Czy w celu uniknięcia błędów i incydentów medycznych Zamawiający oczekuje, aby oferowane odczynniki do oznaczania TSH, fT4, fT3 i a-TPO posiadały określone przez producenta odczynników specyficzne wartości referencyjne dla populacji dorosłych, dzieci, kobiet w ciąży w poszczególnych trymestrach oraz osób starszych, co pozwoli prawidłowo interpretować wyniki oznaczeń tych parametrów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga, aby oferowane odczynniki do oznaczania TSH, fT4, fT3 i a-TPO posiadały określone przez producenta odczynników specyficzne wartości referencyjne dla populacji dorosłych, dzieci, kobiet w ciąży w poszczególnych trymestrach oraz osób starszych.

**Pytanie nr 23 – dotyczy pakiet nr 6**

Ze względu na posiadanie w ofercie kilku rodzajów testów do oznaczania beta-HCG o różnych wskazaniach diagnostycznych prosimy o wyjaśnienie i uściślenie,  czy Zamawiający zamierza stosować test beta-HCG wyłącznie jako test ciążowy,  czy także jako marker chorób trofoblastu oraz nowotworów produkujących HCG?

**Odpowiedź:**

Zamawiający zamierza stosować test beta-HCG jako test ciążowy, marker chorób trofoblastu oraz nowotworów produkujących HCG.

**Pytanie nr 24 – dotyczy pakietu nr 6, poz. 29**

Prosimy o uściślenie czy Zamawiający oczekuje  w poz. 29 złożenia oferty na parathormon 2 gen.  czy 3 gen.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga PTH 2 generacji.

**Pytanie nr 25 – dotyczy pakietu nr 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby instalacja aparatu u Zamawiającego nastąpiła w terminie 21 dni roboczych od zawarcia umowy?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

W załączeniu poprawiony SIWZ, załącznik nr 2 do SIWZ – formularz asortymentowo-cenowy, załącznik nr 3 do SIWZ – JEDZ oraz załącznik nr 5 do SIWZ – istotne postanowienia umowy.

**Pytanie nr 26 – dotyczy pakietu nr 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dla pojedynczych odczynników lub kontroli termin ważności przy dostawie wynosił 3-6 miesięcy? Wynika to z cyklu produkcyjnego Wytwórcy, na co Oferent nie ma wpływu.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie, ale tylko na odczynniki do testów, które wykonywane będą w ilościach powyżej 5 tysięcy rocznie. Zamawiający wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 27 – dotyczy SIWZ, Dział IX pkt 4**

Czy w przypadku wnoszenia wadium w pieniądzu – Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie na przelewie opisu „Wadium DZP/PN/23/2019 pakiet: ……”? Na przelewie w banku istnieje możliwość wpisania tylko 30 znaków.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ.

**Pytanie nr 28 – dotyczy załącznika nr 1 – formularza ofertowego**

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby w formularzu ofertowym zostawić wycenę tylko tego pakietu, na który składana jest oferta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wnosi o wycenę tylko tego pakietu, na który składa ofertę.

**Pytanie nr 29 – dotyczy pakietu nr 5, pkt 28 parametrów**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie odczynników z minimum 6 miesięcznym terminem ważności?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ (z wyjątkiem testów do oznaczania albumin, białka, fosfatazy kwaśnej, LDH, CPK i CKMB), jednak wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 30 – dotyczy pakietu nr 5, pkt 30 parametrów**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę na 48 godzin w dni robocze lub 24 godziny w dni robocze?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu. Pkt 30 parametrów otrzymuje brzmienie: „Czas reakcji serwisu max. 24 godziny (liczone w dni robocze) od zgłoszenia”.

W załączeniu poprawiony załącznik nr 2 do SIWZ – formularz asortymentowo-cenowy.

**Pytanie nr 31 – dotyczy pakietu nr 5, pkt 31 parametrów**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na „W razie awarii dłuższej niż 72 godziny od momentu zgłoszenia awarii wstawienie aparatu zastępczego o parametrach nie gorszych niż oferowanego analizatora”?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 32 – dotyczy pakietu nr 5, pkt 5 parametrów**

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg „Minimalna wydajność analizatorów 400 ozn. fotochemicznych/godz. + min. 400 ozn. ISE/godz” oznacza, że należy zaoferować dwa analizatory każdy o wydajności minimalnej 400 ozn. fotochemicznych/godz. + min. 400 ozn. ISE/godz.?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga dwóch analizatorów, każdy o wydajności minimalnej 400 ozn. fotochemicznych/godz. + min. 400 ozn. ISE/godz.

**Pytanie nr 33 – dotyczy pakietu nr 5, parametry**

Czy Zamawiający wymaga przystawki ISE jonoselektywnej pracującej metodą pośrednią umożliwiającą jednoczesne oznaczanie sodu, potasu i chloru z zastosowaniem pojedynczych elektrod i stabilnością kalibracji 24h?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga przystawki ISE jonoselektywnej pracującej metodą pośrednią umożliwiającą jednoczesne oznaczanie sodu, potasu i chloru z zastosowaniem pojedynczych elektrod i stabilnością kalibracji 24h.

**Pytanie nr 34 – dotyczy pakietu nr 5, pkt 25 parametrów**

Prosimy o potwierdzenie, że zapis „Analizatory, odczynniki, kalibratory, materiały eksploatacyjne i zużywalne muszą być ze sobą kompatybilne” oznacza, że Zamawiający wymaga, aby oferowane analizatory i odczynniki pochodziły od tego samego Producenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie stawia wymogu w tym zakresie, wymaga jednak kompatybilności.

**Pytanie nr 35 – dotyczy pakietu nr 5, parametry**

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 umieszone 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:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

**Pytanie nr 36 – dotyczy pakietu nr 5, parametry**

Czy do podanej przewidywanej ilości oznaczeń należy doliczyć testy na kalibracje i kontrole? Jeśli tak prosimy o podanie harmonogramu kontroli – ile razy w tygodniu i na ilu poziomach kontrole będą wykonywane dla poszczególnych parametrów i analizatorów.

**Odpowiedź:**

Tak, do podanej ilości oznaczeń należy doliczyć testy na kalibracje i kontrole. Kontrola wykonywana będzie codziennie, na dwóch poziomach.

**Pytanie nr 37 – dotyczy pakietu nr 5, parametry**

Prosimy o podanie, które parametry będą oznaczane na analizatorze głównym, a które na zastępczym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga takiego samego zakresu oznaczeń na każdym analizatorze.

**Pytanie nr 38 – dotyczy pakietu nr 5, parametry**

Które z parametrów i w jakich ilościach Zamawiający będzie wykonywał w moczu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający będzie wykonywał: glukoza, kreatynina, amylaza, kwas moczowy, wapń, fosfor oraz magnez. Badania kontrolne wykonywane będą 1 x na 14 dni.

**Pytanie nr 39 – dotyczy pakietu nr 5, parametry**

W związku z obowiązkiem uczestnictwa w kontroli COBJwDL prosimy o podanie informacji czy Zamawiający wymaga, aby oferowane analizatory posiadały reprezentatywną grupę w tej kontroli. Czy Zamawiający może doprecyzować jakiej liczebności tej grupy wymaga w powyższym programie kontrolnym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga wyników kontroli z minimum 40 analizatorów.

**Pytanie nr 40 – dotyczy pakietu nr 5, parametry**

Czy jeśli w Podręczniku Użytkownika oferowanego analizatora podano jedynie okres gwarancji, jakim objęta jest lampa fotometru, a zgodnie z opisem procedur konserwacyjnych jej wymiana jest zalecana, „co roku lub w razie potrzeby”, oferent może założyć jej wymianę kierując się najlepszą wiedzą i doświadczeniem producenta?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

**Pytanie nr 41 – dotyczy pakietu nr 5, parametry**

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 dodatkowych elektrod referencyjnych i jakichkolwiek płynów niezbędnych do konserwacji tych elektrod. Płyny i kolejne elektrody są dostarczane, wymieniane i uzupełniane przez serwis producenta w razie potrzeby.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 42 – dotyczy pakietu nr 5, parametry**

Prosimy o wyrażenie zgody na dostawę i instalację analizatorów w terminie 21 dni roboczych od dnia podpisania umowy.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

W załączeniu poprawiony SIWZ, załącznik nr 2 do SIWZ – formularz asortymentowo-cenowy, załącznik nr 3 do SIWZ – JEDZ oraz załącznik nr 5 do SIWZ – istotne postanowienia umowy.

**Pytanie nr 43 – dotyczy pakietu nr 5, parametry**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika używanego przy „automatycznej kontroli materiału badanego w kierunku hemolizy, lipemii i hiperbilirubinemii”?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika używanego przy „automatycznej kontroli materiału badanego w kierunku hemolizy, lipemii i hiperbilirubinemii”.

**Pytanie nr 44 – dotyczy pakietu nr 5, parametry**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 3 odczynników, które przed wstawieniem na pokład analizatora wymagają przygotowania? Pozostałe odczynniki są płynne i gotowe do użycia co jest zgodne z zapisem SIWZ – „Odczynniki w formie ciekłej gotowe do użycia (nie mniej niż 80%) „

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym (podać nazwy konkretnych odczynników).

**Pytanie nr 45 – dotyczy pakietu nr 5, pkt 8 parametrów**

Prosimy o potwierdzenie, że analizator, który posiada możliwość „identyfikacji odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych przy użyciu kodu kreskowego” i jest wyposażony w czytnik kodów kreskowych spełnia wymagania Zamawiającego także w sytuacji, kiedy jeden z oferowanych odczynników identyfikowany będzie za pomocą przypisanej mu pozycji na kole odczynnikowym?

**Odpowiedź:**

Tak, wyżej opisana możliwość spełnia wymagania Zamawiającego.

**Pytanie nr 46 – dotyczy pakietu nr 5, parametry**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 1 odczynnika pochodzącego od innego producenta niż pozostałe odczynniki i analizatory? Odczynnik posiada zwalidowaną aplikacje dedykowaną do użycia na zaoferowanych aparatach.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ.

**Pytanie nr 47 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §4 pkt 1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił  21 dni od daty podpisania umowy a termin jego instalacji 7 dni od daty dostarczenia?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 48 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §4 pkt 3)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę użytego określenia ,,bez dodatkowego wynagrodzenia” na ,,w ramach czynszu dzierżawnego?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

W załączeniu poprawiony załącznik nr 5 do SIWZ – istotne postanowienia umowy.

**Pytanie nr 49 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §4 pkt 4)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dwukrotną zmianę użytego określenia ,,bez dodatkowego wynagrodzenia” na ,,w ramach czynszu dzierżawnego?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

W załączeniu poprawiony załącznik nr 5 do SIWZ – istotne postanowienia umowy.

**Pytanie nr 50 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §4 pkt 4)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do niniejszego postanowienia obowiązku Zamawiającego do poinformowania Wykonawcy o zmianie pracownika skutkującej powstaniem po stronie \ obowiązku przeszkolenia nowej osoby?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

§4 pkt 4) otrzymuje brzmienie: „Przeszkolenia personelu Zamawiającego w obsłudze przedmiotu dzierżawy w terminie uzgodnionym z Kierownikiem, o którym mowa w pkt 1 (w ramach czynszu dzierżawnego) – 15 osób. W przypadku zmiany pracownika Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest do przeszkolenia tej osoby na zasadach wskazanych powyżej (w ramach czynszu dzierżawnego z tego tytułu). Obowiązek poinformowania Wykonawcy o zmianie pracownika leży po stronie Zamawiającego.”

W załączeniu poprawiony załącznik nr 5 do SIWZ – istotne postanowienia umowy.

**Pytanie nr 51 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §8 ust. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 52 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §8 ust. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 53 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.’’

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 54 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §10 ust. 1 lit. a**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa  „opóźnienia” na  „zwłoki”?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 55 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §10 ust. 1 lit. b**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa  „opóźnienia” na  „zwłoki”?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 56 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §10 ust. 1 lit. b**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kary umownej była liczona od miesięcznej wartości czynszu dzierżawnego?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 57 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §10 ust. 1 lit. c**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa  „opóźnienia” na  „zwłoki”?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 58 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §10 ust. 1 lit. d**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa  „opóźnienia” na  „zwłoki”?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 59 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §10 ust. 1 lit. d**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kary umownej była liczona od miesięcznej wartości czynszu dzierżawnego?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 60 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §10 ust. 1 lit. e**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa  „opóźnienia” na  „zwłoki”?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 61 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §10 ust. 2**

Skorzystanie przez Zamawiającego z ww. uprawnienia zwalnia Wykonawcę z wykonania zamówienia, co do którego był w opóźnieniu, a tym samym wyłącza możliwość naliczenia kar umownych z tego tytułu  za okres przypadający od dnia zakupienia towaru u innego dostawcy?

Uzasadnienie:

Proponujemy wprowadzenie postanowień umownych, które należycie zabezpieczą interes Zamawiającego oraz pozwolą na umożliwienie pracy bez przerw podczas ewentualnego opóźnienia w dostawie odczynników.

Ponieważ Zamawiający ma interes w tym, by otrzymać w umówionym terminie  przedmiot zamówienia oraz żeby ponieść jak najniższe straty w przypadku przekroczenia tego terminu przez Wykonawcę, tak istotne jest, by strony dopuściły możliwość niniejszego uprawnienia.

Kary umowne jednak, zarówno jako surogat odszkodowania, jak i prewencja przed nienależytym wykonaniem umowy, nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia się jednej ze stron umowy wzajemnej kosztem drugiej strony, co mogłoby mieć miejsce, jeśli strona zainteresowana w otrzymaniu zamówionych towarów naliczała by kary umowny za opóźnienie otrzymania towarów od zewnętrznego dostawcy z wyrównaniem ewentualnych różnic w cenie przez Wykonawcę.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 62 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §13 ust. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu, tak aby zmniejszenie nie mogło przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 63 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §1 ust. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu usunięcia awarii dzierżawionego urządzania na 48 godzin, licząc od chwili zgłoszenia (w dni robocze)?

Oryginalne części do analizatorów sprowadzane są bezpośrednio od producenta z zagranicy. W przypadku, gdy zaistnieje konieczność naprawy analizatora z użyciem części zamiennych czas usunięcia awarii ulega stosownemu wydłużeniu o okres sprowadzenia niezbędnych do naprawy części. W związku z powyższym prosimy o wydłużenie okresu usunięcia awarii do 48 godzin.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 64 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §1 ust. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czasu poprzez dodanie zapisu:  
„*w dni robocze*”?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie. §1 pkt 5 otrzymuje brzemiennie: „W przypadku braku możliwości usunięcia awarii w ciągu 48 godzin (liczonych w dni robocze) od momentu zgłoszenia, Wykonawca wymieni sprzęt na sprawny, o parametrach nie gorszych niż wskazanych w załączniku nr 1”.

W załączeniu poprawiony załącznik nr 5 do SIWZ – istotne postanowienia umowy.

**Pytanie nr 65 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §5 ust. 9:**

Prosimy o uzupełnienie zapisu poprzez dodanie zdania:*„która jest rozdysponowywana wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego”.*

Krew kontrolna jest materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew.

Jeżeli tak to prosimy o tożsamą modyfikację w Załącznik nr 2 do SIWZ (Formularz asortymentowo-cenowy) PAKIET nr 2, Parametry, L.p. 24.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie. §5 pkt 9 otrzymuje brzemiennie: „Data ważności materiałów kontrolnych liczona będzie od dnia dostawy nie może być krótsza niż 2 miesiące (pakiet nr 2) / 6 miesięcy (pakiet nr 6) okresu ich przydatności wskazanego przez producenta, która jest rozdysponowywana według harmonogramu dostaw materiału kontrolnego”.

W załączeniu poprawiony załącznik nr 2 do SIWZ – formularz asortymentowo-cenowy oraz załącznik nr 5 do SIWZ – istotne postanowienia umowy.

**Pytanie nr 66 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §7 ust. 9**

Prosimy o doprecyzowanie, czy osoba wskazana do kontaktów w sprawie przedmiotu umowy jest osobą odpowiedzialną za składanie zamówień. Czy zamówienia podpisane/zatwierdzone wyłącznie przez tą osobę mają być realizowane?

Jeżeli tak, prosimy o wskazanie kilku osób w celu uniknięcie sytuacji braku realizacji (wstrzymania) zamówienia z powodu nieobecności przedstawiciela Zamawiającego i podpisania zamówienia przez inną osobę.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokonuje doprecyzowania w §7 ust. 9. Do składania zamówień upoważnione będą następujące osoby: Janina Bartoszewska-Kozioł (Kierownik MLD), Anna Ziembicka oraz Katarzyna Zachara.

W załączeniu poprawiony załącznik nr 5 do SIWZ – istotne postanowienia umowy.

**Pytanie nr 67 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §8 ust. 3**

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby do każdej dostawy nie była dołączana faktura VAT?

Ze względu na stosowaną przez Wykonawcę politykę bezpieczeństwa i ochronę danych stanowiących informację handlowe, faktury wystawiane są przez pracownika Wykonawcy w biurze w dniu dostawy towaru do Zamawiającego,

a sam przedmiot dostawy jest wysyłany do Zamawiającego z magazynu Wykonawcy, który znajduje się w innej lokalizacji niż biuro. Nie istnieje zatem fizycznie możliwość by faktura była dostarczona Zamawiającemu wraz z zamówionym i dostarczonym towarem. Wraz z towarem Wykonawca załącza dokument dostawy, potwierdzający ilość, rodzaj towaru będącego przedmiotem dostawy, natomiast faktura VAT wysyłana jest pocztą po wykonaniu zamówienia. Ponadto Wykonawca zgodnie z treścią art. 106i. ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług zobowiązany jest do wystawienia faktury VAT nie później niż piętnastego dnia miesiąca następującego po miesiącu, w którym dokonano dostawy towaru lub wykonano usługę, nie ma zatem obowiązku wystawiania faktury i dostarczania jej wraz z chwilą wydania towaru. Jeżeli tak prosimy o wykreślenie zapisu „*wraz z fakturą”.*

Ewentualnie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie wraz z towarem elektronicznej faktury VAT na wskazany adres poczty elektronicznej?

Jeżeli tak prosimy o zmianę ww. postanowienia poprzez dodatnie zapisu *„Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie faktur elektronicznych na następujący adres poczty elektronicznej.....................................................”.*

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 68 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §10 ust. 1 pkt a), b), c) i d)**

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.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 69 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §10 ust. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej z 20% na *10%*?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 70 – dotyczy pakietu nr 4, pkt 18 i 19 parametrów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czasu poprzez dodanie zapisu:  
„*w dni robocze*”?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

W załączeniu poprawiony załącznik nr 2 do SIWZ – formularz asortymentowo-cenowy.

**Pytanie nr 71 – dotyczy pakietu nr 2, pkt 26 i 27 parametrów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czasu poprzez dodanie zapisu:  
„*w dni robocze*”?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

W załączeniu poprawiony załącznik nr 2 do SIWZ – formularz asortymentowo-cenowy.

**Pytanie nr 72 – dotyczy pakietu nr 3**

„Panel pokarmowy gotowy, zawierający od 8-12 alergenów op.a’ 10-16 testów różne kombinacje”.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie opakowania zawierającego 24 testy.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 73 – dotyczy pakietu nr 3**

„ Panel wziewny gotowy, zawierający od 8-12 alergenów op.a’ 10-16 testów różne kombinacje alergenów”

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie opakowania zawierającego 24 testy.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 74 – dotyczy pakietu nr 3**

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu” Możliwość weryfikacji reakcji krzyżowych za pomocą markera CCD na każdym pasku testowym” dla następującego asortymentu:

* Panel pokarmowy gotowy, zawierający od 8-12 alergenów op.a’ 10-16 testów różne kombinacje
* Panel wziewny gotowy, zawierający od 8-12 alergenów op.a’ 10-16 testów różne kombinacje alergenów
* Testy z komponentami alergenowymi mleka op’10-16 testów
* Panel pediatryczny z pojedynczymi komponentami alergenów?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie odstępuje od wymienionego zapisu i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 75 – dotyczy pakietu nr 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu „rynienki jednorazowe na paski testowe” dotyczącego parametrów aparatu do automatycznej inkubacji testów.

Aparat do automatycznej inkubacji testów, który chcemy zaoferować, nie wymaga stosowania rynienek.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 76 – dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o informację w jaki sposób należy przeliczyć ilość oferowanych testów na liczbę opakowań. Czy Zamawiający w celu uzyskania pełnych liczb opakowań wymaga zaokrąglenia liczby oferowanych opakowań w dół czy w górę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga dokonania przeliczeń ilości opakowań uwzględniającej zapotrzebowanie Zamawiającego – ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 77 – dotyczy SIWZ, ”XIII. Opis sposobu obliczenia ceny”**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie zapisu: zgodnie z SIWZ „Ceny jednostkowe mogą być podane z dokładnością do czterech miejsc po przecinku, wszystkie pozostałe wartości powinny być podawane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku”.

W związku z powyższym, czy ilości opakowań również należy zaokrąglić z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga zaokrąglenia ilości opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 78 – dotyczy SIWZ**

W pkt VII SIWZ – Wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia, ppkt. 10 d), Zamawiający napisał, że informacja o niekaralności dla osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium RP ma być wystawiona (...) **nie wcześniej niż 3 miesiące** przed upływem terminu skłądania ofert (...)

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła pomyłka , ponieważ w/g Ustawy PZP i Rozporządzenia w sparwie dokumentów jakich może żądać Zamawiający, osboby o których mowa w art. 24 ust 1 ustawy PZP mającyce miejce zamieszkania poza terytorium RP, jako dokument dotyczący niekaralności składają zaświadczenie z właściwego organu sądowego lub administarcyjnego kraju pochodzenia albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą , w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 ustawy. Zaswiadczenie to powinno być wystawione **nie wcześniej niż 6 miesięcy** przed upływem terminu skłądania ofert (...)

Jeżeli nie jest to pomyłka to prosimy o podanie podstawy prawnej wymagania w/w dokumentu wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokonuje poprawy w pkt VII ppkt 10 d) - informacja o niekaralności dla osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium RP ma być wystawiona (...) **nie wcześniej niż 6 miesiące** przed upływem terminu składania ofert (...).

W załączeniu poprawiony SIWZ.

**Pytanie nr 79 – dotyczy SIWZ (Dział III pkt 8f), pakietu nr 6, pkt 23 parametrów oraz istotnych postanowień umowy §4 pkt 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy analizatora i jego uruchomienia z 10 dni roboczych od daty zawarcia umowy na min. 21 dni?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

W załączeniu poprawiony SIWZ, załącznik nr 2 do SIWZ – formularz asortymentowo-cenowy, załącznik nr 3 do SIWZ – JEDZ oraz załącznik nr 5 do SIWZ – istotne postanowienia umowy.

**Pytanie nr 80 – dotyczy istotnych postanowień umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), §5 pkt 8 i 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu ważności oferowanych wyrobów z 6 m-cy na min. 4 m-ce?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 81 – dotyczy pakietu nr 6**

Czy Zamawiający zgodzi się na oznaczanie testu IgE w laboratorium zewnętrznym? Koszt wykonania badania IgE byłby skalkulowany i uwzględniony w formularzu oferty z podaniem ceny, jako koszt Zamawiającego, natomiast koszty logistyczne tj. transport materiału i dostarczenie wyniku pozostawałby po stronie Wykonawcy, który gwarantuje odbiór próbek i dostępność wyników w tym samym dniu drogą elektroniczną oraz w formie papierowej w późniejszym możliwie najkrótszym terminie.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 82 – dotyczy pakietu nr 6**

Czy Zamawiający dopuści oznaczenie HCG + beta wykrywający obecność-całkowitej HCG oraz podjednostki beta-HCG, bez zapisów w ulotce odczynnikowej dotyczących jego zastosowań onkologicznych?

Zgodnie z informacją zamieszczoną przez prof. J. Kulpę na łamach podręcznika pod redakcją A. Dembińskiej-Kieć i J. Naskalskiego „DIAGNOSTYKA LABORATORYJNA Z ELEMENTAMI BIOCHEMII KLINICZNEJ”, w rozdziale – „Diagnostyka biochemiczna chorób nowotworowych” „wyższe od wartości odcinającej (HCG)- u kobiet po wykluczeniu ciąży – stężenie hormonu jest wysoce wiarygodnym wskaźnikiem obecności komórek nowotworowych”. Powszechnie wiadomo, że HCG traktować można jako marker onkologiczny po uprzednim wykluczeniu ciąży. Dlatego też zapis o tym, że jest to marker onkologiczny nie pojawił się w ulotce do zestawu odczynnikowego, aby uniknąć nadinterpretacji wyników podwyższonego (3hCG, jako bezwzględnie wskazującego na chorobę nowotworową.

Oferowane oznaczenie posiada bardzo wysoką jakość porównywalną z innymi oznaczeniami phCG dostępnymi na rynku (czułość analityczna) oraz posiada największy zakres liniowości testu 15 000 mlU/ml z możliwością automatycznego rozcieńczenia 1:15.

Dwustopniowa reakcja zmniejsza prawdopodobieństwo występowania interferencji. Test ten od wielu lat stosowany jest z powodzeniem także w wielu centrach onkologicznych (Kielce, Gliwice).

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 83 – dotyczy pakietu nr 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę be zaproponowane analizatory posiadały aktywny system mycia igieł zamiast jednorazowych końcówek. Proponowane rozwiązanie eliminuje efekt przeniesienia oraz koszty utylizacji zużytych końcówek jednorazowych.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 84 – dotyczy pakietu nr 6**

Czy Zamawiający zaakceptuje rozwiązanie, w którym krzywa kalibracyjna jest niezmienna i jest na stałe przypisana do protokołu badania, nie ma koniczności jej wczytywania.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie akceptuje zaproponowanego rozwiązania i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 85 – dotyczy pakietu nr 4, pkt 6 parametrów**

Czy Zamawiający dopuści analizator bez możliwości odczytu testów paskowych w kierunku mikroalbuminurii z możliwością podania wskaźnika albuminowo-kreatyninowego?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie w przypadku dostarczenia pasków testowych do manualnego, półilościowego oznaczenia mikroalbuminurii, jednak wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 86 – dotyczy pakietu nr 4, pkt 10 parametrów**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający ma na myśli właściwości pasków testowych do oceny właściwości fizyko-chemicznych moczu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga parametrów fizykochemicznych do oceny moczu z uwzględnieniem różnicowania krwinek czerwonych świeżych i zhemolizowanych.

**Pytanie nr 87 – dotyczy pakietu nr 4**

Czy Zamawiający może doprecyzować, czy podana ilość oznaczeń uwzględnia oznaczenie kontrolne, czy należy je doliczyć? Zwracamy się z prośbą o określenie częstotliwości i ilości poziomów w celu wykonywania oznaczeń kontrolnych dla pasków.

**Odpowiedź:**

Nie, podana ilość oznaczeń nie uwzględnia oznaczeń kontrolnych. Zamawiający wymaga doliczenia oznaczeń kontrolnych. Kontrola będzie odbywała się codziennie na dwóch poziomach.

**Pytanie nr 88 – dotyczy pakietu nr 4**

Czy Zamawiający wymaga dostosowania ilości kontroli do automatycznego pomiaru kontroli wykonanego w analizatorze?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga dostosowania ilości kontroli do automatycznego pomiaru kontroli wykonanego w analizatorze.

**Pytanie nr 89 – dotyczy pakietu nr 4**

Czy Zamawiający wymaga aby oferent podłączył analizator na własny koszt? Jeżeli Tak to prosimy o podanie danych kontaktowych do LIS.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wymaga zaproponowanego rozwiązania i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 90 – dotyczy pakietu nr 2**

Prosimy o udzielenie informacji, w jaki sposób (na ilu poziomach każdego dnia) będzie wykonywana codzienna wewnętrzna kontrola jakości.

**Odpowiedź:**

Codzienna wewnętrzna kontrola wykonywana będzie na trzech poziomach.

**Pytanie nr 91 – dotyczy pakietu nr 2**

Prosimy o udzielenie informacji, czy podana ilość oznaczeń 175 000 uwzględnia ilość oznaczeń zużywanych na codzienną kontrolę jakości?

**Odpowiedź:**

Nie, podana ilość oznaczeń nie uwzględnia kontroli jakości, należy je doliczyć do ilości testów.

**Pytanie nr 92 – dotyczy pakietu nr 2**

Czy Zamawiający wymaga aby zaproponowana ilość krwi kontrolnej uwzględniała jej stabilność po otwarciu zgodnie z informacjami zawartymi w ulotce producenta tak aby Zamawiający miał możliwość ciągłej pracy na ważnym materiale kontrolnym?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga, aby zaproponowana ilość krwi kontrolnej uwzględniała jej stabilność po otwarciu.

**Pytanie nr 93 – dotyczy pakietu nr 2**

W celu prawidłowego wyliczenia zużycia odczynników oraz innych materiałów eksploatacyjnych, prosimy o podanie szacunkowego rozkładu procentowego oznaczeń CBC i CBC+DIFF jakie będą wykonywane na analizatorze hematologicznym.

**Odpowiedź:**

Szacunkowy rozkład procentowy oznaczeń wynosiłby: CBC – 60%, CBC+DIFF – 40%.

**Pytanie nr 94 – dotyczy pakietu nr 2, pkt 1 parametrów**

Czy Zamawiający uzna za parametr równoważny IG możliwość oceny dużych niedojrzałych komórek (Large Immature Cells - LIC)? LIC jest parametrem oceniającym wszystkie niedojrzałe komórki, bez ograniczenia do linii granulocytarnej.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie uznaje zaproponowanego rozwiązania i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 95 – dotyczy pakietu nr 2, pkt 2 parametrów**

Czy Zamawiający dopuści analizator o wydajności 90 oznaczeń / godzinę?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 96 – dotyczy pakietu nr 2, pkt 7 parametrów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora hematologicznego, w którym objętość próbki w trybie podajnikowym dla CBC oraz CBC+DIFF wynosi 180 µL, a w trybie manualnym 120 µL?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 97 – dotyczy pakietu nr 2, pkt 9 parametrów**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu analizator wykonujący bezpośredni rozdział WBC metodą cytometrii przepływowej z zastosowaniem lasera półprzewodnikowego i barwienia cytochemicznego?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 98 – dotyczy pakietu nr 2, pkt 10 parametrów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, który nie posiada możliwości oznaczania erytroblastów?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 99 – dotyczy pakietu nr 2, pkt 11 parametrów**

Czy Zamawiający dopuści analizator posiadający następujące zakresy liniowości: WBC: 0 – 250 tyś/µl, RBC: 0 – 8,2 mln/µl, PLT: 0 – 2 mln/µl?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 100 – dotyczy pakietu nr 2, pkt 13 parametrów**

Prosimy o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania międzynarodowej zewnętrznej kontroli jakości typu Riqas lub Labquality, która nie opiera się na wynikach kontroli wewnątrzlaboratoryjnej.

Uzasadnienie:

Zamawiający uwzględnił w opisie przedmiotu zamówienia konieczność zapewnienia międzynarodowej zewnętrznej kontroli jakości w oparciu o kontrolę wewnątrzlaboratoryjną. Posiłkowanie się kontrolą wewnątrzlaboratoryjną do zewnątrzalboratoryjnej oceny pracy analizatora ogranicza możliwość pełnej oceny wiarygodności wydawanych wyników.

Zapewnienie laboratorium oceny poprawności uzyskiwanych wyników poprzez zewnętrzny organ za pomocą tzw. próbek „ślepych”, które są analizowane tak jakby były próbkami pacjenta, pomaga w procesie otrzymywania wiarygodnych i precyzyjnych wyników pacjenta.

Ponadto, wymóg Zamawiającego zawarty w punkcie 13, utrudnia uczciwą konkurencję i równe traktowanie wszystkich wykonawców, ponieważ wyłącznie jedna firma na polskim rynku ma możliwość zaoferowania wymaganego rozwiązania, co ostatecznie może wpłynąć na podwyższenie kosztów wykonania oznaczenia w laboratorium.

Dodatkowo, mając na uwadze wymóg Zamawiającego dotyczący zaoferowania kontroli jakości w oparciu o kontrolę wewnątrzlaboratoryjną proponujemy kontrolę StandLab, która jest niezależną od producentów i dystrybutorów analizatorów formą zewnętrznej kontroli jakości w oparciu o wyniki kontroli wewnątrzlaboratoryjnej.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 101 – dotyczy pakietu nr 5**

Prosimy o informację jakie parametry będą oznaczane również w moczu?

Uzasadnienie:

Informacja na temat materiału w jakim będzie wykonywane oznaczenie ma wpływ na zaoferowanie odpowiedniego odczynnika oraz odpowiedniej kontroli niezbędnych do przeprowadzenia oznaczeń.

**Odpowiedź:**

W moczu będą oznaczane: glukoza, kreatynina, kwas moczowy, amylaza, wapń, fosfor oraz magnez.

**Pytanie nr 102 – dotyczy pakietu nr 5**

Prosimy o informację jaki będzie podział oznaczanych parametrów na poszczególne analizatory.

Uzasadnienie:

Uzyskanie informacji jak będzie wyglądał rozdział oznaczanych parametrów na poszczególnych analizatorach jest niezbędny do prawidłowego przygotowania oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga takiego samego zakresu oznaczeń na każdym analizatorze.

**Pytanie nr 103 – dotyczy pakietu nr 5**

Czy podane ilości oznaczeń uwzględniają ilości oznaczeń niezbędnych na wykonanie kalibracji oraz kontroli?

**Odpowiedź:**

Nie, podane ilości oznaczeń nie uwzględniają kontroli i kalibracji, należy je doliczyć do ilości testów.

**Pytanie nr 104 – dotyczy pakietu nr 5, poz. 26**

Prosimy o informację czy zamawiający w okresie całego trwania umowy zamierza wykonać łącznie 85 000 oznaczeń jonów czy po 85 000 każdego z oznaczanych parametrów Na, K, Cl oraz czy obydwa analizatory maja być wyposażone w moduł ISE?

Uzasadnienie:

Informacja o ilości oznaczeń jest niezbędna do prawidłowego obliczenia wymaganej ilości elektrod oraz materiałów zużywalnych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający zamierza wykonać po 85 000 każdego z oznaczanych parametrów. Tak, Zamawiający wymaga obydwu analizatorów wyposażonych w moduł ISE.

**Pytanie nr 105 – dotyczy pakietu nr 5, poz. 26**

Czy zamawiający zamierza dokonywać oznaczenia jonów tylko w surowicy czy również w moczu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający zamierza dokonywać oznaczenia jonów tylko w surowicy.

**Pytanie nr 106 – dotyczy pakietu nr 5, pkt 8 parametrów**

Czy zamawiający dopuści analizator umożliwiający identyfikację próbek i odczynników za pomocą kodów kreskowych a w przypadku materiałów kontrolnych oraz kalibratorów identyfikację na podstawie przypisania danego materiału kontrolnego lub kalibratora do danego miejsca w rotorze lub na odpowiednio zdefiniowanym rack-u, który jest kodowany za pomocą kodu kreskowego?

Uzasadnienie:

Oznaczenie kodem kreskowym materiału kontrolnego oraz kalibratorów obarczone jest dużym ryzykiem błędu. Ilość etapów które należy wykonać poczynając od przypisania danego kodu kreskowego do danego kalibratora lub

materiału kontrolnego oraz zapisania na kodzie wszystkich informacji poprzez oklejenie odpowiedniej buteleczki/probówki odpowiednim kodem kreskowym.. Czynności te muszą być powtarzane z każdą zmianą materiału kontrolnego oraz kalibratora co znacząco podnosi czas przeprowadzenia kalibracji oraz kontroli poszczególnych odczynników. W przypadku rozwiązania z przypisaniem materiału kontrolnego oraz kalibratora do odpowiedniego miejsca na rotorze lub racku występuje zmniejszenie ilości pracy wykonywanej przez pracownika laboratorium a co z tym jest związane również zmniejszeni wystąpienia błędu. Tylko raz definiujemy miejsce w którym ma się znajdować dany materiał kontrolny lub kalibrator. Zastosowanie tego typu rozwiązania ma wpływ na poprawienie efektywności pracy oraz ograniczenie błędów.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 107 – dotyczy pakietu nr 5, pkt 14 parametrów**

Czy zamawiający dopuści analizator posiadający wymienne rotory o pojemności 80 próbek na materiał badany?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 108 – dotyczy pakietu nr 5, pkt 26 parametrów**

Czy zamawiający dopuści trwałość kalibracji min. 4 tygodnie w przypadku 75% oferowanych oznaczeń?

Uzasadnienie:

W celu uzyskania wyższej jakości otrzymywanych wyników badań w przypadku 25% oferowanych odczynników niezbędne jest częstsze przeprowadzanie kalibracji danego parametru.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym.