

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W WOLSZTYNIE
SZPITAL IM. DR ROBERTA KOCHA



ul.

tel.: 68 347 73 00
fax: 68 384 25 90
e-mail: sekretariat@spzozwolsztyn.pl
http://www.spzozwolsztyn.pl
NIP: 923-15-06-721, REGON: 970773426

Wolsztyn, dnia: 10.01.2022 r.

Wykonawcy

SPZOZ/DZPiZ/2/2022

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn: „Sukcesywna 24 miesięczna dostawa podłoży i odczynników bakteriologicznych dla Pracowni Diagnostyki Mikrobiologicznej w SPZOZ w Wolsztynie”; **TP/1/2022**

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2021.1129 t.j.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

ZESTAW I

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 pozycja nr 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoż w opakowaniu zawierającym 20 sztuk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie podłoż w opakowaniu zawierającym 20 sztuk. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

ZESTAW II

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7 poz. 4 zaoferowanie testu do wykrywania rotawirusów i adenowirusów o czułości dla rotawirusów równej 97,3%; dla adenowirusów równej 95,2%, oraz o swoistości równej dla rotawirusów 97,1%, a dla adenowirusów 97,7%?
2. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7 poz. 5 zaoferowanie testu do wykrywania norowirusów o czułości równej 95,6 % oraz swoistości równej 91,67%?
3. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7 poz. 7 zaoferowanie testu do wykrywania helicobacter pylori o czułości równej 98,8 % oraz swoistości równej 98,4%?
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 poz. 6 testów do wykrywania rota-, adeno-, norowirusa o czułości dla rotawirusa 97,3%, dla adenowirusa 95,2% i norowirusa 95,7% oraz swoistości rotawirusa 97,1% adenowirusa 97,7% i norowirusa 91,7%?

Odpowiedź: Zamawiający dla Zestawu II podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW III

Wnosimy o odpowiedź na następujące pytania:

1. Pakiet 9, wymagania dotyczące podłoży – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia do każdej serii dostarczonego podłoża Certyfikatów Kontroli Jakości oraz kart charakterystyki substancji niebezpiecznych i zgodzi się na samodzielne pobranie dokumentów bezpośrednio ze strony wykonawcy? Uzasadnienie: W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej, na której będą znajdowały się instrukcje wykonania testów/ulotki informacyjne oraz karty charakterystyk substancji niebezpiecznych w języku polskim, deklaracje zgodności oraz aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników, dostępne bezpłatnie dla Zamawiającego całodobowo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość samodzielnego pobrania przedmiotowych dokumentów bezpośrednio ze strony internetowej wykonawcy, pod warunkiem podania w Pakiecie adresu strony internetowej na której będą znajdowały się instrukcje wykonania testów/ulotki informacyjne oraz karty charakterystyk substancji



niebezpiecznych w języku polskim, deklaracje zgodności oraz aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników, dostępne bezpłatnie dla Zamawiającego całodobowo. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

2. Pakiet 9 - Czy Zamawiający dopuści rozszerzenie tabeli asortymentowo cenowej o kolumnę z ceną netto za opakowanie, w związku z tym, iż Zamawiający będzie dokonywał zakupu pełnych opakowań, a wartość oferty zostanie policzona poprzez pomnożenie ilości opakowań i cenę netto za opakowanie, która następnie zostanie powiększany o podatek VAT?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

3. Pakiet 9 - Czy w pozycji 5 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę takiej ilości suplementu, jaka będzie potrzebna na konkretną ilość prób poniżej 0,5 ml oraz płynów ustrojowych? Ponieważ suplement jest różnie pakowany, prosimy o podanie szacunkowej liczby butelek, które będą wymagały zastosowania suplementu. Informacja ta jest niezbędna w celu skalkulowania oferty.

Odpowiedź: Zamawiający szacuje około 10 butelek.

4. Pakiet 9 - Czy Zamawiający dopuści, aby butelki z pozycji 1 – 3 pochodziły od producenta oferowanego analizatora i stanowiły jednolity system analityczny z oferowanym analizatorem, a materiały z pozycji 4 i 5 były od innych producentów, gdyż są to produkty ogólnodostępne, mogące mieć różne zastosowanie, niekoniecznie do diagnostyki posiewów krwi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie butelek z pozycji 1 – 3 pochodziły od producenta oferowanego analizatora, a materiały z pozycji 4 i 5 były od innych producentów. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

5. Pakiet 9 - Czy Zamawiający wymaga jednoznacznego określenia w oprogramowaniu statusu butelek anonimowych (sygnalizacji jako butelki anonimowe dodatnie i butelki anonimowe ujemne)?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z SWZ Zamawiający wymaga jednoznacznego określenia w oprogramowaniu statusu butelek anonimowych (sygnalizacji jako butelki anonimowe dodatnie i butelki anonimowe ujemne).

6. Pakiet 9 - Czy zgodnie z tytułem: „Podłoża bakteriologiczne do systemu hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych wraz z dzierżawą aparatu (...)” Zamawiający wymaga dostarczenia stosownych dokumentów będących oryginalnymi instrukcjami użytkownika producenta na potwierdzenie konieczności wykonywania jednocześnie badania posiewów krwi i płynów ustrojowych? Tylko na podstawie instrukcji użytkownika wydanej przez producenta można wykonywać badania laboratoryjne zgodne z Ustawą o wyrobach medycznych. Wymóg potwierdzenia spełnienia wymogu informacją w instrukcji użytkownika producenta znajduje się pod tabelą – w wymogu dotyczącym możliwości posiewu małych objętości krwi minimum 0,5 ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga dostarczenia stosownych dokumentów będących oryginalnymi instrukcjami użytkownika producenta na potwierdzenie konieczności wykonywania jednocześnie badania posiewów krwi i płynów ustrojowych. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

7. Pakiet 9 - Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia możliwości preinkubacji pobieranych materiałów przed włożeniem do aparatu informacją w instrukcji użytkownika producenta? Wymóg potwierdzenia spełnienia wymogu informacją w instrukcji użytkownika producenta znajduje się linijkę wyżej – w wymogu dotyczącym możliwości posiewu małych objętości krwi minimum 0,5 ml.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga potwierdzenia możliwości preinkubacji pobieranych materiałów przed włożeniem do aparatu informacją w instrukcji użytkownika producenta. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

Pytania do Umowy (zał. nr 8):

8. §4 ust. 2 lit. f – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Dostawy odbywać się będą na podstawie składanych przez Zamawiającego zamówień ilościowo – asortymentowych w maksymalnym terminie dodni roboczych od daty otrzymania zamówienia złożonego w formie pisemnej lub za pomocą e-maila na adres:”? Uzasadnienie - Wykonawca planuje w najbliższym czasie zrezygnować z użytkowania faksu jako środka

komunikacji. Mając na uwadze bezpieczeństwo jak i poprawne oraz sprawne odbieranie korespondencji przez cały okres trwania umowy, zwracamy się z prośbą o modyfikację powyższego postanowienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.



9. §4 ust. 2 lit. g – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Zamawiający zastrzeżę sobie prawo zgłaszania dostaw w dni robocze w trybie pilnym, w takim przypadku dostawy realizowane będą w terminie do 48 godzin w dni robocze od daty zgłoszenia zamówienia.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

10. §4 ust. 8 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Jeśli w dostarczonej partii Zamawiający stwierdzi wady, niezwłocznie zawiadomi o nich Wykonawcę, który wymieni zakwestionowany towar na wolny od wad w ciągu 4 dni roboczych od daty uznania reklamacji, nie obciążając Zamawiającego kosztami wymiany.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

11. §7 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Reklamowany towar będzie wymieniony w ciągu 4 dni roboczych od uznania reklamacji”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

12. §9 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Zamawiający będzie zgłaszał awarie analizatorów 24h/dobę w całym okresie związania umową. Czas reakcji serwisu (w godzinach pracy serwisu): kontakt z inżynierem do godziny od momentu zgłoszenia awarii drogą telefoniczną lub mailową; przyjazd do Zamawiającego i podjęcie naprawy maksymalnie do 24 godzin w dni robocze od chwili zgłoszenia (poniedziałek – piątek). Wykonawca poda szczegółowe dane do kontaktu z serwisem, w tym numery telefonów oraz adresy mailowe inżynierów dedykowanych do obsługi serwisowej analizatorów. Jeżeli zgłoszenie nastąpi w piątek, przyjazd do Zamawiającego najpóźniej do godziny 9.00 w najbliższy poniedziałek.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

13. §9 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Naprawy przedmiotu dzierżawy w razie jego awarii zostaną wykonane w ciągu 24 godzin w dni robocze od chwili zgłoszenia każdej awarii.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

14. §9 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku wystąpienia dłuższej awarii, tj. powyżej 48h Wykonawca niezwłocznie dostarczy na czas usunięcia awarii analizator o parametrach technicznych nie gorszych od oferowanego w umowie.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

15. §13 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca zobowiązuje się zapłacić 10% wartości niezrealizowanej części umowy z podatkiem VAT określonej w § 3 ust. 1, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

16. §13 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 100 zł?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

17. §14 ust. 3 pkt 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku niedotrzymania warunków określonych w § 9 umowy serwis analizatora, Zamawiający może obciążyć każdorazowo Wykonawcę karami umownymi w kwocie 200,00 zł za każdy przypadek.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW IV

1. Pakiet nr 3. Czy Zamawiający zgodzi się na rozszerzenie tabelki asortymentowej i wyszczególnienie odczynników dodatkowych niezbędnych do pozycji 12 i 13?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę rozszerzenie tabelki asortymentowej i wyszczególnienie odczynników dodatkowych niezbędnych do pozycji 12 i 13.

2. Pakiet nr 3. Wymogi dla testów do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości. Czy Zamawiający zgodzi się na termin ważności testów minimum 8 miesięcy?



Odpowiedź: Tak, Zamawiający w zakresie Pakietu nr 3 dopuszcza zaoferowanie 8 miesięcznego terminu ważności.
W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

3. Pakiet nr 3 pozycja 14. Czy Zamawiający mógłby podać wymaganą ilość opakowań w przypadku gdy szczepy wzorcowe pakowane są po 25 krążków w jednym opakowaniu?

Odpowiedź: 4 opakowania.

4. Pakiet nr 9 Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie dostawy aparatu do 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

5. Pakiet nr 9 Wymagania dotyczące podłoża (poz 1 – 3)

Czy Zamawiający wymaga aby możliwość wykonywania antybiogramu bezpośrednio z dodatkowej butelki z posiewu krwi była potwierdzona dokumentem w aktualnych rekomendacjach EUCAST dt. metody RAST

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

6. Pakiet nr 9 Wymagania dotyczące podłoża (poz 1 – 3): możliwość preinkubacji pobieranych materiałów przed włożeniem do aparatu

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie tego parametru.

Wymóg możliwości przechowywania butelek w temperaturze pokojowej w przypadku opóźnionego wkładania butelek do aparatu do 24 godzin od pobrania materiału, bez wpływu na wykrywalność drobnoustrojów jest niepoprawny merytorycznie.

Według dobrej praktyki laboratoryjnej próbki nie powinny być w ogóle przechowywane w temperaturze pokojowej. Inokulowane podłoże hodowlane po przechowywaniu w temperaturze pokojowej powinniśmy skierować od razu do przesiania materiału.

Opóźnione wkładanie inokulowanego podłoża hodowlanego nie jest zgodne z rekomendacjami zawartymi w CLSI (zachowany 2 godzinny czas od momentu posiania materiału do momentu włożenia go do aparatu) i EUCAST (w najszybszym możliwym czasie), Brytyjskim Standardzie for Microbiology Investigations dla badań w kierunku posiewów krwi w laboratorium mikrobiologicznym zaleca, aby butelki były umieszczane w aparacie nie później niż 4 godziny po inokulacji oraz wewnętrznymi rekomendacjami w Polsce opracowanymi przez zespół ekspertów (niezwłoczne umieszczenie butelki w aparacie). W przypadku wydłużenia czasu od momentu pobrania materiału do włożenia materiału do aparatu inokulowane położe hodowlane powinno być przesiane co opóźni diagnostykę ze względu na błąd przedlaboratoryjny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

7. Dotyczy pkt. 3.6.c SWZ oraz §2 ust. 7 c wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu poprzez dodanie „o ile dotyczy”. Nie wszystkie produkty niezbędne do wykonania badań zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyrób medyczny, w związku z tym nie podlegają ustawie o wyrobach medycznych np. końcówki do pipet.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy, ponieważ w pkt-cie 3.6 lit. c) oraz §2 ust. 7 c wzoru umowy wpisał: "Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia, który został zakwalifikowany jako wyrób medyczny spełniał narzucone przepisami prawa wymagania w zakresie dopuszczenia do obrotu na terenie RP, posiadał wymagane przepisami prawa świadectwa rejestracyjne zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2021.1565 t.j.)"

8. Dotyczy pkt. 3.6.b SWZ oraz §2 ust. 7b. Czy Zamawiający miał na myśli dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych, które wystawiane są na dany produkt, nie zaś na każdą serię?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych, które wystawiane są na dany produkt.

9. Dotyczy pkt. 8.2 SWZ. Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu dla odczynników i zaoferowanych aparatów. Deklaracja zgodności jest dokumentem wystawianym przez Producenta nie zaś przez podmiot uprawniony. Czy



zaakceptują Państwo deklaracje zgodności wystawione przez producenta, co jest zgodne z ustawą o wyrobach medycznych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający zaakceptuje deklaracje zgodności wystawione przez producenta

10. Dotyczy pakietu 3, wymogi dla podłóż, pkt. 3 oraz wymogi dla szczepów pkt. 3 oraz pakietu 9. oraz pkt. 3.6.f SWZ Zwracamy się z prośbą o ujednoczenie zapisów dla pakietu nr 3 i 9 poprzez dodanie zapisu „ bądź udostępnione na stronie www”

Odpowiedź: Zamawiający precyzuje, że dla Pakietów nr 1, 2,3,4,5,6,8,9, 11 wymaga:

Zamawiający wymaga dostarczenia (**lub udostępnienie na stronie internetowej**) do każdej dostawy/opakowania/serii - świadectw kontroli bądź certyfikatu jakości”.

11. Dotyczy pakietu 3 zapisy pod tabelą. Czy nie doszło do omyłki pisarskiej w nagłówkach wymogów? Prosimy o poprawienie numeracji pozycji dla których mają obowiązywać wymogi.

Odpowiedź: Tak, doszło do omyłki. Wymogi winny być następujące:

Wymogi dla podłóż (dot.poz.1-11)

Wymogi dla testów do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości (dot.poz. 12-13)

Wymogi dla szczepów (dot. poz. 14)

Zamawiający w tym zakresie dokona modyfikacji.

12. Dotyczy załącznika 3A pkt.13. Zwracam się z prośbą o zmodyfikowanie wymogu na: ”możliwość zgłaszania awarii odpon. Do piątku 9-17”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

13. Dotyczy zał.3A pkt.14 oraz zał9a pkt.13 oraz §9 ust.2. Zwracam się z prośbą o wydłużenie terminów do 72 godzin w dni robocze.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

14. Dotyczy zał.3a pkt.16 i 18 oraz zał.9A pkt.15. Zwracam się z prośbą o modyfikację zapisu z bezpłatna/kosztyleżają po stronie Wykonawcy na „w cenie dzierżawy”.

Odpowiedź:

15. Dotyczy §13 ust.3 w zorze umowy. Zwracam się z prośbą o dopisanie „pocześniejszym wezwaniu do realizacji”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

16. Dotyczy §13 ust.4 w zorze umowy. Zwracam się z prośbą o obniżenie kary umownej do 100zł.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

17. Dotyczy §14 ust.1 w zorze umowy. Zwracam się z prośbą o zmniejszenie kary umownej do 5% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW V

1. Czy Zamawiający w pakiecie 1. wymaga pozytywnej opinii KORLD dla wszystkich krążków antybiotykowych?



Odpowiedź: Tak, Zamawiający w pakiecie 1. wymaga pozytywnej opinii KORLD dla wszystkich krążków antybiotykowych. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

2. Czy Zamawiający w pakiecie 1. wymaga krążków o średnicy 6 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w pakiecie 1. wymaga krążków o średnicy 6 mm. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

3. Czy zamawiający w pakiecie 2. wymaga pasków MIC na nośniku bibułowym posiadających pozytywną opinię KORLD, potwierdzającą wysoką jakość w procesie diagnostycznym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w pakiecie 2 wymaga pasków MIC na nośniku bibułowym posiadających pozytywną opinię KORLD, potwierdzającą wysoką jakość w procesie diagnostycznym. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

4. Czy zamawiający w pakiecie 3. Wyrazi zgodę na wydzielenie aparatu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów jako oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

5. Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 13 i § 14 wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto.

Uzasadnienie:

VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

6. (§ 13 ust. 1 wzoru umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości netto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

6.(§ 13 ust. 7 wzoru umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie naliczanej kary do max. 50,00 zł?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

7.

(§ 14 ust. 1 wzoru umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie naliczanej kary do max. 5000,00 zł?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

8. (§ 14 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie naliczanej kary do max. 50,00 zł?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW VI

Czy zamawiający w pakiecie 9. punkcie 4. wyrazi zgodę na zaproponowanie aparatu do posiewu krwi, który posiada do obsługi komputer zewnętrzny bez panelu dotykowego z oprogramowaniem w wersji graficznej?

Uzasadnienie: Wykonawca proponuje Zamawiającemu produkt równoważny w postaci aparatu do posiewu krwi z komputerem zewnętrznym z zachowaniem pozostałych parametrów. Ponadto oferowany komputer zewnętrzny jest bardziej czytelnym rozwiązaniem dla użytkownika w porównaniu z małym wbudowanym ekranem.

Umożliwi to złożenie większej ilości ofert, sprawnej ich oceny, jak również zwiększenia konkurencyjności i dostępu do zamówienia a tym samym umożliwienia szerszego i łatwiejszego dostępu do postępowania wszystkim Wykonawcom. Zezwoli to również na możliwość ubiegania się o jego udzielenie większej ilości wykonawców wg. Obiektywnych i niedyskryminacyjnych kryteriów lub zasad. W przypadku braku zgody prosimy o uzasadnienie swojej odpowiedzi

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowanie aparatu do posiewu krwi, który posiada do obsługi komputer zewnętrzny bez panelu dotykowego z oprogramowaniem w wersji graficznej. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**



2. Czy zamawiający w pakiecie 9. punkcie 5. odstąpi od wymogu posiadania 5. pozytywnych opinii? Jednocześnie, czy zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie 1 pozytywnej opinii?

Uzasadnienie: Sprzęt nowy na rynku Polskim, posiadający wszystkie dokumenty uprawniające do obrotu na terenie kraju.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW VII

Czy zamawiający w pakiecie 5. w pozycji 1. dopuści test pakowany w konfekcji po 30 sztuk w opakowaniu zbiorczym? Uzasadnienie: Wykonawca zgodnie z przeliczeniem w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pakiecie 5. w pozycji 1. test pakowany w konfekcji po 30 sztuk w opakowaniu. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i muszą być uwzględnione w treści składanej oferty.

ZESTAW VIII

Czy zamawiający w pakiecie 4. w pozycji 8. i 10. wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoży w konfekcji 50 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Uzasadnienie: Wykonawca zgodnie z przeliczeniem w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Czy zamawiający w pakiecie 9. odstąpi od wymogu suplementu dla małych objętości krwi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Z wyrazami szacunku

DYREKTOR

Karol Mońko

Sporządziła: Bernadeta Kurp we współpracy z KP



RANKING | 20
SZPITALI | 19



