



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W LĘBORKU



e-mail: sekretariat@szpital-lebork.com.pl, www.szpital-lebork.com.pl

84-300 LĘBORK, UL. JULIANA WĘGRZYNOWICZA 13, TEL. 59 86 35 202, FAX 59 86 33 173, DYREKCJA TEL. 59 8635 325

Lębork, 21.10.2024 r.

ZP.261.29.2024

Identyfikator postępowania:

ocds-148610-cf46d4e9-d076-4c0a-a488-75c9f8ff164d

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „**Dostawa odczynników wraz z dzierżawą analizatorów dla Laboratorium Mikrobiologicznego SPS ZOZ w Lęborku**”. Znak sprawy: ZP-PN/UE/29/24

Działając w oparciu o art. 284 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

1. Czy Zamawiający w części 6 pozycji 19 dopuści podłoża z terminem ważności 4-6 tygodni?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w części 6 pozycji 21 wymaga 800 opakowań w konfekcji po 10 sztuk czy 800 sztuk, co w przeliczeniu da 80 takich opakowań?

Odp. Zamawiający w części 6 poz. 21 oczekuje oferty na 800 sztuk generatorów tj. 80 op. – doszło do omyłki pisarskiej.

3. Czy Zamawiający w części 6 pozycji 22 wymaga 500 opakowań w konfekcji 10 saszetek + 10 woreczków czy 500 sztuk co w przeliczeniu da 50 takich opakowań?

Odp. Zamawiający w części 6 poz. 22 oczekuje oferty na 500 sztuk generatorów tj. 50 op. – doszło do omyłki pisarskiej.

4. Dotyczy: Część nr 2 Odczynniki do oznaczania MIC metodą mikrorozcieńczeń, pozycja nr 7. Pytanie nr 1: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i zamiast „Podłoże Mueller-Hinton kompatybilne z poz. 4, 6 w op. a'20 szt.” powinno być „Podłoże Mueller-Hinton kompatybilne z poz. 4, 5 w op. a'20 szt.” ?

Odp. Tak, doszło do omyłki pisarskiej, powinno być: Podłoże Mueller-Hinton kompatybilne z poz. 4, 5 w op. a'20 szt.

Część nr 7 Odczynniki do diagnostyki mikrobiologicznej leków i kosmetyków i wybranych zakażeń

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 6, 7 i 13 podłoży, które zostały sklasyfikowane jako wyroby medyczne oraz dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza wyroby medyczne w poz. 6, 7 i 13

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 14 i 18 podłoży, które nie zostały sklasyfikowane jako wyroby medyczne, nie są przeznaczone tylko do diagnostyki in Vitro, w związku z tym nie istnieje obowiązek ich rejestracji w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

Odp. Zamawiający w poz. nr 14 nie oczekuje wyrobu medycznego, natomiast w poz. 18 Zamawiający oczekuje podłoża do diagnostyki in vitro.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby tylko podłoża z pozycji nr 18, 20, 22-23 przechodziły kontrolę jakości przeprowadzoną przez akredytowane laboratorium zgodnie z ISO 17025:2018 i co za tym idzie odstąpi od wymogu posiadania certyfikatu ISO 17025:2018 dla podłoża z pozycji nr 19 i 21?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 17 i 21 produktów z terminem ważności wynoszącym 6 miesięcy od daty produkcji i minimum 5 miesięcy od daty dostawy?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza w poz. 17 i 21 termin ważności wynoszący 6 miesięcy od daty produkcji i minimum 5 miesięcy od daty dostawy

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy surowic z pozycji nr 24-25 do 15 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia? Przedmiot zamówienia tj. surowice sprowadzane są pod każdorazowe indywidualne zamówienie klienta bezpośrednio od producenta z Niemczech.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza wydłużony termin realizacji dostawy do 15 dni w poz. 17 i 21.

Zwracamy się z prośbą o odpowiedzi na poniższe pytania do pakietu nr 5 i projektu umowy
10. Dot. SWZ Rozdz III pkt 10 ppkt 6 oraz Załącznik 4b Warunki serwisu pkt 5 - Czy Zamawiający wydłuży czas reakcji serwisu do 24 godzin w dni robocze?

Odp. Zamawiający wydłuży czas reakcji serwisu do 48 godzin od momentu zgłoszenia.

11. Dot. SWZ Rozdz IV pkt 1 ppkt 3 – Czy Zamawiający odstąpi od zaznaczenia parametrów wymaganych zgodnie z Zestawieniem parametrów techniczno-użytkowych w pakiecie nr 5?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający oczekuje zaznaczenia parametrów wymaganych oferowanego analizatora zgodnie z Zestawieniem parametrów techniczno-użytkowych również dla Części nr 5.

12. Dotyczy Załącznika nr 4B dla części nr 5 pkt 1 – Czy Zamawiający odstąpi od złożenia z ofertą dokumentu potwierdzającego datę produkcji z numerem seryjnym oferowanego analizatora i wyrazi zgodę na złożenie oświadczenia autoryzowanego przedstawiciela producenta aparatu iż takie dane zostaną Zamawiającemu przekazane razem z dostarczonym aparatem? Uzasadnienie: na dzień złożenia oferty. Wykonawca nie zna dokładnie serii i daty wprowadzenia do sprzedaży aparatu który zostanie dostarczony.

Odp. Zamawiający zmienia zapis Załącznika nr 4B dla części nr 5 pkt 1 na następujący: „Aparat nie starszy niż rok produkcji 2020, opatrzony tabliczką znamionową z typem aparatu, numerem seryjnym. Zamawiający wymaga aby datę produkcji z numerem seryjnym potwierdzić oryginalnym dokumentem wystawionym przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta aparatu najpóźniej w dniu dostawy aparatu.”

13. Dotyczy Załącznik nr 4B do SWZ, część 5, ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW GRANICZNYCH ANALIZATORA, punkt 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na aparat posiadający 30 miejsc w komorze inkubacyjnej?

Odp. Nie, Zamawiający oczekuje analizatora na 60 miejsc w komorze inkubacyjnej.

Pytania do Umowy (zał. nr 4):

14. § 1 ust. 7 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Zakupione wyroby muszą posiadać aktualne karty charakterystyki, zgodnie z rozporządzeniem Komisji (UE) 2020/878 z 18.06.2020 r. zmieniającym załącznik II do rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów

(REACH); Wykonawca, w trakcie trwania niniejszej umowy udostępni w bibliotece technicznej dostępnej pod adresem www. lub dostarczy w wersji elektronicznej każdą aktualizację kart charakterystyki – jeśli dotyczy. Uzasadnienie: Wychodząc naprzeciw oczekiwaniom Klientów Wykonawca umożliwi obecnie Zamawiającym możliwość nieograniczonego, całodobowego i bezpłatnego dostępu do biblioteki technicznej znajdującej się na stronie internetowej Wykonawcy, dzięki której Zamawiający będzie miał zarówno podgląd jak i możliwość pobrania szeregu zawsze aktualnych dokumentów dotyczących przedmiotu umowy w tym m.in. deklaracji zgodności, certyfikatów kontroli jakości, dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu, ŚKJ, ulotek, instrukcji oraz kart charakterystyk. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z prośbą o przychylne rozpatrzenie pytania i rozszerzenie zapisu.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

15. § 2 ust. 2 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy analizatora do 6 tygodni od podpisania umowy? Uzasadnienie: Wykonawca wnosi o wydłużenie terminu przeznaczonego na dostawę sprzętu ze względu na konieczność sprowadzenia urządzeń z zagranicy bezpośrednio od producenta. Skomplikowane procedury celne oraz czas niezbędny na dostarczenie urządzeń uniemożliwiają dotrzymanie wskazanego terminu. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z prośbą o przychylne rozpatrzenie pytania.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu dostawy do 6 tygodni.

16. § 3 ust. 2 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Opakowania dostarczanych odczynników muszą być czytelnie opisane, każde opakowanie musi zawierać instrukcje w języku polskim oraz ulotki opisujące odczynniki w języku polskim. Zamawiający dopuszcza ulotki w formie elektronicznej, do pobrania z dedykowanej do tego strony internetowej dostępnej pod adresem www. Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczania ulotek oraz instrukcji drogą mailową. Zamawiający dopuszcza, aby dostarczany przedmiot zamówienia zamiast ulotek w języku polskim zawierających wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje, w tym instrukcje dot. magazynowania i przechowywania, zawierał ww. informacje na opakowaniach wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów zgodnie z art. 12 ust. 4 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych.”?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

17. § 5 ust. 2 pkt 6 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu w przypadku wystąpienia awarii lub usterki oraz przystąpienia do usunięcia awarii / usterki do 48 godzin od momentu zgłoszenia przez pracownika Zamawiającego?

Odp. Zamawiający wydłuża czas reakcji serwisu do 48 godzin od momentu zgłoszenia. Przystąpienie do usunięcia awarii / usterki powinno nastąpić w terminie nie dłuższym niż 3 dni robocze od momentu zgłoszenia.

18. § 8 ust. 2 pkt 1 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „trzykrotna kolejna zwłoka Wykonawcy w realizacji zamówienia o co najmniej 3 dni robocze,”?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

19. § 8 ust. 2 pkt 2 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „dwukrotna w danym dwunastomiesięcznym okresie obowiązywania umowy rażąca zwłoka Wykonawcy w realizacji zamówienia, rozumiana jako okres przekraczający 14 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia przez Zamawiającego,”?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

20. § 8 ust. 2 pkt 4 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia? Uzasadnienie: Wykonawca nie ma wpływu na składane przez Zamawiającego reklamacje i ich przyczyny. Dopuszczalną prawnie przeciw sytuację stanowi świadome złożenie reklamacji pomimo przewidywania jej negatywnego rozstrzygnięcia przez sprzedającego Wykonawcę. Tym samym niniejszy zapis powinien ulec wykreśleniu gdyż Wykonawca nie może ponosić negatywnych konsekwencji być może zbyt pochopnego niejednokrotnie złożenia reklamacji przez Zamawiającego, które w wyniku jej trzykrotnego nieuznania umożliwi Zamawiającemu natychmiastowe rozwiązanie umowy bez zachowania terminu wypowiedzenia.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

21. § 10 ust. 2 pkt 4 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę podstawy naliczania kary umownej, a tym samym na modyfikację postanowienia umownego w niżej zaproponowany sposób: „za zwłokę w usunięciu wad ujawnionych w okresie gwarancji, w wysokości 1% wartości brutto reklamowanego towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, począwszy od pierwszego dnia po upływie wyznaczonego przez Zamawiającego terminu usunięcia wad do dnia ich usunięcia włącznie;”?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

22. § 10 ust. 2 pkt 4 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę podstawy naliczania kary umownej, a tym samym na modyfikację postanowienia umownego w niżej zaproponowany sposób: „za naruszenie przez Wykonawcę obowiązków określonych w § 3 i / lub § 4 i/ lub § 5 w wysokości 20 zł za każde naruszenie oraz dodatkowo w przypadku zwłoki – w wysokości 10 zł za każdy rozpoczęty dzień,”?

Odp. Pytanie dotyczy § 10 ust. 2 pkt 5 - Zamawiający nie wyraża zgody.

23. Czy w Części 4 poz 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu o parametrach czułość - SARS-CoV-2 -94,05% , grypa A -95,24% , grypa B - 100% , RSV - 100%, swoistość SARS-CoV-2 - 100% , grypa A -100% , grypa B - 100% , RSV -100% - wymaz nosogardło

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza test o oferowanych parametrach.

24. Czy w Części 4 poz 3 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu o parametrach czułość - SARS-CoV-2 -93% , grypa A - 85%, grypa B - 95% , RSV - 92,31%, swoistość - SARS-CoV-2 - 100% , grypa A -99,28% , grypa B -100% , RSV - 100% - wymaz z nosa

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

25. Czy Zamawiający w Części 4 poz 4 dopuści zaoferowanie szybkiego testu kasetkowego o czułości 95,2%, swoistości 93,50%, dokładności 94,20%. Metoda względem, której określana jest czułość i swoistość to ELISA

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

26. Czy w Części 4 poz 5 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu o parametrach czułość Adenowirus (wymaz z nosogardła) - 95,8%, RSV (wymaz z nosogardła) - 92,7%, swoistość Adenowirus (wymaz z nosogardła) - 99,1%, RSV (wymaz z nosogardła) - 98 %, dokładność Adenowirus (wymaz z nosogardła) - 98,2%, RSV (wymaz z nosogardła) - 95,6 %. Metoda względem, której określana jest czułość i swoistość adenowirus - test immunofluorescencyjny; RSV - RT-PCR

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza test o oferowanych parametrach.

27. Czy w zadaniu 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu satelitarnego bez stołu? Oferowany aparat jest nablutowy i może stać na standardowym stole laboratoryjnym.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie nablutowego aparatu satelitarnego bez stołu.

28. Dotyczy wzoru umowy § 7, ust. 2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość dostarczania faktury w formacie pdf na wskazany przez Zamawiającego adres mailowy.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dostarczanie faktur drogą elektroniczną przez stronę <https://efaktura.gov.pl>.

29. Dotyczy wzoru umowy § 10, ust. 12 Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację zapisu umowy na: „Wysokość kar umownych zastrzeżonych w ust. 2 i 3 nie może łącznie przekroczyć 20% kwoty brutto niezrealizowanej części umowy.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

30. Dotyczy wzoru umowy § 5, ust. 5-7 oraz załącznika nr 4A, tabela „Warunki serwisu i szkoleń”, pkt. 5-6 Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o akceptację poniższych zapisów dotyczących czasu reakcji serwisu: Odpowiedź telefoniczna – do 8 godzin w dni robocze, Przyjazd Inżyniera serwisu – do 3 dni roboczych, Maksymalny czas usuwania awarii – do 5 dni roboczych (do 16, gdy istnieje potrzeba sprowadzenia części zza granicy)

Odp. Zamawiający dopuszcza zapis w § 7 ust. 2 pkt. 6-7 z zachowaniem zastrzeżenia, że jeśli czas usunięcia usterki przekroczy 72 godziny od zgłoszenia, Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia urządzenia zastępczego.

31. Dotyczy wzoru umowy § 1 ust. 7 Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o wyrażenie zgody na samodzielne pobieranie, szybkim i prostym sposobem, karty charakterystyki substancji niebezpiecznych z udostępnionej przez Wykonawcę strony internetowej.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

32. Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego dla części 3, wymagania pod tabelą, pkt. 6. Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o wykreślenie zapisu w punkcie 6. Priorytetem Wykonawcy jest realizacja zamówień z jednym numerem serii i jednym terminem ważności, jednak ze względu na automatyzację procesu oraz skalę realizowanych zamówień na tym etapie, Wykonawca nie jest w stanie zagwarantować, że każde zamówienie złożone przez Zamawiającego, będzie możliwe do realizacji z jednym numerem serii i jedną datą ważności.

Odp. W zakresie Części nr 3 Zamawiający odstępuje od wymogu, aby Wykonawca dostarczał przy każdej jednostkowej (pojedynczej) dostawie odczynniki z tym samym numerem serii oraz z tą samą datą ważności.

33. Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego dla części 1 i części 3, wymagania pod tabelą, pkt. 1. W związku z faktem, że nie wszystkie wyroby oferowane w przedmiotowym postępowaniu są wyrobami medycznymi, zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację zapisu na: „Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych – jeżeli dotyczy.”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę dla Części nr 1. Zamawiający nie wyraża zgody dla Części nr 3.

34. Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ – części 1: Czy Zamawiający wymaga, aby w okresie obowiązywania umowy Wykonawca zapewnił wsparcie aplikacyjno-szkoleniowe dla systemu Maldi Toff Bruker oraz zintegrowanego oprogramowania EpiCenter - będącego integralną częścią zestawu przekazanego przez fundację WOŚP i będącego własnością Zamawiającego przez cały okres obowiązywania umowy? Wsparcie świadczone przez min. 5 osób będących pracownikami Wykonawcy, posiadających certyfikat wiedzy i kompetencji wydany przez Producenta aparatu oraz administratora oprogramowania EpiCenter. Opieka aplikacyjno-szkoleniowa do oprogramowania Epicenter została wynegocjowana na okres 12 m-cy, w celu wydłużenia opieki aplikacyjno szkoleniowej prosimy Zamawiającego o zgodę na powyższe, co zostanie zabezpieczone w ramach dostawy odczynników. Dostępność odpowiedniej ilości osób posiadających kompetencje oraz kwalifikacje potwierdzone odpowiednimi certyfikatami gwarantuje Zamawiającemu otrzymanie najwyższej jakości wsparcia aplikacyjnego w przypadku pracy i wydawania wyników badań na zaawansowanym urządzeniu diagnostycznym jakim jest spektrometr mas, umożliwiający znaczne skrócenie diagnostyki mikrobiologicznej, w tym niezwykle istotnej „diagnostyki sepsy”.

Odp. Zamawiający nie wymaga.

35. Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ – części 1: Czy Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby w czasie obowiązywania umowy, Wykonawca zapewniał całodobowy dostęp do infolinii wsparcia serwisowoaplikacyjnego, świadczonego przez autoryzowany serwis firmy Bruker?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

36. Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ – części 1: Czy Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby w czasie obowiązywania umowy, Wykonawca zapewniając pełne wsparcie serwisowo-aplikacyjne, ponosił odpowiedzialność i wszelkie koszty związane z przeglądami i wymianą części ulegających zużyciu w wyniku pracy na zaoferowanych

odczynnikach (w tym przeglądy, kalibrację aparatu, koszt pracy serwisanta, koszt części)?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

37. Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ – części 1: Czy Zamawiający wymaga od Wykonawcy dołączenia do oferty min. 3 imiennych certyfikatów potwierdzających kompetencje w zakresie wsparcia systemu MALDI TOFF oraz oprogramowania EpiCenter (będących własnością Zamawiającego), wydanych przez Producentów wymienionych rozwiązań?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

38. Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ – części 3, lp. 5: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, którego podłoża Agar Czekoladowy wymaga z IsoVitaleX czy z IsoVitaleX + Bacytracyna?

Odp. Zamawiający oczekuje podłoża czekoladowego z IsoVitaleX bez bacytracyny.

39. Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ – części 3, lp. 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podłoża różnicującego przeznaczonego do izolacji i identyfikacji *Streptococcus agalactiae* (paciorkowiec grupy B) z próbek klinicznych i do selektywnej hodowli paciorkowców grupy B. Kolonie na zaferowanym podłożu rosną na kolor pomarańczowy.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza oferowane podłoże.

40. Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ – części 3, lp. 11-15: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość wyceny suplementu wzbogacającego, niezbędnego do procedury posiewu niewielkich objętości krwi (nawet poniżej 0,5 ml) oraz innych jałowych płynów ustrojowych, m.in. PMR – modyfikacja załącznika poprzez dodanie wiersza w formularzu lub możliwość dodania wiersza przez oferenta. Ilość suplementu zabezpieczająca dostępność suplementu dla Zamawiającego przez cały okres trwania umowy – zgodnie z terminem ważności.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

41. Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ – części 3, lp. 13: Czy Zamawiający wymaga, aby podłoża pediatryczne (o mniejszej niż standardowa objętości pobrania) - dawały możliwość pobrania i hodowli jałowych płynów ustrojowych innych niż krew z zastosowaniem suplementu wzbogaconego?

Odp. Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

42. Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ – części 3, lp. 15: Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw do pobierania krwi na posiew był fabrycznie zintegrowany (uchwyt z igłą) = sterylny, co ma kluczowe znaczenie, jeśli wykorzystujemy go w procedurze pobierania krwi do dalszej hodowli i identyfikacji drobnoustrojów?

Odp. Tak, Zamawiający oczekuje zintegrowanego zestawu.

43. Część nr 4 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów o następujących czułościach i swoistościach względem metody porównawczej PCR? Grypa A czułość 93,02% swoistość 97,26%; Grypa B czułość 93,62% swoistość 97,84%; Sars-Cov-2 czułość 95,00% swoistość 99,75%; RSV czułość 94,12% swoistość 97,87%

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza test o oferowanych parametrach.

44. Część nr 4 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu, którego czułość i specyficzność wynoszą: dla SARS -CoV-2: czułość – 96,4%, specyficzność – 99%, dla grypy typu A: czułość – 95%, specyficzność – 99,1%, dla grypy typu B: czułość – 92,9%, specyficzność – 99,1%, dla RSV: czułość – 94,3%, specyficzność – 96,2%, dla Adenowirusa: czułość – 96,9%, specyficzność – 98,6%, dla M. pneumoniae: czułość – 91,8%, specyficzność – 98%?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza test o oferowanych parametrach.

45. Część 4 poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o czułości 93,7% i swoistości 98%?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

46. Część 4 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu, dla którego czułości i specyficzności wynoszą: dla RSV: czułość – 95%, specyficzność 99% względem innego testu immunochromatograficznego dla Adenowirusa: czułość - >99%, specyficzność >99% względem innego testu immunochromatograficznego oraz testu immunofluorescencyjnego?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

47. Część 4 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu, którego wynik określany jest na podstawie próbek wydzieliny nosowej lub wypluczyn z nosa?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

48. Dotyczy: Część nr 1 Odczynniki do diagnostyki na MaldiBiotyper Sirius Bruker pozycja nr 8. Pytanie nr 1: Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści kwas mrówkowy 99-100% (1 op.100ml)

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

49. Dotyczy pakietu nr 8, załącznik 4 c. Czy Zamawiający dopuści analizator rok produkcji 2020, aparat sprawny technicznie po pełnym zerowym przeglądzie serwisowym i z gwarancją wykonawcy na cały okres trwania umowy?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Wykonawca zobowiązany jest do uwzględnienia w treści oferty zmian i modyfikacji wprowadzonych niniejszymi wyjaśnieniami.

W przypadku zaoferowania przedmiotu zamówienia o parametrach innych niż pierwotnie wyspecyfikowane w dokumentach zamówienia, a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ, Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia odpowiedniej zmiany oraz zaznaczenia jej źródła (data odpowiedzi lub modyfikacji i nr pytania).

Zatwierdził:

Adam Hoffmann