Poznań dnia: 2022-02-23

**Szpital Wojewódzki w Poznaniu**

**Dział Zamówień Publicznych**

Juraszów 7/19

60-479 Poznań

**WYKONAWCY**

ubiegający się o zamówienie publiczne

# WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonegona”**Dostawy zestawów odczynnikowych wraz z dzierżawą analizatorów do oznaczeń immunochemicznych oraz do elektroforezy, immunofiksacji i izoelektroogniskowania białek osocza, a także zakup asortymentu do wykonywania gazometrii u noworodków do Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej i Mikrobiologicznej**”– znak sprawy **SZW/DZP/68/2021.**

Zamawiający, **Szpital Wojewódzki w Poznaniu, Dział Zamówień Publicznych**, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2021r. poz. 1129), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej”SWZ”) wraz z wyjaśnieniami:

|  |
| --- |
| Modyfikacja zał. nr 3 - formularz cenowy - zadania nr 3.Czy nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający w poz. nr 3 zamiast ihb Cal Solution oczekuje tHB Cal Salution oraz prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania 1 opakowania tHB Cal Solution zawierającego po 4 ampułki? Odpowiedź: Zamawiający wymaga tHB Cal Salution 1 opakowanie zawierające po 4 ampułki.1. Dotyczy: przedmiotowych środków dowodowychCzy Karty charakterystyki substancji niebezpiecznych należy złożyć wraz z ofertą czy winny być dostarczone na wezwanie Zamawiającego? Odpowiedź: Wykonawca wraz z ofertą zobowiązany jest złożyć karty charakterystyki substancji niebezpiecznych.2. Dotyczy: zapisów umowyCzy w związku z regulacją art. 455 ust. 1 ustawy PZP Zamawiający zechce wprowadzić do wzoru umowy zapis o dopuszczalności wprowadzenia zmian w brzmieniu przedstawionym poniżej? Strony dopuszczają zmiany umowy w zakresie:- numeru katalogowego produktu (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)- nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów- przedmiotowym/ produkt zamienny- sposobu konfekcjonowania (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)- liczby opakowań- wymiany/ uzupełnienia elementów składowych aparatury w sytuacji gdy: -wprowadzony zostanie do sprzedaży przez wykonawcę produkt zmodyfikowany/ udoskonalony- wystąpi przejściowy brak produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą ceny jednostkowej, wartości umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego.3. Dotyczy: zapisów umowy par. 7 ust.5Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru? Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec, a faktura wysyłana jest do Zamawiającego pocztą poleconą z biura w Warszawie. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu. Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Strony dopuszczają zmianę cen jednostkowych preparatów objętych umowa w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową. Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zastrzeżeniem, że ceny jednostkowe nie mogą podlegać podwyższeniu, jednakże jeżeli ten asortyment będzie w niższej cenie, ceny jednostkowe ulegną obniżeniu. Zamawiający wprowadził modyfikację wzoru umowy.?4. Dotyczy: Wymagania dodatkowe pkt.6 i zapisy w umowie par.5 ust.7Prosimy o ujednolicenie zapisów na "czas reakcji serwisu max. 48 godz." w wymaganiach dodatkowych i projekcie umowy. Odpowiedź: Zamawiający wprowadził modyfikację.5. Dotyczy: zapisów umowyCzy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do umowy 60-dniowego terminu płatności dla wszystkich transakcji wynikających z umowy (dostawy odczynników i dzierżawa analizatorów)? Uzasadnienie: system finansowo-księgowy wykonawcy nie ma możliwości wprowadzenia dwóch różnych terminów płatności dla tego samego klienta. Odpowiedź: Zamawiający wprowadził modyfikację.6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podpisanie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wyrażenie zgody na użycie wzoru umowy załączonego do niniejszego zapytania. Odpowiedź: Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych wg załączonego wzoru.7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę dla jednego parametru tj. NT-proBNP na zaoferowanie odczynnika/wyrobów, dla których oferent jest wytwórcą, zgodnie z definicją zawartą w Ustawię o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r, a czynności związane z projektowaniem lub wytwarzaniem nie wykonuje samodzielnie lecz zleca je innym podmiotom? Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.8. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie analizatora zapasowego którego rok produkcji to 2010r.? Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.9. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie analizatora zapasowego, który posiada 25 chłodzonych miejsc odczynnikowych z możliwością załadowania min. 50 próbek do podajnika oraz maksymalną wydajnością nie mniejszą niż 80 oznaczeń na godzinę? Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.10. Czy Zamawiający miał na myśli analizator posiadający aktywny system mycia zapewniający wartość współczynnika przenoszenia na poziomie < 0,1 ppm? Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli analizator posiadający system mycia zapewniający wartość współczynnika przenoszenia na poziomie nie gorszym niż 0,1 PPM.11. Czy określone przez Zamawiającego w załączniku cenowym ilości poszczególnych badań zostały tak skalkulowane, że zawierają również testy potrzebne do wykonania kalibracji oraz kontroli? Odpowiedź: Tak.12. Prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania kontroli równoważnej względem kontroli wyspecyfikowanej w SWZ t.j. UK NEQAS (International Proficiency Testing Scheme) w zakresie oznaczeń tacrolimusa, cyklosporyny i sirolimusa. Odpowiedź: Zamawiający proponuje także zamienne systemy Randox lub Labquality.13. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania kontroli wieloparametrowej niezależnego producenta z wartościami dedykowanymi na oferowany analizator i odczynnik można zrezygnować z kontroli dedykowanej producenta odczynnika wymienionej i wymaganej w ulotce odczynnikowej. Zgoda na taki materiał kontrolny pozwoli na obniżenie kosztów oferty i pozwoli na korzystanie z renomowanego materiału kontrolnego wieloparametrowego, co jestrozwiązaniem wygodniejszym w pracy Laboratorium i korzystniejszym ze względów ekonomicznych. Rozwiązanie takie jest powszechnie stosowane w praktyce laboratoryjnej. Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza także.14. Czy zamawiający zgodzi się aby test do oznaczeń EBV był realizowany na trzech różnych odczynnikach: EBV EBNA-1 IgG, EBV VCA IgG, EBV VCA IgM oraz na trzech różnych numerach katalogowych? Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.15. Czy zamawiający zgodzi się aby leki tj karbamazepina, kwas waproinowy, wankomycyna, cyklosporyna, tacrolimus oraz sirolimus mogły być wykonywane wyłącznie na analizatorze zapasowym? Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.16. Prosimy zamawiającego o przedstawienie podziału ilości oznaczeń pomiędzy analizatorem podstawowym a zapasowym. Odpowiedź: Zamawiający zamieszcza wraz z odpowiedziami orientacyjny podział badań na analizatorach.17. Czy zamawiający wymaga oznaczenia Prokalcytoniny referencyjną metoda BRAHMS o liniowości min. 100 ^g/L. Odpowiedź: Zamawiający wymaga liniowość nie gorszą niż 50µg/l.18. Czy zamawiający wymaga testu do oznaczania wysokoczułej Troponiny I? Odpowiedź: Zamawiający wymaga.19. Czy Zamawiający wymaga możliwości oznaczania kortyzolu w surowicy i moczu z próbki pierwotnej, bez dodatkowego etapu wstępnej manualnej obróbki próbki? Odpowiedź: Zamawiający wymaga.Zgodnie z udzielonymi odpowiedziami na zadane pytania, Zamawiający zamieścił na stronie dokumenty: II modyfikacja zał. nr 3 – formularz cenowy, wzór UPPDO, podział ilości badań na analizator główny i zapasowy oraz modyfikacja zał. nr 4 - wzór umowy. |

Zamawiający

/-/ Dyrektor Szpitala Wojewódzkiego

 w Poznaniu

 Piotr Nowicki