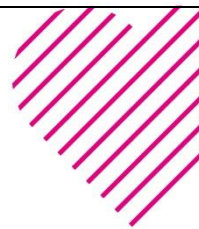




SZPITAL KLINICZNY
IM. KAROLA JONSCHERA
Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
W POZNANIU



ZP 11/25

Poznań, dnia 07.05.2025 roku

„Dostawy odczynników i drobnego sprzętu laboratoryjnego do Szpitala Klinicznego im. K. Jonschera UM w Poznaniu –13 pakietów”

Szanowni Wykonawcy

- I. Informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły w ustawowym terminie pytania, na które udzielono odpowiedzi o następującej treści:

Pytanie nr 1

Dotyczy pakietu nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 1 do osobnego pakietu? Jeśli nie wyraża zgody na powyższe czy dopuści możliwość złożenie oferty na pozycje w pakiecie nr 4?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 2

Dotyczy pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści jako przedmiot oferty Zestaw odczynnikowy do oznaczania przeciwciał IgA w surowicy wobec antygenów: deaminowanego peptydu gliadyny i transglutaminazy tkankowej w klasie IgA w jednym oznaczeniu oraz Zestaw odczynnikowy do oznaczania przeciwciał IgG w surowicy wobec antygenów: deaminowany peptyd gliadyny i transglutaminaza tkankowa w klasie IgG oraz zawarty dodatkowo intrinsic factor – istotny dla diagnostyki niedokrwistości złośliwej w jednym oznaczeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 3

Dotyczy pakietu nr 5

Czy w Zamawiający oczekuje bezpiecznego pojemnika tworzącego system zamknięty(przez co rozumiany jest brak kontaktu użytkownika z jakąkolwiek substancją chemiczną zarówno w postaci lotnej jak i ciekłej, a materiał histopatologiczny umieszczany jest w pustym pojemniku) do materiału biopsyjnego/histopatologicznego składający się z pokrywy zawierającej środek utrwalający i zbiornika.

Pokrywa zbudowana z elementów:

- 1.Tłok zakończony nakłuwaczem
- 2.Folia aluminiowa zgrzana z nakrętką
- 3.Filtr zabezpieczający
- 4.Przycisk uwalniający substancję utrwalającą: •Substancja utrwalająca - Formaldehyd 4% w roztworze wodnym (10% roztwór formaliny) buforowany fosforanami i <0,2% metanol. Łączna objętość 20ml/60ml
•pH substancji utrwalającej mieszczące się w zakresie 7.2-7.4- potwierdzone wynikiem analizy, przeprowadzonej w Laboratorium Akredytowanym na terenie Polski.
5. Pokrywa wyposażona w gwint zewnętrzny. Zbiornik wyposażony w gwint wewnętrzny służący do zamknięcia i szczelnego połączenia z pokrywą. Substancja utrwalająca uwalniana po połączeniu pokrywy ze zbiornikiem i przez wciśnięcie przycisku wbudowanego w górną część pokrywy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i wyjaśnia, że opisał w zestawieniu parametrów wymaganych/granicznych w pkt.1 i 2. Gotowy roztwór, czyli formalina jest zamknięta w nakrętce, po przebicciu zalewa próbkę biopsyjną.



Pytanie nr 4

Dotyczy pakietu nr 5

Według Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 24.09.2021 „W sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej”, opracowanych na zlecenie ministra właściwego do spraw zdrowia przez Polskie Towarzystwo Patologów, jednym z wymogów otrzymania przez Jednostkę Diagnostyki Patomorfologicznej akredytacji jest:

- utwalenie materiału w 10% zbuforowanej formalinie o pH 7,2-7,4 (BŚ4, s.40 „Program Akredytacji dla Jednostek Diagnostyki Patomorfologicznej - zestaw standardów”, https://pol-pat.pl/wp-content/uploads/2023/01/04_zestaw-standardow-akredytacyjnych-dla-jdp.pdf)

- monitorowanie pH formaliny (tj. 10% roztwór zbuforowanej formaliny o pH 7,2-7,4) z wykorzystaniem pH-metru. Monitorowaniu pH formaliny podlega co najmniej co 20 przyjmowany materiał (F.W. 5.1, s.16 „Program Akredytacji dla Jednostek Diagnostyki Patomorfologicznej - zestaw standardów”, https://pol-pat.pl/wp-content/uploads/2023/01/04_zestaw-standardow-akredytacyjnych-dla-jdp.pdf)

W związku z powyższym, czy Zamawiający wymaga aby zaproponowany system zamknięty posiadał w nakrętce gotowy do użycia zbuforowany roztwór 10% formaliny o pH w przedziale 7.2- 7.4, zgodny z wymienionymi wyżej standardami Polskiego Towarzystwa Patologów obowiązującymi podczas akredytacji szpitala („OBWIESZCZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 6 września 2024 r. w sprawie standardów akredytacyjnych dla działalności leczniczej w rodzaju całodobowe i stacjonarne świadczenia zdrowotne szpitalne”, s.56, <https://cmj.gov.pl/akredytacja/standardy-akredytacyjne/>) ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 5

Dotyczy pakietu nr 11, pozycji 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie korków pasujących do probówek z poz. 6 ze skrzydełkami, gdyż tylko takie korki pasują do probówek o średnicy 13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza zmianę zgodnie z częścią II pkt 1.

Pytanie nr 6

Dotyczy pakietu nr 11, pozycji 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kuwet PS macro o pij. 4,5 ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 7

Dotyczy pakietu nr 13, pozycji 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kapilar do gazometrii kalibrowanych na 100 ul krwi bez znacznika, z heparyną litową o stężeniu 50-100 IU/ml ze szkła boro krzemowego z obtopionymi końcami (średnica zewnętrzna 1,6 mm, długość 125 mm).

Kapilary do gazometrii nie posiadają znaczników pojemności, bowiem są kalibrowane na konkretną pojemność.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 8

Dotyczy umowy §2 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 2 ust. 2 sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 250 zł. netto”

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 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 podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ



Pytanie nr 9

Dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ilościowych testów nieinwazyjnych, immunochromatograficznych z użyczeniem odpowiedniego czytnika, który byłby nieodpłatnie użyczony na czas trwania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza zmianę zgodnie z częścią II pkt 2.

Pytanie nr 10

Dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów o czułości 91,45% i swoistości 90,8% w porównaniu do Schebo Pancreatic Elastase 1 Test?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 11

Dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów zawierających 20 oznaczeń w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 12

Dotyczy pakietu nr 6, pozycji 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów umożliwiających wykonanie 50 oznaczeń, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 13

Dotyczy pakietu nr 9, pozycji 1

Zamawiający w Pakiecie 9 w pozycji 1 określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego producenta) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę oferty. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów)? Chcielibyśmy uprzedzić odpowiedzi na ewentualne pytania, które Zamawiający postawi przed sobą, zastanawiając się na odpowiedzi: A. „zamawiający posiada i użytkuje w pełni sprawne glukometry i nie widzi potrzeby ich zmiany na nowy sprzęt” Zmiana urzędzenia pozwoli na obniżenie ceny i zmniejszy wydatki przeznaczone na zakup pasków do pomiaru stężenia glukozy we krwi. Dopuszczenie większej ilości konkurentów skutkuje rozsądnym ustaleniem ceny i obniżeniem kosztów w danym zakresie. Zamawiający w większości przypadków otrzymuje wymaganą ilość glukometrów bezpłatnie. Dodatkowo na rynku często pojawiają się nowe modele, które znacząco mogą wpłynąć na komfort pracy personelu. B. „wymiana glukometrów na nowe nie jest celowa ani ekonomiczna, wiążąc się z dodatkowymi kosztami i angażowaniem personelu w szkolenia” Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy. W kwestii ekonomicznej jest to zyskiem dla Zamawiającego, który uzyska korzystniejszą cenę w danym obszarze zamówienia. Glukometr posiada intuicyjną obsługę polegającą na wsunięciu paska testowego, wprowadzeniu testowanej próbki krwi i odczekaniu czasu aż pojawi się wynik. Obsługa glukometru jest faktycznie uproszczona w takim stopniu, aby mógł posługiwać się nim każdy użytkownik nieprofesjonalny. C. „zamawiający nie przewiduje wymiany glukometrów na nowe ze względów ekonomicznych, ponadto wymiana się w pełni sprawnego sprzętu generuje produkcję elektroodpadów” Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy, więc nie wiąże się z dodatkowymi kosztami dla Zamawiającego. Często nieużywane już glukometry można zwrócić do wykonawcy, który odpowiednio jest zutylizuje. W związku z powyższymi sugestiami proponujemy nasze rozwiązanie w postaci pasków testowych charakteryzujących się wymienionymi parametrami:

Propozycja 1: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, stabilność pasków 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, temperatura



przechowywania pasków 4-30°C, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Propozycja 2: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, temperatura przechowywania pasków 4-30°C, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 14

Dotyczy pakietu nr 12, pozycja 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 12 (wymazówki) pozycja 4 dopuści wymazówki w opakowaniu 100 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 15

Dotyczy pakietu nr 2

Czy zamawiający dopuści testy immunochromatograficzne w miejsce testów immunoenzymatycznych będących przedmiotem oferty w pakiecie nr 2?

Większość testów immunoenzymatycznych pozwala na wykonanie 96 testów z jednego opakowania. Zamawiający w tabeli ofertowej wymaga 10 opakowań testów dla 100 badań co wskazywać może na zaistnienie omyłki pisarskiej odnośnie rodzaju wymaganego testu.

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza zmianę zgodnie z częścią II pkt 2.

Pytanie nr 16

Dotyczy pakietu nr 12, poz. nr 3

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 1000 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza zmianę zgodnie z częścią II pkt 3.

Pytanie nr 17

Dotyczy wzoru umowy

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 18

Dotyczy wzoru umowy

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 10, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 3531 KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.



Pytanie nr 19

Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 300 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 300 zł.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie OFICJALNYCH materiałów informacyjnych sporządzonych przez Wykonawcę – Autoryzowanego Dystrybutora oferowanego urządzenia (sporządzonych na podstawie danych producenta), z których jednoznacznie będzie wynikać, iż zaoferowany asortyment jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia?. Zwracamy uwagę iż, oryginalne materiały/ foldery producenta bardzo często nie odnoszą się do tak szczegółowych parametrów jak zawarty w SWZ.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem że przedmiotowe środki dowodowe (określone w pytaniu) będą potwierdzać zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami, cechami lub kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia lub opisie kryteriów oceny ofert, lub wymaganiami związanymi z realizacją zamówienia;

Pytanie nr 21

Dotyczy pakietu nr 5, poz.1

Prosimy o dopuszczenie: Pojemnik do transportu materiału chirurgicznego posiadający deklarację IVD, z buforem w ilości 33 ml, zabezpieczony nakrętką, i kapsułki z formaldehydem w ilości 7 ml, który uwalnia się do buforu w momencie wkręcenia jej w pokrywę pojemnika z buforem. Po zmieszaniu obu odczynników powstaje roztwór formaldehydu buforowanego 4%. Pojemność pojemnika 60 ml. Pojemnik z etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny. Opakowanie zbiorcze 35szt.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 22

Dotyczy §5 wzoru umowy (załącznik nr 7 do SWZ)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie możliwości zmiany umowy, stosownie do przepisu art. 455 ust. 1 pkt 1) ustawy PZP, w formie aneksu do umowy, poprzez:

- zmianę numeru katalogowego lub nazwy własnej wyrobów, której nie towarzyszy zmiana samego wyrobu,
- zmianę sposobu pakowania lub konfekcjonowania wyrobów,
- zmianę specyfikacji wyrobu, która nie spowoduje pogorszenia jakościowego wyrobu lub zmiany jego funkcjonalności czy przeznaczenia, w szczególności w przypadku wprowadzania do obrotu zmodyfikowanego lub ulepszanego wyrobu, wraz z ewentualnie towarzyszącą jej zmianą numeru katalogowego lub nazwy wyrobu, jeżeli zmienione wyroby będą nadal spełniać wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia i zostanie utrzymana cena z oferty,
- zmianę producenta wyrobów (w ramach grupy kapitałowej, do której należy producent wyrobu zaoferowanego przez Wykonawcę), wraz z ewentualnie towarzyszącą jej zmianą numeru katalogowego lub nazwy wyrobu, jeżeli zmienione wyroby będą nadal spełniać wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia i zostanie utrzymana cena z oferty,
- zmianę wyrobów na inne niż zaoferowane w przypadku zaprzestania produkcji zaoferowanych wyrobów, jeżeli wyroby zamienne będą spełniać wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia oraz zostanie utrzymana cena z oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ - wzór umowy §5 ust. 2 pkt. 7

Pytanie nr 23

Dotyczy §7 ust. 1 i 2 wzoru umowy (załącznik nr 7 do SWZ)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku nożyków do jałowego łączenia drenów (pakiet nr 8), które nie są wyrobem medycznym, Wykonawca udzielił 12-miesięczną gwarancję na dostarczone nożyki, licząc od daty dostawy wyrobów do Zamawiającego? Producent oferowanych przez nas nożyków nie określa terminu ważności nożyków i nie jest ona podana na opakowaniu, ponieważ nie stanowią one wyrobu medycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie o jakim mowa w zapytaniu.



Pytanie nr 24

Dotyczy §7a ust. 1 wzoru umowy (załącznik nr 7 do SWZ)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wskazanego postanowienia w ten sposób, by w przypadku reklamacji jakościowych termin na wymianę reklamowanych nożyków był liczony od dnia uznania reklamacji (a nie od zgłoszenia reklamacji), przy czym wykonawca będzie mieć 14 dni roboczych na rozpatrzenie reklamacji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 25

Dotyczy § 7a ust. 1 wzoru umowy (załącznik nr 7 do SWZ)

W przypadku negatywnej odpowiedzi na poprzednie pytanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w § 7a ust. 1 sformułowania, że wymiana wadliwych wyrobów na wyroby wolne od wad może nastąpić w dłuższym terminie niż 5 dni roboczych od zgłoszenia reklamacji, jeżeli rozpatrzenie reklamacji wymagać będzie wykonania szczegółowych badań z udziałem producenta i Wykonawca powiadomi o tym niezwłocznie Zamawiającego?

Rozpatrzenie reklamacji jakościowej w wielu wypadkach wymaga udziału producenta wyrobów. Aktualne brzmienie § 7a ust. 1 wzoru umowy uniemożliwia merytoryczne rozpatrzenie reklamacji w takim wypadku – nie ma wówczas możliwości rozpatrzenia reklamacji przed upływem 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 26

Dotyczy § 7a ust. 1 wzoru umowy (załącznik nr 7 do SWZ)

Wnosimy o wyrażenie zgody, by obowiązek wymiany wadliwych wyrobów na nowe dotyczył jedynie sytuacji, gdy reklamacja jakościowa dotyczy całej dostarczonej partii wyrobów, natomiast w przypadku reklamacji pojedynczych wyrobów, po potwierdzeniu zasadności reklamacji, by wykonawca był zobowiązany do korekty faktury VAT i zwrotu ceny zapłaconej przez Zamawiającego za wadliwe wyroby.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 27

Dotyczy Rozdziału IV SWZ w związku z Rozdziałem II – podmiotowe środki

W odniesieniu do Rozdziału II – czy Zamawiający przewiduje instytucję uprzedniej oceny ofert z art. 139 PZP?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie przewiduje** instytucji uprzedniej oceny ofert, o której mowa w art. 139 ustawy pzp.

Pytanie nr 28

Dotyczy załącznika nr 1, pakietu nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga pojemników wykonanych w technologii bezpiecznego i bezkontaktowego utrwalania materiału tkankowego, czy też mają to być pojemniki wypełnione formaliną które narażają użytkownika na kontakt z oparami formaliny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

II. Zamawiający na podstawie art. 137 ust.1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2024 poz. 1320 z póź.zm) dalej pzp, wprowadza zmiany do Specyfikacji Warunków Zamówienia, w sposób jak poniżej:

1. Zmiana załącznik nr 1, pakiet nr 11, tabela nr 1, pkt 7

7.	Korki gładkie wciskane (bez skrzydełek) do próbek o poj. 7 – 8 ml z poz. 6		25 000
----	--	--	--------

Zmiana na

7.	Korki gładkie wciskane (bez skrzydełek) <u>do próbek o średnicy 11,5 – 12 mm”.</u> <u>Maksymalne opakowanie 1000 szt.</u>		25 000
----	--	--	--------



2. Zmiana załącznik nr 1, pakiet nr 2, tabela nr 1, pkt 1

1.	Nieinwazyjny, immunoenzymatyczny test do pomiaru stężenia elastazy-E1 w próbkach kału. Test pozwalający na ocenę zewnątrzwydzielniczej funkcji trzustki. Czułość i specyficzność metody pomiaru elastazy-E1 musi wynosić minimum 93%. Wymagany termin ważności – minimum 12 miesięcy od momentu dostarczenia do Zamawiającego.		100	10
----	--	--	-----	----

Zmiana na

1.	Nieinwazyjny, immunochromatograficzny test do półilościowego pomiaru stężenia elastazy-E1 w próbkach kału. Test pozwalający na ocenę zewnątrzwydzielniczej funkcji trzustki. Czułość i specyficzność metody pomiaru elastazy-E1 musi wynosić <u>minimum 92%</u> . Wymagany termin ważności – minimum 12 miesięcy od momentu dostarczenia do Zamawiającego.		100	10
----	--	--	-----	----

3. Zmiana załącznik nr 1, pakiet nr 12, tabela nr 1, pkt 3

3	Pałeczka do wymazu w opakowaniu foliowo - papierowym - aplikator z PS lub PP, - wacik - włókno syntetyczne, sztuczny jedwab, włókno wiskozowe - sterylna, - długość 15-17cm - wielkość opakowania - maksymalnie 500 szt.			35 000
---	---	--	--	--------

Zmiana na

3	Pałeczka do wymazu w opakowaniu foliowo - papierowym - aplikator z PS lub PP, - wacik - włókno syntetyczne, sztuczny jedwab, włókno wiskozowe - sterylna, - długość 15-17cm - wielkość opakowania - <u>maksymalnie 1000 szt.</u>			35 000
---	--	--	--	--------

III. Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 6 ustawy pzp przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się z zmianami i przygotowania oferty.

SWZ, Część IX, Rozdział I - Termin składania ofert:

- Ofertę wraz z dokumentami o których mowa w części VIII rozdział II lit C, należy złożyć w postaci elektronicznej, na platformie zakupowej https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump **do dnia 19 maja 2025 roku, do godz.: 07:00**. Termin został wyznaczony zgodnie z art. 138 ust 4 ustawy pzp (komunikacja w przedmiotowym postępowaniu odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej).

zmienia się na:

- Ofertę wraz z dokumentami o których mowa w części VIII rozdział II lit C, należy złożyć w postaci elektronicznej, na platformie zakupowej https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump **do dnia 26 maja 2025 roku, do godzinie 07:00**. Termin został wyznaczony zgodnie z art. 138 ust 4 ustawy pzp (komunikacja w przedmiotowym postępowaniu odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej).



SWZ, Część IX, Rozdział II ust. 1 o treści:

Rozdział II Termin otwarcia ofert:

1. Otwarcie złożonych ofert nastąpi w dniu 19 maja 2025 r. o godzinie 08:00., na profilu Zamawiającego na platformazakupowa.pl/pn/skp_ump

zmienia się na:

1. Otwarcie złożonych ofert nastąpi w dniu 26 maja 2025 r. o godzinie 08:00., na profilu Zamawiającego na platformazakupowa.pl/pn/skp_ump

Część VIII Rozdział I pkt. 1 SWZ o treści:

Rozdział I - Termin związania ofertą:

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 16 sierpnia 2025 r (nie dłużej niż 90 dni).

zmienia się na:

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 23 sierpnia 2025 r. (nie dłużej niż 90 dni).

Stosownie do treści art. 90 ust 1 ustawy Zamawiający udostępnia publikacje ogłoszenia o zmianie ogłoszenia w zakresie zmiany terminu realizacji, terminu składania, otwarcia i związania ofertą – w załączeniu ogłoszenie o zmianie ogłoszenia

.....
Komisja Przetargowa

.....
Dyrektor Szpitala

