

Lipno, dn. 04.05.2022 r.

Znak postępowania: ZP/10/2022

## Odpowiedź na pytania do treści SWZ

### **dot.: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy Pzp na dostawę odczynników do Laboratorium Szpitala Lipno Sp. z o.o. w Lipnie**

Na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.), Zamawiający informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści SWZ.

Zgodnie z art. 284 ust. 2 i 6 ustawy Pzp Zamawiający udziela odpowiedzi i zamieszcza zapytania i wyjaśnienia na stronie internetowej prowadzonego postępowania:

**Pytanie:** Pakiet nr 8. Dotyczy pozycji 4. Prosimy o wykreślenie zapisu o wielkości papieru do drukarki. Właściwości papieru są specyficzne dla danego aparatu i nie powinny znaleźć się w opisie przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dokonuje wykreślenia wielkości papieru do drukarki w poz. 4 w Pakiecie nr 8 - Specyfikacji Technicznej.

**Pytanie:** Pakiet nr 8. Czy Zamawiający dopuści analizator o wydajności 520 oznaczeń / godzinę? Proponowana wydajność wg producenta aparatu jest wystarczająca do wykonania 7 000 oznaczeń / 12 miesięcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie:** Dot. załącznika nr 2 pakiet 7 parametry graniczne pkt 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na: „Reakcja serwisu w ciągu 48 godzin w dni robocze od daty zgłoszenia awarii analizatorów, dostawa aparatów do 30 dni.”?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę.

**Pytanie:** Dot. załącznika nr 2: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w niniejszym postępowaniu różnych stawek VAT tj 8% dla produktów będących wyrobem medycznym lub 23% dla wyrobów nie podlegających ustawie o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r., które nie muszą podlegać ww. ustawie ze względu na swoją klasyfikację?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza.

**Pytanie:** Dot. pakietu 7. Dotyczy parametrów granicznych analizatora punkt 4 - Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatu, w którym odczynniki nie są przechowywane na pokładzie analizatora? Uzasadnienie: W oferowanym rozwiązaniu otwarcie odczynników nie powoduje skrócenia terminu przydatności.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza.

**Pytanie:** Dot. pakietu 7. Dotyczy parametrów granicznych analizatora punkt 5 - Czy Zamawiający dopuszcza bezpłatny serwis za wyjątkiem przeglądu wycenionego w tabeli asortymentowej? Jeśli tak, zwracamy się z prośbą o wprowadzenie tego zapisu do umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie:** Dot. pakietu 7. Dotyczy parametrów granicznych analizatora punkt 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby czas reakcji serwisu wynosił 48 godzin w dni robocze od daty zgłoszenia awarii analizatorów?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę.

**Pytanie:** Dot. pakietu 7. Dotyczy SIWZ projekt umowy: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie następującego zapisu do umowy w zakresie udostępnienia Wykonawcy możliwości zdalnego serwisowania aparatu Vidas: „Serwis aparatu w czasie obowiązywania umowy będzie realizowany również zdalnie poprzez bezpieczne połączenie VPN w zakresie rozwiązywania problemów w oprogramowaniu, przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji, udzielania szybkiej pomocy merytorycznej pracownikom laboratorium. W tym celu Zamawiający umożliwi Wykonawcy dostęp do łącza internetowego. Wszelkie działania serwisowe będą realizowane z uwzględnieniem wymagań prawnych w zakresie powierzenia i przetwarzania danych Osobowych”? Uzasadnienie: Niniejsze rozwiązanie zapewnia bezpieczne środowisko połączeniowe oraz możliwość szybszego reagowania i rozwiązywania problemów technicznych, szybszy dostęp do diagnostyki zakłóceń pracy urządzenia i udzielania dodatkowych porad merytorycznych. Jednocześnie stanowi jedyną drogę zdalnego przeprowadzenia nieodpłatnych, obowiązkowych aktualizacji oprogramowania aparatu.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę. Jednocześnie dokonuje modyfikacji niniejszego zapisu w projekcie umowy.

**Pytanie:** Dot. pakietu 7. Dotyczy parametrów granicznych analizatora punkt 13: Czy Zamawiający dopuści używaną w pełni sprawną wirówkę z 2020 roku?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza.

**Pytanie:** Dot. pakietu 7. Dotyczy parametrów granicznych analizatora punkt 2: Czy Zamawiający wymaga aparatu bezigłowego, eliminującego ryzyko kontaminacji?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga.

**Pytanie:** Dot. pakietu 13. Dotyczy specyfikacji asortymentowej punkt 11 i 18: Prosimy o wyjaśnienia czy Zamawiający nie zdublował pozycji suplementu do hodowli (pozycja 11) drobnoustrojów we krwi, ponieważ służy do tego zhemolizowana krew końska, która wyspecyfikowana jest w pozycji 18? Jeśli tak, prosimy o określenie ilości i wykreślenie jednej z pozycji.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wykreśla poz. nr 18.

**Pytanie:** Dot. pakietu 13. Dotyczy parametrów granicznych: Automatyczny system do identyfikacji drobnoustrojów i oznaczania ich lekwrażliwości oraz do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych, Punkt 30: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podłączenia aparatu do LIS w terminie 7 dni od podpisania umowy? Wyjaśnienie: termin podłączenia nie zależy od Wykonawcy, gdyż jest ściśle zależny od Właściciela Systemu w tym przypadku ASSECO, który w ofercie podaje czas podłączenia do 30 dni.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż odstępuje.

**Pytanie:** Dot. pakietu 13. Dotyczy SIWZ projekt umowy: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie następującego zapisu do umowy w zakresie udostępnienia Wykonawcy możliwości zdalnego serwisowania aparatu Vidas: „Serwis aparatu w czasie obowiązywania umowy będzie realizowany również zdalnie poprzez bezpieczne połączenie VPN w zakresie rozwiązywania

problemów w oprogramowaniu , przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji, udzielania szybkiej pomocy merytorycznej pracownikom laboratorium. W tym celu Zamawiający umożliwi Wykonawcy dostęp do łącza internetowego. Wszelkie działania serwisowe będą realizowane z uwzględnieniem wymagań prawnych w zakresie powierzenia i przetwarzania danych Osobowych”? Uzasadnienie: Niniejsze rozwiązanie zapewnia bezpieczne środowisko połączeniowe oraz możliwość szybszego reagowania i rozwiązania problemów technicznych, szybszy dostęp do diagnostyki zakłóceń pracy urządzenia i udzielania dodatkowych porad merytorycznych . Jednocześnie stanowi jedyną drogę zdalnego przeprowadzenia nieodpłatnych, obowiązkowych aktualizacji oprogramowania aparatu.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę. Jednocześnie dokonuje modyfikacji niniejszego zapisu w projekcie umowy.

**Pytanie:** Dot. pakietu 13. Dotyczy parametrów granicznych: Automatyczny system do identyfikacji drobnoustrojów i oznaczania ich lekowrażliwości oraz do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych: Czy Zamawiający wymaga aby producent podłoża posiadał zwalidowaną, zgodną z EUCAST , potwierdzoną opinią KORLD (dołączenie polskiej opinii) procedurę wykonywania lekowrażliwości bezpośredniego z dodanej próbki (RAST – Rapid Antimicrobial Suceptibility testing)?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wymaga.

**Pytanie:** Pytania do Umowy (zał. 4.2). §4 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca gwarantuje stałość cen netto na oferowane produkty przez cały okres ob. owiązywania niniejszej umowy”? Uzasadnienie: Wykonawca zwraca się z prośbą o doprecyzowanie, iż chodzi o stałość cen netto. Vat jest podatkiem neutralnym i żadna ze Stron nie powinna być obciążona negatywnymi konsekwencjami jego zmiany. Ponadto zgodnie z §12 ust. 3 lit. b Zamawiający sam wskazuje że cena brutto może ulec w razie ewentualnej zmiany wysokości stawki podatku VAT przy zachowaniu na stałym poziomie w okresie obowiązywania umowy cen netto.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę. Jednocześnie dokonuje modyfikacji niniejszego zapisu w projektach umowy.

**Pytanie:** Pytania do Umowy (zał. 4.2). §7 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „za niedostarczenie towaru w terminie, o którym mowa w §2 ust. 2 w wysokości 2,5% wartości brutto zamówienia, które nie zostało dostarczone w terminie, liczoną za każdy dzień zwłoki,”? Uzasadnienie: Wskazana przez Zamawiającego kara posiada przymiot kary rażąco wygórowanej i nieadekwatnej do ewentualnego uchybienia Wykonawcy w zw. z czym zwracamy się z prośbą o jej obniżenie. Standardowo Zamawiający w tego rodzaju postępowaniach ustalają wysokość kary umownej na poziomie 0,1% - 1,5% wartości zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru. Wskazać również należy, że kara rażąco wygórowana na podstawie przepisów KC może podlegać miarkowaniu.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

**Pytanie:** Pytania do Umowy (zał. 4.2). §2 ust. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów z minimalnym terminem ważności w pakiecie 7 - min. 4 miesiące, w pakiecie 13 - 4-6 miesięcy od daty dostarczenia towaru? Uzasadnienie: Ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników - nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SWZ. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę. Jednocześnie dokonuje modyfikacji niniejszego zapisu w projekcie umowy.

**Pytanie:** Czy zamawiający wyrazi zgodę na: Zaoferowanie półautomatycznego analizatora do badań koagulologicznych rok produkcji 2010?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę.

**Pytanie:** Podanie w formularzu cenowym w pozycji „Produkt oferowany” zamiast kodu EAN kodu typu „CODE 128” lub całkowite pominięcie tego kodu?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza pominięcie.

**Pytanie:** Pakiet nr 5 poz. 17. \_Różne stany patologiczne mogą być przyczyną ostrego zatrzymania moczu bądź skąpomoczu. Należą do nich m. in. zmiany mechaniczne, guzy lub urazy neurologiczne, zakażenia układu moczowego, silne stany emocjonalne, a także działanie narkotycznych leków przeciwbólowych (jest to szczególnie istotne, gdyż Zamawiający zamierza wykonywać testy u pacjentów podejrzewanych o przyjmowanie opiatów). Przy skąpomoczu objętość próbki moczu oddanego przez pacjenta może być niewystarczająca do wykonania badania za pomocą testu paskowego, który musi zostać zanurzony w moczu. Czy z uwagi na powyższe Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie nr 5 poz. 17 testów kasetkowych, które wymagają nałożenia maksymalnie kilku kropel moczu na kasetkę testową?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza.

**Pytanie:** Pakiet nr 5 poz. 17. \_Prosimy o dopuszczenie testów do wykrywania takich samych narkotyków jak wymienione w SIWZ, o parametrach przewyższających w stosunku do parametrów wymienionych w SIWZ (tj. o niższych progach odcięcia, czyli większej czułości dla poszczególnych narkotyków), tj: Oferowane testy posiadają czułości: amfetamina - 300ng/ml, benzodiazepiny - 200 ng/ml, THC – 25ng/ml.

Uzasadnienie: Prosimy o uwzględnienie faktu, że próg wykrywanego stężenia amfetamin w moczu na poziomie 1000 mg/ml może być niewystarczający do wykrycia substancji z tej grupy (zwłaszcza: po wielu godzinach od ostatniego użycia), gdyż już każde stężenie wyższe niż 300ng/ml jest uznawane za oznakę nadużywania tej substancji. W literaturze dotyczącej tematu zwracano wagę na fakt, że próg czułości testu (cutoff value) na poziomie 1000mg/dl będzie niewystarczający do wykrycia amfetaminy w przypadku doustnej dawki na poziomie 5mg (wykrywanych jest jedynie 8% przypadków przyjęcia substancji), a nawet 10mg czy 20mg (prosimy o zapoznanie się z odpowiednim piśmiennictwem, np. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/9788523>). Mając na uwadze powyższe, wnosimy o dopuszczenie jak na wstępie.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza.

**Pytanie:** Pakiet nr 5. Z uwagi na to, że Zamawiający umieścił w pakiecie nr 5 wbrew nazwie pakietu szereg produktów, które nie mają nic wspólnego z testami diagnostycznymi – m. in. różne odczynniki chemiczne, płyty serologiczne itd. – co drastycznie ogranicza krąg podmiotów, które mogą złożyć ofertę na pakiet 5 w przedmiotowym postępowaniu, prosimy o wydzielenie pozycji 1-8 i 16-19 z Pakietu 5 w celu utworzenia z nich odrębnego pakietu. Aktualny skład asortymentowy pakietu stanowi ograniczenie faktycznej konkurencji asortymentowo-cenowej w sposób, który umożliwia złożenie oferty przetargowej wyłącznie jednemu konkretnemu podmiotowi operującemu na polskim rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie:** Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy



organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie:** Dotyczy Załącznik nr 4.2 - Projekt umowy – dotyczy pakietu nr 9: §2 ust. 6: Uprzejmie prosimy o uzupełnienie zapisem w brzmieniu: „z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności wynosi do 2 miesięcy, w przypadku, gdy ta będzie rozdysponowana wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego, dostępnym na stronie [www.szpitallipno.pl](http://www.szpitallipno.pl)”.

Krew kontrolna jest materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew, skalkulowana jest w ilości uwzględniającej zarówno ważność jak i ilość wymaganą przez Zamawiającego. Obecnie nie ma na rynku dostępnej krwi kontrolnej o dłuższym okresie ważności.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę. Jednocześnie dokonuje modyfikacji niniejszego zapisu w projekcie umowy dot. Pakietu nr 9.

**Pytanie:** §3 ust. 6: Czy Zamawiający dopuści dostanie świadectwa dopuszczenia (deklaracji zgodności CE) wraz z umową z biura Wykonawcy? Wykonawca motywuje swoją prośbę powodami technicznymi.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie:** Załącznik nr 2. Pakiet nr 1 – prosimy o dopuszczenie oferowania produktów bez nr EAN.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza.

**Pytanie:** Dotyczy § 3 ust. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia sukcesywnie (...), przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 200 zł netto”? Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 200 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie:** Dotyczy § 6 ust. 1.a. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej za niedostarczenie towaru w terminie do wysokości „1 % wartości brutto niezrealizowanej dostawy”, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy? Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar. Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 5 % wartości brutto zamówienia, które nie zostało dostarczone w terminie jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 1825 % wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest

*rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie, gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.*

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie:** Dotyczy §11 pkt. 1.c. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu, na następujący: „za które odpowiada Wykonawca, zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie:** Pakiet nr 1. Dotyczy pozycji 3. Czy Zamawiający dopuści kubki plastikowe o pojemności użytkowej 120 ml i całkowitej 140 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza.

**Pytanie:** Pakiet nr 1. Dotyczy pozycji 10. Czy Zamawiający dopuści próbówki szklane, o podanych wymiarach 16x100 mm, ale o poj. użytkowej 10 ml, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza.

**Pytanie:** Pakiet nr 1. Dotyczy pozycji 21. Czy Zamawiający dopuści pipetki o długości 130 mm i poj. 2 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza.

**Pytanie:** Pakiet nr 1. Dotyczy pozycji 25. Prosimy o dopuszczenie próbek poj. 11 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza.

**Pytanie:** Pakiet nr 1. Dotyczy pozycji 33, 34. Prosimy o określenie pojemności próbek typu Falcon – 15 ml czy 50 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga próbek typu Falcon 50 ml.

**Pytanie:** Pakiet nr 1. Dotyczy pozycji 35. Czy Zamawiający dopuści kubki plastikowe o pojemności użytkowej 120 ml i całkowitej 140 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza.

**Pytanie:** Pakiet nr 1. Dotyczy pozycji 36. Czy Zamawiający dopuści kubki plastikowe o pojemności użytkowej 25 ml i całkowitej 30 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza.

**Pytanie:** Pakiet nr 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednego odczynnika z pozycji nr 1-33 produkowanego przez innego producenta niż cała reszta odczynników? Odczynnik ten będzie w komplecie z kontrolą i kalibratorem również od jednego producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza.

**Pytanie:** Załącznik numer 2 do SWZ. Załącznik numer 2 do SWZ. Czy Zamawiający wyraża zgodę na utworzenie w Specyfikacji Technicznej dla Pakietu nr 10 w części „Kalibratory” pozycji 34 j w której zostanie wpisany kalibrator do kwasów żółciowych?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę.

**Pytanie:** Załącznik numer 2 do SWZ. Załącznik numer 2 do SWZ. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wpisywania „EAN” dla Pakietu numer 10. Kod „EAN” w trakcie trwania Umowy będzie różny w zależności od serii odczynnika ?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż odstępuje.

**Pytanie:** Załącznik numer 2 do SWZ. Załącznik numer 2 do SWZ. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wpisywania w kolumnie F „Nazwa produktu, numer katalogowy, producent, wielkość opakowania, EAN” Specyfikacji Technicznej dla Pakietu nr 10 wielkości opakowania jeśli jest to ta sama informacja, która będzie wpisana w kolumnie G „Ilość jednostek w 1 opakowaniu handlowym”?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza.

**Pytanie:** Pakiet nr 11. Prosimy o potwierdzenie, że ze względu na specyfikę asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cykl produkcyjny wymaganego asortymentu oraz zgodnie z brzmieniem pkt 4 parametrów jakościowo technicznych bezwzględnie wymaganych - „Wymagane są dostawy odczynników (wg harmonogramu)”, Zamawiający w ramach pakietu nr 11 oczekuje sukcesywnych dostaw przedmiotu zamówienia odbywających się, nie rzadziej niż raz na miesiąc, wg załączonego do oferty/dostarczanego raz w roku harmonogramu na dany rok kalendarzowy z jednoczesnym zapewnieniem możliwości dostaw na cito w terminie do 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż potwierdza.

**Pytanie:** Pakiet nr 11. Prosimy o potwierdzenie, że w kolumnie pt. „Ilość jednostek” doszło do omyłki pisarskiej, a Zamawiający w tej pozycji określił „ilość badań” w odniesieniu do której Wykonawca winien zaoferować odpowiednią ilość asortymentu?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż doszło do omyłki. Proszę dokonać modyfikacji.

**Pytanie:** Pakiet nr 11. W związku z tym, iż w wierszu nr 4 – „Próba krzyżowa (liczba donacji), w kolumnie „Ilość jednostek” prawdopodobnie nastąpiło omyłkowe skopiowanie błędnej treści formularza, prosimy o podanie wymaganej ilości prób krzyżowych (liczby donacji) celem zaoferowania odpowiedniej ilości asortymentu w tej pozycji.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż liczba prób krzyżowych (liczba donacji) wynosi 1200szt. Proszę dokonać modyfikacji.

**Pytanie:** Pakiet nr 11. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podania w Załączniku nr 2 do SWZ - Specyfikacja techniczna dla zadania 11 kodu kreskowego EAN produktu z uwagi, iż jest on zmienny i zależy od serii danej partii dostarczanych odczynników, których Wykonawca na etapie składania oferty nie jest w stanie podać?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż odstąpi od wymogu podania kodu kreskowego EAN.

**Pytanie:** Pakiet nr 11. Prosimy o potwierdzenie, że w zakresie pakietu 11 – dzierżawa wirówki na max 6 mikrokart (poz. 13 - Załącznik nr 2 do SWZ - Specyfikacja techniczna) nie jest omyłką i Zamawiający wymaga doposażenia w dodatkową wirówkę?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż doszło do omyłki. Zamawiający nie wymaga dzierżawy dodatkowej wirówki, ale bezpłatnego przeglądu technicznego i walidacji sprzętu posiadanego na własność.

**Pytanie:** Pakiet nr 11. W związku z rozbieżnością zapisów pomiędzy parametrami granicznymi a wzorcem umowy, prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby termin ważności

odczynników wynosił min. 9 miesięcy, a odczynników krwinkowych min. 5 tygodni od daty dostawy, co jest zgodne z pkt. 1 parametrów granicznych?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż potwierdza. Jednocześnie dokonuje modyfikacji niniejszego zapisu w projekcie umowy dot. Pakietu nr 11.

*Zamawiający informuje, iż dokonał modyfikacji w projekcie umowy. Zmodyfikowany Załącznik nr 4.2 do SWZ załączamy do niniejszych odpowiedzi.*