



**Wojewódzki Specjalistyczny Szpital**  
**im. dr Wł. Biegańskiego**  
**91-347 Łódź, ul. Kniaźewicza 1/5**



Informacja: tel. 42 251-60-11, 251 60-50, FAX. 42 251-60-55; Sekretariat Dyrektora: tel. 42 251-61-55, 42 251-60-59;  
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych: tel. 42 251-60-60; Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa: tel. 42 251-62-50;  
Główna Księgowa: tel. 42 251-61-45; NIP 726-22-34-808; Regon 471219736.

WSSz - NZP – 8/ 19

Łódź, dn. 04. 01. 2019r.

**UCZESTNICY POSTĘPOWANIA  
PRZETARGOWEGO**

**dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221.000 EURO na dostawę odczynników i dzierżawę analizatorów do Pracowni Biochemii i Immunochemii, sprawa ZP 63/18**

**I.** Na podstawie **art. 38 ust. 2** ustawy Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2017r. poz. 1579 z późniejszymi zmianami) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

1. *Dotyczy : SIWZ pkt 8.1 oraz Załącznik do SIWZ nr 4 pkt 11. Zamawiający w punkcie 8.1 SIWZ wymaga: "Analizatory muszą pracować na odczynnikach, kalibratorach i surowicach kontrolnych od tego samego dostawcy" natomiast w punkcie 11 Załącznika nr 4 do SIWZ (Wymogi dla platformy biochemiczno-immunochemicznej pomocniczej) wymaga: "Kontrola wewnętrzna od niezależnego producenta opracowana statystycznie i raportowana co najmniej 1 raz w miesiącu". Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zmianowanych materiałów do wewnętrznej kontroli jakości pochodzących od niezależnego producenta wraz z oprogramowaniem do udziału w międzynarodowym programie porównań - zgodnie z ISO 15189?*

**Wyjaśnienia:** W załączniku nr 4 do SIWZ w pkt 11 (Wymogi dla platformy biochemiczno-immunochemicznej pomocniczej) wystąpił błąd redakcyjny. Zgodnie z wymogami pkt 8.11 SIWZ analizatory muszą pracować na odczynnikach, kalibratorach i surowicach kontrolnych od tego samego dostawcy.

2. *Dotyczy Załącznik do SIWZ nr 4 pkt 11. Czy w przypadku braku zmianowanych wartości w materiałach kontrolnych pochodzących od niezależnego producenta – Zamawiający w takim przypadku dopuści zaoferowanie dedykowanych materiałów kontrolnych producenta odczynników ?*

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

3. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby test do oznaczania NGAL był wykonywany na części immunochemicznej platformy?*

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

4. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby test do oznaczania Cystatyna-c, CK MB mass oraz DHEAS były wykonywane na platformie pomocniczej?*

**Wyjaśnienia.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby test do oznaczania IgEtotal oraz Digoksyna były wykonywane na części biochemicznej platformy?*

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

6. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby test do oznaczania PTH był testem służącym do ilościowego oznaczania natywnego parathormonu (PTH)?*

**Wyjaśnienia.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wydajność modułu immunochemicznego wynosiła:*

- Oznaczenia rutynowe Maksymalnie 200 testów na godzinę
- Oznaczenia STAT Maksymalnie 200 testów na godzinę

- Obróbka wstępna 7 oznaczeń Maksymalnie 200 testów na godzinę
  - Mieszana lista załadunkowa:
    - 10 % obróbka wstępna
    - 25 % tryb STAT
    - 65 % tryb zwykły
- Maksymalnie 170 testów na godzinę

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby testy do oznaczania Cholesterol całkowity, LDH, Amylaza w płynie z jamy otrzewnej były wykonywane przy użyciu aplikacji dla tych oznaczeń w surowicy? Jest to powszechnie stosowana praktyka w laboratoriach diagnostycznych.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby eliminacja kontaminacji w części immunochemicznej była zapewniona dzięki specjalnemu systemowi mycia sond a efekt przeniesienia z sondy próbkowej wynosił  $\leq 0.10$  ppm (surowica, osocze, moczu lub płyn mózgowo-rdzeniowy) – potwierdzone w instrukcji analizatora?

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

10. Czy Zamawiający przyzna taką samą ilość punktów dla Troponiny I jak dla Troponiny T? Zgodnie z aktualnymi wytycznymi ETK roku oba testy do oznaczania Troponiny mają równocenną wartość diagnostyczną.

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ – punkty zostaną przyznane dla Troponiny T.**

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby do diagnostyki zakażenia wirusem HAV zaoferować oddzielne testy w do oceny poziomu przeciwciał IgG i IgM. Pozwala to na dokładniejszą diagnostykę umożliwiającą nie tylko screening zakażenia HAV ale także monitoring i ocenę odporności.

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

12. Prosimy o podanie w jakich w jakich programach międzynarodowej kontroli jakości Wykonawca ma zapewnić udział Zamawiającemu, aby Wykonawca mógł skalkulować w ofercie odpowiedni koszt.

**Wyjaśnienia: Wykonawca ma zapewnić udział w następujących programach kontroli jakości: RIQAS 9113, 9129, 9130, 9136, 9164, oraz LABQUALITY dla: HAV, HBV, HCV, ATPO, ATG, A-TSHR, ACCP, RF, PCT, 2 razy w roku w latach 2020, 2021.**

13. Prosimy po podanie zakresu prac przy adaptacji pomieszczenia, udostępnienie planu pomieszczenia oraz wyznaczenie terminu, w którym przedstawiciel firmy mógłby ocenić zakres tych prac i ocenić ich koszt. Prosimy również określić rodzaje i ilość szafek i regałów do przechowywania materiałów zużywalnych.

**Wyjaśnienia. Zakres prac adaptacyjnych będzie zależny od wielkości oferowanych analizatorów. Termin wizyty należy uzgodnić telefonicznie z Kierownikiem Działu Diagnostyki Laboratoryjnej pod nr 42 251 61 21.**

14. Prosimy o podanie kubatury pomieszczenia w celu oceny mocy klimatyzatorów.

**Wyjaśnienia. Aktualne wymiary pomieszczenia to: 34,31 m<sup>2</sup>, wysokość pomieszczenia do sufitu podwieszanego to 2,94 m.**

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wraz z dostawą i instalacją aparatów wykonawca dostarczył metodyki oznaczeń, karty charakterystyk substancji niebezpiecznych oraz instrukcję obsługi w jęz. polskim wyłącznie w formie elektronicznej?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostaw na cito z 24h na min. 72h?

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

17. Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie zdalnej łączności z analizatorami zrealizowane poprzez technologię analogiczną do połączenia Team Viewer, gdzie nie jest wymagane posiadanie licencji dla aplikacji Team Viewer.

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

18. Czy Zamawiający potwierdzi poniższe rozumienie zapisów: czas reakcji w przypadku awarii jednego analizatora wynosi 8 godzin, w przypadku jednoczesnej awarii dwóch analizatorów 2 godziny, czas przystąpienia do usunięcia usterki wynosi 8 godzin, a całkowity czas usunięcia awarii to 48 godzin ?

**Wyjaśnienia. Tak, zgodnie z zapisami SIWZ.**

19. Ze względu na różnice w zapisach SIWZ i projektu umowy prosimy o doprecyzowania z co ma zawierać pakiet startowy.

**Wyjaśnienia. Zgodnie z pkt 7.8 SIWZ pakiet startowy winien zawierać: PTH, Cystatyny i NGAL. Zmodyfikowany projekt umowy (załącznik nr 3 do SIWZ) w załączeniu.**

20. Dotyczy pkt. 6 Rozdział VI SIWZ – prosimy o podanie minimalnego progu wykonania umowy.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający nie wskaże minimalnego progu wykonania umowy. Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć w jakim zakresie umowa zostanie zrealizowana, jednocześnie zaznacza, że dołożył należytej staranności przy oszacowaniu ilości zamówienia. Zamawiający zwraca uwagę, że ustawa o finansach publicznych zobowiązuje jednostki finansów publicznych do gospodarowania środkami finansowymi w sposób racjonalny i celowy. Racjonalnym jest zatem zamawianie określonych środków w sposób wynikający z aktualnych potrzeb, natomiast za zupełnie niecelowe należy uznać zamawianie go i magazynowanie w przypadku, gdy zawarta umowa przewiduje konieczność zakupu w określonych granicach, nawet w sytuacji zmniejszonego zużycia bieżącego, czego w przypadku odczynników wykluczyć nie można.

**Dotyczy: Rozdział III Opis przedmiotu zamówienia**

21. Pkt.7.7.2. W celu prawidłowego oszacowania wartości oferty prosimy o podanie na tym etapie, wyboru parametrów dla których Wykonawca ma zapewnić materiały kontrolne. Prosimy także o podanie nazwy dostawcy i numerów sprawdzianów wymaganej kontroli międzynarodowej.

**Wyjaśnienia: Wykonawca ma zapewnić udział w następujących programach kontroli jakości: RIQAS 9113, 9129, 9130, 9136, 9164, oraz LABQUALITY dla: HAV, HBV, HCV, ATPO, ATG, A-TSHR, ACCP, RF, PCT, 2 razy w roku w latach 2020, 2021.**

22. Pkt.7.7.4. Prosimy o ujednolicenie zapisu z zapisami w Projekcie umowy, par.1 Przedmiot umowy ust.4 oraz z zapisami w Załączniku nr 1 do siwz OFERTA pkt 6 Oświadczenia i nadanie mu brzmienia: "Terminy ważności wyniosą odpowiednio: minimum 3 miesiące od dnia dostawy dla odczynników oraz minimum 6 miesięcy od dnia dostawy dla kalibratorów i surowic kontrolnych.

**Wyjaśnienia. Zgodnie z projektem umowy oraz Załącznikiem nr 1 Oferta Zamawiający wymaga terminów ważności min. 3 miesiące od dnia dostawy dla odczynników oraz minimum 6 miesięcy od dnia dostawy dla kalibratorów i surowic kontrolnych. Odpowiedniej modyfikacji ulega pkt 7.4 SIWZ.**

23. Pkt. 7.7.5. Prosimy o wykreślenie punktu w tym brzmieniu, ponieważ jego zapisy mogą prowadzić do sytuacji w której Zamawiający będzie unikał zapłaty za dostarczony, a nie wykorzystany w pełni towar. Wykonawca dostarcza odczynniki w opakowaniach o zdefiniowanej liczbie testów. Dodatkowo biorąc pod uwagę termin trwałości odczynników możliwe jest obliczenie liczby opakowań dostosowanej do potrzeb Zamawiającego określonych w SIWZ. Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę zapisu na: "Wykonawca zobowiązany jest do obliczenia liczby opakowań biorąc pod uwagę trwałość odczynników przechowywanych na pokładzie platformy wiodącej, a dla platformy pomocniczej, na której wykonywane będą niewielkie ilości oznaczeń, biorąc pod uwagę termin trwałości opisany przez producenta na opakowaniu".

**Wyjaśnienia. Zamawiający wyraża zgodę.**

24. Pkt. 7.7.8. oraz Projekt umowy, par.4 Warunki dostawy ust.7 - Zamawiający podaje różny skład wymaganego pakietu startowego. Prosimy o podanie jednego składu wymaganego zestawu startowego.

**Wyjaśnienia. Zgodnie z pkt 7.8 SIWZ pakiet startowy winien zawierać: PTH, Cystatyny i NGAL. Zmodyfikowany projekt umowy (załącznik nr 3 do SIWZ) w załączeniu.**

25. Pkt. 8.8.3. Prosimy o wyrażenie zgody by platforma wiodąca wyposażona była w czytnik RFID służący do odczytywania danych odczynników.

**Wyjaśnienia. Zamawiający wyraża zgodę.**

26. Pkt 8.8.16. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod określeniem "materiały eksploatacyjne do drukarek". W przypadku tuszy- prosimy o podanie przewidywanej liczby drukowanych stron w okresie trwania umowy.

**Wyjaśnienia. Materiały eksploatacyjne to tusze / tonery oraz wszelkie inne elementy, których wymiana jest niezbędna w trakcie użytkowania. Są to drukarki dedykowane do poszczególnych analizatorów i Wykonawca winien posiadać wiedzę co i w jakiej ilości jest drukowane.**

**Dotyczy Załącznik nr 1 do siwz**

27. W związku z faktem, że o częstotliwość przeprowadzenia kontroli jakości decyduje laboratorium a nie wykonawca, prosimy o uściślenie i określenie, harmonogramu wykonywania badań kontrolnych parametrów immunochemicznych wyszczególnionych w formularzu ofertowym. Informacja ta pozwoli nam prawidłowo obliczyć konieczną liczbę opakowań materiałów kontrolnych.

**Wyjaśnienia. Wszystkie parametry 1 raz w tygodniu na 2 poziomach oraz zawsze po włożeniu nowego odczynnika oraz po kalibracji narzuconej przez analizator.**

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

**Wyjaśnienia. Zamawiający zamierza stosować test b-HCG jako test ciążowy oraz jako marker chorób trofoblastu oraz nowotworów produkujących HCG.**

29. Prosimy o wyrażenie zgody by dla wszystkich testów wykonywanych w niewielkich ilościach, gdy nie jest konieczne ciągłe przechowywanie odczynników na pokładzie aparatu, skalkulować liczbę opakowań zgodnie z terminem ważności podanym przez producenta na opakowaniu.

**Wyjaśnienia. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Dotyczy załącznik nr 4 do siwz Wymogi dla platformy biochemiczno-immunochemicznej pomocniczej:**

30. Lp.11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materiału kontrolnego do wewnętrznej kontroli jakości pochodzącego od Producenta odczynników wraz z dedykowanym oprogramowaniem, co zapewni najwyższą wiarygodność, jakości i spójność wyników?

W obowiązującym rozporządzeniu MZiOŚ z dn. 13 września 2016 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (Dz.U. z 11 października 2016 r., poz. 1665) nie istnieje pojęcie "niezależnego producenta" ani wymóg stosowania materiałów kontrolnych pochodzących od "niezależnego producenta". Zgodnie z p. 6 ww. Rozporządzenia Laboratorium stosuje metody badawcze, które odpowiadają aktualnej wiedzy medycznej i są zgodne m.in. z zaleceniami producentów wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.

Pozytywna odpowiedź Zamawiającego będzie zgodna z zapisem siwz Rozdział III pkt 8.8.1 oraz wymogami dla platformy biochemiczno-immunochemicznej wiodącej (Załącznik nr 4 Lp.18).

**Wyjaśnienia. Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z pkt 8.11 SIWZ.**

**Dotyczy załącznik nr 4 do siwz – czytnik kodów kreskowych – 2 szt:**

31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czytnika laserowego 1D lub czytnika ledowego 1D/2D? (nie ma laserowych czytników spełniających kryterium nr 1 czyli 1D, 2D)

**Wyjaśnienia. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie czytnika ledowego 1D/2D.**

**Dotyczy załącznik nr 3 do siwz par.7 pkt 1-3:**

32. Zamawiający wymaga zainstalowania aplikacji Team Viewer celem umożliwienia zdalnej diagnostyki analizatora poprzez nawiązanie łączenia zdalnego. Oferowane przez nas analizatory posiadają wbudowaną aplikację Cobas Link. Dane rozwiązanie pozwala na monitorowanie, analizę błędów, aktualizację ulotek odczynników. Oprogramowanie umożliwia zdalny dostęp do analizatora tylko po udzieleniu zgody przez użytkownika i co ważne dane połączenie może być przerwane w każdym wybranym momencie przez operatora. Połączenie Cobas Link jest szyfrowane za pomocą certyfikatów bezpieczeństwa. Czy zamawiający dopuści zastosowanie Cobas Link, który daje znacznie szersze możliwości niż Team Viewer?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dot. Załącznik nr 3 do SIWZ - Projekt umowy**

33. Załącznik nr 3 do SIWZ, paragraf 8 pkt. 2. Czy Zamawiający zgodzi się, aby w przypadku awarii jednego analizatora czas reakcji wynosił max. 2h w dni robocze, oraz max. 12h w weekendy ?

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

34. Załącznik nr 3 do SIWZ, paragraf 8 pkt. 3. Czy Zamawiający zgodzi się aby zmienić zapis "Awaria winna być usunięta w terminie nie przekraczającym 48 godzin" na "Awaria winna być usunięta w terminie nie przekraczającym 48 godzin w dni robocze"?

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

35. Załącznik nr 3 do SIWZ, paragraf 8 pkt. 7. Czy Zamawiający zgodzi się zmienić zapis "48 godzin" na "48 godzin w dni robocze"?

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

36. Załącznik nr 3 do SIWZ, paragraf 8 pkt. 8. Czy Zamawiający zgodzi się, aby w przypadku trzykrotnej awarii sprzętu w ciągu roku oraz niesprawności przez okres dłuższy niż 72 godziny wymianie podlegał jedynie uszkodzony podzespół/ część, a nie cały aparat ?

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

37. Par. 1 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

**Wyjaśnienia:** : Zamawiający nie wskaże minimalnego progu wykonania umowy. Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć w jakim zakresie umowa zostanie zrealizowana, jednocześnie zaznacza, że dołożył należytej staranności przy oszacowaniu ilości zamówienia. Zamawiający zwraca uwagę, że ustawa o finansach publicznych zobowiązuje jednostki finansów publicznych do gospodarowania środkami finansowymi w sposób racjonalny i celowy. Racjonalnym jest zatem zamawianie określonych środków w sposób wynikający z aktualnych potrzeb, natomiast za zupełnie niecelowe należy uznać zamawianie go i magazynowanie w przypadku, gdy zawarta umowa przewiduje konieczność zakupu w określonych granicach, nawet w sytuacji zmniejszonego zużycia bieżącego, czego w przypadku odczynników wykluczyć nie można.

38. Par. 4 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę zmianę niniejszego postanowienia umowy na: „Obowiązek ciągłości dostaw nie dotyczy sytuacji gdy opóźnienie Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu przekracza 30 dni.”?

**Uzasadnienie:** Obecne postanowienie wzoru umowy jest jednostronne i jako takie narusza normę art. 487 par. 2 k.c., który mówi, że umowa jest wzajemna, kiedy obie strony zobowiązują się w ten sposób, że świadczenie jednej z nich ma być odpowiednikiem świadczenia drugiej (zasada symetrii zobowiązań umownych). W stosunkach zobowiązaniowych wynikających z umów wzajemnych jest regułą, że każda ze stron zobowiązując się do świadczenia, czyni to w przekonaniu, iż otrzyma ekwiwalent tego świadczenia od kontrahenta. Dlatego też, zgodnie z art. 490 k.c., gdy spełnienie świadczenia przez drugą stronę staje się wątpliwe ze względu na stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem do czasu gdy druga strona zaofiaruje świadczenie wzajemne lub nie da stosownego zabezpieczenia. Zamawiający dokonał ograniczenia praw Wykonawcy przynależnych mu w przypadku niewykonania zobowiązania przez Zamawiającego. Skoro Zamawiający zapisuje cały szereg sankcji wobec Wykonawcy za niewłaściwą realizację umowy, to tym bardziej nie powinien pozbawiać Wykonawcy części jego ustawowych praw przysługujących w przypadku niewłaściwego wykonania umowy wzajemnej przez Zamawiającego.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający nie wyraża zgody. Przedmiotem niniejszego postępowania są odczynniki do badania parametrów krytycznych mających bezpośredni wpływ na zdrowie i życie pacjentów Szpitala i każde wstrzymanie dostaw jest potencjalnie ryzykowne. W opisanej sytuacji Wykonawcy przysługują odsetki ustawowe.

39. Par. 8 ust. 2, ust. 3, ust. 7, ust. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę słowa "godziny/godzin" na "godzin/godziny w dni robocze"?

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

40. Par. 8 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu: "Wykonawca zapewni kontakt z inżynierem serwisowym odpowiedzialnym za aparaty, również w dni wolne od pracy. Zamawiający wyklucza kontakty telefoniczne przez tzw. Call Center."? W przypadku odpowiedzi negatywnej czy Zamawiający wyrazi zgodę na zapewnienie przez Wykonawcę kontaktu z inżynierem serwisowym odpowiedzialnym za aparaty w dni robocze, a w pozostałe dni oraz w przypadku urlopu, choroby lub innej usprawiedliwionej nieobecności inżyniera serwisowego wyrazi zgodę na zapewnienie przez Wykonawcę możliwości połączenia w ramach hotline z innym dyżurnym inżynierem?

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

41. Par. 8 ust. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, by obowiązek wymiany dotyczył wyłącznie wadliwego elementu, a nie całego aparatu?

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

42. Par. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

43. Par. 11 ust. 1 pkt 2, pkt 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

44. *Par. 11 ust. 1 pkt 3, pkt 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „dzień oczekiwania na wymianę” i „dzień oczekiwania na naprawę” na „dzień zwłoki”?*

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

45. *Par. 11 ust. 1 pkt 4, pkt 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kary umownej była liczona od wartości sumy czynszu dzierżawnego?*

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

46. *Par. 11 ust. 1 pkt 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?*

**Wyjaśnienia. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

47. *Par 1 ust. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dla pojedynczych kalibratorów lub kontroli ich ważność przy dostawie wynosiła 3-12 miesięcy? Wynika to sporadycznie z cyklu produkcyjnego Wytwórcy, na który Oferent nie ma wpływu.*

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę, informację na ten temat należy uwzględnić ofercie. Będzie to podstawą do odpowiedniego dostosowania umowy.**

## **II. Modyfikacja SIWZ**

Zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017r. poz. 1579 z późniejszymi zmianami) Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. dr Wł. Biegańskiego w Łodzi **modyfikuje treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie:**

1. Załącznik nr 4 do SIWZ Parametry graniczne i oceniane, Wymogi dla platformy biochemiczno-immunochemicznej pomocniczej, pkt 11 przyjmuje brzmienie: **„Analizatory muszą pracować na odczynnikach, kalibratorach i surowicach kontrolnych od tego samego dostawcy.”**

2. Załącznik nr 3 do SIWZ Projekt umowy, ust. 7 w § 4 przyjmuje brzmienie:

**„7. Wykonawca zobowiązuje się, że dostarczy pakiet startowy składający się z odczynników, kalibratorów i kontroli do oznaczeń: PTH, Cystatyny i NGAL.”**

3. Pkt 7.4 SIWZ, który przyjmuje brzmienie:

**„7.4. Zamawiający wymaga odczynników gotowych do użycia, charakteryzujących się długim terminem ważności i stabilnością na pokładzie analizatora. Terminy ważności wyniosą odpowiednio: minimum 3 miesięcy od dnia dostawy dla odczynników oraz minimum 6 miesięcy od dnia dostawy dla kalibratorów i surowic kontrolnych.”**

4. Pkt 7.4 SIWZ, który przyjmuje brzmienie:

**7.5. Wykonawca zobowiązany jest do obliczenia liczby opakowań biorąc pod uwagę trwałość odczynników przechowywanych na pokładzie platformy wiodącej, a dla platformy pomocniczej, na której wykonywane będą niewielkie ilości oznaczeń, biorąc pod uwagę termin trwałości opisany przez producenta na opakowaniu”**

5. Załącznik nr 3 do SIWZ Projekt umowy, poprzez wykreślenie z § 4 ust. 4.

**III.** W związku z powyższym, na podstawie art. 38 ust. 4a ustawy Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający **zmienia termin składania i otwarcia ofert:**

**BYŁO**

**109.** Oferty należy złożyć najpóźniej do dnia 14. 01. 2019 r., do godziny 09:30 na platformie zakupowej Zamawiającego, przy czym próbki należy złożyć w siedzibie Zamawiającego w Sekcji Zamówień Publicznych w Łodzi przy ul. Kniaziewicza 1/5, budynek administracji, III piętro, pokój nr 31, w tym samym terminie.

**114.** Publiczne, komisyjne otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego: Łódź, ul. Kniaziewicza 1/5, w sali szkoleń nr 3 budynek administracji, III piętro. w dniu 14. 01. 2019 r., o godzinie 10:00

**JEST:**

**109.** Oferty należy złożyć najpóźniej do dnia 15. 01. 2019 r., do godziny 09:30 na platformie zakupowej Zamawiającego, przy czym próbki należy złożyć w siedzibie Zamawiającego w Sekcji Zamówień

Publicznych w Łodzi przy ul. Kniaziewiczza 1/5, budynek administracji, III piętro, pokój nr 31, w tym samym terminie.

**114.** Publiczne, komisyjne otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego: Łódź, ul. Kniaziewiczza 1/5, w sali szkoleń nr 3 budynek administracji, III piętro. w dniu 15. 01. 2019 r., o godzinie 10:00

Integralnymi załącznikami do niniejszego pisma są:

1. zmodyfikowany Załącznik nr 4 do SIWZ Parametry graniczne i oceniane
2. zmodyfikowany Załącznik nr 3 do SIWZ Projekt umowy
3. Informacja o zmianie Ogłoszenia

Z poważaniem

*Wersja elektroniczna dokumentu.*

*Dokument podpisany w oryginale przez Kierownika Sekcji ds. Zamówień Publicznych  
mgr Pawła Lipińskiego z upoważnienia Dyrektora*