

Szczecin, dn. 23.02.2015 r.

Znak sprawy: ZP/220/02/15

w sprawie: *na dostawę odczynników laboratoryjnych dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej*

## Wyjaśnienie nr 1

W związku z wpływaniem do Zamawiającego pytań dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

### Wykonawca nr 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wadium wniesione w formie gwarancji ubezpieczeniowej, zostało zapakowane w oddzielną kopertę – odpowiednio opisaną „**GWARANCJA UBEZPIECZENIOWA DO PRZETARGU...**”, lecz wysłane do Zamawiającego jedną przesyłką kurierską razem z ofertą ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

2. Załącznik nr 4 zad. nr 1 Część 3:  
poz. 45 czy nie zaszła pomyłka i powinno być „Testy do oceny automatycznej lekowrażliwości dla grzybów drożdżopodobnych? Poz.43 i 45 jest tożsama.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza, że zaszła pomyłka. Pkt. 45 powinien mieć brzmienie: **Test do automatycznego oznaczania wrażliwości na antybiotyki grzybów drożdżopodobnych.**

3. Zał. nr 6 Zad.nr 1 Parametry analizatora bakteriologicznego pkt. 4  
Czy Zamawiający poprzez grzyby chorobotwórcze rozumie grzyby drożdżopodobne?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający miał na myśli grzyby drożdżopodobne.

4. Załącznik nr 4 Zadanie nr 2:  
Czy Zamawiający nie określając ilości paska z gradientem stężenia antybiotyku fosfomycyna nie wykazuje zapotrzebowania na dany produkt?

**Odpowiedź:** Nie, zamawiający wykazuje zapotrzebowanie na Fosfomycynę ( pasek z gradientem stężeń antybiotyku) w ilości 2 op. (po 30 testów) na rok. Zaszła pomyłka pisarska.

5. Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunków siwz jeśli Wykonawca oprócz oświadczenia zał. nr 3 złoży jeszcze własne dodatkowe oświadczenie, w którym odpowiednio to uzasadniając, wymieni wszystkie inne produkty które zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych?

*Uzasadnienie: Zamawiający w objaśnieniu wymienił pozycje, których to oświadczenie nie dotyczy. Jednak*

*O klasyfikacji wyrobów/odczynników wg Dyrektywy nr 98/79/EU lub 93/42/EU decyduje wytwórca danego wyrobu, a wyroby niesklasyfikowane jako wyroby medyczne nie*

podlegają Ustawie o Wyrobach Medycznych.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji SIWZ w zakresie :**

**- Rozdziału I pkt. III. podpunkt 3**

**- Rozdziału IX. 1.1. punktu 1.1. oraz Załącznika nr 3 rozszerzając wykaz wyrobów w odniesieniu do których nie wymaga aby stanowiły wyroby medyczne tj. w zadaniu nr 1 pozycje: [poz. 12,13 ,23, 24, 54 ,55, 56,59, 57,58, 64, 65, 67.](#)**

Pytania do umowy (dla zadania 1):

6. §3 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„Ilości badań podane przez Zamawiającego w formularzu cen jednostkowych mają charakter orientacyjny i Zamawiający ma prawo zamówić mniejsze ilości odczynników i wyrobów, z tym, że nie mniej niż 60 % ilości podanej przez Wykonawcę w formularzu cen jednostkowych.”?

**Odpowiedź: Treść §3 ust. 1 zamieszczonego we wzorze umowy brzmi identycznie z propozycją Wykonawcy.**

7. §4 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„W przypadku stwierdzenia wad jakościowych dostarczonego odczynnika lub wyrobu oraz krótszego okresu przydatności odczynnika do użycia, niż określony w § 2 ust. 5, Wykonawca zobowiązany będzie do wymiany na własny koszt odczynnika bądź wyrobu na wolny od wad w terminie 10 dni od daty zgłoszenia wady faksem.”?

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść § 4 ust. 1 dla zadania nr 1 następująco:**

#### § 4

1. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych dostarczonego odczynnika lub wyrobu oraz krótszego okresu przydatności odczynnika do użycia, niż określony w § 2 ust. 5, Wykonawca zobowiązany będzie do wymiany na własny koszt odczynnika bądź wyrobu na wolny od wad **w terminie 10 dni** od daty zgłoszenia wady faksem.

8. §4 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„Wykonawca w terminie 10 dni od daty zgłoszenia wady faksem ma obowiązek pisemnego uzasadnienia odmowy uznania reklamacji, podając jej przyczynę.”?

**Odpowiedź: W związku z pozytywną odpowiedzią na pytanie nr 7 Zamawiający modyfikuje treść § 4 ust. 3 następująco:**

#### § 4

3. Wykonawca **w terminie 10 dni** od daty zgłoszenia wady faksem ma obowiązek pisemnego uzasadnienia odmowy uznania reklamacji, podając jej przyczynę.

9. §8 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„Kolejne szkolenie personelu w zakresie o którym mowa w ust. 1 Wykonawca zobowiązany jest przeprowadzić w terminie uzgodnionym przez obie strony – z tym, że nie później aniżeli w ciągu 10-ciu dni roboczych od otrzymania wniosku Zamawiającego.”?

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść § 8 ust. 3 dla zadania nr 1 następująco:**

#### § 8

3. Kolejne szkolenie personelu w zakresie o którym mowa w ust. 1 Wykonawca zobowiązany jest przeprowadzić w terminie uzgodnionym przez obie strony – z tym, że nie później aniżeli w ciągu 5-ciu dni roboczych od otrzymania wniosku Zamawiającego.

10. §11 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„W przypadku trzykrotnej awarii tego samego elementu w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest dokonać wymiany sprzętu na inny sprawny, o takich samych bądź lepszych parametrach techniczno-użytkowych.”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

11. §11 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„W przypadku awarii dzierżawionego sprzętu Wykonawca przystąpi do naprawy w ciągu 24 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia awarii,”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

12. §11 ust. 7 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„Wykonawca zobowiązany jest zapewnić Zamawiającemu możliwość zgłaszania faksem oraz drogą elektroniczną usterek w pracy sprzętu oraz awarii sprzętu przez 24 godziny na dobę przez wszystkie dni tygodnia pod numer faksu ..... lub drogą elektroniczną na adres ..... Wykonawca zapewnia również możliwość telefonicznego zgłaszania usterek pod nr.....w godzinach 7:00-19:00 w dni robocze oraz w pozostałe dni w godzinach 8:00-18:00”?

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść § 11 ust. 7 dla zadania nr 1 następująco:**

#### § 11

7. „Wykonawca zobowiązany jest zapewnić Zamawiającemu możliwość zgłaszania faksem oraz drogą elektroniczną usterek w pracy sprzętu oraz awarii sprzętu przez 24 godziny na dobę przez wszystkie dni tygodnia pod numer faksu ..... lub drogą elektroniczną na adres ..... Wykonawca zapewnia również możliwość telefonicznego zgłaszania usterek pod nr.....w godzinach 7:00-19:00 w dni robocze oraz w pozostałe dni w godzinach 8:00-18:00”

13. §11 ust. 8 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 48 godzin w dni robocze?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

14. §16 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto, jeśli Zamawiający odstąpi od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,”?

*Uzasadnienie: W przypadku rozwiązania umowy na etapie np. zrealizowania umowy w 90%, kara ta winna być liczona od części, której Wykonawca nie zrealizował. Kara liczona od wartości całej umowy, staje się wówczas nieadekwatna do ewentualnego uchybienia Wykonawcy.*

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

15. §16 ust. 1 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„w wysokości 0,3% wartości zamówionego a nie dostarczonego w terminie towaru, bądź 0,3% wartości reklamowanej partii odczynników lub wyrobów za każdy dzień opóźnienia w ich dostarczeniu, z tym, że nie mniej niż 70 zł dziennie;”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

16. §16 ust. 1 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„w wysokości 0,5% wartości czynszu dzierżawionego sprzętu za cały okres realizacji umowy, za każdy dzień opóźnienia w przystąpieniu do naprawy, licząc od upływu terminu określonego w § 11 ust. 3 z tym, że nie mniej niż 12,50 zł za każdą godzinę opóźnienia;”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

17. §16 ust. 1 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 150 zł?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

18. §16 ust. 1 lit. e – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 200 zł?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

19. §2 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące terminy ważności:  
podłoża na płytkach z krwią – min. 4-5 tyg. od daty dostawy do Zamawiającego?  
podłoża na płytkach bez krwi –min. 5-8 tyg. od daty dostawy do Zamawiającego?  
Pozostałe odczynniki – min. 4-12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego?

*Uzasadnienie: ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników – nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SIWZ.*

*Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.*

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę. W związku z powyższym § 2 ust. 5 (dla zadania nr 1) otrzymuje nowe brzmienie:**

## § 2

5 Wykonawca gwarantuje, że odczynniki i wyroby dostarczane Zamawiającemu będą posiadały minimum:

- dla podłoży z krwią –min. 4-5-tygodniowy okres przydatności do zużycia,
- dla podłoży bez krwi – min. 5-8 tygodniowy okres przydatności do zużycia,
- dla pozostałych odczynników –min. 4- 12 miesięczny okres przydatności do zużycia, licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

20. §2 ust. 6 – Czy Zamawiający uzna za spełnienie tego warunku jeśli na opakowaniach zaoferowanych odczynników (tam gdzie jest to wymagane zgodnie z ustawą z dnia 20 maja o wyrobach medycznych) będzie widniał znak CE- co świadczy o dopuszczeniu produktu do obrotu?

*Uzasadnienie: Towar wysyłany jest z magazynu na podstawie składanych zamówień, osoby pracujące w magazynie nie mają wiedzy która dostawa jest pierwsza.*

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę.**

21. §2 ust. 6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby karty charakterystyk substancji niebezpiecznych

(dla tych odczynników które zgodnie z przepisami prawa tego wymagają) zostały przekazane Zamawiającemu na etapie podpisania umowy na płycie CD?

*Uzasadnienie: Towar wysyłany jest z magazynu na podstawie składanych zamówień, osoby pracujące w magazynie nie mają wiedzy która dostawa jest pierwsza.*

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę.**

22. §1pkt.1 Czy nie zaszła pomyłka w zapisie „zainstalowanym oprogramowaniem do wymiany danych między analizatorem a systemem laboratorium firmy Asseco – Infomedica (dwukierunkowa transmisja danych” i nie powinno być „możliwością przesyłania danych (dwukierunkowa transmisja danych do systemu Promic”?

**Odpowiedź: Tak, zaszła pomyłka. Zamawiającemu chodziło o dwukierunkową transmisję danych do systemu Promic.**

**W związku z tym Zamawiający modyfikuje treść § 1 ust. 1 dla zadania nr 1 dla analizatora nr 1 następująco:**

## § 1

1. Wykonawca, zgodnie z zobowiązaniem zawartym w ofercie stanowiącej integralną część niniejszej umowy, zobowiązuje się:

a) sprzedać Zamawiającemu gotowe podłoża, testy i odczynniki określone w załączniku nr 4 do formularza oferty.

b) wdzierżawić Zamawiającemu i zainstalować w siedzibie Zamawiającego 2 analizatory do wykonywania badań określonych poniżej wraz z oprogramowaniem dla każdego z analizatorów umożliwiającym zdalną kontrolę analizatorów przez sieć informatyczną i wyposażeniem dodatkowym::

- dla Analizatora nr 1 (automatyczny analizator bakteriologiczny) wyprodukowany nie wcześniej niż w 2011 roku z;

- urządzeniem UPS o czasie podtrzymania pracy minimum 30 minut,
- dodatkowy ręczny czytnik kodów kreskowych,
- elementami współpracującymi: 1 komputer PC wyposażony w UPS , monitor, klawiaturę i drukarkę wraz z niezbędnymi materiałami eksploatacyjnymi (tusz, toner, bęben itp. wystarczające na wykonanie 22.000 druków),
- zainstalowanym oprogramowaniem do wymiany danych między analizatorem a systemem Promic (dwukierunkowa transmisja danych do systemu)

23. § 12 pkt 3 b) czynsz dzierżawny analizator 1 oraz analizator 2: Co Zamawiający rozumie pod pojęciem „koszty stałego połączenia on-line , przez całą dobę systemu analitycznego z centrum obsługi serwisowej i aplikacyjnej ”w przypadku gdy Oferent nie proponuje żadnego zewnętrznego oprogramowania.”. Pakiet dotyczy mikrobiologii nie analityki. Czy nie nastąpiła pomyłka w określeniu tego punktu? Wnosimy o wykreślenie tego zapisu.

**Odpowiedź: Tak nastąpiła pomyłka.**

Zamawiający wykreśla z § 12 pkt 3 b) dla obu analizatorów następujący zapis:

- koszty stałego połączenia on-line, przez całą dobę systemu analitycznego z centrum obsługi serwisowej i aplikacyjnej,

Jednocześnie w Rozdziale I punkcie **XVI. dotyczącym Opisu sposobu obliczenia ceny podpunkt 4 Zamawiający wykreśla zapis :**

- koszty stałego połączenia on-line, przez całą dobę systemu analitycznego z centrum obsługi serwisowej i aplikacyjnej,

Pytania do umowy (dla zadań 2-4):

24. §3 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„Sprzedawca dostarczać będzie wyroby do miejsca wskazanego w ust. 1 na podstawie bieżących zamówień określających ilość wyrobów przekazywanych faxem lub e-mailem przez Aptekę. Dowód transmisji danych oznacza, że Sprzedawca otrzymał zamówienie w momencie jego przesłania przez Kupującego, niezależnie od ewentualnego potwierdzenia faktu otrzymania zamówienia. Kupujący nie ponosi odpowiedzialności za niesprawne działanie urządzeń Sprzedawcy.”?

*Uzasadnienie: Wykonawca prosi o wykreślenie zdania nakładającego obowiązek każdorazowego potwierdzania otrzymanych zamówień w związku z wewnętrzną procedurą obowiązującą w firmie uniemożliwiająca każdorazowe potwierdzanie otrzymanych zamówień. Już samo złożenie zamówienia jest dla Stron wiążące oraz wywierające skutki prawne. Zamawiający winien się spodziewać dostawy towaru w terminie w tym celu przeznaczonym.*

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

25. §5 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„Sprzedawca zobowiązany jest rozpatrzyć reklamację w ciągu 10-ciu dni roboczych oraz

poinformować Kupującego faksem o sposobie jej rozpatrzenia . W przypadku, gdy Kupujący nie otrzyma faksu zawierającego informację o sposobie załatwienia reklamacji do godz. 24:00 dziesiątego dnia od złożenia reklamacji , uznaje się, że reklamacja została uwzględniona.”?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższą zmianę :**

W związku z powyższym **§ 5 ust. 2 otrzymuje nowe brzmienie:**

2. Sprzedawca zobowiązany jest rozpatrzyć reklamację w ciągu 10-u dni roboczych oraz poinformować Kupującego faksem o sposobie jej rozpatrzenia . W przypadku, gdy Kupujący nie otrzyma faksu zawierającego informację o sposobie załatwienia reklamacji do godz. 24:00 dziesiątego dnia od złożenia reklamacji , uznaje się, że reklamacja została uwzględniona.

26. §9 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„w przypadku opóźnienia w dostarczeniu Kupującemu zamówionej partii wyrobów lub opóźnienia w dostarczeniu wyrobów wolnych od wad w wysokości 1 % za każdy dzień opóźnienia, licząc od wartości brutto zamówionego a nie dostarczonego w terminie towaru lub zareklamowanych wyrobów jednak nie mniej niż 50 zł za każdy dzień opóźnienia.”?

*Uzasadnienie: Kara winna być liczona od części nienależytej realizacji zamówienia. Jeśli np. Wykonawca dostarczy 9 z 10 opakowań w terminie, a z uwagi na chwilowy brak asortymentu w magazynie 1 opakowanie dostarczy z jednodniowym opóźnieniem, to kara umowna liczona od wartości całego zamówienia jest karą nieuzasadnioną. Prosimy, by kara ta była liczona od faktycznie dostarczonego towaru z opóźnieniem.*

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

27. §9 ust. 1 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„ w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy z przyczyn, leżących po stronie Sprzedawcy – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 1 umowy.1”?

*Uzasadnienie: W przypadku rozwiązania umowy na etapie np. zrealizowania umowy w 90%, kara ta winna być liczona od części, której Wykonawca nie zrealizował. Kara liczona od wartości całej umowy, staje się wówczas nieadekwatna do ewentualnego uchybienia Wykonawcy.*

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

28. §9 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„W razie opóźnienia Sprzedawcy w realizacji zamówienia w terminie określonym w § 3 ust 3 umowy, wynoszącego co najmniej 5 dni roboczych, Kupujący ma prawo dokonać zastępczego zakupu wyrobów i obciążyć Sprzedawcę kwotą odpowiadającą różnicy pomiędzy ceną zakupu a ceną wynikającą z umowy.”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

29. §4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące terminy ważności:

Zadanie nr 2 część 2 podłoża : min. 4-5 tyg. od daty dostawy do Zamawiającego?

*Uzasadnienie: ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników – nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SIWZ.*

*Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.*

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższą zmianę :**

W związku z powyższym **§ 4 otrzymuje nowe brzmienie:**

#### § 4

Sprzedający zobowiązany jest dostarczać wyroby posiadające okres przydatności do użycia wynoszący :

- a) dla pasków/ testów lateksowych/ krążków antybiotykowych **nie mniej niż 12 miesięcy**;
- b) dla podłoży do oznaczania lekowrażliwości **nie mniej niż 12 tygodni, z zastrzeżeniem lit. c)**;
- c) dla zadania nr 2 część 2 tj. dla podłoży do oznaczania lekowrażliwości **nie mniej niż 4-5 tygodni** licząc od daty dostarczenia wyrobów do siedziby Kupującego.

30. §2 ust. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby karty charakterystyk substancji niebezpiecznych ( dla tych odczynników które zgodnie z przepisami prawa tego wymagają) zostały przekazane Zamawiającemu na etapie podpisania umowy na płycie CD?  
*Uzasadnienie: Towar wysyłany jest z magazynu na podstawie składanych zamówień, osoby pracujące w magazynie nie mają wiedzy która dostawa jest pierwsza.*

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę .**

W związku z powyższym **§ 2 otrzymuje nowe brzmienie:**

## § 2

1. Wykonawca oświadcza, że zaoferowane wyroby są wyrobami medycznymi i są dopuszczone do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107 poz. 679) i na każde żądanie Zamawiającego zobowiązuje się przedłożyć dokumenty potwierdzające dopuszczenie danego odczynnika do obrotu na terytorium RP.
2. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć przy pierwszej dostawie lub na etapie podpisania umowy aktualne karty charakterystyki odczynników w formie papierowej lub na płycie CD.
3. Wyroby powinny posiadać wymagane przepisami oznakowania oraz etykiety w języku polskim.

## Wykonawca nr 2

1. Dotyczy załącznika nr 4 zadanie nr 1 „GOTOWE PODŁOŻA, TESTY I ODCZYNNIKI WRAZ Z DZIERŻAWĄ AUTOMATYCZNEGO ANALIZATORA BAKTERIOLOGICZNEGO i AUTOMATYCZNEGO SYSTEMU DO WYKRYWANIA DROBNOUSTROJÓW Z KRWI I PŁYNÓW USTROJOWYCH”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie podłoży bakteriologicznych (poz. 25, 26, 38 i 51) do oddzielnego pakietu wraz z dzierżawą aparatu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z zadania 1 pozycji 25, 26, 38 i 51.**

2. Dotyczy załącznika 6a do formularza do oferty „ZADANIE 1 – PARAMETRY ANALIZATORA BAKTERIOLOGICZNEG” punkt 4 - „Wymiary aparatu nie większe niż: szer. 85 cm, głęb. 70 cm, wys. 80 cm.”

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wykreślenie tego parametru. Wymieniony parametr dotyczący wielkość aparatu nie jest parametrem merytorycznym a jedynie wskazuje konkretnego producenta aparatu - firmę bioMerieux . Zamawiający opisując dokładną wielkość aparatu wskazuje wyraźnie na premiowanie konkretnego wykonawcy a nie rozwiązania umocowanego w merytoryce diagnostycznej, co stoi w sprzeczności z zapisami PZP, z naciskiem na naruszenie art. 7 ust. 1 oraz art. 29 ust. 2 i 3 ustawy Prawo zamówień publicznych. Wielkość aparatu podłoży nie ma żadnego znaczenia dla procesu diagnostycznego i wykonywanych badań z zakresu identyfikacji i lekowrażliwości w laboratorium.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, parametr ten jest parametrem ocenianym**

**a nie wymaganym.**

3. Dotyczy załącznika 6a do formularza do oferty „ZADANIE 1 – PARAMETRY SYSTEMU DO WYKRYWANIA DROBNOUSTROJÓW Z KRWI I PŁYNÓW USTROJOWYCH” punkt 4 – „Wizualna ocena wzrostu drobnoustrojów w podłożu – zmiana zabarwienie sensora butelki (potwierdzone metodyką producenta)”.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wykreślenie tego parametru ocenianego. Zapis dotyczący wizualnej zmiany zabarwienia czujnika jest zapisem, który predysponuje jedyne go producenta tego typu podłoża hodowlanych – firmę bioMerieux do systemu BactAlert. Chcielibyśmy zwrócić uwagę, że zapis dotyczący „wizualnej oceny wzrostu drobnoustrojów w podłożu na podstawie zmiany zabarwienia sensora” nie jest zgodny z metodyką oraz zastosowaniem podłoża do automatycznych systemów do hodowli drobnoustrojów z krwi oraz płynów ustrojowych. Podłoża stosowane do systemów automatycznych mogą być jedynie wykorzystywane i poddawane ocenie wzrostu drobnoustrojów przez system hodowlany, który wykorzystuje specjalną metodę detekcji: kolorymetrię lub metodę fluorescencyjną, w zależności od rodzaju systemu hodowlanego. Wizualna ocena sensora, który przeznaczony jest do odczytu przez automatyczny system może prowadzić do nieprawidłowej oceny zabarwienia i w takiej sytuacji do uzyskania błędnego wyniku badania, co może skutkować nieprawidłowym leczeniem lub nawet śmiercią pacjenta.

W metodykach / opisach wykonania badania dotyczącego podłoża hodowlanych do systemów występujących na rynku (w tym również BactAlert firmy bioMerieux) producenci wyraźnie wskazują iż podłoża mogą być stosowane oraz poddawane ocenie **jedynie** w automatycznym systemie hodowlanym..

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, parametr ten jest parametrem ocenianym a nie wymaganym.**

4. Dotyczy załącznika 6a do formularza do oferty „ZADANIE 1 – PARAMETRY SYSTEMU DO WYKRYWANIA DROBNOUSTROJÓW Z KRWI I PŁYNÓW USTROJOWYCH” punkt 7 „Butelki plastikowe odporne na stłuczenie i wyciek podłoża.”

Czy zamawiający rozszerzy podpunkt o butelki wykonane z hartowanego szkła kwarcowego odpornego na działania mechaniczne, bezpiecznego dla personelu pobierającego materiał do badania podczas przenoszenia, wkładania, wyjmowania z aparatu.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania butelek ze wzmocnionego materiału, gwarantującego bezpieczeństwo. Obecnie zastosowany przez Zamawiającego opis podłoża stanowi parametr faworyzujący ofertę bioMerieux Polska Sp. z o.o. wśród innych wykonawców. Dostępny jest szereg publikacji dotyczących wytrzymałości oraz bezpieczeństwa podłoża z wzmocnionego materiału, które są bezpieczne dla użytkownika – szereg testów zderzeniowych oraz wytrzymałościowych. Dodatkowo – zgodnie z tezą KIO/UZP 1040/09 - zapis dotyczący podłoża zbudowanych z plastiku, nie może być stosowany jako wyznacznik bezpieczeństwa i charakterystyki podłoża hodowlanych stosowany w opisach postępowań przetargowych i w ten sposób ograniczać konkurencyjność postępowań przetargowych.

**Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody na rozszerzenie podpunktu. Wskazany parametr jest parametrem ocenianym a nie wymaganym.**

5. Dotyczy załącznika ZADANIE 1 – „PARAMETRY ANALIZATORA BAKTERIOLOGICZNEGO” punkt 1 – „W pełni automatyczny analizator do identyfikacji bakterii i określania ich lekowrażliwości – napełnianie, inkubacja i odczyt testów w obrębie aparatu.”

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o modyfikację punktu i wykreślenie słowa „napełnianie”. Użycie powyższego opisu wskazuje bowiem na wskazanie rozwiązań



technologicznych przyjętych w aparatach typu Vitek przez bioMerieux. Dodatkowo, usunięcie wskazania na automatyczne napełnianie w obrębie analizatora umożliwi przystąpienie do przetargu większej liczbie wykonawców i przyczyni się do konkurencyjności z korzyścią dla Zamawiającego

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza automatyczne napełnianie testów poza aparatem.**

**6.** Dotyczy załącznika nr 6 „ZADANIE 1 – PARAMETRY ANALIZATORA BAKTERIOLOGICZNEGO” punkt 4

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o modyfikację podpunktu i dopuszczenie metod alternatywnych nieautomatycznych w identyfikacji bakterie z rodzaju Neisseria, Haemophilus oraz drobnoustrojów beztlenowych co umożliwi przystąpienie do przetargu większej liczbie wykonawców i przyczyni się do konkurencyjności z korzyścią dla Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga aby wszystkie oznaczenia wykonywane były na jednym aparacie.**

**7.** Dotyczy załącznika nr 6 „ZADANIE 1 – PARAMETRY ANALIZATORA BAKTERIOLOGICZNEGO” punkt 5

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o modyfikację podpunktu i dopuszczenie metod alternatywnych nieautomatycznych w oznaczaniu lekowrażliwości grzybów, co umożliwi przystąpienie do przetargu większej liczbie wykonawców i przyczyni się do konkurencyjności z korzyścią dla Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga aby wszystkie oznaczenia wykonywane były na jednym aparacie.**

**8.** Dotyczy załącznika nr 6 „ZADANIE 1 – PARAMETRY ANALIZATORA BAKTERIOLOGICZNEGO” punkt 11.

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o wykreślenie tego podpunktu. Wymieniony parametr dotyczący wagi aparatu nie jest parametrem merytorycznym a jedynie wskazuje konkretnego producenta aparatu - firmę bioMerieux uniemożliwiając złożenie oferty pozostałym Wykonawcom co stoi w sprzeczności z zapisami PZP, z naciskiem na naruszenie art. 7 ust. 1 oraz art. 29 ust. 2 i 3 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora , którego waga po całkowitym napełnieniu testami nie przekracza nośności standartowych blatów i wolnostojących szafek laboratoryjnych.**

**9.** Dotyczy zapisów w pkt XVI ppkt 4 a i b SIWZ oraz wzoru umowy § 12ust. 3 b

Prosimy o doprecyzowanie , co Zamawiający rozumie przez koszty stałego połączenia on-line, przez całą dobę systemu analitycznego z centrum obsługi serwisowej i aplikacyjnej?

**Odpowiedź: Zamawiający wykreśla ten zapis. Nastąpiła pomyłka.**

**10.** Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 1

Czy Zamawiający mógłby określić zakres zewnętrznego programu kontroli jakości?

**Zamawiający odstępuje od pkt. 1 i 2 § 5 dotyczącego udziału w zewnętrznym programie kontroli jakości.**

**Odpowiedź: Zamawiający wykreśla treść § 5- gdyż nie dotyczy przedmiotu zamówienia będącego przedmiotem tego postępowania.**

**11.** Dotyczy zapisów w pkt XVI ppkt 4 a i b SIWZ oraz wzoru umowy § 12ust3 b

Czy Zamawiający dla Analizatora nr 2 (automatycznego systemu do wykrywania drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych) dopuści urządzenie UPS pozwalające na bezpieczne zamknięcie systemu bez utraty danych ?

**Odpowiedź: Zamawiający wykreśla zapis w lit. b) dla Analizatora nr 2 w pozycji elementy współpracujące słowa :**

„ 1 komputer PC wyposażony w UPS , monitor, klawiaturę”  
oraz modyfikuje treść § 1 ust. 1 dla zadania nr 1 dla analizatora nr 2 następująco:

#### § 1

- dla Analizatora od nr 2 (automatyczny system do wykrywania drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych) wyprodukowany nie wcześniej niż w 2012 roku z:
- urządzeniem UPS o czasie podtrzymania pracy minimum 30 minut,
  - dodatkowy ręczny czytnik kodów kreskowych,
  - elementami współpracującymi: ~~1 komputer PC wyposażony w UPS , monitor, klawiaturę i~~\* drukarkę wraz z niezbędnymi materiałami eksploatacyjnymi (tusz, toner, bęben itp. wystarczające na wykonanie 22.000 druków).

**Zamawiający rezygnuje z wykreślonego wyposażenia dodatkowego do Analizatora nr 2. Zapisy § 12ust 3 b zostają zmodyfikowane odpowiednio poprzez wykreślenie wyposażenia dodatkowego do Analizatora nr 2 (~~1 komputer PC wyposażony w UPS, monitor, klawiaturę i~~).**

### Wykonawca nr 3

#### Dotyczy zadania 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podział zadania na poszczególne pozycje tematyczne? Umożliwi to złożenie ofert większej liczbie Oferentów i na uzyskanie dla Zamawiającego lepszej cenowo oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z siwz.**

#### Dotyczy zadania 2

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów do określania MIC wykonanych z trwałej bibuły? Zgodnie z informacją producenta testy bibułowe zapewniają lepsze przyleganie paska do podłoża, nie ma możliwości wytworzenia mikropęcherzyków powietrza pod paskiem (bibuła w przeciwieństwie do plastiku, jest przepuszczalna dla powietrza), czego konsekwencją jest równomierne i szybkie przenikanie antybiotyku do podłoża. Paski bibułowe nakłada się szybciej oraz lepiej i nie wymagają dodatkowego oprzyrządowania.

**Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z siwz.**

#### Dotyczy zadania nr 4

3. Czy zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w formularzu, tj. w kolumnie liczba testów w opakowaniu winno być 5x50 szt? Co daje nam w przypadku poz. Nr 1 łącznie 40 rurek przy założonej liczbie opakowań?

**Odpowiedź: Nie, zamawiający nie popełnił pomyłki pisarskiej.**

**Uzasadnienie: dotyczy pozycji 1 (Amikacyna 30 µg). W kolumnie (5) „liczba testów” oznacza ilość „rurek” (40) po 50 szt. (pojedynczych krążków)- co jest zapotrzebowaniem na cały okres trwania przetargu i jest równe 8 opakowaniom . 1 opakowanie= 5 „rurek” po 50 krążków każda.**

### Wykonawca nr 4

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu siwz V.1 a) na : „dla zadania nr 1 – 12 miesięcy od dnia protokolarnego podpisania umowy, z wyłączeniem dzierżawy analizatorów, których protokolarne przekazanie nastąpi po dniu 03.04.2015” ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, gdyż Zamawiający nie zna terminu podpisania umowy.**

**2.Rozdział III Projekt umowy zadanie nr 1 § 5: Czy Zamawiający odstąpi od punktu 1 i 2?**

**Odpowiedź: Zamawiający wykreśla treść § 5- gdyż nie dotyczy przedmiotu zamówienia będącego przedmiotem tego postępowania.**

**3.Rozdział III Projekt umowy dla zadania nr 1 § 12 b) dla Analizatora nr 2: Czy Zamawiający odstąpi od dostarczenia komputera PC wyposażonego w UPS, monitor, klawiaturę?**

**Odpowiedź: Tak, zamawiający odstępuje od dostarczenia komputera PC wyposażonego w UPS, monitor, klawiaturę. Podtrzymuje natomiast dzierżawę drukarki wraz z materiałami eksploatacyjnymi( tusz, toner, bęben wystarczające na 22 000 druków).**

W związku z powyższym w Rozdziale I punkcie XVI. dotyczącym Opisu sposobu obliczenia ceny podpunkt 4 Zamawiający wykreśla zapis w lit. b) dla Analizatora nr 2 w pozycji elementy współpracujące słowa :

„ 1 komputer PC wyposażony w UPS , monitor, klawiaturę”

oraz **modyfikuje treść § 1 ust. 1 dla zadania nr 1 dla analizatora nr 2 następująco:**

§ 1

- dla Analizatora od nr 2 (automatyczny system do wykrywania drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych) wyprodukowany nie wcześniej niż w 2012 roku z:

- urządzeniem UPS o czasie podtrzymania pracy minimum 30 minut,
- dodatkowy ręczny czytnik kodów kreskowych,
- elementami współpracującymi: ~~1 komputer PC wyposażony w UPS , monitor, klawiaturę i\*~~ drukarkę wraz z niezbędnymi materiałami eksploatacyjnymi (tusz, toner, bęben itp. wystarczające na wykonanie 22.000 druków).

**Zamawiający rezygnuje z wykreślonego wyposażenia dodatkowego do Analizatora nr 2.**

Niniejszym Wyjaśnieniem Zamawiający wprowadził modyfikacje do Opisu przedmiotu zamówienia, SIWZ, dokumentów , załączników. W związku z powyższym Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert.

**Nowy termin składania ofert upływa dnia 18.03.2015 r. o godz. 10:00.**

**Otwarcie ofert nastąpi w dniu 18.03.2015 r. o godz. 11:00**

W ciągu najbliższych kilku dni Zamawiający udostępni na swojej stronie internetowej ujednolicony tekst SIWZ wraz z załącznikami w celu przygotowania prawidłowej oferty.

*Z poważaniem*