



## Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej Dział Zamówień Publicznych

38-500 Sanok, ul. 800-lecia 26

tel./fax +48 13 46 56 290

e-mail: [zam.pub@zozsanok.pl](mailto:zam.pub@zozsanok.pl), [www.zozsanok.pl](http://www.zozsanok.pl)

NR KRS 0000059726 Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS  
ul. Trembeckiego 11 a 35-959 Rzeszów

NIP 687-16-40-438 REGON 370 444 345

Rachunek bankowy nr 85 8642 0002 2001 0060 1685 0003 Podkarpacki Bank Spółdzielczy o/Sanok

SPZOZ/SAN/ZP/195/2017

Sanok, dnia 4 maja 2016r.

**do wszystkich uczestników postępowania**

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/14/2017 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników, kalibratorów, akcesoriów wraz z dzierżawą aparatów dla Zakładu Mikrobiologii i Analityki Medycznej SPZOZ w Sanoku

Udzielono odpowiedzi na zapytania Wykonawców:

### **DOTYCZY przedmiotu zamówienia, wzoru umowy**

**\* Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający w Pakiecie 25, poz. 1 dopuści test jak w załączonej instrukcji?

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 2 – dot. pakietu nr 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1-3, 5-7, 9, 15, 17-21, 23, 25 szczepów wzorcowych z pierwszego pasażu w postaci liofilizowanych krążków w op. a10 szt?

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 3 –dot. pakietu nr 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dwóch dyspenserów 6-cio pozycyjnych do płytek 90 mm?

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania opinii KORLD?

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 4 – dot. pakietu nr 12**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania opinii KORLD?

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 5 – dot. pakietu nr 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz 15 oksydazy w op a25 szt i przeliczenie wymaganej ilości opakowań?

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 6**

Prosimy o modyfikację pkt. 2.3) – a) i uznanie warunku za spełniony jeśli Wykonawca przedstawi na wezwanie Deklarację CE zamiast obligatoryjnie Deklarację CE oraz świadectwo zgłoszenia w URPLW MiPB

Uzasadnienie: deklaracją zgodności CE jest wystarczającym dokumentem dopuszczającym produkt do obrotu, świadczącym o jego zgodności z wymaganiami zasadniczymi - złożenie powiadomienia o wyrobie medycznym do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych nie jest decyzją administracyjną o dopuszczeniu do stosowania wyrobu w Polsce.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**\* Pytanie nr 7 – dot. pakietu nr 17**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji nr 5 i 6 – celiakia IgA i IgG, które są testami jakościowymi (posiadają jednak linie kontroli negatywnej, linie kontrolne dla koniugatów, linię kontrolną dla surowicy) i zawierają rekombinowaną transglutaminazę tkankową oraz rekombinant GAF-3X (analog gliadyny, peptyd fuzyjny) oraz utworzenie z tych pozycji oddzielnego pakietu?

Testy do oceny przeciwciał w celiakii w pakiecie nr 17 są jedynymi testami, które nie służą do diagnostyki alergologicznej, a wydzielenie ich do osobnego pakietu zwiększy liczbę oferentów, a tym samym konkurencyjność ofert.

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 8 – dot. pakietu nr 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji 1 - Borrelia IgG Western blot, testów, w których na pasku znajduje wysokospecyficzne rekombinowane, dimeryczne OspC z Borrelia burgdorferi sensu stricto i Borrelia garinii?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 9 – dot. pakietu nr 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 1 i 2 opakowań zawierających 240 szt. pasków?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 10 – dot. pakietu nr 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 3 i 4 opakowań zawierających 240 szt. pasków?

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 11 – dot. pakietu nr 25**

Czy zamawiający wpisując wymóg „testy immunochromatograficzne” miał również na myśli testy immunoenzymatyczne ?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 12 – dot. pakietu nr 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie zamiast przy pierwszej dostawie to wraz z podpisaną umową kart katalogowych (ulotek) oraz charakterystyk substancji niebezpiecznych na płycie CD?

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 13 – dot. pakietu nr 18**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 1 prosimy o wyrażenie zgody na złożenie ww dokumentów w osobnym segregatorze, podpisanych tylko na pierwszej stronie.

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 14 – dot. pakietu nr 18**

Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę pkt. 2 par. 7 projektu umowy na: „Okres niezmienności ceny jednostkowej netto obowiązuje przez okres obowiązywania umowy”.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 15 – dot. pakietu nr 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu ważności odczynników z 6 na min. 4 miesiące? Uzasadnienie: Zamawiający zgodnie z pkt. 3 niniejszego paragrafu dopuszcza zmianę cen brutto w przypadku zmiany stawki podatku VAT.

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 16 – dot. pakietu nr 18**

Czy w związku z regulacją art. 144 ust.1 ustawy PZP Zamawiający zechce wprowadzić do wzoru umowy zapis o dopuszczalności wprowadzenia zmian w brzmieniu przedstawionym poniżej?

Strony dopuszczają zmiany umowy w zakresie:

- numeru katalogowego produktu (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)
  - nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów
  - przedmiotowym/ produkt zamienny
  - sposobu konfekcjonowania (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)
  - liczby opakowań
  - wymiany/ uzupełnienia elementów składowych aparatury w sytuacji gdy: -wprowadzony zostanie do sprzedaży przez wykonawcę produkt zmodyfikowany/ udoskoniony
  - wystąpi przejściowy brak produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową
- Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą ceny jednostkowej, wartości umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego.

Strony dopuszczają zmianę cen jednostkowych preparatów objętych umową w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 17 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni? (§ 8 ust. 1)

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 18 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający dopuści zmiany numeru katalogowego, wielkości opakowania, nazwy testu z przyczyn niezależnych od Wykonawcy? **Odpowiedź: TAK**

W przypadku zmiany wielkości opakowania dla nowego produktu, czy Zamawiający dopuści przeliczenie ceny za oznaczenie? (§ 5 ust.1 lit. b) **Odpowiedź: NIE**

**\* Pytanie nr 19 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto? (§ 7 ust. 3)

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 20 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający zawrze w projekcie umowy ustęp dotyczący możliwości zmiany wynagrodzenia (dokonane w formie pisemnego aneksu), w przypadku wystąpienia którejkolwiek ze zmian przepisów wskazanych w art. 142 ust. 5 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień publicznych, tj. zmiany:

- wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę? (§ 7 ust. 3)

**Odpowiedź: zapis jest w SIWZ.**

**\* Pytanie nr 21 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwłoka"?

**Odpowiedź: zgodnie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 22 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO? (§ 3 ust. 1)

**Odpowiedź: zgodnie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 23 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO? (§ 3 ust. 2)

**Odpowiedź: zgodnie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 24 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO? (§ 3 ust. 4)

**Odpowiedź: zgonie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 25 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO? (§ 3 ust. 10)

**Odpowiedź: zgonie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 26 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy? (§ 3 ust. 2, 4)

**Odpowiedź: zgonie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 27 – dot. projektu umowy**

Czy zamawiający wprowadzi do projektu umowy zapis dotyczący minimalnego poziomu zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**\* Pytanie nr 28 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji? (§ 3 ust. 6)

**Odpowiedź: zgonie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 29 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zakupów w dni robocze? (§ 2 ust. 4)

**Odpowiedź: zgonie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 30 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie kart charakterystyk substancji niebezpiecznych wyrobów w języku polskim, zgodnych z obowiązującym prawem, w postaci plików na płycie CD lub w wersji papierowej drogą pocztową po zawarciu umowy? (§ 2a ust. 1)

**Odpowiedź: wersja papierowa drogą pocztową**

**\* Pytanie nr 31 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni? (§ 4 ust. 3)

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 32 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na reakcję serwisu wyrażoną w dni robocze? (§ 5 pkt f lit. a – warunki serwisu)

**Odpowiedź: zamawiający wymaga reakcji serwisu 7 dni w tygodniu**

**\* Pytanie nr 33 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający wprowadzi zapis o ubezpieczeniu aparatu na czas trwania umowy przez Zamawiającego? W naszej opinii to po stronie Zamawiającego powinno leżeć ubezpieczenie aparatu, ponieważ Wykonawca nie posiada wiedzy, m.in. o warunkach lokalowych Zamawiającego, alarmach i innych zabezpieczeniach w pracowni, do której przeznaczony jest oferowany aparat.

W związku z powyższym zwracamy się z wnioskiem o wprowadzenie zapisu, że Zamawiający zobowiązuje się w terminie 7 dni roboczych do ubezpieczenia aparatu od kradzieży i pożaru oraz do dostarczenia Wykonawcy kopii polisy wraz z potwierdzeniem zapłaty składki. Przedmiotowa polisa będzie zawierała cesję praw z polisy na firmę xxx. (§ 6)

**Odpowiedź: Nie, ryzyko i odpowiedzialność Wykonawcy**

**\* Pytanie nr 34 - dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający wprowadzi zapis o odpowiedzialności Zamawiającego za wszelkie uszkodzenia wynikające z nieprawidłowego użytkowania aparatu? (§ 6)

**Odpowiedź: Odpowiedzialność Zamawiającego za uszkodzenia wynikające z nieprawidłowego użytkowania.**

**\* Pytanie nr 35 – dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający dopuści możliwość konsultacji telefonicznych?

**Odpowiedź: Tak, w niektórych obszarach.**

**\* Pytanie nr 36**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie dokumentów w postaci elektronicznej na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 37**

W przypadku konieczności dostarczenia dokumentów w postaci papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów, gdzie poświadczenie za zgodność będzie widniało tylko na pierwszej stronie tomu dla jego pozostałych stron?

**Odpowiedź: zgodnie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 38 – dot. pakietu nr 9**

Dotyczy pakietu nr 9. Czy nie doszło do pomyłki Zamawiającego w ilości szczepów wzorcowych? W formularzu ofertowym ilość opakowań to 35, natomiast w wykazie szczepów kontrolnych jest 25

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 39 - dot. pakietu nr 11**

Czy nie doszło do pomyłki Zamawiającego jeśli chodzi o stężenie na krążku z Bacyracyną? Zamawiający napisał 15 µg a powinno być 10 µg.

**Odpowiedź: Tak, ma być 10 µg.**

**\* Pytanie nr 40 – dot. pakietu nr 16 poz.6**

Czy nie doszło do pomyłki Zamawiającego co do ilości enzymu ekstrakcyjnego? Według naszych obliczeń 1 opakowanie enzymu do ekstrakcji wystarcza na 1 opakowanie testu lateksowego. Czy zatem ilość enzymu do ekstrakcji nie powinna wynosić 62 opakowania?

**Odpowiedź: Tak, ma być 62 op.**

**\* Pytanie nr 41 – dot. pakietu nr 25**

Zamawiający jako jednostkę miary podaje sztuki, natomiast jako ilość zapotrzebowania- opakowania. Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający pisząc ilość ma na myśli ilość opakowań czy ilość sztuk?

**Odpowiedź: ma być ILOŚĆ, jednostka miary jest określona**

**\* Pytanie nr 42 – dot. pakietu nr 1**

W pakiecie nr 1 w załączniku „Wymagania analizator biochemiczny” Zamawiający podaje tabele z parametrami ocenianymi oraz innym sposobem oceny pakietu, które nie są uwzględnione w SIWZ w paragrafie XXI. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW ORAZ SPOSOBU OCENY w punkcie nr 1 Oceniane kryteria i ich ranga w ocenie (str. 15 SIWZ). Czy Zamawiający może ustosunkować się do tej kwestii?

**Odpowiedź: poprawiony załącznik nr 2 do pakietu nr 1, wykreśla się zapis umieszczony nad tabelą: Warunki przetargu 80%cena, 20%parametry oceniane.**

**\* Pytanie nr 43 – dot. pakietu nr 1**

Prosimy o wykreślenie warunków serwisowania WIRÓWKI, CHŁODNI, STACJI UZDATNIANIA WODY w Pakiecie 1 w załączniku „Wymagania analizator biochemiczny”; ponieważ nie są one przedmiotem postępowania przetargowego.

**Odpowiedź: nie dotyczy**

**\* Pytanie nr 44 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli w pakiecie nr 1 w załączniku nr 2 do SIWZ o dodatkowe kolumny z numerem katalogowym oraz nazwą własną oferowanego produktu? Ma to na celu ułatwienie porozumiewania się Zamawiającego z Dostawcą.

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 45**

Czy Zamawiający dopuści konfekcjonowanie odczynnika do oznaczania magnezu 8 x 6 ml i –z powodu mniejszej ilości odczynnika potrzebnej do wykonania oznaczenia – zaoferowanie 13 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 46 – dot. pakietu nr 26 poz.17-20**

Czy Zamawiający zgodzi się na podpisanie wraz z umową harmonogramu dostaw dotyczącego krwinek wzorcowych i zestawu próbek kontrolnych, który ułatwi realizację zawartej umowy, ze szczególnym wskazaniem na fakt specyficznego cyklu produkcyjnego zamówienia?

Proponujemy wprowadzenie zapisu do projektu umowy o treści: „dostawy krwinek wzorcowych i zestawów próbek kontrolnych realizowane będą zgodnie z wcześniej ustalonym przez strony harmonogramem dołączonym do umowy. Projekt harmonogramu zobowiązuje się przedłożyć Wykonawca.

Krwinki i zestawy próbek kontrolnych produkowane są z krwi pozyskiwanej od dawców. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia dawcy o odpowiednich fenotypach mogą oddać krew tylko 6 razy w roku pod warunkiem, że przejdą pozytywnie badania wymagane w Banku Krwi. Zatem pozyskanie dawców i cykl pobrań narzuca wytwórcą krwinek wykorzystywanych do badań in vitro reżim produkcji w równych odstępach comiesięcznych. Ponadto termin ważności produktu wynosi od 5 do 6 tygodni. Kalkulacja potencjalnie 1 dostawy w miesiącu z wyłączeniem dostaw na cito pozwoli złożyć Wykonawcy korzystniejszą ofertę cenowo, a zważywszy, że laboratorium Zamawiającego jest zarządzane przez doświadczoną kadrę nie zachwieje powyższe działanie pracą diagnostów.

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 47 – dot. pakietu nr 26 poz. 3**

Wnioskujemy o podanie zaoferowania jakiego odczynnika monoklonalnego anty-D Zamawiający wymaga: IgM, czy IgM+IgG?

**Odpowiedź: Wymaga IgM i IgM + IgG**

**\* Pytanie nr 48 – dot. pakietu nr 26 poz. 1-2**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania we wskazanych pozycjach asortymentowych odczynników pochodzących z dwóch różnych klonów po 70 opakowań każdego z klonu?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 49 – dot. pakietu nr 26 poz. 1-3**

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania wskazanych odczynników monoklonalnych w następujących opakowaniach handlowych z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianych:

poz. 1-2 – opakowanie handlowe 10x5ml w ilości 14 opakowań handlowych

poz. 3 – opakowanie handlowe 10x5ml w ilości 28 opakowań handlowych

W związku z długim okresem wskazanych odczynników monoklonalnych (ponad 12 miesięcy) oraz realizacją umowy w okresie 12 miesięcy (okres ważności odczynników przewyższa znacząco okres trwania umowy) wyrażenie zgody na powyższe pozwoli wykonawcy na sporządzenie korzystniejszej cenowo oferty przetargowej we wskazanym zakresie, uwzględniającej wszystkie koszty mające wpływ na cenę oferty, co stanowi walor ekonomiczny oferty.

Jednocześnie pragniemy zapewnić Zamawiającego, że nie wpłynie to na jakość zaoferowanych odczynników oraz na jakość wykonywanych badań diagnostycznych przez laboratorium Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**\* Pytanie nr 50 – dot. pakietu nr 26 poz.4**

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania odczynnika monoklonalnego anty-IgG w opakowaniu 10ml w ilości 8 opakowań przez okres trwania umowy.

Zamawiający w sposób iluzoryczny dokonał opisu przedmiotu zamówienia wymagając zaoferowania opakowania jednostkowego 2ml, wskazując tym samym na produkt pochodzący od jednego producenta tj. RCKiK w Katowicach, który jako jedyny na całym świecie produkuje i oferuje odczynnik anti-IgG konfekcjonowany zgodnie z wymaganiem Zamawiającego, co ewidentnie narusza postanowienia art. 7 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Poprzez wskazane wyżej wymaganie Zamawiającego, dotyczące konfekcjonowania odczynnika anti-IgG dedykowane jednemu producentowi, iluzoryczny staje się również zapis SIWZ dopuszczający możliwość składania ofert przetargowych przez Wykonawców zamieszkałych poza terytorium RP, którym równocześnie ograniczono dostęp do wskazanego zamówienia publicznego, co jest niezgodne z dyspozycją art. 4 Dyrektywy 98/79/WE, z którego wprost wynika, iż Państwa Członkowskie nie będą tworzyć żadnych przeszkód w odniesieniu do wprowadzania do obrotu i oddania do użytku wyrobów posiadających oznakowanie CE.

Zamawiający zobowiązany jest również do przestrzegania art. 29 i art 30 ustawy Prawo Zamówień Publicznych i stosowania opisu przedmiotu zamówienia odnosząc się do Polskich Norm przenoszących europejskie normy zharmonizowane, aby dostęp do postępowania był równy dla wszystkich oferentów z krajów Unii Europejskiej zgodnie z Dyrektywą 2004/18/WE, oferujących produkty dopuszczone do używania i oznakowane znakiem CE zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**\* Pytanie nr 51 – dot. pakietu nr 26 poz.5**

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania surowicy antyglobulinowej poliwalentnej w opakowaniach jednostkowych 10 ml z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości tj.: 300 opakowań.

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli Zamawiającemu na poszerzenie ilości potencjalnych wykonawców, co pozwoli na dokonanie wyboru najkorzystniejszej oferty przetargowej z zachowaniem kryteriów opisanych w SIWZ. Ponadto, możliwość zaoferowania wskazanego odczynnika w opakowaniach 10 ml (w ilości 25 opakowań miesięcznie) nie wpłynie na jego czułość i specyficzność, a tym samym na jakość wykonywanych badań diagnostycznych przez laboratorium Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**\* Pytanie nr 52 - dot. pakietu nr 26 poz.5**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania surowicy antyglobulinowej poliwalentnej barwionej na zielono zgodnie z normami obowiązującymi w Unii Europejskiej?

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 53 – dot. pakietu nr 26 poz.6**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika standard anti-D zachowującego swoją czułość i specyficzność po otwarciu buteleczki do końca ważności odczynnika podanego przez producenta na etykiecie produktu?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 54 – dot. pakietu nr 26 poz. 10-15**

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania odczynników monoklonalnych we wskazanych pozycjach asortymentowych w opakowaniach 5ml w ilości 1 opakowania przez okres trwania umowy.

Zamawiający wymagając opakowania 2 ml ewidentnie zadedykował postępowanie przetargowe w zakresie Pakietu nr 26 jednemu producentowi tj. RCKiK Katowice, który jako jedyny w Unii Europejskiej oferuje wskazane odczynniki w wymaganych przez Zamawiającego opakowaniach, co narusza postanowienia ustawy Prawo zamówień publicznych zawarte w art. 7.

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli Zamawiającemu na poszerzenie ilości potencjalnych wykonawców, co pozwoli na dokonanie wyboru najkorzystniejszej oferty przetargowej z zachowaniem kryteriów opisanych w SIWZ. Ponadto, możliwość zaoferowania wskazanego odczynnika w opakowaniach 5ml (w ilości 1 opakowania przez okres trwania umowy) nie wpłynie na ich czułość i specyficzność (ze względu na długi okres ważności powyżej 12 miesięcy), a tym samym na jakość wykonywanych badań diagnostycznych przez laboratorium Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**\* Pytanie nr 55 – dot. pakietu nr 26 poz. 17**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania konserwowanych krwinek wzorcowych do wykrywania przeciwciał o stężeniu powyżej 27%, czy krwinek wzorcowych gotowych do użycia?

**Odpowiedź: Powyżej 27%**

**\* Pytanie nr 56 – dot. pakietu nr 26 poz. 18**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania konserwowanych krwinek wzorcowych do układu AB0 o stężeniu powyżej 27%, czy krwinek gotowych do użycia do stosowania w badaniach prowadzonych techniką szkiełkową i próbówkową.

**Odpowiedź: Powyżej 27%**

**\* Pytanie nr 57 – dot. pakietu nr 26 poz. 20**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu próbek kontrolnych w buteleczkach zakończonych zakrętką wyposażoną w integralnie połączony kroplomierz (jak w przypadku krwinek wzorcowych)

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 58 – dot. pakietu nr 26**

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania wskazanych niżej odczynników w następujących opakowaniach handlowych z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianych:

poz. 4 – opakowanie handlowe 12x2ml w ilości 3 opakowań handlowych

poz. 5 – opakowanie handlowe 10x5ml w ilości 60 opakowań handlowych (ewentualnie 10x10ml w ilości 30 opakowań handlowych)

poz. 6 – opakowanie handlowe 10x2ml w ilości 28 opakowań handlowych

poz. 7 – opakowanie handlowe 10x500ml w ilości 12 opakowań handlowych

poz. 8 – opakowanie handlowe 4x5l w ilości 15 opakowań handlowych

W związku z długim okresem wskazanych odczynników monoklonalnych (ponad 12 miesięcy) oraz realizacją umowy w okresie 12 miesięcy (okres ważności odczynników przewyższa znacząco okres trwania umowy) wyrażenie zgody na powyższe pozwoli wykonawcy na sporządzenie korzystniejszej cenowo oferty przetargowej we wskazanym zakresie, uwzględniającej wszystkie koszty mające wpływ na cenę oferty, co stanowi walor ekonomiczny oferty.

Jednocześnie pragniemy zapewnić Zamawiającego, że nie wpłynie to na jakość zaoferowanych odczynników oraz na jakość wykonywanych badań diagnostycznych przez laboratorium Zamawiającego.

**Odpowiedź: poz. 4, 6, 7, 8, Zamawiający nie dopuszcza, poz. 5 – dopuszcza tylko 10 x 5 ml**

**\* Pytanie nr 59 – dot. SIWZ, pkt. XXI.1 b)**

Wnioskujemy o zmianę wskazanego wyżej kryterium nr 2 – termin wykonania - dostawy na:

5 dni do 4 dni roboczych - 20 pkt

3 dni do 1 dnia roboczego – 40 pkt

Zastosowanie kryterium termin dostawy znajduje uzasadnienie w przypadku, gdy korzyści wynikające dla zamawiającego z szybszego wykonania zamówienia będą większe aniżeli ewentualny wzrost ceny oferty. Zamawiający przewidując zastosowanie kryterium terminu wykonania zamówienia powinien określić przedział czasowy, w którym oczekuje wykonania zamówienia, obejmującego maksymalny akceptowalny przez niego czas realizacji zamówienia. Jeżeli zamawiający ma trudność z określeniem drugiego z tych terminów, może wyznaczyć termin orientacyjny, którego skrócenie przez wykonawcę w ofercie będzie go zobowiązywało do wykazania – analogicznie jak w przypadku podejrzenia rażąco niskiej ceny – że w zadeklarowanym terminie zamówienie może zostać rzeczywiście wykonane.

Swoboda kształtowania przez zamawiającego poza cenowych kryteriów oceny ofert jest ograniczona jedynie z uwagi na przedmiot zamówienia oraz ogólną zasadę rządzącą zamówieniami publicznymi a wyrażoną w art. 7 ust. 1 Pzp., to jest zasadę przygotowania i przeprowadzenia postępowania w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców.

Zamawiający określając jedno z poza cenowych kryteriów oceny ofert – termin dostawy z punktacją maksymalną 2 dni do 1 dnia roboczego – 20 pkt. ewidentnie narusza przytoczony wyżej zapis ustawy Prawo zamówień publicznych poprzez preferowanie wykonawców mających swoje siedziby w pobliżu siedziby Zamawiającego, którzy mogą sami dostarczyć zamówiony „towar”, bez udziału firm kurierskich.



Natomiast dla wykonawców korzystających z usług firm kurierskich najwyżej punktowany deklarowany termin dostawy staje się nierealny, co prowadzi do naruszenia zasad uczciwej konkurencji zawartych w przepisie art. 7, ust 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**\* Pytanie nr 60 – dot. wzoru umowy §2 ust.3**

Zamawiający winien wskazać gwarantowany minimalny poziom ilościowy przedmiotu zamówienia, jaki zostanie przez niego zakupiony w ramach zawartej umowy. Wnosimy o określenie minimalnej ilości opisanego przedmiotu zamówienia np. 80% w stosunku do ilości określonej w formularzu cenowym. Określenie odstępstwa od umowy jest niezwykle ważnym aspektem dla potencjalnych Wykonawców dla przygotowania i właściwego skalkulowania oferty. Jeżeli Zamawiający nie wie lub nie jest pewien wskazanych ilości, nie powinien wszczynać procedury przetargowej, gdyż niewłaściwie oszacuje przedmiot zamówienia, co może spowodować naruszenie dyscypliny finansów publicznych.

W konsekwencji, wzór czy warunki przyszłej umowy powinny zawierać wyraźne i precyzyjne uregulowania dotyczące tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno oraz równie precyzyjne określenie tej części zamówienia, której realizacja będzie poddana uznaniu zamawiającego. Wyszczególnione w ten sposób części wchodzi w zakres tego samego zamówienia, są elementem ściśle określonego zakresu przedmiotowego zamówienia o ustalonej łącznie wartości szacunkowej zamówienia, na które zamawiający przewidział określone środki finansowe. Niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. W związku z powyższym nie można zaakceptować postanowień umowy dających Zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia.

Wnosimy zatem o określenie minimalnej ilości zamówionego przedmiotu zamówienia określonego w formularzu cenowym, co dla Wykonawców będzie istotnym elementem dla właściwej kalkulacji oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**\* Pytanie nr 61 – dot. wzoru umowy § 2a, ust.1**

W związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13 listopada 2007 w sprawie karty charakterystyki (Dz.U. 2007 nr 215 poz. 1588) oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 28 września 2005 roku w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z ich klasyfikacją i oznakowaniem (Dz. U. nr 201 poz. 1674 z dnia 14 października 2005 roku), zapisami ustawy z dnia 11 stycznia 2011r. o substancjach i preparatach chemicznych i Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2008/112/WE z dnia 16 grudnia 2008 roku zmieniająca dyrektywy Rady 76/68/EWG, 88/378/EWG, Dyrektywy 2000/53/WE, 2002/96/WE i 2004/42/WE Parlamentu Europejskiego i Rady w celu dostosowania ich do rozporządzenia nr (WE) 1272/2008 w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin (Dz. Urz. UE L 345 z 23 grudnia 2008 roku) wnosimy o dopuszczenie, aby dla odczynników wyspecyfikowanych w Pakiecie nr 26, dla których zgodnie z obowiązującymi przepisami nie wydaje się karty charakterystyki substancji niebezpiecznej, Wykonawca złożył stosowne oświadczenie, co będzie zgodne z obowiązującymi przepisami w tym zakresie.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ i obowiązującymi przepisami**

**\* Pytanie nr 62 – dot. wzoru umowy § 3, ust.5**

Wnosimy o zmianę wskazanego zapisu wzoru umowy na: „W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego wadliwej partii dostarczonego towaru, Wykonawca zobowiązuje się do jego bezpłatnej wymiany w ilościach zakwestionowanych na towar wolny od wad w terminie 5 dni roboczych od dnia rozpatrzenia reklamacji”

Zamawiający nie dał czasu wykonawcy na rozpatrzenie zasadności reklamacji, która zgodnie z obowiązującymi procedurami obejmuje odesłanie reklamowanego asortymentu do siedziby wykonawcy, przeprowadzenie badań laboratoryjnych stwierdzających zasadność reklamacji oraz odesłanie reklamowanego asortymentu jako wolnego od wad do siedziby zamawiającego.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 63 – dot. wzoru umowy §8, ust.1**

Wnosimy o zmianę terminu płatności za dostarczony towar na 30 dni od daty wystawienia faktury. Zamawiający w sposób jednoznaczny naraża się na zarzuty nieodpowiedniego wydatkowania środków publicznych, z uwagi na fakt, iż Wykonawcy mają prawo do naliczania odsetek ustawowych za zaleganie z płatnościami powyżej 30 dni.

Głównym środkiem, który ma sprawić by dłużnicy płacili na czas i to w krótkim terminie są odsetki. Wierzyciel (dostawca towarów lub usług) ma prawo dochodzić odsetek od dłużnika jako swoistej opłaty za odroczenie terminu zapłaty, czyli za udzielenie tzw. kredytu kupieckiego. Chodzi o spowodowanie, aby kredyt kupiecki przestał mieć charakter darmowy i przez to nie stanowił dla przedsiębiorcy zobowiązanego do zapłaty korzystnej formy finansowania działalności. W przypadku umów z terminem zapłaty dłuższym niż 30 dni opłata za kredyt przysługuje wierzycielowi właśnie po upływie 30 dni (a więc od 31 dnia), liczonych do dnia, w którym wykonał swoje świadczenie i doręczył dłużnikowi fakturę lub rachunek. Gdy dłużnik w umówionym terminie nie dokona zapłaty, wierzycielowi przysługują także odsetki, jednak w tym wypadku nie mają już one charakteru opłaty za kredyt lecz są to po prostu odsetki za opóźnienie w płatności. Odsetki te przysługują także gdy w umowie ustalony zostanie – wbrew postanowieniom ustawy – termin dłuższy niż maksymalny (wynoszący najczęściej 60 dni). Od następnego dnia po dopuszczalnym terminie wierzyciel ma prawo domagać się odsetek za opóźnienie.

Minimalna wysokość odsetek za udzielenie kredytu kupieckiego oraz za opóźnienie jest określona w ustawie. W założeniu ustawodawcy odsetki za opóźnienie mają być wyższe od tych stanowiących opłatę za kredyt. Oba rodzaje odsetek naliczane są automatycznie i wierzyciel nie ma obowiązku dokonywać żadnego specjalnego wezwania z żądaniem ich zapłaty.

Zamawiający powinien zdawać sobie sprawę, że wydłużając termin płatności do 60 dni automatycznie skutkuje to naliczaniem wskazanych wyżej odsetek, a Zamawiającego naraża na zarzuty nieracjonalnego wydatkowania środków publicznych.

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 64 – dot. pakietu nr 25**

Czy w poz. 1 Zamawiający dopuści szybki kasetkowy test immunoenzymatyczny?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 65 – dot. pakietu nr 25**

Czy w poz. 1 Zamawiający dopuści test o czułości analitycznej dla toksyny A 0,63 ng/ml, dla toksyny B 0,16 ng/ml i dla GDH 0,8 ng/ml?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 66 – dot. pakietu nr 25**

Czy w poz. 1 Zamawiający wymaga testu, którego czułość i swoistość została wyznaczona względem metody referencyjnej tj. hodowli tkankowej/bakteryjnej co pozwoli na obiektywne porównanie jakości zaoferowanych testów?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 67 – dot. pakietu nr 25**

Czy w poz. 1 Zamawiający wymaga testu, którego czułość i swoistość została wyznaczona dla puli minimum 1000 próbek pacjentów, co pozwoli na obiektywne porównanie jakości zaoferowanych testów?

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 68 – dot. pakietu nr 25**

Czy w poz. 1 Zamawiający wymaga testu, w którym istnieje możliwość badania próbek transportowanych z wykorzystaniem podłoża dla beztlenowców tj. Stuart C? Pozwoli to na badanie próbek pobranych wcześniej lub przetransportowanych z zewnątrz.

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 69 – dot. pakietu nr 25**

Czy w poz. 1 Zgodnie z dobrą praktyką laboratoryjną Zamawiający wymaga zestawu z kontrolą dodatnią?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 70 – dot. pakietu nr 25**

Czy w poz. 1 w celu wykluczenia możliwości błędnych wyników Zamawiający wymaga testu, który ma udokumentowany brak interferencji ze strony takich mikroorganizmów jak *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, *Yersinia enterocolitica* czy *Clostridium perfringens*?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 71 – dot. pakietu nr 25**

Czy w poz. 9 Zamawiający wymaga zestawu z kontrolą dodatnią?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 72**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie do FORMULARZA CENOWEGO kolumny „numer katalogowy” w celu ułatwienia procesu realizacji umowy – składania zamówień? – dotyczy zadania 2, 12, 14, 24

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 73**

Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymogu w zakresie posiadanej wiedzy i doświadczenia, jeżeli Wykonawca, który będzie składał ofertę na więcej niż na jedno zadanie, przedstawi wykaz dostaw na minimum jedną dostawę o wartości nie mniejszej niż najwyższa wymagana w SIWZ wartość dla zadania?

**Odpowiedź: Tak, zgodnie z SIWZ**

**\* Pytanie nr 74**

Jeśli nie czy Zamawiający uzna za spełnienie wymogu w zakresie posiadanej wiedzy i doświadczenia, jeżeli Wykonawca dołączy do oferty wykaz dostaw wraz z potwierdzeniem należytego wykonania na każde z zadań osobno?

**Odpowiedź: jak wyżej.**

**\* Pytanie nr 75**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów SIWZ (zał. nr 7 wzór umowy §2 ust. 8 oraz §6 ust. 3) i złożenie oferty na odczynniki z następującymi terminami ważności:

- a. Pakiet nr 2 poz. 10 minimum 4 miesiące?
- b. Pakiet 14 minimum 3 miesiące?
- c. Zadanie 24 minimum 4-7 miesięcy?

Uzasadnienie: ze względu na skład i komponenty nie można określić termin ważności odczynników na minimum określone przez Zamawiającego. Na opakowaniach jest podana data ważności. Oferowane terminy ważności zostaną wpisane do oferty zgodnie z zaleceniami producenta. Wykonawca nie ma prawa gwarantować okresu ważności dłuższego niż zalecany przez producenta.

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 76 – dot. pakietu nr 2**

Czy w zadaniu nr 2 Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę i instalację analizatora w terminie do 21 dni od podpisania umowy? Pozwoli to Zamawiającemu zoptymalizować proces kalibracji i kontroli związany z wymianą aparatu.

**Odpowiedź: Tak**

**Uwaga!**

**Sprostowanie do ZAŁĄCZNIK NR 2 FORMULARZ CENOWY PRZEDMIOTU  
ZAMÓWIENIA pakiet nr 2 rozszerza się o 11 pozycję FERRYTYNA met. Immunologiczna  
j.m. 60 ozn. Ilość 80**

**\* Pytanie nr 77 – dot. pakietu nr 2**

Czy w zadaniu nr 2 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę części zużywalnych tj:

Seals Kit Vidas Rang - ilość op. 2,  
Plunger, Nyl Ball, 1/4-20 – ilość op. 12,  
Spring, Comp, 4,8 LB/IN – ilość op. 36,

Bateria UPS – ilość op. 6, które w pełni pokryją zapotrzebowanie na okres 24 miesięcy?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 78 – dot. pakietu nr 12**

Czy Zamawiający w Poz. 2 i 3 dopuści paski z gradientem stężeń pakowane po 30 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem ilościowym co pozwoli na złożenie więcej ofert na ten pakiet ?

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 79 – dot. pakietu nr 12**

Czy Zamawiający wymaga, by testy pochodziły od jednego producenta i były wykonane z plastiku z gradientem 15 podwójnych stężeń każdego antybiotyku do określania wartości MIC drobnoustrojów? Uzasadnienie: Wymóg, aby paski były wykonane z plastiku i pochodziły od jednego producenta jest bardzo istotny. Paski plastikowe wykazują się stabilnością, trwałością, są odporne na wilgoć i zmiany temperatury, łatwo się je aplikuje a po otwarciu opakowania są stabilne. Paski od jednego producenta są ze sobą kompatybilne, co gwarantuje dobrą jakość oznaczeń. Pasków używa się do oznaczenia lekowrażliwości wieloopornych szczepów bakteryjnych z trudnych zakażeń, dlatego ich jakość jest tak ważna.

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 80 – dot. pakietu nr 12**

Czy Zamawiający wymaga aby na oferowanych paskach z gradientem 15 stężeń leku na skali znajdowały się zaznaczone stężenia pośrednie leku?

Uzasadnienie: Wartości pośrednie zwiększają dokładność oznaczeń.

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 81- dot. pakietu nr 12**

Czy Zamawiający wymaga aby paski z gradientem 15 podwójnych stężeń antybiotyku były wspomniane w co najmniej 10 publikacjach naukowych?

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 82 – dot. pakietu nr 24**

Czy Zamawiający w Poz. 51 mógłby doprecyzować oddzielnie ilości testów do identyfikacji bakterii G(-) oraz G(+), a także w Poz. 53 wyszczególni rodzaje kart antybiogramowych G(-) oraz G(+) wraz z podaniem wymaganej ilości opakowań z uwagi na odmienne numery katalogowe i różne ceny?

Jeżeli Tak, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli asortymentowej o kolejne wiersze w celu wyceny poszczególnych testów?

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 83 - dot. pakietu nr 24**

Czy Zamawiający w Poz. 66 wymaga, aby test wykrywał karbapenemazy u Enterobacteriaceae , Pseudomonas spp oraz Acinetobacter spp?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 84 – dot. pakietu nr 24**

Czy w zadaniu nr 24 Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę i instalację analizatora immunochemicznego terminie do 21 dni od podpisania umowy? Pozwoli to Zamawiającemu zoptymalizować proces kalibracji i kontroli związany z wymianą aparatu.

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 85 – dot. wzoru umowy §2a ust.1**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego dostarczenia Zamawiającemu przy pierwszej dostawie kart charakterystyki (w wersji papierowej) zaoferowanych substancji lub mieszanin sklasyfikowaną jako niebezpieczna, albo mieszanin nie sklasyfikowanych jako niebezpieczną, ale zawierających co najmniej 1% (0.2 % dla gazów) substancji stwarzających zagrożenie dla zdrowia lub środowiska, substancji dla której ustalono NDS (dotyczy to również składników mieszaniny) lub udostępnienia strony internetowej, na której będą się znajdowały wymagane dokumenty?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**\* Pytanie nr 86 – dot. wzoru umowy §2a ust.3**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 2%?

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 87 – dot. wzoru umowy §3 ust.2**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku nie dostarczenia towaru w określonym umową terminie Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 1 % wartości towaru nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień zwłoki, przy czym zwłoka ta nie może trwać dłużej niż 7 dni. Po upływie wyżej określonego siedmiodniowego terminu Zamawiający po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy dokona zakupu towaru tej samej ilości i tego samego gatunku obciążając Wykonawcę różnicą kosztów, zachowując prawo do dochodzenia odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonej kary umownej za zwłokę.”?

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 88 – dot. wzoru umowy §3 ust.3**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku gdy zwłoka w dostawie jest krótsza niż 7 dni, Zamawiający może na uzasadniony wniosek Wykonawcy odstąpić od naliczania kary umownej określonej w ust. 2.”?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 89 – dot. wzoru umowy §3 ust.4**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 2%?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 90 – dot. wzoru umowy §3 ust.5**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 7 dni roboczych?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 91 – dot. wzoru umowy §3 ust.12**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym (określonym w ust. 8) Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kary umownej w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy.”?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ**

**\* Pytanie nr 92- dot. wzoru umowy §8 ust.3**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Faktura winna być wystawiona w języku polskim, sygnowana nr umowy lub numerem zamówienia.”?

Uzasadnienie: System fakturowania Wykonawcy nie pozwala na umieszczanie numeru umowy na fakturze, zwłaszcza jeśli Zamawiającego i Wykonawcę będzie łączyło kilka umów, każda o innej numeracji. Wykonawcy umieści na fakturze numer zamówienia, co bez wątplenia pozwoli Zamawiającemu na przyporządkowanie konkretnej dostawy do zlecenia w ramach danej umowy

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 93 - dot. wzoru umowy §4 ust.3**

§4 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Faktura winna być wystawiona w języku polskim, sygnowana nr umowy lub numerem zamówienia.”?

Uzasadnienie: System fakturowania Wykonawcy nie pozwala na umieszczanie numeru umowy na fakturze, zwłaszcza jeśli Zamawiającego i Wykonawcę będzie łączyło kilka umów, każda o innej numeracji. Wykonawcy umieści na fakturze numer zamówienia, co bez wątplenia pozwoli Zamawiającemu na przyporządkowanie konkretnej dostawy do zlecenia w ramach danej umowy

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 94 - dot. pakietu nr 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 3 i 4 opakowań zawierających 64 szt. pasków?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 95 - dot. pakietu nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 39 podłoża w probówce, które należy przechowywać w temp. 6 – 12°C?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 96- dot. pakietu nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie stosownego oświadczenia dla produktów, które nie są przeznaczone wyłącznie do diagnostyki in Vitro, w związku z czym nie istnieje obowiązek ich rejestracji w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (dotyczy pozycji 11, 34-36, 40 i 41)?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 97- dot. pakietu nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 2 podłoża z 4-tygodniowym terminem ważności?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 98- dot. pakietu nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 1 podłoża z 6-tygodniowym terminem ważności?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 99- dot. pakietu nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 18, 23, 28, 29 podłoży z 5-tygodniowym terminem ważności?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 100- dot. pakietu nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 4, 9, 11, 13-15, 17, 20, 25, 27, 30, 37 podłoży z 11-tygodniowym terminem ważności?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 101- dot. pakietu nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 10 podłoża z 4-miesięcznym terminem ważności?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 102- dot. pakietu nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 33, 39 podłoży z 5-miesięcznym terminem ważności?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 103- dot. pakietu nr 10**

Czy Zamawiający w celu zapewnienia standaryzacji badań wymaga aby wszystkie podłoża (za wyjątkiem sporali, osocza króliczego, surowic oraz wymazówek) pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 104- dot. pakietu nr 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 i 6 podłoży z 6-tygodniowym terminem ważności?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 105- dot. pakietu nr 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 2-5 podłoży z 11-tygodniowym terminem ważności?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 106- dot. pakietu nr 13**

Czy Zamawiający w celu zapewnienia standaryzacji badań wymaga aby wszystkie podłoża pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 107- dot. pakietu nr 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 podłoża z 4-miesięcznym terminem ważności?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 108- dot. pakietu nr 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 testu zgodnie z załączoną metodyką (załącznik nr 1 do pytań)?

**Odpowiedź: Tak**

**\* Pytanie nr 109- dot. pakietu nr 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 2 testu zgodnie z załączoną metodyką (załącznik nr 2 do pytań)?

**Odpowiedź: Nie**

**\* Pytanie nr 110- dot. pakietu nr 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 6 enzymu do ekstrakcji w opakowaniu 2x10 ml?

**Odpowiedź: Tak**

Z poważaniem

**UWAGA!!!**

Wobec udzielonych wyjaśnień na zapytania Wykonawców mających wpływ na zaoferowany przedmiot zamówienia, należy indywidualnie uwzględnić zmiany w ofercie w formularzu cenowym przedmiotu zamówienia.